

Krople miętowe, Hasco, 35 g żołądek trawienie skurcze zatrucia



cena: 3,99 PLN

Opis słownikowy

Czas dostawy	2-5 dni
Opakowanie	35 gram
Postać	krople
Producent	AMARA
Rejestracja	lek OTC
Zastosowanie	Trawienie

Opis produktu

Wskazania

Tradycyjny produkt leczniczy rośliny stosowany w łagodnych dolegliwościach trawiennych, takich jak: niestrawność i wzdęcia oraz pomocniczo w stanach skurczowych w obrębie jelit.

Substancja czynna: Menthae piperitae tinctura

Skład

Jeden gram kropli zawiera: nalewka miętowa (Menthae piperitae tinctura) o zawartości olejku miętowego nie mniej niż 5 %, DER 1:19,7-21, ekstrahent: etanol 90% (V/V) 1 g.

Lek zawiera 80% do 86 (v/v) etanolu.

Działanie

- pobudzające czynności wydzielnicze żołądka i wątroby - ułatwiający trawienie - rozkurczowe zapobiegające wzdęciom

Dawkowanie

Podanie doustne.

Dorośli i dzieci powyżej 12 lat: stosuje się po 20-50 kropli (co odpowiada ok. 0,8-2 ml) 3-5 razy na dobę. Lek można stosować po rozcieńczeniu z wodą lub na łyżeczkę cukru.

U dzieci w wieku 6 do 12 lat przed użyciem zaleca się zasięgnięcia opinii lekarza.

U dzieci poniżej 12 lat o dawkowaniu powinien zdecydować lekarz. Lek przeznaczony do doraźnego stosowania.



Jeśli objawy nasilą się lub nie ustąpią po 2 tygodniach stosowania, należy skontaktować się z lekarzem.

Przeciwwskazania

Nadwrażliwość na liść mięty lub mentol. Nie stosować w chorobach dróg żółciowych np. w zapaleniu dróg żółciowych, kamicy żółciowej.

Zawartość:

35 g.

Sposób przechowywania: 15°C - 25°C

Producent / Podmiot odpowiedzialny: HASCO-LEK

Pozwolenie: IL 0970/LN

Ważne przed zastosowaniem Ostrzeżenia

To jest lek. Dla bezpieczeństwa stosuj go zgodnie z ulotką dołączoną do opakowania. Nie przekraczaj maksymalnej dawki leku. W przypadku wątpliwości skonsultuj się z lekarzem lub farmaceutą.

Nie zaleca się stosowania w refluksie żołądkowo-przełykowym (zgaga), gdyż przetwory z liści mięty mogą nasilać zgagę.

Ze względu na brak wystarczających danych i zawartość alkoholu nie stosować u dzieci do 6 lat.

U dzieci w wieku 6-12 lat produkt może być stosowany po zasięgnięciu opinii lekarza.

Produkt zawiera 80-86% (v/v) etanolu (alkoholu), tzn. do 1,3 g na dawkę, co jest równoważne ok. 32,9 ml piwa lub 13,7 ml wina na dawkę.

Zachować ostrożność podczas stosowania u pacjentów z chorobą wątroby lub z padaczką. Lek szkodliwy dla osób z chorobą alkoholową.

Produkt leczniczy tradycyjny, którego wskazania do stosowania opierają się wyłącznie na długim okresie stosowania.

Przed zastosowaniem leku należy zapoznać się z treścią etykiety, ponieważ zawiera ona ważne informacje dla pacjenta.

Należy zwrócić się do lekarza lub farmaceuty, gdy potrzebna jest rada lub dodatkowa informacja.

Należy skonsultować się z lekarzem, jeżeli objawy nie ustąpią w czasie stosowania leku. Stosuje się tradycyjnie jako lek o działaniu rozkurczającym w zaburzeniach trawiennych.

Prowadzenie pojazdów i obsługiwanie maszyn

Ze względu na zawartość alkoholu stosowanie leku bezpośrednio przed podróżą może mieć wpływ na wynik urządzeń kontrolujących poziom alkoholu w powietrzu wydychanym. Lek przyjęty w dawce większej niż zalecana może ograniczać zdolność prowadzenia pojazdów i obsługi maszyn.

Ciąża i karmienie piersią

Nie zaleca się stosowania w okresie ciąży i karmienia piersią.

Dodatkowe informacje

To jest lek. Dla bezpieczeństwa stosuj go zgodnie z ulotką dołączoną do opakowania. Nie przekraczaj maksymalnej dawki leku. W przypadku wątpliwości skonsultuj się z lekarzem lub farmaceutą.

Działania niepożądane

U osób wrażliwych mogą wystąpić dolegliwości żołądkowe. W przypadku wystąpienia innych objawów niepożądanych należy poinformować o nich lekarza. Działania niepożądane nie są znane.



Zgłaszanie działań niepożądanych

Jeśli wystąpią jakiegokolwiek objawy niepożądane, w tym wszelkie objawy niepożądane niewymienione w ulotce, należy powiedzieć o tym lekarzowi lub farmaceucie. Działania niepożądane można zgłaszać bezpośrednio do Departamentu Monitorowania Niepożądanych Działań Produktów Leczniczych Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych:

Al. Jerozolimskie 181C, 02-222 Warszawa,

tel.: + 48 22 49 21 30, faks: + 48 22 49 21 309,

e-mail: ndl@urpl.gov.pl.

Dzięki zgłaszaniu działań niepożądanych można będzie zgromadzić więcej informacji na temat bezpieczeństwa stosowania leku.

Działania niepożądane, podawanie doustne: - bóle brzucha - wymioty