



Bionorica®



De la natură
la fitomedicină
bazată pe dovezi



PHYTONEERING = FITOINGINERIE

Medicamentele pe bază de plante sunt la fel de vechi ca omenirea. Ele formează baza farmaceutică modernă. Conștientizarea importanței și eficacității acestora face ca medicina de astăzi să se bazeze din ce în ce mai mult pe plante, în fiecare zi.

Compania germană Bionorica investește masiv în cercetare și dezvoltare, utilizând metode de înaltă tehnologie pentru a analiza acțiunea compușilor vegetali. În cei peste 85 de ani de cercetare intensivă, Bionorica a dobândit cunoștințe aprofundate despre medicamentele pe bază de plante și a devenit un pionier în producția de fitofarmaceutice de cea mai înaltă calitate.

Folosind termenul **Phytoneering – Fitoinginerie** (derivat din „phyto” pentru plante și „inginerie” pentru cercetare și tehnologii inovatoare), Bionorica subliniază importanța cercetării atente a substanțelor active din plante folosind cea mai nouă și performantă tehnologie. Fitoingineria construiește o punte între medicina empirică și știința farmaceutică modernă, cu scopul de a dezvolta medicamente eficiente și foarte bine tolerate.

Materialul vegetal de înaltă calitate, procedurile de producție specifice și eficacitatea determinată științific, prin studii clinice, reprezintă condițiile fundamentale pentru medicamentele pe bază de plante standardizate, de încredere, care ajută la tratarea bolilor într-un mod țintit și eficient.

Eficiența și tolerabilitatea medicamentelor din portofoliul Bionorica a fost dovedită prin studii clinice și prin experiența utilizării lor de către milioane de pacienți din întreaga lume.

În România, medicamentele Bionorica sunt disponibile, prin parteneri, de peste 20 de ani, și prin reprezentanța proprie, din anul 2021.

Recomandați cu încredere medicamentele noastre inovative pe bază de plante, intens cercetate și cu eficiență dovedită clinic.



Nas înfundat? Durere de cap sinusală?



Medicament
recomandat
de ghidul
EPOS 2020*



Sinupret®

- Desfundă nasul
- Fluidifică secrețiile nazale
- Înlătură durerea de cap

Rinosinuzită acută și cronică manifestată prin:

- Secreții nazale și congestie nazală
- Durere sau senzație de presiune la nivelul feței
- Cefalee



Sinupret® acute drajeuri	Sinupret® drajeuri	Sinupret® picături orale soluție	Sinupret® Sirop
1 drajeu conține: 160,00 mg extract uscat nativ din Gentiana lutea L., Primula veris L., Rumex crispus L., Sambucus nigra L., Verbena officinalis L	1 drajeu conține: Verbenae herba pulbere 18 mg, Gentianae radix pulbere 6 mg, Rumicis herba pulbere 18 mg, Sambuci flos pulbere 18 mg, Primulae flos cum calycibus pulbere 18 mg	Un ml picături orale soluție conține: 283 mg extract din: Gentianae radix, Verbenae herba, Rumicis herba, Sambuci flos, Primulae flos cum calycibus	Un ml sirop conține: 416,8 mg extract din Gentianae radix, Verbenae herba, Rumicis herba, Sambuci flos, Primulae flos cum calycibus)
Vârstă	Doze și mod de administrare		
2 - 5 ani	-	-	15 pic. x 3 pe zi
6 - 11 ani	-	1 x 3 pe zi	25 pic. x 3 pe zi
≥ 12 ani	-	-	50 pic. x 3 pe zi
≥ 18 ani	1 x 3 pe zi	2 x 3 pe zi	7 ml x 3 pe zi

DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI: Sinupret acute drajeuri. DATE CLINICE: 4.1 Indicații terapeutice: Medicament din plante indicat la adulți pentru tratarea inflamațiilor acute și fără complicații ale sinusurilor paranazale (rino-sinuzită acută, fără complicații), însoțite de simptome cum sunt secreții nazale, congestie nazală, cefalee, durere sau senzație de presiune la nivelul feței. Nu există date suficiente privind doza specifică recomandată la pacienții cu disfuncții renale/hepatice. Mod de administrare: Drajeurile trebuie înghițite, fără a fi mestecate. Acest medicament trebuie luat cu o cantitate suficientă de lichid, de exemplu cu un pahar cu apă. Dacă nu se recomandă altfel, medicamentul trebuie utilizat pentru o perioadă de 7-14 zile. 4.3 Contraindicații: Hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienții enumerați în RCP. Ulcer gastro-duodenal. 4.4 Atenționări și precauții speciale pentru utilizare: În cazul în care pacientul prezintă sângerare nazală, febră, durere severă, secreții nazale purulente, tulburare de vedere, asimetrie facială sau parestezie facială, se impune diagnostic diferențial și tratament medical. Dacă simptomele persistă timp de peste 7-14 zile, dacă se agravează sau reapar periodic, este recomandat consult medical. În cazul în care pacientul este diagnosticat cu gastrită sau la pacienți cu stomac sensibil, acest medicament trebuie utilizat cu foarte mare precauție. Preferabil, Sinupret acute drajeuri trebuie utilizat după mese și cu un pahar cu apă. Pacienții cu afecțiuni ereditare rare de intoleranță la fructoză, sindrom de malabsorbție la glucoză galactoză sau insuficiență a zaharazei-izomaltazei, nu trebuie să ia acest medicament. Notă pentru pacienții cu diabet zaharat: Un drajeu conține în medie 0,3 g de carbohidrați digerabili. 4.6 Fertilitatea, sarcina și alăptarea: Sarcina: Nu există date privind utilizarea Sinupret acute drajeuri (extract uscat) la gravide. Studiile la animale nu indică efecte nocive directe sau indirecte cu privire la toxicitatea asupra funcției de reproducere (vezi pct. 5.3). Din motive de siguranță, în timpul sarcinii trebuie evitată administrarea Sinupret acute drajeuri. Alăptarea: Nu se cunoaște dacă substanțele active din Sinupret acute drajeuri sunt excretate în lapte la om. Nu poate fi exclus riscul pentru sugar. Sinupret acute drajeuri nu trebuie utilizat în timpul alăptării. Fertilitatea: Nu există date privind efectele utilizării Sinupret acute drajeuri (extract uscat) asupra fertilității. În studiile la animale nu s-au observat efecte asupra fertilității în cazul utilizării Sinupret sub forma farmaceutică drajeuri și în cazul administrării orale de Sinupret sub forma farmaceutică de picături (vezi pct. 5.3). 4.7 Efecte asupra capacității de a conduce vehicule și de a folosi utilaje: Sinupret acute drajeuri poate avea o influență mică asupra capacității de a conduce vehicule și de a folosi utilajele la pacienții care prezintă reacții adverse cum sunt amețelile (vezi pct. 4.8 din RCP). 4.9 Supradozaj: Până în prezent nu se cunosc cazuri de intoxicație cu Sinupret acute drajeuri. În caz de supradozaj, reacțiile adverse prezentate mai sus (de exemplu, greață, durere epigastrică, diaree) pot fi mai intense. Tratamentul supradozajului: În cazul în care apar simptome de intoxicație sau supradozaj este necesar tratament simptomatic. PROPRIETĂȚI FARMACEUTICE 6.1 Lista excipienților: Consultat RCP. 6.2 Incompatibilități: Nu este cazul. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ: Bionorica SE, Germania. 8. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ: 12539/2019/01-02. 9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI SAU A REÎNNUIRII AUTORIZAȚIEI: Autorizare – Ianuarie 2015. Reînnoirea autorizației – Octombrie 2019. 10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI: Noiembrie 2020. **DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI: SINUPRET drajeuri, SINUPRET picături orale, soluție, Sinupret Sirop.** DATE CLINICE: 4.1 Indicații terapeutice: Indicat în inflamații acute și cronice ale mucoasei sinusurilor paranazale. Durata administrării este de 7-14 zile. Dacă simptomele durează mai mult de 14 zile sau reapar periodic, se recomandă reevaluarea tratamentului. 4.3 Contraindicații Hipersensibilitate la substanțele active sau la oricare dintre excipienții enumerați în RCP. 4.4 Atenționări și precauții speciale pentru utilizare: În cazul în care pacientul este diagnosticat cu gastrită sau la pacienți cu stomac sensibil, acest medicament trebuie utilizat cu foarte mare precauție. Preferabil, Sinupret drajeuri trebuie utilizat după mese și cu un pahar cu apă. Sinupret drajeuri conține glucoză, lactoză, sucroză și sorbitol. Pacienții cu afecțiuni ereditare rare de intoleranță la fructoză, intoleranță la galactoză, deficit de lactază (Lapp), malabsorbție la glucoză galactoză sau insuficiență de sucrază-izomaltază nu trebuie să utilizeze acest medicament. 4.5 Interacțiuni cu alte medicamente și alte forme de interacțiune: Până în prezent nu se cunosc interacțiuni cu alte medicamente. 4.6 Fertilitatea, sarcina și alăptarea: Sarcina și alăptarea: Sinupret drajeuri nu trebuie administrat în timpul sarcinii și în perioada de alăptare decât după o evaluare strictă a raportului risc-beneficiu. 4.7 Efecte asupra capacității de a conduce vehicule și de a folosi utilaje: Nu sunt necesare precauții speciale. 4.8 Reacții adverse: de consultat RCP. Prospectul informează pacientul să întrerupă administrarea de Sinupret drajeuri și să se adreseze medicului dacă survine oricare dintre reacțiile adverse descrise. 6. PROPRIETĂȚI FARMACEUTICE: 6.1 Lista excipienților: de consultat RCP. 6.2 Incompatibilități Nu se cunosc. 9. Sinupret drajeuri: DATA PRIMEI AUTORIZĂRI SAU A REÎNNUIRII AUTORIZAȚIEI: Data ultimei reînnoiri a autorizației: Februarie 2018. 10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI: Februarie 2018. 8. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ: 9942/2017/01. 9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI SAU A REÎNNUIRII AUTORIZAȚIEI: Data ultimei reînnoiri a autorizației: Mai 2017. 10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI: Mai 2017. Sinupret picături orale, soluție: NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ 9942/2017/01 5 9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI SAU A REÎNNUIRII AUTORIZAȚIEI Data ultimei reînnoiri a autorizației: Mai 2017 10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI Mai 2017. Sinupret sirop: NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ: 11793/2019/01. 9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI SAU A REÎNNUIRII AUTORIZAȚIEI: Data primei autorizări: Mai 2019. 10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI: Iulie, 2020. Medicamente eliberate fără prescripție medicală.

PESTE 85 ANI DE EXPERIENȚĂ ÎN TRATAMENTUL RINOSINUZITELOR

Tuse productivă?



Medicament
recomandat de
ghidul „S2k”*



Bronchipret® TP

- Reduce inflamația mucoasei respiratorii
- Normalizează mucusul de la nivelul arborelui bronșic
- Calmează tusea

COMBINAȚIE UNICĂ DE PLANTE PENTRU TUSEA PRODUCTIVĂ

Expectorant în cazul tusei productive, cu efect asupra:

- Inflamației tractului respirator inferior
- Mucusului vâscos
- Tusei



Bronchipret® TP comprimate filmate	
Compoziție	1 comprimat filmat conține: 60 mg extract (sub formă de extract uscat) din Primula veris L./Primula elatior (L.) Hill, radix (rădăcină de ciuboțica-cucului) (6 - 7 : 1), 160 mg extract (sub formă de extract uscat) din Thymus vulgaris L./Thymus zygis L., herba (iarbă de cimbru) (6 - 10 : 1)
Doze și mod de administrare	1 x 3 pe zi
Vârstă	Peste 18 ani

