

Tekst oznakowania opakowania:

KORZEŃ ARCYDZIEĞŁA

(*Archangelicae radix*)

Zioła do zaparzania, 1g/1g

Zawartość opakowania: 50 g

Skład:

1 g produktu zawiera 1 g korzenia *Angelica archangelica* L., radix (korzeń arcydziegła).

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

Wskazania do stosowania:

Tradycyjny produkt leczniczy roślinny stosowany w leczeniu wspomagającym braku łaknienia oraz niestrawności objawiającej się wzdęciami i uczuciem pełności.

Przeciwwskazania:

Nadwrażliwość na korzeń arcydziegła.

Ostrzeżenia i zalecane środki ostrożności:

W okresie stosowania leku należy unikać opalania się na słońcu i intensywnego naświetlania promieniami UV (ultrafioletowymi) z uwagi na możliwość wystąpienia nadwrażliwości skóry na promieniowanie UV.

Nie zaleca się stosowania u osób nadwrażliwych na światło. Jeśli objawy niestrawności lub braku łaknienia nie ustąpią pomimo stosowania leku lub nasilą się, należy zastosować inne leczenie.

Przez wzgląd na brak danych na temat bezpieczeństwa w grupie młodzieży poniżej 18 lat należy zasięgnąć opinii lekarza przed zastosowaniem leku.

Stosowanie podczas ciąży i karmienia piersią:

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

Wpływ na zdolność prowadzenia pojazdów i obsługę urządzeń mechanicznych w ruchu:

Brak danych.

Interakcje z lekami i inne formy interakcji:

Dotychczas nie notowano.

Dawkowanie i sposób stosowania:

Tradycyjnie stosuje się podany sposób przygotowania naparu:

Dorośli i osoby w wieku podeszłym: pół płaskiej łyżeczki korzeni (ok. 1,5 g) zalać 1 szklanką wrzącej wody i naparzać pod przykryciem 15 min. Odstawić na 10 min. i przecedzić. Pić do 3 razy dziennie przed jedzeniem w przypadku braku łaknienia albo po posiłkach w niestrawności objawiającej się wzdęciami i uczuciem pełności.

W celu uzyskania wyjaśnień co do stosowania leku należy zasięgnąć porady lekarza lub farmaceuty.

Przedawkowanie:

Przedawkowanie produktu, zwłaszcza przy ekspozycji na światło (opalenie, naświetlanie promieniami UV), może prowadzić do zwiększenia wrażliwości skóry i poparzeń (fototoksyczność). Przedawkowanie produktu, przy równoczesnej ekspozycji na promieniowanie UV zwiększa ryzyko wystąpienia działania rakotwórczego.

W przypadku przedawkowania produktu zaleca się unikanie światła słonecznego oraz konsultację z lekarzem lub farmaceutą.

Postępowanie w przypadku pominięcia dawki leku:

Nie należy stosować dawki podwójnej w celu uzupełnienia pominiętej dawki.

Działania niepożądane:

W pojedynczych przypadkach możliwe jest wystąpienie nadwrażliwości skóry na światło. W przypadku wystąpienia zaczerwienienia skóry wystawionej na światło należy odstawić produkt leczniczy i zwrócić się do lekarza.

Zgłaszanie działań niepożądanych

Jeśli wystąpią jakiegokolwiek objawy niepożądane, w tym wszelkie objawy niepożądane niewymienione w ulotce, należy powiedzieć o tym lekarzowi lub farmaceutce, 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.

Nie stosować po upływie terminu ważności.

Przechowywać w zamkniętych opakowaniach, w temperaturze nie wyższej niż 25°C. Chronić od światła, wilgoci i wpływu obcych zapachów.

Przechowywać w miejscu niedostępnym i niewidocznym dla dzieci.

Kategoria dostępności:

Produkt leczniczy wydawany bez przepisu lekarza - OTC.

Podmiot odpowiedzialny i wytwórca:

Krakowskie Zakłady Zielarskie „Herbapol” w Krakowie S.A.

ul. Chałupnika 14, 31-464 Kraków

tel. 12 411-69-11, fax 12 411-58-37

e-mail: herbapol@herbapol.krakow.pl

Numer pozwolenia na dopuszczenie do obrotu: IL-0986/LN

Numer serii:

Termin ważności:

Kod EAN UCC:

5	9	0	9	9	9	0	2	1	4	3	0	3
---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---

Data zatwierdzenia tekstu oznakowania opakowania bezpośredniego: 07.12.2017 r.