

## PROSPECT: INFORMAȚII PENTRU CONSUMATOR/PACIENT

### **ELEUTEROCOCC lichid oral**

*Eleutherococcus senticosus radix*

**Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să luați acest medicament, deoarece conține informații importante pentru dumneavoastră.**

Luați 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 nu vă simțiți mai bine sau vă simțiți mai rău, trebuie să vă adresați unui medic.

**Ce găsiți în acest prospect:**

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

### **1. CE ESTE ELEUTEROCOCC ȘI PENTRU CE SE UTILIZEAZĂ**

Medicament din plante medicinale cu utilizare tradițională pentru simptome de astenie, cum sunt oboseală și slăbiciune.

### **2. CE TREBUIE SĂ ȘTIȚI ÎNAINTE SĂ UTILIZAȚI ELEUTEROCOCC**

**Nu utilizați Eleuterococc**

- hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre celelalte componente ale acestui medicament.

**Aveți grijă deosebită când utilizați Eleuterococc**

Înainte să luați Eleuterococc, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

**Acest medicament conține alcool 40%** (etanol), adică pînă la 947 mg/doză, echivalent cu 24 ml bere, 10 ml vin/doză. Poate fi dăunător persoanelor cu etilism.

Acest aspect trebuie avut în vedere la femeile însărcinate sau care alăptează, la copii și la persoanele cu risc crescut, cum sunt pacienții cu boli hepatice sau epilepsie.

A nu se administra în a doua jumătate a zilei este posibilă insomnie.

A nu se administra preparatul copiilor cu vârsta sub 12 ani, deoarece nu sunt date suficiente pentru acest grup de pacienți.

Dacă simptomele se agravează în timpul utilizării medicamentului, adresați-vă medicului sau farmacistului.

**Eleuterococc împreună cu alte medicamente.**

Spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă luați, ați luat recent sau s-ar putea să luați orice alte medicamente, inclusiv eliberate fără prescripția medicului.

### **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.

Siguranța medicamentului în timpul sarcinii și alăptării nu a fost stabilită. În absența datelor suficiente, utilizarea în timpul sarcinii și alăptării nu este recomandată.

### **Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor**

Nu au fost efectuate studii asupra capacității de a conduce vehicule sau de a folosi utilaje. Preparatul conține etanol 40 %, de aceea este necesară precauție în timpul conducerii autovehiculelor sau manevrării utilajelor potențial periculoase.

## **3. CUM SĂ UTILIZAȚI ELEUTEROCOCC**

Luați 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.

#### *Dozare*

*Copii cu vârsta peste 12 ani, adulți și pacienți în vârstă*

A câte 2-3 ml administrate într-o singură priză sau divizate în 2-3 prize pe zi.

A nu se administra copiilor sub 12 ani (vezi sec. 4.4 Atenționări și precauții speciale de utilizare)

Durata tratamentului constituie 25-30 zile; la necesitate se repetă peste 1-2 săptămâni.

A nu se administra mai mult de 2 luni.

Daca simptomele persist mai mult de două săptămâni odată cu administrarea medicamentului, este necesară adresarea medicului sau farmacistului.

#### *Mod de administrare*

A se agita înainte de utilizare.

Preparatul se indică intern cu 30 minute înainte de masa, prealabil dizolvat într-o cantitate mică de apă, în prima jumătate a zilei (adică până la ora 15).

### **Dacă ați utilizat mai mult Eleuterococc decât trebuie**

Dozele foarte mari de medicament pot determina creșterea tensiunii arteriale, tulburări de somn, aritmii, scăderea capacității de muncă, hiperexcitabilitate.

Adresați-vă medicului dumneavoastră, farmacistului sau mergeți la spitalul cel mai apropiat, dacă ați luat mai mult decât v-a fost recomandat de către medic.

### **Dacă ați uitat să luați Eleuterococc**

Luați următoarea doză când vă amintiți. Nu luați o doză dublă pentru a compensa doza uitată.

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

## **4. REACȚII ADVERSE POSIBILE**

Convenția MedDRA privind frecvența

Foarte frecvente (>1/10)

Frecvente (>1/100 și <1/10)

Mai puțin frecvente (>1/1000 și <1/100)

Rare (>1/10000 și <1/1000)

Foarte rare (<1/10000)

Cu frecvență necunoscută (care nu pot fi estimate din datele disponibile)

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

Preparatul de obicei este bine tolerat, însă la pacienții cu hipersensibilitatea e posibilă dezvoltarea reacțiilor alergice (hiperemie cutanată, erupții, prurit etc.);

*Cu frecvență necunoscută:* insomnie, iritabilitate, dureri de cap, tahicardie.

La administrare îndelungată (peste 2 luni) poate provoca spasm muscular, tulburări gastrointestinale.

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 reacții adverse nemenționate în acest prospect.

De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse prin intermediul sistemului național de raportare, ale cărui detalii sunt publicate pe site-ul Agenției Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale <http://www.amdm.gov.md/> sau e-mail: [farmacovigilenta@amdm.gov.md](mailto:farmacovigilenta@amdm.gov.md).

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

## **5. CUM SE PĂSTREAZĂ ELEUTEROCOCC**

A se păstra în ambalajul original, la temperaturi sub 25°C.

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.

Nu utilizați acest medicament după expirarea termenului de valabilitate, indicat pe ambalaj.

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 Eleuterococc**

Fiecare ml lichid oral conține: extract lichid (1:1) din 0,95 g *Eleutherococcus senticosus radix* (din rizomi și rădăcini de eleuterococc), solvent de extracție etanol 40% (v/v).

### **Cum arată Eleuterococc și conținutul ambalajului**

Lichid oral.

Lichid de culoare maro închis, cu un gust și miros deosebit. La păstrare poate forma precipitat.

Câte 50 ml în flacoane din sticlă de culoare brună, închise cu dop și capac din polietilenă.

### **Deținătorul autorizației de punere pe piață și fabricantul**

#### **Deținătorul autorizației de punere pe piață**

"DKP "Fabrica farmaceutică" SRL,

Ucraina, 10014, reg. Jitomir, or. Jitomir,

r-ul Koroliiov, str. Lermontovska, 5

**Fabricantul**

"DKP "Fabrica farmaceutică" SRL,  
Ucraina, 12430, reg. Jitomir, r-ul Jitomir,  
s. Stanishivka, str. Koroliova, 4.

**Acest prospect a fost aprobat în decembrie 2025**

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