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI Bronchipret TP comprimate filmate. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ: 1 comprimat filmat conține: 60 mg extract (sub formă de extract uscat) din Primula veris L./Primula elatior (L.) Hill, radix (rădăcină de ciuboțica-cucului) (6 - 7 : 1). Solvent de extracție: etanol 47,4% (V/V). 160 mg extract (sub formă de extract uscat) din Thymus vulgaris L./Thymus zygis L., herba (iarbă de cimbru) (6 - 10 : 1). Solvent de extracție: etanol 70% (V/V). Excipienți cu efect cunoscut: Glucoză calculată ca anhidrat: 34,105 mg, Lactoză calculată ca anhidrat: 47,536 mg. Pentru lista tuturor excipienților, vezi pct. 6.1. FORMA FARMACEUTICĂ: Comprimate filmate, Comprimate filmate rotunde, biconvexe, cu suprafață semi-mată, de culoare verde, cu diametrul de 10,1-10,3 mm. 4. DATE CLINICE: 4.1 Indicații terapeutice. Medicament din plante folosit ca expectorant în cazul tusei productive. Bronchipret TP este indicat la adulți. 4.2 Doze și mod de administrare: Doze. La adulți se recomandă 1 comprimat filmat de 3 ori pe zi (maxim 3 comprimate filmate pe zi). Copii și adolescenți. Nu se recomandă utilizarea la copii și adolescenți cu vârsta sub 18 ani (vezi pct. 4.4 Atenționări și precauții speciale pentru utilizare). Grupe speciale de pacienți. Nu există date suficiente privind doza specifică recomandată la pacienții cu insuficiență renală/hepatică. Mod de administrare. Comprimatele filmate trebuie luate fără a fi mestecate, înainte de mese, cu o cantitate suficientă de lichid (de preferat, cu un pahar cu apă). Dacă simptomele persistă în timpul utilizării medicamentului timp de peste 1 săptămână, pacientul trebuie să se adreseze unui medic sau altui profesionist din domeniul sănătății. 4.3 Contraindicații: Hipersensibilitate la substanțele active, la alte plante din familia Lamiaceae sau la oricare dintre excipienții enumerați la pct. 6.1. 4.4 Atenționări și precauții speciale pentru utilizare: Dacă apar dispnee, febră sau spută purulentă, pacientul trebuie să se adreseze medicului sau farmacistului. Se recomandă precauție în cazul pacienților cu gastrită sau ulcer gastric. Dacă simptomele se agravează în timpul utilizării medicamentului, pacientul trebuie să se adreseze medicului sau farmacistului. Acest medicament conține glucoză și lactoză. Pacienții cu afecțiuni ereditare rare de intoleranță la galactoză, deficit de lactază sau sindrom de malabsorbție la glucoză-galactoză nu trebuie să utilizeze acest medicament. Notă pentru pacienții cu diabet zaharat: Un comprimat filmat Bronchipret TP conține în medie 0,3 g de carbohidrați disponibili. Copii și adolescenți. Utilizarea la copii și adolescenți cu vârsta sub 18 ani nu a fost încă stabilită din cauza lipsei de date adecvate privind eficacitatea. 4.5 Interacțiuni cu alte medicamente și alte forme de interacțiune. Nu s-au efectuat studii clinice privind interacțiunile. 4.6 Fertilitatea, sarcina și alăptarea. Sarcina: Siguranța în timpul sarcinii nu a fost stabilită. În lipsa datelor suficiente, utilizarea în timpul sarcinii nu este recomandată. Alăptarea: Nu se cunoaște dacă substanțele active din Bronchipret TP sau metabolizii acestuia se excretă în laptele uman. Prin urmare, Bronchipret TP nu trebuie utilizat în timpul alăptării. Fertilitatea: Nu sunt disponibile date privind efectele asupra fertilității la om. 4.7 Efecte asupra capacității de a conduce vehicule și de a folosi utilaje: Bronchipret TP nu are nicio influență sau are o influență neglijabilă asupra capacității de a conduce vehicule sau de a folosi utilaje. 4.8 Reacții adverse: Tulburări ale sistemului imunitar. Foarte rare (< 1/100): tulburări gastro-intestinale, cum sunt crampe, greață, vărsături și diaree. Dacă apar primele semne ale reacțiilor de hipersensibilitate, nu trebuie continuată administrarea Bronchipret TP. Raportarea reacțiilor adverse suspectate: Raportarea reacțiilor adverse suspectate după autorizarea medicamentului este importantă. Acest lucru permite monitorizarea continuă a raportului beneficiu/risc al medicamentului. Profesiioniștii din domeniul sănătății sunt rugați să raporteze orice reacție adversă suspectată prin intermediul sistemului național de raportare, ale cărui detalii sunt publicate pe web-site-ul Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale <http://www.anm.ro>. 4.9 Supradozaj: Nu au fost raportate cazuri de supradozaj. În caz de supradozaj pot apărea tulburări gastrice, vărsături sau diaree. Tratamentul supradozajului: În caz de supradozaj, trebuie inițiat tratament simptomatic. 6. PROPRIETĂȚI FARMACEUTICE: 6.1 Lista excipienților: Celuloză microcristalină, Lactoză monohidrat, Glucoză lichidă, uscată prin pulverizare, Dioxid de siliciu coloidal anhidru, Poli-acrilat dispersie 30%, Crospovidonă, Hipromeloză, Talc, Povidonă K 25, Stearat de magneziu, Dioxid de titan (E171), Propilenglicol, Aromă de mentă, Gumă arabică, Maltodextrină, Lactoză, Cupru-clorofilină E141, Sirop de glucoză, Zaharină sodică, Simeticonă, Dimeticonă, Riboflavină (E101). 6.2 Incompatibilități: Nu este cazul. 6.3 Perioada de valabilitate: 3 ani. 6.4 Precauții speciale pentru păstrare: A se păstra la temperaturi sub 25°C. A se păstra în ambalajul original (cutia de carton) pentru a fi protejate de lumină și umiditate. DETINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ BIONORICA SE Kerschensteinerstraße 11-15 92318 Neumarkt Germania. 5 8. NUMĂRUL(E) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ 10713/2018/01-03 9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI SAU A REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI: Data primei autorizări: Aprilie 2018. 10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI: Aprilie 2018. Medicament eliberat fără prescripție medicală.

