

OZNAKOWANIE OPAKOWAŃ

INFORMACJE ZAMIESZCZANE NA OPAKOWANIACH ZEWNĘTRZNYCH

Pudełko tekturowe

1. NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO

Mastodynnon N, krople doustne, roztwór

2. ZAWARTOŚĆ SUBSTANCJI CZYNNYCH

Skład:

100 g kropli doustnych, roztwór zawiera:

Substancje czynne:

<i>Vitex Agnus-castus</i> TM=D1	20 g
<i>Caulophyllum thalictroides</i> D4	10 g
<i>Cyclamen purpurascens</i> D4	10 g
<i>Strychnos ignatii</i> D6	10 g
<i>Iris versicolor</i> D2	20 g
<i>Lilium lancifolium</i> D3	10 g

3. WYKAZ SUBSTANCJI POMOCNICZYCH

Substancje pomocnicze: etanol.

Lek zawiera 53% (v/v) etanolu.

4. POSTAĆ FARMACEUTYCZNA I ZAWARTOŚĆ OPAKOWANIA

Krople doustne, roztwór

50 ml kod

5	9	0	9	9	9	6	3	6	8	1	1	6
---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---

100 ml kod

5	9	0	9	9	9	6	3	6	8	1	2	3
---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---

5. SPOSÓB I DROGA PODANIA

Należy zapoznać się z treścią ulotki przed zastosowaniem leku.

Dawkowanie i sposób podawania

Dorośle kobiety powyżej 18 roku życia: doustnie, rano i wieczorem 30 kropli Mastodynnon N rozcieńczonych niewielką ilością wody.

Lek nie powinien być stosowany u pacjentek, które nie rozpoczęły jeszcze regularnego miesiączkowania w okresie pokwitania.

Lek należy przyjmować przez co najmniej 2-3 miesiące - także podczas krwawień miesięcznych.

Jeśli po 6 tygodniach przyjmowania leku dolegliwości pozostaną, należy skontaktować się z lekarzem.

6. OSTRZEŻENIE DOTYCZĄCE PRZECHOWYWANIA PRODUKTU LECZNICZEGO W MIEJSCU NIEWIDOCZNYM I NIEDOSTĘPNYM DLA DZIECI

Przechowywać w miejscu niedostępnym i niewidocznym dla dzieci.

7. INNE OSTRZEŻENIA SPECJALNE, JEŚLI KONIECZNE

8. TERMIN WAŻNOŚCI

Termin ważności (EXP):

9. WARUNKI PRZECHOWYWANIA

Produkt leczniczy nie wymaga szczególnych warunków przechowywania

10. SPECJALNE ŚRODKI OSTROŻNOŚCI DOTYCZĄCE USUWANIA NIEZUŻYTEGO PRODUKTU LECZNICZEGO LUB POCHODZĄCYCH Z NIEGO ODPADÓW, JEŚLI WŁAŚCIWE

11. NAZWA I ADRES PODMIOTU ODPOWIEDZIALNEGO

Podmiot odpowiedzialny:

BIONORICA SE

Kerschensteinerstraße 11-15

92318 Neumarkt/Niemcy

<((logo)) podmiotu odpowiedzialnego>

< ((Hologram))>

12. NUMER POZWOLENIA NA DOPUSZCZENIE DO OBROTU

Pozwolenie nr: IL-3681/LN-H

13. NUMER SERII

Nr serii (Lot):

14. OGÓLNA KATEGORIA DOSTĘPNOŚCI

Produkt leczniczy wydawany bez przepisu lekarza - OTC

15. INSTRUKCJA UŻYCIA

Homeopatyczny produkt leczniczy ze wskazaniami leczniczymi

Lek stosowany wspomagająco w zespole napięcia przedmiesiączkowego z takimi objawami jak: mastodynia (bolesność piersi), zaburzenia równowagi emocjonalnej

Należy zużyć w ciągu 6 miesięcy od otwarcia butelki.

16. INFORMACJA PODANA SYSTEMEM BRAILLE’A

Mastodynnon N

17. NIEPOWTARZALNY IDENTYFIKATOR – KOD 2D
--

Nie dotyczy.

18. NIEPOWTARZALNY IDENTYFIKATOR – DANE CZYTELNE DLA CZŁOWIEKA

Nie dotyczy.

INFORMACJE ZAMIESZCZANE NA OPAKOWANIACH BEZPOŚREDNICH

Butelka

1. NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO

Mastodynon N, krople doustne, roztwór

2. ZAWARTOŚĆ SUBSTANCJI CZYNNYCH

Skład:

100 g kropli doustnych, roztwór zawiera:

Substancje czynne:

<i>Vitex Agnus-castus</i> TM=D1	20 g
<i>Caulophyllum thalictroides</i> D4	10 g
<i>Cyclamen purpurascens</i> D4	10 g
<i>Strychnos ignatii</i> D6	10 g
<i>Iris versicolor</i> D2	20 g
<i>Lilium lancifolium</i> D3	10 g

3. WYKAZ SUBSTANCJI POMOCNICZYCH

Lek zawiera 53% (v/v) etanolu.

4. POSTAĆ FARMACEUTYCZNA I ZAWARTOŚĆ OPAKOWANIA

krople doustne

50 ml

100 ml

5. SPOSÓB I DROGA PODANIA

Należy zapoznać się z treścią ulotki przed zastosowaniem leku.

Dawkowanie i sposób podawania

Dorosłe kobiety powyżej 18 roku życia: doustnie, rano i wieczorem 30 kropli Mastodynon N rozcieńczonych niewielką ilością wody.

Lek należy przyjmować przez co najmniej 2-3 miesiące - także podczas krwawień miesięcznych.

6. OSTRZEŻENIE DOTYCZĄCE PRZECHOWYWANIA PRODUKTU LECZNICZEGO W MIEJSCU NIEWIDOCZNYM I NIEDOSTĘPNYM DLA DZIECI

Lek należy przechowywać w miejscu niedostępnym i niewidocznym dla dzieci.

7. INNE OSTRZEŻENIA SPECJALNE, JEŚLI KONIECZNE

8. TERMIN WAŻNOŚCI

EXP

9. WARUNKI PRZECHOWYWANIA

Produkt leczniczy nie wymaga szczególnych warunków przechowywania.

10. SPECJALNE ŚRODKI OSTROŻNOŚCI DOTYCZĄCE USUWANIA NIEZUŻYTEGO PRODUKTU LECZNICZEGO LUB POCHODZĄCYCH Z NIEGO ODPADÓW, JEŚLI WŁAŚCIWE**11. NAZWA I ADRES PODMIOTU ODPOWIEDZIALNEGO****Podmiot odpowiedzialny:**

BIONORICA SE

Kerschensteinerstraße 11-15

92318 Neumarkt/Niemcy

<((logo)) podmiotu odpowiedzialnego>

12. NUMER POZWOLENIA NA DOPUSZCZENIE DO OBROTU

Pozwolenie nr: IL-3681/LN-H

13. NUMER SERII

Lot:

14. OGÓLNA KATEGORIA DOSTĘPNOŚCI**15. INSTRUKCJA UŻYCIA**

Homeopatyczny produkt leczniczy ze wskazaniami leczniczymi

Należy zużyć w ciągu 6 miesięcy od otwarcia butelki.

16. INFORMACJA PODANA SYSTEMEM BRAILLE'A**17. NIEPOWTARZALNY IDENTYFIKATOR – KOD 2D**

Nie dotyczy.

18. NIEPOWTARZALNY IDENTYFIKATOR – DANE CZYTELNE DLA CZŁOWIEKA
--

Nie dotyczy.