

## BETEGTÁJÉKOZTATÓ: INFORMÁCIÓK A FELHASZNÁLÓ SZÁMÁRA

### Luffeel tablettá

Hatóanyagok: Aralia racemosa D1, Arsenum iodatum D8, Lobelia inflata D6, Luffa operculata D12

**Mielőtt elkezd szedni ezt a gyógyszert, olvassa el figyelmesen az alábbi betegájékoztatót, mely az Ön számára fontos információkat tartalmaz.**

Ezt a gyógyszert mindig pontosan a betegájékoztatóban leírtaknak, vagy az Ön kezelőorvos vagy gyógyszerésze által elmondottaknak megfelelően szedje.

- Tartsa meg a betegájékoztatót, mert a benne szereplő információkra a későbbiekben is szüksége lehet.
- További információkért vagy tanácsért forduljon gyógyszerészéhez.
- Ha Önnél bármilyen mellékhatás jelentkezik, tájékoztassa kezelőorvosát, vagy gyógyszerészét. Ez a betegájékoztatóban fel nem sorolt bármely lehetséges mellékhatásra is vonatkozik. Lásd 4. pont.
- Feltétlenül tájékoztassa kezelőorvosát, ha tünetei 10 napon belül nem enyhülnek, vagy éppen súlyosbodnak.

#### A betegájékoztató tartalma

1. Milyen típusú gyógyszer a Luffeel tablettá és milyen betegségek esetén alkalmazható?
2. Tudnivalók a Luffeel tablettá szedése előtt
3. Hogyan kell szedni a Luffeel tablettát?
4. Lehetséges mellékhatások
5. Hogyan kell a Luffeel tablettát tárolni?
6. A csomagolás tartalma és egyéb információk

#### 1. MILYEN TÍPUSÚ GYÓGYSZER A LUFFEEL TABLETTA ÉS MILYEN BETEGSÉGEK ESETÉN ALKALMAZHATÓ?

A Luffeel tablettá homeopátiás gyógyszer.

A homeopátiás hagyománynak megfelelően az alábbi állapotok tüneteinek csökkentésére alkalmazható:

- az orr és a torok allergiás megbetegedései,
- szénanátha.

#### 2. TUDNIVALÓK A LUFFEEL TABLETTA SZEDÉSE ELŐTT

##### Ne szedje a Luffeel tablettát

- ha allergiás a hatóanyagokra vagy a gyógyszer (6. pontban felsorolt) egyéb összetevőjére.

##### Figyelmeztetések és óvintézkedések

A Luffeel tablettá alkalmazása előtt tájékoztassa orvosát amennyiben pajzsmirigy betegségben szenved. Ez esetben a Luffeel tablettá kizárólag orvosi javaslatra és orvosi felügyelet mellett alkalmazható.

A homeopátiás gyógyszerek alkalmazásának kezdetén a fennálló tünetek átmenetileg erősödhetnek. Ebben az esetben a gyógyszer szedését időlegesen fel kell függeszteni és orvoshoz kell fordulni.

A homeopátiás gyógyszert nem szabad az indokoltnál hosszabb ideig vagy a tünetek megszűnését követően alkalmazni, mert ilyen esetben nem kívánatos hatások (ún. gyógyszervizsgálati tünetek) léphetnek fel.

A homeopátiás gyógyszer alkalmazásának időtartama alatt nem szabad illóolajat is tartalmazó (mentolos, eukaliptuszos) termékeket (cukorka stb.) fogyasztani és intenzív illatú fogkrémet használni. A kezelés ideje alatt aromás anyagokat tartalmazó kenőcsöt (pl. kámforos) sem szabad alkalmazni, mivel ezek jelentős mértékben képesek befolyásolni a homeopátiás gyógyszer hatását.

#### **Egyéb gyógyszerek és a Luffeel tablettá**

Nem ismert, hogy a Luffeel tablettá befolyásolja más gyógyszerkészítmények hatását, vagy más gyógyszerkészítmények befolyásolják a Luffeel tablettá hatását.

Feltétlenül tájékoztassa kezelőorvosát vagy gyógyszerészét a jelenleg vagy nemrégiben szedett, valamint szedni tervezett egyéb gyógyszereiről.

#### **Terhesség, szoptatás és termékenység**

Ha Ön terhes, vagy szoptat, illetve fennáll Önnél a terhesség lehetősége vagy gyermeket szeretne, a gyógyszer szedése előtt beszéljen kezelőorvosával.

A készítmény hatóanyagainak termékenységet befolyásoló hatására vonatkozó adatok nem állnak rendelkezésre.

#### **A készítmény hatásai a gépjárművezetéshez és gépek kezeléséhez szükséges képességekre**

A Luffeel tablettának a gépjárművezetéshez és gépek kezeléséhez szükséges képességeket befolyásoló hatásait nem vizsgálták.

#### **A Luffeel tablettá tejcukrot (laktózt) tartalmaz**

Amennyiben kezelőorvosa korábban már figyelmeztette Önt, hogy bizonyos cukrokra érzékeny, keresse fel orvosát vagy gyógyszerészét mielőtt elkezdi szedni ezt a gyógyszert.

### **3. HOGYAN KELL SZEDNI A LUFFEEL TABLETTÁT?**

A Luffeel tablettát mindig pontosan a betegtájékoztatóban leírtaknak, vagy az Ön kezelőorvosa vagy gyógyszerésze által elmondottaknak megfelelően szedje. Amennyiben nem biztos az adagolásról illetően, kérdezze meg kezelőorvosát vagy gyógyszerészét.