*Ghidul Societății Germane de Pneumologie pentru diagnosticul și tratamentul adulților care suferă de tuse acută, subacută și cronică. Kardos, et al., 2019

Infecții respiratorii acute? Răceală? Gripă?¹



**Efect puternic:
crește rata de
vindecare în
cazul
COVID-19***



Imupret®

- ✓ Întărește imunitatea
- ✓ Eficient în tratamentul și profilaxia IRA**
- ✓ Previne complicațiile și accelerează vindecarea

IMUNITATE PUTERNICĂ PRIN COMBINAȚIA A 7 PLANTE

De la primele semne de răceală și în timpul răcelii, în simptome precum:

- ✓ Senzație de usturime și dureri în gât
- ✓ Dificultăți la înghițire
- ✓ Tuse iritantă



Imupret® drajeuri		
Compoziție	1 drajeu conține: Radix Althaeae pulbere 8 mg, Cortex Quercus pulbere 4 mg, Flores Chamomillae pulbere 6 mg, Herba Taraxaci pulbere 4 mg, Herba Equiseti pulbere 10 mg, Herba Millefolii pulbere 4 mg, Folia Juglandis pulbere 12 mg	
Vârstă	Doze și mod de administrare	
	Doza recomandată în simptome acute	Doza recomandată după ameliorarea simptomelor acute
6 - 11 ani	1 x 5-6 pe zi	1 x 3 pe zi
≥ 12 ani	2 x 5-6 pe zi	2 x 3 pe zi

Imupret® drajeuri nu se administrează mai mult de două săptămâni consecutive. Vezi pct. 4.4 și pct. 4.8 din RCP. Drajeurile se administrează cu o cantitate de lichid (de exemplu, un pahar cu apă), fără a fi mestecate.

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI: Imupret drajeuri. **2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ:** 1 drajeu conține: Radix Althaeae (rădăcină de nălbă mare), pulbere 8 mg, Cortex Quercus (scoartă de stejar), pulbere 4 mg, Flores Chamomillae (flori de mușetel), pulbere 6 mg, Herba Taraxaci (iarbă de păpădie), pulbere 4 mg, Herba Equiseti (iarbă de coada-calului), pulbere 10 mg, Herba Millefolii (iarbă de coada-șoricelului), pulbere 4 mg, Folia Juglandis (frunze de nuc), pulbere 12 mg, Excipienți cu efect cunoscut: glucoză monohidrat 0,9 mg, glucoză lichidă (substanță uscată) 1,4 mg, lactoză monohidrat 51,5 mg, sucroză 63,1 mg. Pentru lista tuturor excipienților, vezi pct. 6.1. **3. FORMA FARMACEUTICĂ:** Drajeuri. Drajeuri rotunde, biconvexe, de culoare albastru-deschis, cu diametrul de 8,0 – 8,3 mm. **4. DATE CLINICE:** 4.1 Indicații terapeutice: Imupret drajeuri este folosit în mod tradițional la primele semne de răceală și în timpul răcelii (de exemplu, senzație de usturime și dureri în gât, dificultăți la înghițire, tuse iritantă). Este indicat copiilor începând cu vârsta de 6 ani, adolescenților și adulților. Imupret drajeuri este un medicament din plante medicinale, cu utilizare tradițională, care se administrează pentru indicațiile specificate, exclusiv pe baza utilizării îndelungate. 4.2 Doze și mod de administrare Doze: Vârsta: Doza recomandată în simptome acute: Copii cu vârsta cuprinsă între 6 și 11 ani: 1 drajeu de 5-6 ori pe zi; Adulți și adolescenți cu vârsta de 12 ani și peste 2 drajeuri de 5-6 ori pe zi. Doza recomandată după ameliorarea simptomelor acute: Copii cu vârsta cuprinsă între 6 și 11 ani: 1 drajeu de 3 ori pe zi; Adulți și adolescenți cu vârsta de 12 ani și peste: 2 drajeuri de 3 ori pe zi. Imupret drajeuri nu se administrează la copii cu vârsta sub 6 ani. Nu există date suficiente privind administrarea medicamentului la pacienții cu insuficiență renală sau hepatică. Mod de administrare: Drajeurile se administrează cu o cantitate de lichid (de exemplu, un pahar cu apă), fără a fi mestecate. Imupret drajeuri nu se administrează mai mult de două săptămâni consecutive. Vezi pct. 4.4 și pct. 4.8. **4.3 Contraindicații:** Hipersensibilitate la substanțele active sau la oricare dintre excipienții enumerați la pct. 6.1. Alergie cunoscută la plantele din familia Asteraceae, de ex. pelin, coada-șoricelului, crizanteme, margarete, din cauza reactivității încrucișate cu florile de mușetel. **4.4 Atenționări și precauții speciale pentru utilizare:** Imupret drajeuri conține glucoză, lactoză și sucroză. Pacienții cu afecțiuni ereditare rare de intoleranță la galactoză, intoleranță la fructoză, deficit total de lactază, sindrom de malabsorbție la glucoză/galactoză sau insuficiență de sucroză-izomaltază nu trebuie să utilizeze acest medicament. Dacă simptomele persistă mai mult de o săptămână sau dacă se observă dispnee, febră, spută purulentă sau cu sânge, este necesar consult medical. Notă pentru pacienții cu diabet zaharat: Un drajeu Imupret conține aproximativ 0,2 g de carbohidrați disponibili. Copii: Acest medicament nu se administrează la copii cu vârsta sub 6 ani. **4.5 Interacțiuni cu alte medicamente și alte forme de interacțiune:** Nu au fost efectuate studii cu privire la interacțiunile cu alte medicamente. Interacțiuni clinice ale Imupret drajeuri cu alte medicamente nu au fost raportate. **4.6 Fertilitatea, sarcina și alăptarea:** Date provenite din utilizarea Imupret drajeuri la femeile gravide și studii de toxicitate asupra funcției de reproducere nu sunt disponibile (vezi pct. 5.3). Imupret drajeuri nu este recomandat în timpul sarcinii. Nu se cunoaște dacă substanțele active/metaboliții acestora se excretează în laptele uman. Nu se poate exclude un risc pentru nou-născuți/sugari. Imupret drajeuri nu trebuie utilizat în timpul alăptării. Studii privind efectele asupra fertilității nu sunt disponibile. **4.7 Efecte asupra capacității de a conduce vehicule și de a folosi utilaje** Nu sunt necesare precauții speciale. **4.8 Reacții adverse:** Reacțiile adverse sunt clasificate în funcție de frecvență, după cum urmează: foarte frecvente (≥1/10), frecvente (≥1/100, <1/10), mai puțin frecvente (≥1/1000, <1/100), rare (≥1/10000, <1/1000), foarte rare (<1/10000), cu frecvență necunoscută (care nu poate fi estimată din datele disponibile). Tulburări gastro-intestinale: Mai puțin frecvente (≥1/1000, <1/100): tulburări gastro-intestinale. Tulburări ale sistemului imunitar. Cu frecvență necunoscută: reacții alergice (exantem, urticarie). În cazul apariției primelor semne de reacții de hipersensibilitate sau reacții alergice trebuie oprită administrarea de Imupret drajeuri. La apariția reacțiilor adverse, administrarea medicamentului trebuie întreruptă și este necesar consult medical. Raportarea reacțiilor adverse: Raportarea reacțiilor adverse suspectate după autorizarea medicamentului este importantă. Acest lucru permite monitorizarea continuă a raportului beneficiu/risc al medicamentului. Profesioniștii din domeniul sănătății sunt rugați să raporteze orice reacție adversă suspectată prin intermediul sistemului național de raportare: Agenția Națională a Medicamentului și Dispozitivelor Medicale din România. **4.9 Supradozaj:** Până în prezent nu s-a raportat nici un caz de supradozaj. În caz de supradozaj este necesar tratament simptomatic. **6. PROPRIETĂȚI FARMACEUTICE:** 6.1 Lista excipienților: Nucleu, Lactoză monohidrat, Amidon de porumb, Amidon de porumb, Acid stearic (de origine vegetală), Glucoză monohidrat, Dioxid de siliciu coloidal anhidru, Film, Carbonat de calciu, Ulei de ricin virgin, Dextrină, Glucoză lichidă (substanță uscată), Indigotină (E132), Amidon de porumb, Ceară de Montan glycol, Povidonă K 25, Povidonă K 30, Sucroză (zahăr), Shellac, Dioxid de siliciu coloidal anhidru, Talc, Dioxid de titan (E 171). 6.2 Incompatibilități: Nu este cazul. 6.3 Perioada de valabilitate 3 ani. 6.4 Precauții speciale pentru păstrare: Acest medicament nu necesită condiții de temperatură speciale de păstrare. A se păstra în ambalajul original, pentru a fi protejat lumină. **7. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ:** BIONORICA SE, Kerschensteinerstraße 11-15, 92318 Neumarkt, Germania. **8. NUMĂRUL(E) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ 12508/2019/01-02.** **9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI SAU A REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI:** Data primei autorizări: Septembrie 2019. **10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI:** Septembrie 2019. Medicament eliberat fără prescripție medicală.

