

## **Ulotka dołączona do opakowania: informacja dla pacjenta**

### **ALVIA ZAPARCIA, syrop** **Homeopatyczny produkt leczniczy ze wskazaniami leczniczymi**

**Należy uważnie zapoznać się z treścią ulotki przed zastosowaniem leku, ponieważ zawiera ona informacje ważne dla pacjenta.**

Lek ten należy zawsze stosować dokładnie tak, jak to opisano w ulotce dla pacjenta lub według zaleceń lekarza lub farmaceuty.

- Należy zachować tę ulotkę, aby w razie potrzeby móc ją ponownie przeczytać.
- Jeśli potrzebna jest rada lub dodatkowa informacja, należy zwrócić się do farmaceuty.
- Jeśli u pacjenta wystąpią jakiegokolwiek objawy niepożądane, w tym wszelkie możliwe objawy niepożądane niewymienione w ulotce, należy powiedzieć o tym lekarzowi, farmaceucie lub pielęgniarce. Patrz punkt 4.
- Jeśli po upływie 3-4 dni nie nastąpiła poprawa lub pacjent czuje się gorzej, należy skontaktować się z lekarzem.

#### **Spis treści ulotki**

1. Co to jest lek Alvia Zaparcia i w jakim celu się go stosuje
2. Informacje ważne przed zastosowaniem leku ALVIA Zaparcia
3. Jak stosować lek Alvia Zaparcia
4. Możliwe działania niepożądane
5. Jak przechowywać lek Alvia Zaparcia
6. Zawartość opakowania i inne informacje

#### **1. Co to jest lek Alvia Zaparcia i w jakim celu się go stosuje**

Alvia Zaparcia jest lekiem homeopatycznym w postaci Syropu o smaku śliwkowym.

Lek Alvia Zaparcia stosuje się w łagodnych zaparciach związanych ze zmianą diety lub miejsca pobytu.

#### **2. Informacje ważne przed zastosowaniem leku Alvia Zaparcia**

##### **Kiedy nie stosować leku Alvia Zaparcia**

Jeśli pacjent ma uczulenie na substancje czynne lub którykolwiek z pozostałych składników tego leku (wymienionych w punkcie 6).

##### **Ostrzeżenia i środki ostrożności**

Jeśli zaparcie towarzyszy wzdęcie, ból brzucha, trudności z oddawaniem gazów lub inne niepokojące dolegliwości należy się skontaktować z lekarzem. Jeśli zaparcie występuje dłużej niż 3-4 dni bez innych niepokojących objawów, należy skontaktować się z lekarzem.

Lek może być stosowany u chorych na cukrzycę po konsultacji z lekarzem.

##### **Dzieci i młodzież**

Ze względu na brak wystarczających danych, nie zaleca się stosowania u dzieci do 6 lat.

##### **Lek Alvia Zaparcia a inne leki**

Należy powiedzieć lekarzowi lub farmaceucie o wszystkich lekach stosowanych przez pacjenta obecnie lub ostatnio, a także o lekach, które pacjent planuje stosować.

Interakcje z innymi lekami są nieznane.

##### **Alvia Zaparcia z jedzeniem i piciem**

Lek należy przyjmować 15 minut przed lub po posiłku.

### **Ciąża, karmienie piersią i wpływ na płodność**

Jeśli pacjentka jest w ciąży lub karmi piersią, przypuszcza, że może być w ciąży lub gdy planuje mieć dziecko, powinna poradzić się lekarza lub farmaceuty przed zastosowaniem tego leku.

Ze względu na brak danych dotyczących bezpieczeństwa, nie zaleca się stosowania w okresie ciąży.

Ze względu na brak danych dotyczących bezpieczeństwa, nie zaleca się stosowania w okresie karmienia piersią.

### **Prowadzenie pojazdów i obsługa maszyn**

Brak danych.

### **Lek Alvia Zaparcia zawiera sorbitol i etanol.**

W przypadku nietolerancji niektórych cukrów pacjent przez zażyciem powinien skonsultować się z lekarzem.

Nie zaleca się stosowania u osób z chorobą alkoholową, pacjentów z chorobami wątroby i padaczką.

Pojedyncza dawka leku dla dorosłych (10 ml) zawiera 8,64 g sorbitolu.

