

PŘÍBALOVÁ INFORMACE: INFORMACE PRO UŽIVATELE

OSCILLOCOCCINUM granule v jednodávkovém obalu

Anas barbariae, hepatis et cordis extractum 200 K

Přečtěte si pozorně tuto příbalovou informaci dříve, než začnete tento přípravek užívat, protože obsahuje pro Vás důležité údaje.

Vždy užívejte tento přípravek přesně v souladu s příbalovou informací nebo podle pokynů svého lékaře nebo lékárníka.

- Ponechte si příbalovou informaci pro případ, že si ji budete potřebovat přečíst znovu.
- Požádejte svého lékárníka, pokud potřebujete další informace nebo radu.
- Pokud se u Vás vyskytne kterýkoli z nežádoucích účinků, sdělte to svému lékaři nebo lékárníkovi. Stejně postupujte v případě jakýchkoli nežádoucích účinků, které nejsou uvedeny v této příbalové informaci. Viz bod 4.
- Pokud se do 3 dnů nebudete cítit lépe nebo pokud se Vám přitíží, musíte se poradit s lékařem.

Co naleznete v této příbalové informaci

1. Co je přípravek OSCILLOCOCCINUM a k čemu se používá
2. Čemu musíte věnovat pozornost, než začnete přípravek OSCILLOCOCCINUM užívat
3. Jak se přípravek OSCILLOCOCCINUM užívá
4. Možné nežádoucí účinky
5. Jak přípravek OSCILLOCOCCINUM uchovávat
6. Obsah balení a další informace

1. CO JE PŘÍPRAVEK OSCILLOCOCCINUM A K ČEMU SE POUŽÍVÁ

OSCILLOCOCCINUM je homeopatický léčivý přípravek užívaný tradičně v homeopatii k prevenci a léčbě chřipkových stavů, jako jsou např. horečka, zimnice, bolest hlavy, únava a bolesti svalů.

2. ČEMU MUSÍTE VĚNOVAT POZORNOST, NEŽ ZAČNETE PŘÍPRAVEK OSCILLOCOCCINUM UŽÍVAT

Neužívejte přípravek OSCILLOCOCCINUM

- jestliže jste alergický(á) na léčivou látku nebo na kteroukoli další složku tohoto přípravku (uvedenou v bodě 6).

Upozornění a opatření

Před užitím přípravku OSCILLOCOCCINUM se poraďte se svým lékařem nebo lékárníkem.

Další léčivé přípravky a přípravek OSCILLOCOCCINUM

Informujte svého lékaře nebo lékárníka o všech lécích, které užíváte, které jste v nedávné době užíval(a), nebo které možná budete užívat.

Neočekávají se žádné interakce s jinými léky.

Těhotenství a kojení

Pokud jste těhotná nebo kojíte, domníváte se, že můžete být těhotná, nebo plánujete otěhotnět, poraďte se se svým lékařem nebo lékárníkem dříve, než začnete tento přípravek užívat.

Tento léčivý přípravek se může užívat během těhotenství a kojení.

Řízení dopravních prostředků a obsluha strojů

Přípravek OSCILLOCOCCINUM nemá žádný vliv na schopnost řídit nebo obsluhovat stroje.

Přípravek OSCILLOCOCCINUM obsahuje sacharózu a monohydrát laktózy.

Pokud Vám lékař sdělil, že nesnášíte některé cukry, poraďte se se svým lékařem, než začnete tento léčivý přípravek užívat.

3. JAK SE PŘÍPRAVEK OSCILLOCOCCINUM UŽÍVÁ

Vždy užívejte tento přípravek přesně v souladu s příbalovou informací nebo podle pokynů svého lékaře nebo lékárníka. Pokud si nejste jistý(á), poraďte se se svým lékařem nebo lékárníkem.

Orální podání (podání do dutiny ústní).

Doporučené dávkování přípravku je:

Dospělí, dospívající a děti:

- preventivně v období zvýšeného výskytu chřipkových stavů se užívá 1 dávka 1x týdně.
- co nejdříve při prvních příznacích chřipkových stavů se užívá 1 dávka 3x denně po dobu 1 až 3 dnů.

Celý obsah jednodávkového obalu nechat rozpustit pod jazykem.

U dětí do 2 let rozpustit celý obsah jednodávkového obalu v malém množství vody.