1. Imupret® modulates immune function in vivo in viral infection models of RSV and IAV (Phytopharm 2018).

* Vasylyshyn et al.: A randomized, open-label, multicentre, comparative study of therapeutic efficacy, safety, and tolerability of BNO 1030 extract, containing marshmallow root, chamomile flowers, horsetail herb, walnut leaves, yarrow herb, oak bark, dandelion herb, in the treatment of mild forms of COVID-19. Clinical Phytoscience volume 7, Article number: 72 (2021).

** IRA = Infecții Respiratorii Acute

Durere în gât?



Complex homeopatic pentru întreaga familie



Tonsipret®

- Reduce inflamația¹
- Ameliorează durerea în gât²
- Indicat și copiilor cu vârsta de 1 an³

MEDICAMENT HOMEOPAT INOVATIV PENTRU DUREREA ÎN GÂT

Complex homeopatic indicat în tratamentul inflamațiilor acute ale:

- Faringelui
- Laringelui
- Amigdalelor



Tonsipret® comprimate		
Compoziție	Un comprimat conține: Capsicum annum Dil. D3 75 mg, Guaiacum Dil. D3 75 mg, Phytolacca americana Ø 50 mg	
Vârstă	Doze și mod de administrare	
	În faza acută	În faza cronică
1 - 5 ani	1 x 6 pe zi	1 x 1-2 pe zi
6 - 11 ani	1 x 8 pe zi	1 x 2 pe zi
≥ 12 ani	1 x 12 pe zi*	1 x 1-3 pe zi

*1 comprimat la fiecare jumătate de oră sau la fiecare oră, de cel mult 12 ori pe zi. Comprimatele se mențin în cavitatea bucală până la dizolvare completă. Pentru administrare la copii, comprimatele se dizolvă în puțină apă.

