

КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

1. Търговско име на лекарствения продукт Инфлуцид - Influcid

2. Количествен и качествен състав

1 таблетка (250 mg) съдържа:

Лекарствени вещества:

Aconitum trit. D3	25 mg
Bryonia trit. D2	25 mg
Eupatorium perfoliatum trit. D1	25 mg
Gelsemium trit. D3	25 mg
Ipecacuanha trit. D3	25 mg
Phosphorus trit. D5	25 mg

МИНИСТЕРСТВО НА ЗДРАВЕОПАЗВАНЕТО

Приложение към
разрешение за употреба № 11-9325 | 08.04.04

N=6/28.06.2004

УЧУ

3. Фармацевтична форма

Таблетки

4. Клинични данни

4.1 Показания

За лечение на простудни и грипоподобни заболявания, съпровождани с повишена температура.

4.2 Дозировка и начин на употреба

Да се следва посочената дозировка или както е предписано от лекувания лекар.

Възрастни: При остри оплаквания се приема по една таблетка на едночасови интервали, докато настъпи подобреие до максимум 12 таблетки на ден. За последващо лечение се приемат от 1 до 3 таблетки дневно.

Деца под 12 година възраст: При остри оплаквания се приема по една таблетка на всеки два часа, докато настъпи подобреие, до 8 таблетки дневно. За последващо лечение или за лечение на хронични състояния, да приемат от една до три таблетки дневно.

За профилактика на простудни и грипни заболявания е препоръчително да се вземат по 1-2 таблетки три пъти дневно. Деца под 12 година възраст могат да приемат профилактично 1 таблетка 3 пъти дневно.

Да не се прилага при деца под една година, поради липсата на достатъчно данни за употребата на продукта в тази възраст.

Таблетките се приемат половин час преди или след хранене и се оставят да се разтопят бавно в устата. За малки деца е препоръчително таблетките да се разтварят в малко вода.

4.3 Противопоказания

Да не се приема от пациенти, които са свръхчувствителни към някоя от съставките на продукта.

4.4 Специални противопоказания и специални предупреждения за употреба



1 таблетка Инфлуцид съдържа 90 mg лактозаmonoхидрат. Неподходящ при хора с лактазна недостатъчност, галактоземия или глукозен / галактозен синдром на малабсорбция.

Инфлуцид съдържа шпенично нищесте. Може да представлява опасност за хора с цъолиакия (глутенова ентеропатия)

Ако симптомите продължават или състоянието се влоши е необходима преоценка на лечението.

4.5 Лекарствени и други взаимодействия

Не са известни

4.6 Бременност и кърмене

Както при всички други медикаменти, по време на бременност и кърмене, Инфлуцид трябва да бъде приеман само след предварителна консултация с лекар.

4.7 Влияние върху способността за шофиране и работа с машини

Не са известни.

4.8 Нежелани лекарствени реакции

В редки случаи може да се наблюдава свръхчувствителност към някоя от съставките на продукта.

4.9 Предозиране

Няма случаи на предозиране.

5. Фармакологични данни

Хомеопатичната терапия се различава значително от конвенционалната медицина по отношение на разбирането за заболяванията и използването на лечебните вещества. Хомеопатичните средства не се използват като сирови материали или билки. Те обикновено са потенцирани чрез последователни разреждания. Затова хомеопатията е регулираща терапия, която не влияе директно на симптомите. Хомеопатичните средства стимулират механизмите за собствена защита на организма и по този начин активират самолечителните сили. Тя не е предимно лекарствена терапия, тъй като желаното действие е собствената реакция на организма. Отговорът на организма на хомеопатичните действия е строго индивидуален, според различните симптоми. Поради тези причини не могат да бъдат определени специфични за дозата фармакологични ефекти, фармакокинетични и фармакодинамични данни.

6. Фармацевтични данни

Няма данни

6.1 Списък на помощните вещества

Lactose monohydrate, magnesium stearate, wheat starch

6.2 Физико-химични несъвместимости

Не са известни

6.3 Срок на годност

3 години



6.4 Специални условия за съхранение

При стайна температура.

6.5 Опаковка

Алуминиеви блистери от 20 таблетки в картонена опаковка с инструкции за употреба.
60 таблетки в опаковка.

7. Име и адрес на притежателя на разрешението за употреба

Deutsche Homöopathie-Union
DHU-Arzneimittel GmbH & Co. KG
Ottostraße 24
76227 Karlsruhe
Germany

8. Регистрационен № в Регистъра по чл. 28 от ЗЛАХМ

9. Дата на първо разрешаване за употреба на лекарствения продукт (подновяване на разрешението)

10. Дата на (частична) актуализация на текста

Юни 2004

