

Echinagard

sugtabletter och orala droppar, lösning

Bipacksedel: Information till användaren

Echinagard sugtabletter
torkad pressaft av röd solhatt

Echinagard orala droppar, lösning
pressaft av röd solhatt

Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar ta detta läkemedel. Den innehåller information som är viktig för dig.

Använd alltid detta läkemedel exakt enligt beskrivning i denna bipacksedel eller enligt anvisningar från din läkare.

- Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
- Vänd dig till apotekspersonalen om du behöver mera information eller råd.
- Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.
- Du bör tala med läkare om du inte mår bättre eller om du mår sämre efter 10 dagar.

I denna bipacksedel finns information om följande:

1. Vad Echinagard är och vad det används för
2. Vad du behöver veta innan du använder Echinagard
3. Hur du använder Echinagard
4. Eventuella biverkningar
5. Hur Echinagard ska förvaras
6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

1. Vad Echinagard är och vad det används för

Växtbaserat läkemedel för kortvarig profylax och lindring av förkylning.

Endast korttidsbehandling.

Röd solhatt har rapporterats stimulera immunförsvaret (makrofagernas fagocytos och aktiviteten hos NK-celler).

En studie på Echinagard orala droppar visade att hos personer med förkylningssymtom bröt förkylningen ut mindre ofta hos dem som fick Echinagard droppar jämfört med de personer som enbart fick överkamma droppar. Förkylningen förkortades med i medeltal 4 dagar.

2. Vad du behöver veta innan du använder Echinagard

Använd inte Echinagard

- om du är allergisk (överkänslig) mot röd solhatt, andra korgblommiga växter (t ex gräbo, kamomill, prästkrage, malört eller maskros) eller något annat innehållsämne i detta läkemedel.
- om du är allergisk mot jordnötter eller sojaböner då Echinagard, sugtabletter innehåller sojabönslecitin.
- om du har en pågående systemisk sjukdom (t ex tuberkulos, leukemi, bindvävsjukdomar, multipel skleros, AIDS, HIV-infektion eller andra autoimmuna sjukdomar) eller nedsatt immunförsvär.

- för behandling av barn under 1 år.

Varningar och försiktighet

- Var särskilt försiktig med Echinagard
- om symtomen blir värre eller om du får hög feber. Rådfråga läkare eller annan sjukvårdspersonal.
- om du är atopiker. Det finns en möjlig risk för allvarliga överkänslighetsreaktioner (anafylaktiska reaktioner) hos atopiska patienter. Sluta att ta Echinagard och kontakta omedelbart läkare om du får svullnad av ansiktet, tungan och/eller svalget, andnöd, svårigheter att svälja eller hudutslag.
- Echinagard rekommenderas inte till barn under 12 år, då erfarenheten är begränsad.

Andra läkemedel och Echinagard

Effekten av samtidigt intag av andra läkemedel eller föda är inte studerad.

Vid kontakt med läkare eller annan sjukvårdspersonal kom ihåg att tala om att du tar eller nyligen har tagit Echinagard.

Graviditet och amning och fertilitet

Då erfarenheten är begränsad kan användning av Echinagard inte rekommenderas under graviditet och amning. Läkemedlets eventuella inverkan på fertilitet har inte studerats.

Körförmåga och användning av maskiner

Echinagard har ingen eller försambar effekt på förmågan att framföra fordon och använda maskiner.

Du är själv ansvarig för att bedöma om du är i kondition att framföra motorfordon eller utföra arbeten som kräver skärpt uppmärksamhet. En av faktorerna som kan påverka din förmåga i dessa avseenden är användning av läkemedel på grund av deras effekter och/eller biverkningar. Beskrivning av dessa effekter och biverkningar finns i andra avsnitt. Läs därför all information i denna bipacksedel för vägledning. Diskutera med din läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Echinagard sugtablett innehåller sojabönslecitin.

Använd inte detta läkemedel om du är allergisk mot jordnötter eller sojaböner.

Echinagard orala droppar innehåller 22 vol % etanol (alkohol), motsvarande 0,4 g per dos, motsvarande 10 ml öl eller 4 ml vin per dos.

Skadligt för personer som lider av alkoholism.

Ska uppmärksammas av gravida eller ammande kvinnor, barn och högriskgrupper såsom patienter med leversjukdom eller epilepsi.

3. Hur du använder Echinagard

Använd alltid detta läkemedel exakt enligt beskrivning i denna bipacksedel eller enligt anvisningar från läkare eller apotekspersonal. Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du är osäker.



