

CHARAKTERYSTYKA PRODUKTU LECZNICZEGO

1. NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO

Fucus Complexe Lehning Nr 111, tabletki

2. SKŁAD JAKOŚCIOWY I ILOŚCIOWY

1 tabletka (0,25 g) zawiera:

Substancje czynne:

- Fucus vesiculosus D2 0,045 g
- Antimonium crudum D8 0,045 g
- Alchemilla vulgaris D2 0,045 g
- Thyroidinum D8 0,045 g
- Calcarea acetica D2 0,045 g.

3. POSTAĆ FARMACEUTYCZNA

Tabletki

4. SZCZEGÓŁOWE DANE KLINICZNE

Homeopatyczny produkt leczniczy ze wskazaniami leczniczymi.

4.1 Wskazania do stosowania

Wspomagająco w leczeniu nadwagi u osób stosujących prawidłową dietę.

4.2 Dawkowanie i sposób podawania

Jeżeli lekarz nie zaleci inaczej, należy stosować następujący schemat stosowania leku:
dorośli: 4 razy dziennie po 1 tabletkę.

Czas kuracji: do 4 tygodni.

Lek należy stosować między posiłkami, z zachowaniem odstępów ½ godziny przed lub 1 godziny po posiłku.

Przed połyknięciem lek należy przetrzymać chwilę pod językiem.

4.3 Przeciwwskazania

Nadwrażliwość na którykolwiek ze składników leku.

4.4 Specjalne ostrzeżenia i środki ostrożności dotyczące stosowania

Lek nie powinien być stosowany u pacjentów z rzadko występującą, dziedziczną nietolerancją galaktozy, niedoborem laktazy (typu Lapp) lub zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy. Brak danych na temat bezpieczeństwa stosowania produktu u dzieci.

4.5 Interakcje z innymi produktami leczniczymi i inne rodzaje interakcji

Nieznane.

4.6 Wpływ na płodność, ciążę i laktację

Z powodu braku danych dotyczących bezpieczeństwa stosowania u kobiet ciężarnych oraz karmiących piersią nie zaleca się stosowania produktu w tych grupach pacjentów.

4.7 Wpływ na zdolność prowadzenia pojazdów i obsługiwanie maszyn

Lek nie ma wpływu na zdolność prowadzenia pojazdów ani obsługiwanie maszyn.

4.8 Działania niepożądane

Do chwili opracowania tekstu Charakterystyki Produktu Leczniczego nie odnotowano żadnych działań niepożądanych leku. W przypadku jednak zaobserwowania objawów niepożądanych, należy powiadomić o nich lekarza.

4.9 Przedawkowanie

Do chwili opracowania tekstu Charakterystyki Produktu Leczniczego nie było zgłoszonych przypadków przedawkowania leku.

5. WŁAŚCIWOŚCI FARMAKOLOGICZNE

5.1 Właściwości farmakodynamiczne

Brak danych.

5.2 Właściwości farmakokinetyczne

Brak danych.

5.3 Przedkliniczne dane o bezpieczeństwie

Brak danych.

6. DANE FARMACEUTYCZNE

6.1 Wykaz substancji pomocniczych

Stearynian magnezu, laktoza jednowodna, skrobia ryżowa.

6.2 Niezgodności farmaceutyczne

Nie znane.

6.3 Okres ważności

5 lat

6.4 Specjalne środki ostrożności podczas przechowywania

Lek należy przechowywać w oryginalnym, zamkniętym opakowaniu w temperaturze poniżej

25 °C.

6.5 Rodzaj i zawartość opakowania

Blistry z folii Al/PVC zawierające 80 tabletek, w pudełku tekturowym.

6.6 Specjalne środki ostrożności dotyczące usuwania i przygotowania produktu leczniczego do stosowania

Brak szczególnych wymagań.

7. PODMIOT ODPOWIEDZIALNY POSIADAJĄCY POZWOLENIE NA DOPUSZCZENIE DO OBROTU

Lehning Laboratoires
3 rue du Petit Marais
57640 Sainte Barbe
Francja

8. NUMER POZWOLENIA NA DOPUSZCZENIE DO OBROTU

IL-2154/LN-H

9. DATA WYDANIA PIERWSZEGO POZWOLENIA NA DOPUSZCZENIE DO OBROTU / DATA PRZEDŁUŻENIA POZWOLENIA

12 listopada 1996 r.

10. DATA ZATWIERDZENIA LUB CZĘŚCIOWEJ ZMIANY TEKSTU CHARAKTERYSTYKI PRODUKTU LECZNICZEGO