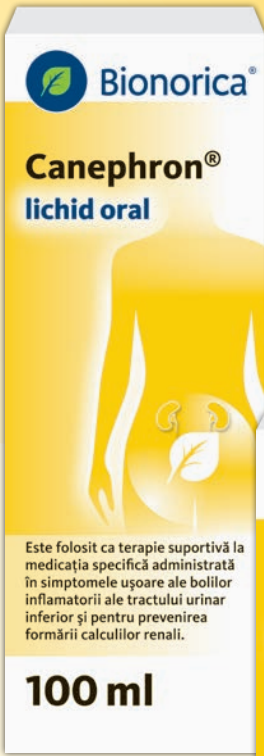
DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI: Tonsipret comprimate. 2. **COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ:** Un comprimat conține: Capsicum annum Dil. D3 75 mg, Guaiacum Dil. D3 75 mg, Phytolacca americana Ø 50 mg. Excipient cu efect cunoscut: conține lactoză monohidrat 250 mg. Pentru lista tuturor excipienților, vezi pct. 6.1. 3. **FORMA FARMACEUTICĂ:** Comprimat. Comprimate rotunde, aplatizate, de culoare bej-deschis. 4. **DATE CLINICE:** 4.1 Indicații terapeutice: Medicament homeopat indicat în laringite, faringite și amigdalite. Indicațiile derivă din tabloul remediilor homeopate. Acestea includ inflamațiile acute ale faringelui, laringelui și amigdalelor. Este indicat copiilor cu vârsta peste 1 an, adolescenților și adulților. 4.2 Doze și mod de administrare: Doze: Adulți și adolescenți cu vârsta de 12 ani și peste: - în faza acută: 1 comprimat la fiecare jumătate de oră sau la fiecare oră, de cel mult 12 ori pe zi; - în faza cronică: 1 comprimat de 1-3 ori pe zi. La copii cu vârsta cuprinsă între 1 și 5 ani se administrează cel mult jumătate din doza pentru adulți, la copii cu vârsta cuprinsă între 6 și 11 ani – cel mult două treimi din doza pentru adulți. Deoarece nu există date adecvate privind utilizarea acestui medicament la copii cu vârsta sub 1 an, Tonsipret comprimate nu trebuie administrat la această grupă de vârstă. Mod de administrare: Comprimatele se mențin în cavitatea bucală până la dizolvare completă. Pentru administrare la copii, comprimatele se dizolvă în puțină apă. Ca orice alte medicamente, medicamentele homeopate nu trebuie utilizate o perioadă mai lungă de timp fără recomandare medicală. 4.3 Contraindicații: Hipersensibilitate la substanțele active sau la oricare dintre excipienții enumerați la pct. 6.1. Sarcină și alăptare. 4.4 Atenționări și precauții speciale pentru utilizare. Acest medicament conține lactoză. Pacienții cu afecțiuni ereditare rare de intoleranță la galactoză, deficit de lactază (Lapp) sau sindrom de malabsorbție la glucoză-galactoză nu trebuie să utilizeze Tonsipret comprimate. Deoarece nu există date adecvate privind utilizarea acestui medicament la copii cu vârsta sub 1 an, Tonsipret comprimate nu trebuie administrat la această grupă de vârstă. În caz de simptome persistente, neclare sau nou-apărute, precum și în caz de febră ce durează mai mult de 3 zile sau ce depășește 39°C, este necesar consult medical. 1 comprimat Tonsipret conține 0,02 unități glucidice de carbohidrați. 4.5 Interacțiuni cu alte medicamente și alte forme de interacțiune: Până în prezent nu se cunosc interacțiuni cu alte medicamente. Notă generală: Eficacitatea medicamentelor homeopate poate fi influențată de factori generali cu efect nociv asupra stilului de viață, precum și de stimulente, alcool etilic și tutun. 4.6 Fertilitatea, sarcina și alăptarea: Vezi pct. 4.3 „Contraindicații”. 4.7 Efecte asupra capacității de a conduce vehicule și de a folosi utilaje: Nu sunt necesare precauții speciale. 4.8 Reacții adverse: În tabelul de mai jos, reacțiile adverse sunt clasificate pe aparate, sisteme și organe și în funcție de frecvență, după cum urmează: foarte frecvente (≥ 1/10), frecvente (≥ 1/100, < 1/10), mai puțin frecvente (≥ 1/1000, < 1/100), rare (≥ 1/10000, < 1/1000), foarte rare (< 1/10000), cu frecvență necunoscută (care nu poate fi estimată din datele disponibile). Aparate, sisteme și organe Frecvență, Reacții adverse: Tulburări gastro-intestinale: Rare: Greață, disconfort gastric. Tulburări ale sistemului. Foarte rare: Reacții de hipersensibilitate / reacții imunitare alergice. La primele semne ale unei reacții de hipersensibilitate / reacții alergice trebuie oprită administrarea medicamentului. Notă: Administrarea medicamentelor homeopate poate duce la o agravare temporară a simptomelor preexistente (agravare inițială). În acest caz administrarea medicamentului trebuie întreruptă și este necesar consult medical. Raportarea reacțiilor adverse suspectate: Raportarea reacțiilor adverse suspectate după autorizarea medicamentului este importantă. Acest lucru permite monitorizarea continuă a raportului beneficiu/risc al medicamentului. Profesioniștii din domeniul sănătății sunt rugați să raporteze orice reacție adversă suspectată la Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale. 4.9 Supradozaj: Administrarea unor cantități mari de medicament poate duce la tulburări gastro-intestinale sau efect laxativ la persoanele cu intoleranță la lactoză. 6. **PROPRIETĂȚI FARMACEUTICE:** 6.1 Lista excipienților: Lactoză monohidrat, Amidon de cartof, Stearat de magneziu. 6.2 Incompatibilități: Nu este cazul. 6.3 Perioada de valabilitate: 4 ani. 6.4 Precauții speciale pentru păstrare: A se păstra la temperaturi sub 30 °C, în ambalajul original, pentru a fi protejat de lumină. 7. **DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIATĂ:** BIONORICA SE, Kerscheneisterstraße 11-15, 92318 Neumarkt, Germania. 8. **NUMĂRUL(E) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIATĂ** 12424/2019/01-03. 9. **DATA PRIMEI AUTORIZĂRI SAU A REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI:** Data primei autorizări: Septembrie 2019. 10. **DATA REVIZUIRII TEXTULUI:** Septembrie 2019. Medicament eliberat fără prescripție medicală.

1. Kopeining B. Et al. “The anti-inflammatory pharmacological profile of herbal extracts used in Tonsipret”, Poster, International Congress and Annual Meeting of the Society for Medicinal Plant and Natural Product. Antalya, Turkey, 2011. 2. Bernstein JE, Capsaicin and Substance P, Clinics in Dermatology 1992;9:497-503. 3. Conform RCP medicament

Infecție urinară? Recurențe?



Medicament
inovativ



Canephron®

- Reduce senzația de usturime și durere la urinare^{1, 2}
- Calmează spasmele vezicii urinare^{1, 3}
- Accelerează eliminarea bacteriilor⁴

1 MEDICAMENT, 4 EFECTE

1. Se referă la simptome generale, cum ar fi senzație de arsură la urinare, durere și crampe în abdomen, așa cum apar de obicei în contextul bolilor inflamatorii ale tractului urinar. 2. Proprietățile antiinflamatorii ale Canephron® au fost demonstrate in vitro iar proprietățile antiinflamatorii împreună cu cele antinociceptive in vivo. 3. Proprietățile spasmolitice ale Canephron® au fost dovedite ex vivo pe porțiuni ale vezicii urinare umane. 4. Proprietățile anti-adezive ale Canephron® au fost dovedite in vitro. Aderența bacteriană la uroteliu este redusă și astfel se accelerează eliminarea bacteriilor

Tratament inovativ cu eficiență dovedită în:

- Infecții de tract urinar acute necomplicate
- Infecții recurente ale tractului urinar
- Litiază renală



	Canephron® forte drajeuri	Canephron® drajeuri	Canephron® lichid oral
Compoziție	Centaurium erythraea 36 mg Levisticum officinale 36 mg Rosmarinus officinalis 36 mg	Centaurii herba 18 mg Levistici radix 18 mg Rosmarini folium 18 mg	extract (1:56) din 0,018 g amestec de Centaurii herba, Levistici radix, Rosmarini folium (1:1:1); solvenți de extracție etanol 59% (v/v), apă
Doza zilnică	1 x 3 pe zi	2 x 3 pe zi	5 ml x 3 pe zi
Vârsta	Adulți și adolescenți cu vârsta de 12 ani și peste		
Adițional	fără gluten	fără gluten	vegan/ fără lactoză/ fără gluten

DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI: Canephron® forte drajeuri. INDICAȚII TERAPEUTICE: Este un medicament din plante medicinale, cu utilizare tradițională, folosit pentru tratamentul suportiv și adjuvant la medicația specifică administrată în cazul simptomelor ușoare (urinări frecvente, usturime la urinare și necesitate imperioasă de a urina) cauzate de bolile inflamatorii ale tractului urinar inferior; pentru a crește fluxul urinar, în scopul reducerii depunerilor de calculi renali. La adulți și adolescenți cu vârsta de 12 ani și peste se recomandă 1 drajeu de 3 ori pe zi. Contraindicații: Hipersensibilitate la substanțele active sau la oricare dintre excipienții. Ulcer gastro-duodenal. Terapia prin irigare la nivelul tractului urinar nu trebuie utilizată în caz de edeme cauzate de insuficiența cardiacă sau insuficiența renală și/sau dacă există recomandare medicală de consum redus de lichide. Atenționări și precauții speciale pentru utilizare: Dacă apar febră persistentă, dureri în partea inferioară a abdomenului, spasme, sânger în urină, tulburări de urinare și retenție urinară acută, pacientul trebuie să se adreseze imediat unui medic. Pacienții cu afecțiuni ereditare rare de intoleranță la fructoză, sindrom de malabsorbție la glucoză-galactoză sau deficit de suc rază-izomaltază, intoleranță la galactoză sau deficit de lactază nu trebuie să utilizeze acest medicament. Fertilitatea, sarcina și alăptarea: Se poate avea în vedere utilizarea Canephron® forte în timpul sarcinii, dacă este necesar. Reacții adverse: Frecvente 1/100 și <1/10: tulburări gastro-intestinale (cum sunt greață, vărsături, diaree). Cu frecvență necunoscută: reacții alergice. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ: BIONORICA SE Germania. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI: Ianuarie 2018. DATA REVIZUIRII TEXTULUI: Iunie 2018. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ 10500/2018/01-03. MOD DE ELIBERARE: fără prescripție medicală. **DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI: Canephron® drajeuri, Canephron® picături orale soluție.** INDICAȚII TERAPEUTICE: Este folosit ca terapie adăugată la medicația specifică administrată în cazul simptomelor ușoare ale bolilor inflamatorii ale tractului urinar (incluzând simptomele inflamatorii din cadrul infecțiilor de tract urinar) și pentru prevenirea formării calculilor renali la adulți și adolescenți cu vârsta peste 12 ani. Contraindicații: Hipersensibilitate la iarbă de țintaură, rădăcină de leustean, frunză de rozmarin sau la oricare dintre excipienții. Ulcer gastric sau duodenal. Boli inflamatorii renale. Insuficiență renală. Hiperhidratarea este contraindicată în cazul edemelor renale și cardiace. Atenționări și precauții speciale pentru utilizare: Canephron® drajeuri conține lactoză monohidrat, glucoză și sucroză. Pacienții cu afecțiuni ereditare rare de intoleranță la galactoză, deficit de lactază (Lapp), sindrom de malabsorbție la glucoză-galactoză, deficit de sucrază-izomaltază sau intoleranță la fructoză nu trebuie să utilizeze acest medicament. Uleiul de ricin din compoziția medicamentului poate provoca jenă gastrică și diaree. Fertilitatea, sarcina și alăptarea: Deoarece nu există suficientă experiență a utilizării la gravide și pe perioada alăptării, Canephron® drajeuri nu trebuie administrat în timpul sarcinii și în perioada de alăptare. Pentru Canephron® picături orale soluție: acest medicament conține 19 vol% alcool etilic, respectiv până la 0,75 g alcool etilic la 74 picături, echivalent cu 19 ml bere sau 8 ml vin. Poate fi dăunător persoanelor cu etilism. Acest lucru trebuie avut în vedere la femeile gravide sau care alăptează, copii și grupuri cu risc crescut cum sunt pacienții cu boli hepatice, epilepsie, leziuni sau tulburări cerebrale. Reacții adverse: Frecvente (>1/100 și <1/10): greață, vomă, diaree. Foarte rare (<sub 1/10000): reacții alergice cutanate. Date preclinice de siguranță: Studiile privind toxicitatea acută / DL50 (efectuate la șoareci) nu au oferit nici o indicație asupra intoxicației chiar și în cazul unor doze extrem de mari de 15 g/kg corp. Studiile de toxicitate asupra funcției de reproducere (efectuate la șobolani, iepuri) au demonstrat că nu există nici un efect toxic asupra mamelor și nici a fetoșilor, chiar și pentru doze de 100 de ori mai mari decât cele administrate la om. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ: BIONORICA SE, Germania. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI: Noiembrie 2011. DATA REVIZUIRII TEXTULUI: August 2019. Medicamente eliberate fără prescripție medicală.

Durere la nivelul sânilor? Mastodinie?



Abordare
non-
hormonală



Mastodynon®

- Reduce tensiunea și durerea la nivelul sânilor¹
- Normalizează ciclul menstrual²
- Reduce frecvența mastodiniei¹

ALEGEREA NON-HORMONALĂ PENTRU RESTABILIREA ECHILIBRULUI HORMONAL

Tratament non-hormonal pentru afecțiuni cauzate de dezechilibrul hormonal:

- Mastodinie, mastopatie
- Tulburări de ciclu menstrual
- Sindrom premenstrual



	Mastodynon® comprimate	Mastodynon® 50 ml picături orale soluție	Mastodynon® 100 ml picături orale soluție
Compoziție	Vitex agnus castus D1 162 mg C. thalictroides D4 81 mg Cycl. purpurascens D4 81 mg Strychnos ignatii D6 81 mg Iris versicolor D2 162 mg Lilium tigrinum D3 81 mg	Vitex agnus castus D1 185 mg C. thalictroides D4 92,5 mg Cycl. purpurascens D4 92,5 mg Strychnos ignatii D6 92,5 mg Iris versicolor D2 185 mg Lilium tigrinum D3 92,5 mg	Vitex agnus castus D1 185 mg C. thalictroides D4 92,5 mg Cycl. purpurascens D4 92,5 mg Strychnos ignatii D6 92,5 mg Iris versicolor D2 185 mg Lilium tigrinum D3 92,5 mg
Doza zilnică	1 x 2 pe zi	30 pic. x 2 pe zi	30 pic. x 2 pe zi
Vârsta	Peste 12 ani	Peste 18 ani	

DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI: Mastodynon comprimate. Medicament homeopat. 3. FORMA FARMACEUTICĂ: Comprimat. Comprimate rotunde, aplatizate, de culoare bej, cu posibilă ușoară pigmentație. 4. DATE CLINICE: 4.1 Indicații terapeutice: Mastodynon comprimate este indicat ca tratament la femei aflate la vârsta fertilă care prezintă următoarele tulburări: tulburări menstruale determinate de insuficiența temporară sau permanentă de fază luteală; sindrom premenstrual cu tulburări cum sunt mastodinie, labilitate psihică, edeme, constipație, cefalee și migrenă; tulburări benigne dureroase la nivelul sânilor (mastopatie fibrochistică). Simptomele persistente, neclare sau recurente pot fi manifestările unei afecțiuni și necesită o reevaluare a diagnosticului și a tratamentului. Mastodynon nu trebuie administrat în tratamentul neoplasmelor mamare. 4.2 Doze și mod de administrare: Doza recomandată este de un comprimat de 2 ori pe zi (un comprimat dimineața și unul seara). Comprimatele se administrează cu suficient lichid (de exemplu un pahar cu apă). Mastodynon trebuie administrat timp de cel puțin 3 luni, inclusiv în timpul ciclului menstrual. În general, ameliorarea simptomelor apare după 6 săptămâni. Dacă simptomele revin după întreruperea administrării Mastodynon, tratamentul trebuie continuat, după un consult medical de specialitate. 4.3 Contraindicații: Hipersensibilitate la Vitex agnus castus, Caulophyllum thalictroides, Cyclamen purpurascens (sau alte specii de Primula), Strychnos ignatii, Iris versicolor, Lilium tigrinum sau la oricare dintre excipienți; Neoplasm al glandei pituitare; Carcinom mamar; Sarcină și alăptare. 4.4 Atenționări și precauții speciale pentru utilizare: Deoarece nu există date adecvate privind administrarea la copii cu vârsta sub 12 ani, Mastodynon nu trebuie administrat la această grupă de vârstă. Acest medicament conține lactoză. Pacienții cu afecțiuni ereditare rare de intoleranță la galactoză, deficit de lactază (Lapp) sau sindrom de malabsorbție la glucoză-galactoză nu trebuie să utilizeze Mastodynon comprimate. Un comprimat Mastodynon conține aproximativ 0,02 unități de carbohidrat – acest lucru trebuie luat în considerare la pacienții cu diabet zaharat. 4.5 Interacțiuni cu alte medicamente și alte forme de interacțiune: Nu se cunosc interacțiuni cu alte medicamente. Eficacitatea medicamentelor homeopate poate fi influențată de factori generali cu efect nociv asupra stilului de viață, de stimulente, alcool etilic și tutun. 4.6 Fertilitatea, sarcina și alăptarea: Mastodynon nu trebuie administrat în timpul sarcinii, deoarece nu există date adecvate privind administrarea la gravide. Dacă în timpul terapiei cu Mastodynon este diagnosticată sarcina, nu se recomandă continuarea tratamentului, deoarece simptomele tratate cu Mastodynon nu mai apar datorită modificărilor hormonale din sarcină. Prin urmare, tratamentul trebuie întrerupt. Mastodynon nu trebuie administrat în timpul alăptării deoarece nu există date adecvate privind administrarea la femeile care alăptează. Studiile la animale au evidențiat o reducere a lactației. 4.7 Efecte asupra capacității de a conduce vehicule și de a folosi utilaje: Mastodynon nu are nicio influență asupra capacității de a conduce vehicule sau de a folosi utilaje. 4.8 Reacții adverse: Reacțiile adverse sunt clasificate pe aparate, sisteme și organe și în funcție de frecvență, după cum urmează: foarte frecvente (1/10); frecvente (1/100 și <1/10); mai puțin frecvente (1/1000 și <1/100); rare (1/10000 și <1/1000); foarte rare (<1/10000), cu frecvență necunoscută (care nu poate fi estimată din datele disponibile). Pentru mai multe informații consultați RCP-ul produsului. Notă: Administrarea medicamentelor homeopate poate determina o agravare temporară a simptomelor preexistente (agravare inițială). În acest caz, administrarea medicamentului trebuie întreruptă și se recomandă consult medical de specialitate. 4.9 Supradozaj: Administrarea unor cantități mari de medicament poate determina tulburări gastro-intestinale sau efect laxativ la persoanele cu intoleranță la lactoză. 6. PROPRIETĂȚI FARMACEUTICE: 6.1 Lista excipienților: Lactoză monohidrat, Amidon de cartof, Stearat de magneziu. 6.2 Incompatibilități: Nu este cazul. 6.3 Perioada de valabilitate: 3 ani. 6.4 Precauții speciale pentru păstrare: Acest medicament nu necesită condiții speciale de păstrare. 6.5 Natura și conținutul ambalajului: Cutie cu 3 blistere din PVC-PVDC/Al a câte 20 comprimate. 6.6 Precauții speciale pentru eliminarea reziduurilor: Fără cerințe speciale. 7. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ: BIONORICA SE, Kerschensteinerstraße 11-15, 92318 Neumarkt, Germania. 8. NUMĂRUL(E) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ: 3764/2011/01-02-03. 9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI SAU A REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI: Septembrie 2011. 10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI: Septembrie 2011. Medicamente eliberate fără prescripție medicală.

1. Liebl A. Tratarea sindromului premenstrual TW Gynäkologie 1992
2. Mergner R. Tratamentul tulburărilor de ciclu menstrual, Der Kassernarzt 1992



Bionorica®



Natură | Știință | Sănătate

Acest material promoțional este destinat profesioniștilor din domeniul sănătății.
Informații detaliate privind aceste medicamente sunt disponibile pe site-ul Agenției
Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale: <http://www.anm.ro>.
Medicamente eliberate fără prescripție medicală.