Délka užívání přípravku při léčbě chřipkových stavů:

Pokud se do 3 dnů příznaky onemocnění nezlepší nebo se zhorší, poraďte se s lékařem nebo lékárníkem.

Jestliže jste užil(a) více přípravku OSCILLOCOCCINUM, než jste měl(a)

Jestliže jste užil(a) více přípravku OSCILLOCOCCINUM, než jste měl(a), poraďte se se svým lékařem nebo lékárníkem.

Jestliže jste zapomněl(a) užít přípravek OSCILLOCOCCINUM

Nezdvojnásobujte následující dávku, abyste nahradil(a) vynechanou dávku.

Máte-li jakékoli další otázky týkající se užívání tohoto přípravku, zeptejte se svého lékaře nebo lékárníka.

4. MOŽNÉ NEŽÁDOUCÍ ÚČINKY

Podobně jako všechny léky může mít i tento přípravek nežádoucí účinky, které se ale nemusí vyskytnout u každého.

Neočekávají se žádné nežádoucí účinky.

Hlášení nežádoucích účinků

Pokud se u Vás vyskytne kterýkoli z nežádoucích účinků, sdělte to svému lékaři nebo lékárníkovi. Stejně postupujte v případě jakýchkoli nežádoucích účinků, které nejsou uvedeny v této příbalové informaci. Nežádoucí účinky můžete hlásit také přímo na adresu:

Státní ústav pro kontrolu léčiv

Šrobárova 48

100 41 Praha 10

Webové stránky: www.sukl.cz/nahlasit-nezadouci-ucinek

Nahlášením nežádoucích účinků můžete přispět k získání více informací o bezpečnosti tohoto přípravku.

5. JAK PŘÍPRAVEK OSCILLOCOCCINUM UCHOVÁVAT

Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
Uchovávejte tento přípravek mimo dohled a dosah dětí.

Neužívejte tento přípravek po uplynutí doby použitelnosti uvedené na krabičce a jednodávkovém obalu za EXP. Doba použitelnosti se vztahuje k poslednímu dni uvedeného měsíce.

Nevyhazujte žádné léčivé přípravky do odpadních vod nebo domácího odpadu. Zeptejte se svého lékárníka, jak naložit s přípravky, které již nepoužíváte. Tato opatření pomáhají chránit životní prostředí.

6. OBSAH BALENÍ A DALŠÍ INFORMACE

Co přípravek OSCILLOCOCCINUM obsahuje

Léčivou látkou v 1 dávce (1 g granulí) je:

Anas barbariae, hepatis et cordis extractum 200 K 0,01 ml

Pomocnými látkami jsou:

sacharóza, monohydrát laktózy.

Jak přípravek OSCILLOCOCCINUM vypadá a co obsahuje toto balení

Granule v jednodávkovém obalu (polypropylenová tuba s polyethylenovým víčkem) s obsahem 1 g, krabička.

Balení obsahuje 6 dávek po 1 g.

Upozornění:

Text na tubě je v bulharském jazyce.

Překlad textu na tubě:

Chřipkové symptomy

Oscillococcinum

0,01 ml/1 g tablet v balení s jednorázovou dávkou

Anas barbariae, hepatis et cordis extractum 200 K

Perorální podání

Boiron

Č.šarže

Exspirace

Držitel rozhodnutí o registraci

BOIRON, 2 avenue de l'Ouest Lyonnais, 69510 Messimy, Francie

Výrobci

BOIRON, 20 rue de la Libération, 69110 Sainte-Foy-lès-Lyon, Francie

BOIRON, 2 avenue de l'Ouest Lyonnais, 69510 Messimy, Francie

Souběžný dovozce

GALMED a.s., Těšínská 1349/296, Radvanice, 716 00 Ostrava, Česká republika

Přebaleno

GALMED a.s., Těšínská 1349/296, Radvanice, 716 00 Ostrava (místo výroby: Pchery – Theodor),

Česká republika

Další informace o tomto přípravku získáte u místního zástupce držitele rozhodnutí o registraci referenčního přípravku v ČR: BOIRON CZ, s.r.o., Pobřežní 3/620, 186 00 Praha 8, tel.: 224 835 090, e-mail: info@boiron.cz.

Zkratky uvedené na krabici: Lot = číslo šarže, EXP = použitelné do.

Tato příbalová informace byla naposledy revidována 22.04.2021