

Prospect: Informații pentru consumator/pacient

BONJIGAR sirop

Combinatie

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să utilizați acest medicament, deoarece 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 câteva 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 BONJIGAR și pentru ce se utilizează
2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați BONJIGAR
3. Cum să utilizați BONJIGAR
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează BONJIGAR
6. Conținutul ambalajului și alte informații

1. Ce este BONJIGAR și pentru ce se utilizează

Ca parte a tratamentului complex al hepatitei cronice toxice, afecțiunilor vezicii biliare și ale căilor biliare.

Bonjigar este un medicament complex pe bază de plante. Acțiunea sa are ca scop normalizarea funcției tractului digestiv datorită acțiunii combinate a componentelor sale. Medicamentul activează funcția de detoxifiere a ficatului, accelerează ciclul acizilor tricarboxilici, ajută la eliminarea produselor metabolice proteice (inclusiv amoniacul) din organism. Are proprietăți hepatoprotectoare și are un efect antiinflamator, îmbunătățește fluxul biliar. Previne depozitarea grasimii în ficat. Protejează celulele hepatice de acțiunea substanțelor toxice (alcool, D-galactozamina, tetraclorura de carbon). Normalizează funcțiile metabolice ale ficatului.

2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați BONJIGAR

Nu utilizați BONJIGAR:

- dacă sunteți alergic la substanțele active sau la oricare dintre celelalte componentele ale acestui medicament (enumerat la punctul 6);
- dacă aveți insuficiența renală, hipertensiune arterială, hipokaliemie, obezitate severă;
- dacă aveți leziuni organice ale inimii (miocardită, pericardită, infecția miocardului), diabet zaharat.
- în intoxicații acute de diverse etiologii.
- în sarcina și alăptarea.
- dacă aveți vârsta sub 18 ani

Atenționări și precauții

Discutați cu medicul dumneavoastră sau farmacistul înainte de a utiliza BONJIGAR dacă:

- aveți calculi în tractul biliar;

- medicul dumneavoastră v-a atenționat că aveți intoleranță la unele categorii de glucide, vă rugăm să-l întrebați înainte de a lua acest medicament;
- acest medicament conține 8 g zahăr pe doză. Acest lucru trebuie avut în vedere la pacienții cu diabet zaharat;
- zaharoza poate dăuna dinților.

Nu utilizați acest medicament pentru o perioadă lungă de timp.

În caz de dezvoltare a icterului consultați medicul care va efectua corectarea terapiei.

Conținutul de metilparaben (E218) și propilparaben (E216) poate provoca reacții alergice.

Copii

Nu utilizați la copiii cu vârsta sub 18 ani.

BONJIGAR 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 se recomandă administrarea concomitentă cu glicozide cardiace, medicamente antiaritmice (chinidină), diuretice, adrenocorticosteroizi, laxative. Nu ar trebui să utilizați simultan Bonjigar și medicamentele menționate mai sus o perioadă lungă de timp.

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.

Bonjigar trebuie evitat la femeile gravide.

La necesitatea administrării medicamentului în perioada de lactație întrerupeți alăptarea la sân.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

Bonjigar nu are nicio influență sau are influență neglijabilă asupra capacității de a conduce vehicule sau de a folosi utilaje.

3. Cum să luați BONJIGAR

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.

Adulți: 2 lingurițe (10 ml) o dată pe zi după masă.

Mod de administrare

Administrare orală.

Durata tratamentului

Durata tratamentului este de 6 săptămâni.

Dacă luați mai mult BONJIGAR decât trebuie pot apărea așa simptome ca greață, vărsături, slăbiciune.

Vă rugăm să îl informați pe medicul dumneavoastră. Acesta va decide, dacă este cazul, ce măsuri trebuie luate.

Administrarea pe termen lung (mai mult de 2 luni) poate duce la tulburări ale echilibrului electrolic (inclusiv hipokaliemie).