56SE232355-00_703669.indd 1

13.07.2015 13:22:48

Clemens Brüntrup

Offset-Reproduktion GmbH

Oberdörnen 59 - 63
Telefon: 02 02/25 90 40
ingang@bruentrup.de

42283 Wuppertal
Telefax: 02 02/25 90 431

SPECIFICATION BOX: Beipackzettel

MEDA

PRODUCT: Echinagard Liquidum

Black

MEDA-NO.: 56SE232355-00

MFS-NO.: 703669

LAETUS-CODE: 349

EAN-CODE: ---

COUNTRY: Schweden

SIGHTMARKS: ---

LANGUAGE: SE

PACK-SIZE: 148 x 210 mm

CORRECTION: 1. Korr.

FONT-SIZE: Myriad 8 pt

DATE: 09.07.2015

Echinagard

sugtabletter och orala droppar, lösning

Vid förkylningssymtom bör behandlingen starta så snabbt som möjligt.

Vuxna, äldre och ungdomar över 12 år:

Echinagard orala droppar: Rekommenderad dos är 2,5 ml 3 gånger dagligen. 2,5 ml motsvarar ca 35 droppar. Flaskan omskakas före användning. Lösningen blandas i eller tas tillsammans med t.ex. vatten.

Echinagard sugtabletter: Rekommenderad dos är 1 sugtablett 4-5 gånger dagligen. Sugtablett kan sugas, tuggas eller sväljas hel med lite vätska.

Echinagard ska inte användas längre än 10 dagar per behandlingstillfälle. Kontakta läkare eller annan sjukvårdspersonal om symtomen kvarstår efter 10 dagar.

Användning för barn

Rekommenderas inte till barn under 12 år och ska inte ges till barn under 1 år.

Om du har tagit för stor mängd av Echinagard

Om du fått i dig för stor mängd läkemedel eller om t.ex. ett barn fått i sig läkemedlet av misstag kontakta läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tel.112) för bedömning av risken samt rådgivning.

Om du har ytterligare frågor om detta läkemedel kontakta läkare eller annan sjukvårdspersonal.

4. Eventuella biverkningar

Liksom alla läkemedel kan detta läkemedel orsaka biverkningar men alla användare behöver inte få dem.

För produkter som innehåller *Echinacea* kan överkänslighetsreaktioner i form av hudutslag inklusive nässel-feber och klåda förekomma. I enstaka fall har även svåra överkänslighetsreaktioner såsom ansiktssvullnad, andnöd/andningsbesvär och blodtrycksfall rapporterats. Risken för allergiska reaktioner är högre hos atopiker och hos personer med astma eller hörsnuva. Det är oklart hur vanliga de ovan nämnda biverkningarna är.

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska. Detta gäller även biverkningar som inte nämns i denna information. Du kan också rapportera biverkningar direkt (se detaljer nedan). Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet.

Läkemedelsverket

Box 26

751 03 Uppsala

www.lakemedelsverket.se

5. Hur Echinagard ska förvaras

Förvaras vid högst 25°C.

När flaskan med Echinagard orala droppar har öppnats är den hållbar i 3 månader.

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Används före utgångsdatum som anges på kartongen, flaskan och blistret efter Utg. dat.. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall. Fråga apotekspersonalen hur man kastar läkemedel som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

Innehållsdeklaration

Echinagard orala droppar:

1 ml orala droppar:

- Den aktiva substansen är 800 mg pressaft från ört av *Echinacea purpurea* (L.) Moench (röd solhatt), motsvarande 1,4–2,0 g färsk ört av röd solhatt.

- Övriga innehållsämnen är etanol och renat vatten.

1 ml motsvarar 15 droppar.

Echinagard sugtablett:

1 sugtablett:

- Den aktiva substansen är 88,5 mg torkad pressaft från ört av *Echinacea purpurea* (L.) Moench (röd solhatt), motsvarande ca 3,8 g färsk ört av röd solhatt.

- Övriga innehållsämnen är glycerol 85 %, gelatin, majsstärkelse, sojabönslecitin, guargummi, vattenfri citronsyra, natriumcyklammat, sackarinnatrium och körsbärsarom.

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Echinagard orala droppar:

Klar, brun lösning med karaktäristisk lukt och smak.

Echinagard orala droppar framställs av växtmaterial. Det kan därför förekomma att lösningen innehåller partiklar från växtmaterial.

Echinagard orala droppar finns i förpackningsstorlekar om 50 ml och 100 ml i bruna glasflaskor med vit polypropen skruvkork och polyeten droppdosereare.

Echinagard sugtabletter:

Bruna, mjuka och sega trekantiga sugtabletter med aromatisk doft och smak.

Echinagard sugtabletter finns i förpackningsstorlekar om 20 och 40 sugtabletter i tryckförpackningar av hård PVC-folie försluten med PVC-copolymeröverdragen aluminiumfolie.

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare

Meda AB

Box 906

170 09 Solna

Sverige

Denna bipacksedel ändrades senast: 2015-07-01

56SE232355-00

M.-Nr.: 703669