## **3. Jak stosować lek ALVIA Zaparcia**

Dorośli: 1 miarka (10 ml) 3 do 5 razy na dobę.

### **Stosowanie u dzieci i młodzieży**

Dzieci i młodzież: od 6 do 18 lat: dawka jednorazowa - ½ miarki (5 ml) 3 do 5 razy na dobę.

Przy dozowaniu syropu należy korzystać z dołączonej miarki (kieliszka z podziałką).

### **Zastosowanie większej niż zalecana dawki leku Alvia Zaparcia**

W razie przyjęcia większej niż zalecana dawki leku, należy niezwłocznie zwrócić się do lekarza lub farmaceuty. Przekroczenie zalecanej dawki może nasilić działanie przeczyszczające lub może powodować zaburzenia trawienia.

### **Pominięcie zastosowania leku Alvia Zaparcia**

Nie należy stosować dawki podwójnej w celu uzupełnienia pominiętej dawki.

## **4. Możliwe działania niepożądane**

Jak każdy lek, lek ten może powodować działanie niepożądane, chociaż nie u każdego one wystąpią. W przypadku wystąpienia objawów niepożądanych, należy natychmiast poinformować lekarza.

### **Zgłaszanie działań niepożądanych**

Jeśli wystąpią jakiegokolwiek objawy niepożądane, w tym wszelkie objawy niepożądane niewymienione w ulotce, należy powiedzieć o tym lekarzowi, farmaceucie lub pielęgniarce. Działania niepożądane można zgłaszać bezpośrednio do Departamentu Monitorowania Niepożądanych Działań Produktów Leczniczych Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, Al. Jerozolimskie 181C, PL- 02 222 Warszawa,

Tel.: + 48 22 49 21 301, Faks: + 48 22 49 21 309, e-mail: [ndl@urpl.gov.pl](mailto:ndl@urpl.gov.pl).

Dzięki zgłaszaniu działań niepożądanych można będzie zgromadzić więcej informacji na temat bezpieczeństwa stosowania leku.

## **5. Jak przechowywać lek Alvia Zaparcia**

Lek należy przechowywać w miejscu niewidocznym i niedostępnym dla dzieci.

Nie należy stosować tego leku po upływie terminu ważności zamieszczonego na pudełku po: Termin ważności.

Przechowywać w temperaturze nie wyższej niż 25°C.

Leków nie należy wyrzucać do kanalizacji ani domowych pojemników na odpadki. Należy zapytać farmaceutę, jak usunąć leki, których się już nie używa. Takie postępowanie pomoże chronić środowisko.

## **6. Zawartość opakowania i inne informacje**

### **Co zawiera lek Alvia Zaparcia**

- Substancjami czynnymi leku są Bryonia D4, Bryonia D12, Graphites D6, Lycopodium clavatum D3, Lycopodium clavatum D6, Sepia officinalis D6, Strychnos nux vomica D3, Strychnos nux vomica D6, Silybum marianum D3, Taraxacum officinalis D3. 100 g syropu zawiera po 0,5 g każdej substancji czynnej.
- Pozostałe składniki to: sorbitol 70% (E420), etanol, kwas cytrynowy (E330), trisodu cytrynian (E331 III), aromat śliwkowy, barwnik antocyjan (E163), woda oczyszczona.

### **Jak wygląda lek Alvia Zaparcia i co zawiera opakowanie**

Lek znajduje się w butelce z politereftalanu etylenu (PET) z zakrętką polietylenową (PE) w tekturowym pudełku. Butelka zawiera 150 ml syropu. Do butelki dołączony jest kieliszek propylenowy z podziałką o pojemności 10 ml.

### **Podmiot odpowiedzialny i wytwórca**

Podmiot odpowiedzialny:  
Zakład Farmaceutyczny „Amara” sp. z o.o.  
ul. Stacyjna 5  
30-851 Kraków  
Tel.: 12 657 40 40  
Fax: 12 657 40 40 wew. 34  
e-mail: [amara@amara.pl](mailto:amara@amara.pl)

Wytwórca:  
ICN Polfa Rzeszów S.A.  
ul. Przemysłowa 2  
35-959 Rzeszów

### **Data ostatniej aktualizacji ulotki:**