

OK

КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

AFLUBIN® tablets
АФЛУБИН таблетки

2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

1 таблетка съдържа :

Gentiana lutea D1	3,6 mg
Aconitum napellus D6	37,2 mg
Bryonia cretica D6	37,2 mg
Ferrum phosphoricum D12	37,2 mg
Acidum sarcolacticum D12	37,2 mg

Пълният списък на помощните вещества виж в т. 6.1.

3. ФАРМАЦЕВТИЧНА ФОРМА

Бели, плоски, кръгли таблетки с делителна черта и горчив вкус. Една таблетка може да се раздели на две еднакви половини.

4. КЛИНИЧНИ ДАННИ

4.1 Показания

Профилактика и симптоматично лечение на грип, парагрип и простуда със съпътстващи ставни и мускулни болки.

4.2 Дозиране и начин на употреба

Дозата трябва да бъде съобразена с индивидуалната клинична картина

1. Активно лечение

	Доза	Дозиране
Възрастни и юноши	1 таблетка	Първоначално през първите два дни, таблетките се приемат 3 пъти дневно.
Деца над 1 година	1/2 таблетка	
		При подобряване на симптоматиката приемът се редуцира на 2 пъти дневно

2. Превантивно лечение (профилактика)

а. Плановата профилактика започва в началото на зимата или преди очаквана грипна епидемия

	Доза	Дозиране
Възрастни и юноши	1 таблетка	2 пъти дневно за 3 седмици
Деца над 1 година	1/2 таблетка	

РЕПУБЛИКАНСКА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВОТА

Кратка характеристика на продукта - Приложение 1

Къщи Рег. № 20110331

Разрешение № 11-13771, 31.05.2011

Освободение №

б. Профилактика при излагане студ или контакт с човек, страдащ от вирусна инфекция

	Доза	Дозиране
Възрастни и юноши	1 таблетка	2 пъти дневно за 2 дни
Деца над 1 година	1/2 таблетка	

AFLUBIN® таблетки се приемат сублингвално (под езика) 30 минути преди или 1 час след храна за по-добър ефект.

4.3 Противопоказания

Свръхчувствителност към някои от активните или помощните вещества.

4.4 Специални предупреждения за употреба

AFLUBIN® таблетки съдържа 227,0 mg лактоза монохидрат. Пациенти с рядко наследствено заболяване като галатозен интолеранс, липса на лактаза или глюкозно-галактозна малабсорбция не трябва да приемат това лекарство.

В началото на лечението с хомеопатичния продукт е възможно да се засилят симптомите, което се дължи на стимулацията на имунната система на организма. Ако симптомите не се подобряват или не достигнат очакваните резултати, приемайки AFLUBIN® таблетки да се преоцени лечението.

4.5 Взаимодействие с други лекарства

Взаимодействия с други лекарствени средства не са известни до момента.

4.5 Беременност и кърмене

Консултирайте се с вашия лекар или фармацевт преди да приемате каквото и да е лекарство. Поради липса на експериментални и клинични данни да се избягва употребата на AFLUBIN® таблетки по време на бременност и кърмене.

4.7 Влияние върху способността за шофиране и работа с машини

AFLUBIN® таблетки нямат влияние върху способността за шофиране и работа с машини.

4.8 Нежелани лекарствени реакции

Не са известни нежелани лекарствени реакции.

4.9 Предозиране

Не са известни случаи на предозиране.

5. ФАРМАКОЛОГИЧНИ СВОЙСТВА

5.1 Фармакодинамични свойства

Фармакотерапевтична група : Хомеопатичен продукт. АТС код: R05X00

AFLUBIN® таблетки са комбинация от различни монокомпонентни хомеопатични средства. Хомеопатичното лечение само по себе си е терапия, целяща да засили защитните сили на организма.

В съответствие с хомеопатичната фармакологична природа на съставките, AFLUBIN® таблетки спомагат за облекчаване и лечение на следните симптоми:

Gentiana lutea	Грипо-подобни и фебрилни състояния. Астенция, отслабване и ревматична болка. Тежест, гадене, коликообразни болки и повръщане.
Aconitum napellus	Начална фаза на вирусна инфекция, остро възпаление и простуда. Кихане, хрема и суха кашлица. Невралгия.

Bryonia cretica	Грипо-подобни състояния. Бронхит с конвулсивна дразнеща кашлица. Ревматоидни мускулни и ставни болки. Стомашно-чревни и чернодробни разстройства.
Ferrum phosphoricum	Фебрилни изтощителни състояния. Хрема, ларингеални и трахеални катарии. Придружаващо лечение при бронхити и плеврити у деца.
Acidum sarcosolacticum	Грип с отпадналост, мускулна слабост. Суха, болезнена кашлица. Ревматични симптоми.

5.2 Фармакокинетични свойства

Няма данни.

5.3 Предклинични данни за безопасност

Няма специален риск за лекуваните пациенти поради високото разреждане на активните съставки.

6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ

6.1 Списък на помощните вещества

Лактоза монохидрат, картофено нишесте, магнезиев стеарат.

6.2 Физико-химични несъвместимост

До сега няма известни.

6.3 Срок на годност

3 години.

6.4 Специални условия на съхранение

Да се съхранява в оригиналната картонена опаковка с оглед предпазване от слънчева светлина, при температура под 30°C.

6.5 Данни за опаковката

Блистери PVC/PVCD/ Al- фолио, поставени в картонена кутия. Опаковка с по 12, 24, 36 или 48 таблетки.

6.6 Препоръки при употреба

Няма специални изисквания.

7. ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

Richard Bittner AG, Reisnerstraße 55-57; 1030 Vienna, Австрия

tel.: +43/1/50 30 972

fax.: + 43/1/50 30 972/40

e-mail: office.vienna@richard-bittner.com

8. НОМЕР НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

9. ДАТА НА ПЪРВОТО РАЗРЕШЕНИЕ ЗА УПОТРЕБА

10. ДАТА НА (ЧАСТИЧНА) АКТУАЛИЗАЦИЯ НА ТЕКСТА

Март 2011

