

UPUTA O LIJEKU

Prije upotrebe lijeka pozorno pročitajte ovu uputu te ispravno primjenujte lijek.
Za dodatne savjete ili obavijesti obratite se Vašem liječniku ili ljekarniku.

Esberitox N

tablete

Sastav:

1 tableta sadržava:

Djelatne tvari:

0,215ml tekućeg ekstrakta (1:11) iz *Thuja occidentalis* L., herba (odgovara 2mg tujine zeleni), *Echinacea purpurea* (L.) Moench, radix / *Echinaceae pallida* (Nutt.) Nutt., radix (1/1) (odgovara 7,5mg korijena rudbekije) i *Baptisia tinctoria* L. Vent., radix (odgovara 10mg korijena divljeg indiga); ekstrakcijsko otapalo: etanol 30% (v/v)

Pomoćne tvari: askorbinska kiselina, laktosa hidrat, magnezijev stearat, makrogol 6000, sahroza.

Farmaceutski oblik i sadržaj pakiranja

50 (5x10) tableta u blisteru (PVC/PVDC/AI), u kutiji

100 (5x20) tableta u blisteru (PVC/PVDC/AI), u kutiji

Farmakoterapijska skupina

Imunostimulator

Nositelj odobrenja za stavljanje lijeka u promet u RH

Alpen Pharma d.o.o., Hondlova 2/10, 10000 Zagreb

Proizvođač:

Schaper & Brümmer GmbH & Co.KG

Bahnhofstraße 35

D-38259 Salzgitter

Njemačka

Način i mjesto izdavanja

Bez recepta u ljekarni i specijaliziranim prodavaonicama za promet na malo lijekovima i medicinskim proizvodima.

Terapijske indikacije

- obična prehlada
- popratna terapija uz antibiotike kod težih bakterijskih infekcija kao što su bronhitis, angina, faringitis (upala ždrjela), otitis media (upala srednjeg uha), sinusitis (upala sinusa)
- sklonost prema infekcijama zbog privremeno oslabljenog imunog sustava.

Kontraindikacije

Kada ne smijete koristiti Esberitox N tablete?

U slučaju poznate preosjetljivosti na bilo koji od djelatnih ili pomoćnih sastojaka ili na cvjetove biljnih vrsta iz porodice glavočika, Asteraceae (Compositae).

Esberitox N tablete nemojte koristiti kod progresivnih sistemskih bolesti kao što su tuberkuloza, leukoza (leukemija), kolagenoza (upalna oboljenja vezivnog tkiva), multipla skleroza, SIDA (AIDS), zaraza HIV-om i druge autoimune bolesti.

Posebna upozorenja i posebne mjere opreza pri uporabi

Ako prilikom uzimanja Esberitox N tableta dođe do pojave znakova preosjetljivosti (alergijske reakcije), primjenu lijeka odmah prekinite i javite se Vašem liječniku.

Interakcije s drugim lijekovima ili drugi oblici interakcija

Nisu poznate.

Trudnoća i dojenje

Nema podataka o primjeni Esberitox N tableta u trudnoći.

Utjecaj na sposobnost upravljanja vozilima i strojevima

Ako se Esberitox N tablete uzimaju kako je propisano, ne očekuje se da će sposobnost upravljanja vozilima i strojevima biti smanjena.

Napomena

Esberitox N tablete ne sadrže alkohol.

Doziranje i način primjene

Pridržavajte se navedenih uputa za primjenu!

Kako često i u kojoj količini trebate uzimati Esberitox N tablete?

Odrasli i djeca starija od 12 godina: 3 puta dnevno 3 tablete;

Dojenčad: 3 puta dnevno 1 tableta;

Djeca od 1 do 6 godina: 3 puta dnevno 1-2 tablete;

Djeca od 6 do 12 godina: 3 puta dnevno 2 tablete,

što odgovara dnevnoj dozi od 9 tableta za odrasle i 3-6 tableta za djecu.

Kako i kada trebate uzimati Esberitox N tablete?

Tablete treba progutati s nešto tekućine ili ostaviti da se otope u ustima, ujutro, u podne i navečer.

Kako treba primjeniti Esberitox N tablete kod dojenčadi i male djece?

Tablete je potrebno smrviti u prah te dodati hrani.

Koliko dugo trebate uzimati Esberitox N tablete?

Trajanje uzimanja Esberitox N tableta ovisi o osnovnom oboljenju.

Nuspojave

Kakve se nuspojave mogu pojaviti kod primjene Esberitox N tableta?

U pojedinim slučajevima može doći do reakcija preosjetljivosti. Zapaženo je da kod uzimanja preparata koji sadrže pripravke sunčanice može doći do kožnog osipa, svrbeži, rijetko do otekline lica, ponestajanja daha, vrtoglavice i pada krvnog tlaka.

O svakoj nuspojavi obavijestite svog liječnika ili ljekarnika.

Rok valjanosti

Datum isteka roka valjanosti otisnut je na pakovanju. Nemojte koristiti lijek nakon navedenog datuma.

Uvjeti čuvanja

Čuvajte izvan dosega djece!

Broj i datum rješenja o odobrenju za stavljanje lijeka u promet u RH

50 tableta: UP/I-530-09/06-02/21

100 tableta: UP/I-530-09/06-02/22

Datum revizije upute: Rujan, 2012.