

Prospect: informații pentru consumator/pacient

VIBURCOL supozitoare Medicament homeopat

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect, deoarece el conține informații importante pentru dumneavoastră.

Utilizați întotdeauna acest medicament conform indicațiilor din acest prospect sau indicațiilor medicului dumneavoastră sau farmacistului.

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
- Întrebați farmacistul dacă aveți nevoie de mai multe informații sau recomandări.
- Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nementionate în acest prospect. Vezi pct. 4.
- Dacă peste 3-5 zile nu vă simțiți mai bine sau vă simțiți mai rău, trebuie să vă adresați unui medic.

Ce găsiți în acest prospect:

1. Ce este Viburcol și pentru ce se utilizează
2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați Viburcol
3. Cum să utilizați Viburcol
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează Viburcol
6. Conținutul ambalajului și alte informații

1. Ce este Viburcol și pentru ce se utilizează

Viburcol este un medicament homeopat, care se utilizează ca adjuvant în tratamentul complex al maladiilor însoțite de stări de neliniște și iritabilitate, cu sau fără febră, în special la copii. Se utilizează ca tratament de susținere în diferite infecții, însoțite de nervozitate.

2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați Viburcol

Nu utilizați Viburcol:

- dacă dumneavoastră sau copilul dumneavoastră sunteți/este alergic la substanțele active sau la oricare dintre celelalte componente ale acestui medicament (enumerat la pct. 6).

Atenționări și precauții

Înainte să utilizați Viburcol, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

Dacă simptomele persistă sau se agravează este necesar de a consulta medicul.

Viburcol împreună cu alte medicamente

Spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă utilizați, ați utilizat recent sau s-ar putea să utilizați orice alte medicamente, inclusiv cele eliberate fără prescripție medicală.

Nu sunt cunoscute interacțiuni cu alte medicamente. Acestea sunt puțin probabile, din cauza concentrațiilor foarte mici a medicamentului.

Sarcina și alăptarea

Dacă sunteți gravidă sau alăptați, credeți că ați putea fi gravidă sau intenționați să rămâneți gravidă, adresați-vă medicului sau farmacistului pentru recomandări înainte de a lua acest medicament.

Deoarece concentrația substanțelor prezente în acest medicament este foarte mică, acestea nu sunt toxice în timpul sarcinii și alăptării.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

Viburcol nu influențează capacitatea de a conduce vehicule sau de a folosi utilaje.

3. Cum să utilizați Viburcol

Utilizați întotdeauna acest medicament exact așa cum este descris în acest prospect sau așa cum v-a spus medicul dumneavoastră sau farmacistul. Discutați cu medicul sau cu farmacistul, dacă nu sunteți sigur.

Doza standard

Adulți și copii cu vârsta peste 12 ani: câte 2 supozitoare de până la 3 ori pe zi.

Copii

Copii cu vârsta sub 2 ani: câte 1 supozitor de până la 2 ori pe zi.

Copii cu vârsta cuprinsă între 2 și 5 ani: câte 1 supozitor de până la 3 ori pe zi.

Copii cu vârsta cuprinsă între 6 și 11 ani: câte 1 supozitor de până la 4 ori pe zi.

Doza inițială sau cea recomandată în caz de acutizări

Adulți și copii cu vârsta peste 12 ani: câte 2 supozitoare la fiecare 2 ore, de până la 6 ori pe zi.

Copii

Copii cu vârsta sub 2 ani: câte 1 supozitor la fiecare 2 ore, de până la 4 ori pe zi.

Copii cu vârsta cuprinsă între 2 și 5 ani: câte 1 supozitor la fiecare 2 ore, de până la 6 ori pe zi.

Copii cu vârsta cuprinsă între 6 și 11 ani: câte 1 supozitor la fiecare 2 ore, de până la 8 ori pe zi.

Dacă utilizați mai mult Viburcol decât trebuie

Dacă ați utilizat o doză prea mare, contactați medicul dumneavoastră sau farmacistul.

Nu sunt cunoscute cazuri de supradozaj.

Dacă uitați să utilizați Viburcol

Nu luați o doză dublă pentru a compensa doza uitată.

Dacă încetați să utilizați Viburcol

Dacă aveți orice întrebări suplimentare cu privire la acest medicament, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

4. Reacții adverse posibile

Ca toate medicamentele, acest medicament poate provoca reacții adverse, cu toate că nu apar la toate persoanele.

După punerea pe piață, în câteva cazuri, au fost raportate următoarele reacții adverse la persoanele care au utilizat Viburcol:

Cu frecvență necunoscută:

- apariția de pete roșii sau noduli pe piele;
- diaree.

Raportarea reacțiilor adverse

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nementionate în acest prospect. De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse direct prin intermediul sistemului național de raportare, ale cărui detalii sunt publicate pe website-ul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale: www.amdm.gov.md sau email: farmacovigilenta@amdm.gov.md

Raportând reacțiile adverse, puteți contribui la furnizarea de informații suplimentare privind siguranța acestui medicament.

5. Cum se păstrează Viburcol

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.

A se păstra la loc uscat, la temperaturi sub 25°C.

Nu utilizați acest medicament după data de expirare înscrisă pe ambalaj. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

Nu aruncați niciun medicament pe calea apei sau a reziduurilor menajere. Întrebați farmacistul cum să aruncați medicamentele pe care nu le mai folosiți. Aceste măsuri vor ajuta la protejarea mediului.

6. Conținutul ambalajului și alte informații**Ce conține Viburcol**

1 supozitor conține:

Substanțele active sunt: Atropa belladonna D2 1,1 mg; Calcium carbonicum Hahnemanni D8 4,4 mg; Matricaria recutita D1 1,1 mg; Plantago major D3 1,1 mg; Pulsatilla pratensis D2 2,2 mg; Solanum dulcamara D4 1,1 mg.

Celelalte componente sunt: grăsime solidă.

Cum arată Viburcol și conținutul ambalajului

Viburcol se prezintă sub formă de supozitoare conico-cilindrice, cu suprafață netedă, de culoare de la albă până la galben-alb, cu un ușor miros caracteristic.

Câte 6 supozitoare, ambalate în folie polimerică (blister). 1 cutie conține 2 blistere.

Deținătorul certificatului de înregistrare și fabricantul**Deținătorul certificatului de înregistrare**

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Dr.-Reckeweg-Straße 2-4

76532 Baden-Baden

Germania

Telefon: 0049 7221 501 3297

Fax: 0049 7221 501 210

e-mail: info@heel.com

Fabricantul

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Dr.-Reckeweg-Straße 2-4

76532 Baden-Baden

Germania

Acest prospect a fost aprobat în August 2021.

Informații detaliate privind acest medicament sunt disponibile pe site-ul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (AMDM) <http://nomenclator.amdm.gov.md/>