

КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

1. Търговско име на лекарствения продукт Cinnabsin - Цинабсин

2. Количествен и качествен състав 1 таблетка (250 mg) съдържа:

Лекарствени вещества:

Cinnabaris trit. D3	25 mg
Echinacea trit. D1	25 mg
Hydrastis trit. D3	25 mg
Kalium bichromicum trit. D3	25 mg

МИНИСТЕРСТВО НА ЗДРАВЕОПАЗВАНЕТО

Приложение към
разрешение за употреба № 11-9224 | 12. 06. 04

N 5/01. 06. 2004г. *М. С.*

3. Фармацевтична форма

Таблетки

4. Клинични данни

4.1 Показания

За лечение на остри и хронични синузити.

4.2 Дозировка и начин на употреба

Да се следва посочената дозировка или както е предписано от лекуващия лекар.

При остри оплаквания: Възрастни приемат по една таблетка през едночасови интервали, до максимум 12 таблетки на ден; деца от 2 до 6 годишна възраст приемат 1 таблетка на всеки 1-2 часа до максимум 6 таблетки дневно, а за деца от 6 до 12 години – 1 таблетка на всеки 1-2 часа до максимум 9 таблетки дневно, докато настъпи подобрене.

За последващо лечение се приема по 1 таблетка 3 дневно.

Таблетките се приемат половин час преди или след хранене и се оставят да се разтопят бавно в устата. За малки деца е препоръчително таблетките да се разтварят в малко вода.

Да не се приема за повече от 8 седмици без консултация с лекуващия лекар.

Да не се прилага при деца под две годишна възраст без поради липса на данни при употребата на продукта в тази възраст.

4.3 Противопоказания

Да не се приема от пациенти, които са свръхчувствителни към хром, ехинацея или други съставки на продукта.

Цинабсин не трябва да бъде приеман от хора с прогресивни системни заболявания като туберкулоза, левкемия и левкоза, възпалителни заболявания на съединителната тъкан, автоимунни заболявания, мултиплена склероза, СПИН, HIV – инфекции и други хронични вирусни заболявания.

4.4 Специални противопоказания и специални предупреждения за употреба

1 таблетка Цинабсин съдържа 140 mg лактозаmonoхидрат. Неподходящ при хора с лактазна недостатъчност, галактоземия или глюкозен / галактозен синдром, на малабсорбция.



Цинабсин съдържа пшенично нишесте. Може да представлява опасност за хора с дьолиакия (глутенова ентеропатия)

Ако симптомите продължават или състоянието се влоши е необходима преоценка на лечението.

4.5 Лекарствени и други взаимодействия

Не са известни

4.6 Бременност и кърмене

Както при всички други лекарствени продукти, по време на бременност и кърмене, Цинабсин трябва да бъде приеман само след предварителна консултация с лекар.

4.7 Влияние върху способността за шофиране и работа с машини

Не са известни.

4.8 Нежелани лекарствени реакции

В отделни случаи след приемане на Цинабсин може да се получи повишаване на слюноотделянето. В такива случаи е препоръчително да се намали дозата или да се преустанови лечението.

В редки случаи могат да възникнат реакции на свръхчувствителност. Има докладвани случаи на кожни обриви, сърбеж и рядко на изпотяване на лицето, диспнея, световъртеж и спадане на кръвното налягане, след приемане на лекарствени продукти, съдържащи ехинацеа. В тези случаи да се преустанови лечението и да се потърси консултация от лекар.

4.9 Предозиране

Няма съобщени случаи на предозиране.

5. Фармакологични данни

5.1 Фармакодинамични свойства

Фармакотерапевтична група:

ATC код:

5.2 Фармакокинетични свойства

Няма данни.

Хомеопатичната терапия се различава значително от конвенционалната медицина по отношение на разбирането за заболяванията и използването на лечебните вещества. Хомеопатичните средства не се използват като сирови материали или билки. Те обикновено са потенцирани, чрез последователни разреждания и разбиване. Затова хомеопатията е регулираща терапия, която не влияе директно на симптомите. Хомеопатичните средства стимулират механизмите за собствена защита на организма и по този начин активират самолечителните сили. Хомеопатията не е предимно лекарствена терапия, тъй като желаното действие е собствената реакция на организма. Отговорът на организма към хомеопатичните действия е строго индивидуален, според различните симптоми. Поради това не могат да бъдат определени специфични за дозата фармакологични ефекти, фармакокинетични и фармакодинамични данни.

6. Фармацевтични данни

6.1 Списък на помощните вещества

Lactose monohydrate, magnesium stearate, wheat starch



6.2 Физико-химични несъвместимости

Не са известни

6.3 Срок на годност

5 години

6.4 Специални условия за съхранение

Да се съхранява при стайна температура

Да се съхранява на място, недостъпно за деца!

6.5 Опаковка

Алуминиеви блистери от 20 таблетки в картонена опаковка с инструкции за употреба.

100 таблетки в опаковка.

6.6 Препоръки за употреба:

Няма специални изисквания.

7. Име и адрес на притежателя на разрешението за употреба

Deutsche Homöopathie-Union

DHU-Arzneimittel GmbH & Co. KG

Ottostrasse 24

76227 Karlsruhe

Germany

Медицинско представителство в България:

Либра АД

8. Регистрационен № в Регистъра по чл. 28 от ЗЛАХМ

9. Дата на първо разрешаване за употреба на лекарствения продукт (подновяване на разрешението)

10. Дата на (частична) актуализация на текста

Април2004

