

ULOTKA DLA PACJENTA

TABLETKI TONIZUJĄCE LABOFARM

tabletki

Wskazania do stosowania:

Tradycyjnie jako lek wspomagający pracę serca i układu krążenia (w przypadku braku obrzęków, zwłaszcza w obrębie kończyn dolnych, oraz kiedy stosowanie innych leków nie jest konieczne).

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

Przeciwwskazania:

Nadwrażliwość na którykolwiek ze składników leku. Nie stosować z lekami obniżającymi krzepliwość krwi oraz u pacjentów z chorobami wątroby.

Ostrzeżenia i środki ostrożności:

Produkt nie jest przeznaczony do stosowania u dzieci i młodzieży. Możliwość przyjmowania z innymi lekami stosowanymi w chorobach układu krążenia oraz w przypadku tachykardii (częstoskurczu) należy skonsultować z lekarzem. W przypadku pojawienia się bólu w okolicy serca promieniującego w kierunku ramion, bólu w górnej części jamy brzusznej lub w okolicy szyi, obrzęków (zwłaszcza w obrębie kończyn dolnych), duszności, zapalenia skóry, zapalenia zakrzepowego żył, podskórnych stwardnień, wrzodów skórnych, ostrego bólu związanego z dolegliwościami skórnymi, niewydolności serca lub nerek należy natychmiast skontaktować się z lekarzem.

Jeśli nie nastąpiła poprawa lub objawy nasiliły się w trakcie stosowania leku, należy skonsultować się z lekarzem.

Interakcje:

Produkt może wywoływać interakcje z lekami przeciwkrzepliwymi.

Ciąża i karmienie piersią:

Ze względu na brak danych nie zaleca się stosowania u kobiet w okresie ciąży i karmienia.

Przed zastosowaniem leku w okresie ciąży lub karmienia piersią należy skonsultować się z lekarzem.

Wpływ na zdolność prowadzenia pojazdów i obsługiwanie maszyn:

Brak wpływu.

Dawkowanie, sposób stosowania i droga podania:

Droga podania: doustna.

Dawkowanie: Dorośli: 2 tabletki od 2 do 3 razy dziennie, przed jedzeniem.

Nie przekraczać dawki dobowej 6 tabletek, co odpowiada ilości do 3 mg kumaryn na dobę. Nie stosować przez dłuższy okres czasu.

Przedawkowanie:

Mogą wystąpić nudności, wymioty, bóle głowy. W razie przyjęcia większej niż zalecana dawki leku należy zwrócić się do lekarza lub farmaceuty.

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:

Możliwe jest wystąpienie dolegliwości żołądkowo-jelitowych i reakcji alergicznych.

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, 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.

Skład leku:

Crataegi folium cum flore - 150 mg

Crataegi fructus - 30 mg

Leonuri cardiaca herba - 100 mg

Meliloti herba - 40 mg

Substancje pomocnicze: skrobia ziemniaczana, krzemionka koloidalna bezwodna.

Jedna tabletką zawiera 0,02-0,5 mg kumaryn i nie mniej niż 1,25 mg flawonoidów w przeliczeniu na hiperozyd.

Podmiot odpowiedzialny:

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

ul. Lubichowska 176 b

83-200 Starogard Gd.

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 Gd.

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

Data zatwierdzenia tekstu ulotki: 06.12.2016