#### **A készítmény ajánlott adagja:**

Felnőtteknek és 12 év feletti serdülőknek:

- naponta 3-szor 1 tablettá. Akut esetben negyedóránként 1 tablettá alkalmazható legfeljebb 2 órán keresztül.

Gyermekeknek:

- 6-11 éves gyermekeknek naponta 2-szer 1 tablettá.

- 6 év alatti gyermekeknek naponta 1-szer 1 tablettá.

A panaszok enyhülésekor az adagolás gyakoriságát csökkenteni kell.

#### **Az alkalmazás módja**

Étkezés előtt legalább 30 perccel vegye be a tablettát. Mielőtt lenyeli, tartsa a szájában amíg az szétesik.

#### **Alkalmazása gyermekeknél**

Gyermekeknek a tablettát összetörve, kis mennyiségű vízhez keverve is be lehet adni.

#### **Az alkalmazás időtartama**

Ha tünetei 10 napon belül nem enyhülnek, súlyosbodnak vagy új tünetek jelennek meg, keresse fel orvosát, aki az Ön további kezelését meghatározza.

#### **Ha az előírtnál több Luffeel tablettát vett be**

Keresse fel orvosát, aki az esetleges szükséges intézkedésekről dönteni tud.

#### **Ha elfelejtette bevenni a Luffeel tablettát**

Ne vegyen be kétszeres adagot a kihagyott tablettá pótlására. A következő tablettát vegye be a szokásos időben.

Ha bármilyen további kérdése van a gyógyszer alkalmazásával kapcsolatban, kérdezze meg kezelőorvosát vagy gyógyszerészét.

#### **4. LEHETSÉGES MELLÉKHATÁSOK**

Mint minden gyógyszer, így a Luffeel tablettá is okozhat mellékhatásokat, melyek azonban nem mindenkinél jelentkeznek.

Nagyon ritkán (10.000-ból kevesebb, mint egy gyógyszereszedő esetében) túlérzékenységi reakció előfordulhat jódra vagy a gyógyszer egyéb összetevőjére érzékeny betegeknél. Ilyen esetben a gyógyszer szedését abba kell hagyni és orvoshoz kell fordulni.

##### **Mellékhatások bejelentése**

Ha Önnél bármilyen mellékhatás jelentkezik, tájékoztassa kezelőorvosát, vagy gyógyszerészét. Ez a beteg tájékoztatóban fel nem sorolt bármilyen lehetséges mellékhatásra is vonatkozik. A mellékhatásokat közvetlenül a hatóság részére is bejelentheti postai úton a GYEMSZI Országos Gyógyszerészeti Intézet, Postafiók 450, H-1372 Budapest címre, vagy elektronikusan a [www.ogyi.hu](http://www.ogyi.hu) weboldalon keresztül.

A mellékhatások bejelentésével Ön is hozzájárulhat ahhoz, hogy minél több információ álljon rendelkezésre a gyógyszer biztonságos alkalmazásával kapcsolatban.

#### **5. HOGYAN KELL A LUFFEEL TABLETTÁT TÁROLNI?**

- A gyógyszer gyermekektől elzárva tartandó!
- Legfeljebb 25°C-on, a nedvességtől való védelem érdekében az eredeti csomagolásban, a tartályt jól lezárva tárolandó.
- A címkén és a dobozon feltüntetett lejárati idő („Felhasználható:”) után ne szedje a Luffeel tablettát. A lejárati idő a megadott hónap utolsó napjára vonatkozik.
- Semmilyen gyógyszert ne dobjon a szennyvízbe, vagy a háztartási hulladékba. Kérdezze meg gyógyszerészét, hogy mit tegyen a már nem használt gyógyszereivel. Ezek az intézkedések elősegítik a környezet védelmét.

#### **6. A CSOMAGOLÁS TARTALMA ÉS EGYÉB INFORMÁCIÓK**

##### **Mit tartalmaz a Luffeel tablettá**

1 tablettá hatóanyag-tartalma:

Aralia racemosa	D1	25,0 mg
Arsenum iodatum	D8	25,0 mg
Lobelia inflata	D6	25,0 mg
Luffa operculata	D12	25,0 mg

Egyéb összetevők: laktóz-monohidrát (kb. 300 mg), magnézium-sztearát.

##### **Milyen a Luffeel tablettá külleme és mit tartalmaz a csomagolás**

A Luffeel tablettá sárgás-fehér színű, kerek, lapos felületű, metszett élű tablettá.

A tabletták műanyag kupakkal lezárt műanyag tartályban és dobozban kerülnek forgalomba.

A csomagolás 50 db vagy 250 db tablettát tartalmaz.

Nem feltétlenül mindegyik kiszerelés kerül kereskedelmi forgalomba.

##### **A forgalomba hozatali engedély jogosultja és a gyártó:**

Biologische Heilmittel Heel GmbH,  
Dr. -Reckeweg-Str. 2-4,  
76532 Baden-Baden, Németország

Telefon: 00 49 (0) 7221 501 00, Fax: 00 49 (0) 7221 501 210  
Email: info@heel.de

**Helyi képviselő:**

Dr. Peithner Budapest Kft.,  
Tel.: +36 1 431-8954,  
Fax: +36 1 431-8953,  
e-mail: [peithun@t-online.hu](mailto:peithun@t-online.hu)

OGYI-HG-070/02 (50 db)  
OGYI-HG-070/03 (250 db)

A betegtájékoztató legutóbbi felülvizsgálatának dátuma: 2014. május.