

КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

1. Търговско име на лекарствения продукт Influcid - Инфлуцид

2. Количествен и качествен състав

1 таблетка (250 mg) съдържа:

Активни 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

Помощни вещества:

За пълния списък на помощните вещества вижте 6.1

3. Фармацевтична форма

Таблетки

4. Клинични данни

4.1 Показания

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

4.2 Дозировка и начин на употреба

Да се следва посочената дозировка за Инфлуцид или както е предписано от лекуващия лекар.

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

Деца под 12 годишна възраст: При остри оплаквания се приема по една таблетка на всеки два часа, докато настъпи подобрене, 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 годишна възраст могат да приемат профилактично 1 таблетка 3 пъти дневно.

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.

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

ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВАТА
Кратка характеристика на продукта - Приложение 1
Към РУ <u>20040331</u> , 19. 11 2009
Одобрено: <u>N=115.10.2009</u>

И - 6247 / 19. 11. 2009



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

Пациенти, които страдат от наследствена галактозна непоносимост, Lapp лактазна недостатъчност или глюкозен / галактозен синдром на малабсорбция не трябва да приемат този лекарствен продукт.

Пшеничното нишесте може да съдържа глютен, но в незначителни количества, поради това употребата на продукта при пациенти с цьолиакия се счита за безопасна.

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

4.5 Взаимодействия с други лекарствени продукти и други форми на взаимодействия

Не са известни

4.6 Бременност и кърмене

Както при всички други лекарства, 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

5.1. Фармакодинамични свойства

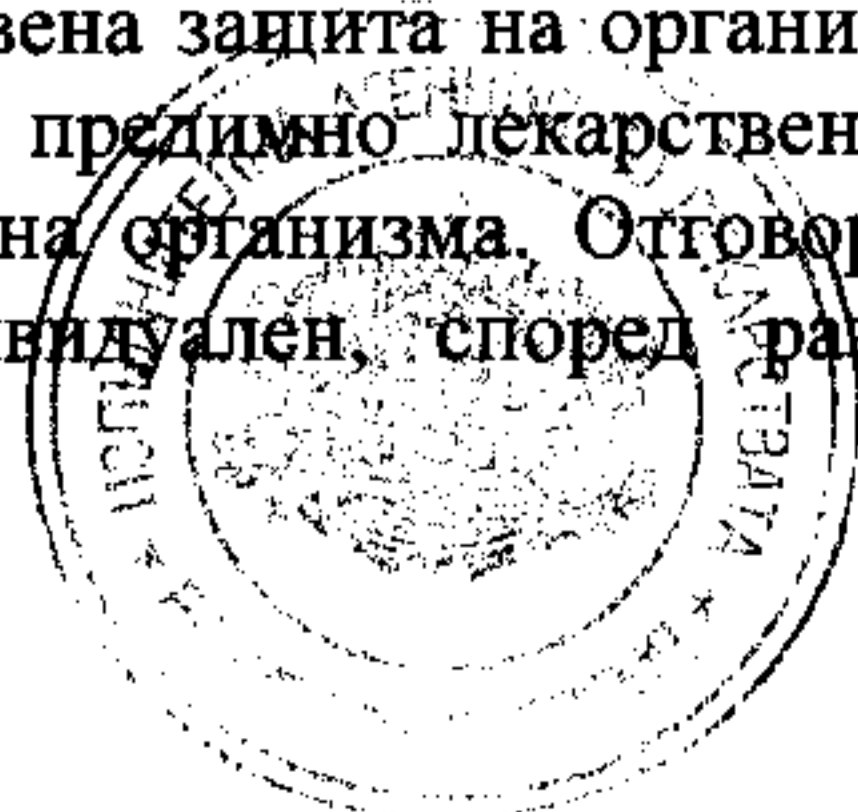
Фармацевтична група:

АТС код

5.2. Фармакокинетични свойства

Няма 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 сурови 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

6.1. Списък на помощните вещества

Лактоза монохидрат, магнезиев стеарат, пшенично нишесте.

6.2 Физико-химични несъвместимости

Не са известни

6.3 Срок на годност

5 години

6.4 Специални условия за съхранение

Да се съхранява при стайна температура

Да се съхранява на място, недостъпно за деца!.

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

Ноември 2008

