

Prospect: Informații pentru consumator/pacient

KLIMAXAN comprimate de supt Medicament homeopat

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte să luați acest medicament, deoarece conține informații importante pentru dumneavoastră.

Utilizați întotdeauna acest medicament în conformitate cu informațiile din acest prospect sau indicațiilor medicului dumneavoastră sau farmacistului.

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
- Întrebați farmacistul dacă aveți nevoie de mai multe informații sau recomandări.
- Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nementionate în acest prospect. Vezi pct. 4.
- Dacă peste 1-2 luni nu vă simțiți mai bine sau vă simțiți mai rău, trebuie să vă adresați unui medic.

Ce găsiți în acest prospect:

1. Ce este KLIMAXAN și pentru ce se utilizează
2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați KLIMAXAN
3. Cum se utilizează KLIMAXAN
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează KLIMAXAN
6. Conținutul ambalajului și alte informații suplimentare

1. Ce este KLIMAXAN și pentru ce se utilizează

KLIMAXAN comprimate de supt se atribuie la grupul "Medicamente homeopate".

KLIMAXAN se utilizează pentru tratamentul următoarelor stări la femei:

- în calitate de remediu simptomatic în tratamentul manifestărilor sindromului climacteric (iritabilitate, labilitate emoțională, tulburări de somn, dureri de cap, amețeli, dureri puternice de inimă, transpirație, bufeuri de căldură).

2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați KLIMAXAN

Nu utilizați KLIMAXAN dacă:

- sunteți alergic la substanțele active sau la alte componente ale acestui medicament, enumerate la pct. 6;
- sarcina și perioada de alăptare

Atenționări și precauții

Consultați medicul dumneavoastră sau farmacistul înainte de a lua KLIMAXAN.

Dacă simptomele se mențin sau se înrăutățesc, este necesară consultarea unui medic sau farmacist.

Copii

KLIMAXAN nu este destinat utilizării la copii.

KLIMAXAN împreună cu alte medicamente

Vă rugăm să spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă luați, ați luat recent sau intenționați să luați orice alte medicamente, inclusiv eliberate fără prescripție medicală.

Cazuri de incompatibilitate cu alte medicamente până în prezent nu au fost raportate.

Sarcina și alăptarea

Dacă sunteți gravidă sau alăptați, credeți că ați putea fi gravidă sau intenționați să rămâneți gravidă, adresați-vă medicului sau farmacistului pentru recomandări înainte de a lua acest medicament.

KLIMAXAN este contraindicat în sarcină și perioada de alăptare.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

KLIMAXAN nu are nici o influență asupra capacității de a conduce vehicule sau de a folosi alte utilaje potențial periculoase.

KLIMAXAN conține lactoză

Dacă medicul dumneavoastră v-a informat că aveți intoleranță la unele categorii de glucide, vă rugăm să consultați medicul dumneavoastră înainte de a lua acest medicament.

3. Cum să utilizați KLIMAXAN

Luați întotdeauna KLIMAXAN exact așa cum este descris în acest prospect sau cum v-a spus medicul dumneavoastră. Discutați cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul, dacă nu sunteți sigur.

KLIMAXAN este destinat pentru administrare bucofaringiană.

Doza pentru o priză – 1 comprimat (se ține în gură până la dizolvarea lui completă – în afara meselor). A se administra de 2 ori pe zi, dimineața și seara. În funcție de severitatea stării frecvența administrării poate fi crescută până la 3-4 ori pe zi.

Durata recomandată de utilizare a medicamentului constituie 6 luni. E posibilă efectuarea curelor repetate de tratament la recomandarea medicului.

Dacă ați luat mai mult KLIMAXAN decât trebuie

Dacă luați prea multe comprimate, adresați-vă imediat medicului dumneavoastră sau farmacistului. În caz de supradozaj sunt posibile fenomene dispeptice (diaree, dureri în abdomen, greață), cauzate de excipienții din compoziția medicamentului. Dacă semналаți aceste fenomene după supradozajul cu medicament, întrerupeți utilizarea lui și adresați-vă la medic.

Dacă ați uitat să luați KLIMAXAN

Dacă ați uitat să luați KLIMAXAN, luați doza următoare imediat ce v-ați amintit; luați doza următoare la ora obișnuită. Nu luați o doză dublă pentru a compensa doza uitată.

Dacă încetați să luați KLIMAXAN

Durata tratamentului este determinată individual. Medicul sau farmacistul vă va spune, cât timp trebuie să continuați tratamentul. Trebuie să consultați medicul dumneavoastră sau farmacistul, dacă ați decis să încetați să luați medicamentul.

Dacă aveți orice întrebări suplimentare cu privire la acest produs, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

4. Reacții adverse posibile

Ca toate medicamentele, acest medicament poate provoca reacții adverse, cu toate că nu apar la toate persoanele.

Reacții adverse rare (pot apărea până la 1 din 1000 persoane):

– sunt posibile reacții alergice și manifestări de hipersensibilitate individuală la componentele

medicamentului.

Raportarea reacțiilor adverse

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice reacții adverse nementionate în acest prospect.

De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse sau prin intermediul sistemului național de raportare, ale cărui detalii sunt publicate pe web-site-ul Agenției Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale www.amdm.gov.md sau e-mail: farmacovigilenta@amdm.gov.md.

Raportând reacțiile adverse, puteți contribui la furnizarea de informații suplimentare privind siguranța acestui medicament.

5. Cum se păstrează KLIMAXAN

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.

A se păstra la temperaturi sub 25 °C.

Nu utilizați KLIMAXAN după data de expirare înscrisă pe ambalaj. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

Nu aruncați niciun medicament pe calea apei sau a reziduurilor menajere. Întrebați farmacistul cum să aruncați medicamentele pe care nu le mai folosiți. Aceste măsuri vor ajuta la protejarea mediului.

6. Conținutul ambalajului și alte informații

Ce conține KLIMAXAN

1 comprimat conține:

Substanțe active (în raport de 1:1:1) Cimicifuga racemosa (Cimicifuga) C200, Lachesis mutus (Lachesis) C50, Apis mellifica (Apis) C200 sub formă de triturare homeopatică pe lactoză monohidrat – 0,0024 g.

Celelalte componente sunt: lactoză monohidrat, celuloză microcristalină, stearat de magneziu.

Cum arată KLIMAXAN și conținutul ambalajului

KLIMAXAN se prezintă sub formă de comprimate plat-cilindrice, cu margini teșite, de culoare de la albă până la aproape albă.

KLIMAXAN este disponibil în cutii cu 1 sau 2 blistere din PVC/Al a câte 20 comprimate de supt.

Deținătorul certificatului de înregistrare și fabricantul

Deținătorul certificatului de înregistrare

FȘP Materia Medica Holding SRL,

Str-la 3 Samotecinîi, 9,

127473, or. Moscova, Rusia.

Tel./fax: +7 (495) 684-43-33.

Fabricantul

FȘP Materia Medica Holding SRL,

str. Buguruslanskaya, 54,

454139, or. Celeabinsk, Rusia.

Acest prospect a fost aprobat în martie 2024.

Informații detaliate privind acest medicament sunt disponibile pe site-ul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (AMDM) <http://nomenclator.amdm.gov.md>