

ALLIOMINT

Pozwolenie na dopuszczenie do obrotu: 10443

INFORMACJA O LEKU DLA PACJENTA

ALLIOMINT

Allii sativi bulbosus 300 mg, tabletki

Skład leku:

Allii sativi bulbosus - 300 mg

Jedna tabletki zawiera nie mniej niż 0,6 mg allicyny.

Składniki pomocnicze: krzem dwutlenek koloidalny bezwodny, liść mięty pieprzowej

Działanie:

Dane na temat tradycyjnego zastosowania czosnku wskazują, że obniża on stężenie lipidów i cholesterolu we krwi oraz poprawia krążenie krwi na skutek działania przeciwagregacyjnego na płytki krwi. Badania przedkliniczne wskazują, że Alliomint wykazuje aktywność przeciwdrobnoustrojową.

Wskazania:

Pomocniczo w profilaktyce miażdżycy oraz przeciw objawom przeziębienia.

Tradycyjny produkt leczniczy roślinny do stosowania w wymienionych wskazaniach, wynikających wyłącznie z jego długotrwałego stosowania.

Przeciwwskazania:

Nadwrażliwość na którykolwiek ze składników leku lub na mentol.

Ostrzeżenia i środki ostrożności:

Zachować szczególną ostrożność w stosowaniu leku po zabiegach operacyjnych i informować lekarza o jego stosowaniu przed planowaniem zabiegów. Przyjęcie jednorazowej dawki 4 g czosnku może nasilić rozszerzenie naczyń krwionośnych. Jeżeli objawy nie ustąpią w czasie stosowania produktu, należy skonsultować się z lekarzem.

Interakcje:

Równoczesne stosowanie preparatu z lekami obniżającymi krzepliwość krwi, np. salicylanami może spowodować nasilenie ich działania antyagregacyjnego. Czosnek może powodować obniżenie stężenia we krwi równocześnie stosowanych środków przeciwwirusowych z grupy inhibitorów proteaz (np. indinawir).

Ostrzeżenia specjalne:

Ciąża i karmienie piersią:

Brak przeciwwskazań do stosowania leku w okresie ciąży lub laktacji. Obecne w preparacie związki siarkowe przechodzą do mleka matki.

Prowadzenie pojazdów i obsługiwane maszyn:

Brak wpływu.



ALLIOMINT

Dawkowanie, sposób stosowania i droga podania:

Droga podania: doustna.

Dawkowanie: Pomocniczo w profilaktyce miażdżycy: od 2 do 3 tabletek 3 razy na dobę. W profilaktyce infekcji górnych dróg oddechowych: od 2 do 3 tabletek od 3 do 4 razy na dobę.

Przedawkowanie:

Brak doniesień na temat toksycznego działania. Zaleca się jednak konsultację z lekarzem.

Postępowanie w przypadku pominięcia dawki leku:

Nie należy stosować dawki podwójnej w celu uzupełnienia pominiętej dawki.

W celu uzyskania wyjaśnień, co do stosowania leku, należy poradzić się lekarza lub farmaceuty.

Działania niepożądane:

Lek w rzadkich przypadkach ($\geq 1/10\ 000$ do $< 1/1000$) może powodować podrażnienie przewodu pokarmowego lub reakcje alergiczne.

Zgłaszanie działań niepożądanych: Jeśli wystąpią jakiegokolwiek objawy niepożądane, w tym wszelkie objawy niepożądane niewymienione w ulotce, należy powiedzieć o tym lekarzowi lub farmaceucie, lub pielęgniarce. 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.: 22 49-21-301, fax: 22 49-21-309, e-mail: ndl@urpl.gov.pl.

Działania niepożądane można zgłaszać również podmiotowi odpowiedzialnemu. Dzięki zgłaszaniu działań niepożądanych można będzie zgromadzić więcej informacji na temat bezpieczeństwa stosowania leku.

Przechowywanie leku:

Przechowywać w zamkniętym opakowaniu, w temperaturze nie wyższej niż 25°C, w miejscu niedostępnym i niewidocznym dla dzieci.

Nie stosować leku po upływie terminu ważności zamieszczonego na opakowaniu.

Podmiot odpowiedzialny:

Laboratorium Farmaceutyczne **Labofarm** Sp. z o.o. Sp. k.

ul. Lubichowska 176 b

83-200 Starogard Gdański

tel. 58 561 20 08

e-mail: poczta@labofarm.com.pl

Wytwórca:

IWLF **Labofarm**

mgr farm. Tadeusz Pawełek

ul. Lubichowska 176 b

83-200 Starogard Gdański

W celu uzyskania bardziej szczegółowych informacji należy zwrócić się do podmiotu odpowiedzialnego.

Data zatwierdzenia tekstu ulotki: 13.02.2018