Dacă uitați să luați BONJIGAR

Nu utilizați o doză dublă pentru a compensa doza uitată.

Dacă încetați să luați BONJIGAR

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.

Următoarele reacții adverse sunt cu frecvență necunoscută:

- hipertensiune arterială
- dificultăți de respirație
- simptome dispeptice, greață, vărsături, diaree
- mâncărime, erupții cutanate, hiperemie cutanată, angioedem
- tulburări de echilibrul hidro-electrolitic (aparitia edemului)

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice reacții adverse nemenționate în acest prospect.

Raportarea reacțiilor adverse

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nemenționate în acest prospect.

De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse direct prin intermediul sistemului național de raportare, ale cărui detalii sunt publicate pe web-site-ul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale: www.amdm.gov.md sau e-mail: farmacovigilenta@ammd.gov.md

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

5. Cum se păstrează BONJIGAR

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.

A se păstra la temperaturi sub 30°C în ambalajul original.

După prima deschidere păstrați flaconul în ambalajul original la temperaturi sub 30°C timp de maximum 8 săptămâni.

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

Nu aruncați acest 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 BONJIGAR

5 ml sirop conțin:

Substanțe active:

Extract moale din tulpini și frunze de Eclipta alba (Eclipta alba) 50,0 mg
Extract moale din rădăcini și rizomi de Katuki (Picrorhiza kurroa) 50,0 mg
Extract moale din fructe și semințe de Zârnă (Solanum nigrum) 50,0 mg
Extract moale din semințe de Cicoare comună (Cichorium intybus) 50,0 mg
Extract moale din rădăcini și rizomi de Lemn dulce (Glycyrrhiza glabra) 50,0 mg
Extract moale din semințe de Ridiche (Raphanus sativus) 25,0 mg
Extract moale din fructe de Curcuma de copac (Berberis aristata) 20,0 mg
Extract moale din părți aeriene de Berhavia (Boerhavia diffusa) 20,0 mg
Extract moale din părți aeriene de Sferant indian (Sphaeranthus indicus) 10,0 mg
Extract moale din fructe de Tamarisc (Tamarix gallica) 10,0 mg
Celelalte componente sunt: zaharoză, glicerină, acid citric anhidru, metilparaben, propilparaben, aromă Tutti frutti, aromă de vanilie ciocolată, propilenglicol, apă purificată.

Cum arată BONJIGAR și conținutul ambalajului

BONJIGAR se prezintă sub formă de sirop maro cu miros caracteristic.

Cutie cu 1 flacon din sticlă de culoarea chihlimbarului cu capac din polipropilenă, a câte 90 ml sirop împreună cu măsură dozatoare (din material transparent cu gradație de 2,5 ml, 3 ml, 5 ml, 10 ml, 12 ml, 15 ml) și prospect pentru pacient.

Cutie cu 1 flacon din sticlă de culoarea chihlimbarului cu capac cu sistem de închidere securizat pentru copii, a câte 120 ml sirop împreună cu măsură dozatoare (din material transparent cu gradație de 2,5 ml, 3 ml, 5 ml, 10 ml, 12 ml, 15 ml) și prospect pentru pacient.

Cutie cu 1 flacon din sticlă de culoarea chihlimbarului cu capac cu sistem de închidere securizat pentru copii, a câte 150 ml sirop împreună cu măsură dozatoare (din material transparent cu gradație de 2,5 ml, 3 ml, 5 ml, 10 ml, 12 ml, 15 ml) și prospect pentru pacient.

Deținătorul certificatului de înregistrare și fabricantul

Deținătorul certificatului de înregistrare

Herbion Pakistan Private Limited, Pakistan
30/28, Korangi Industrial Area, Karachi.

Fabricantul

Herbion Pakistan Private Limited, Pakistan
30/28, Korangi Industrial Area, Karachi.

Acest prospect a fost aprobat în octombrie 2024.

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