



ЯК МОГЕ
ПОМОЇ?
Чим можу
допомогти?
[Czym možu
dopomogty?]

Informacje o produktach po ukraińsku znajdziesz na www.likytut.eu
lub zeskanuj kod QR
Інформацію про препарат українською мовою можна знайти на
сайті www.likytut.eu або відсканувати QR-код
[Informacja pro preparat ukraińskuju mowuju možna znajdi na sajki
www.likytut.eu albo widskanuwaty QR kod]

**БОЛ
БІЛЬ**
[bił]

ГРИПА / PRZEZIĘBIENIE /
WITAMINY
**ГРИП / ЗАСТУДА /
ВІТАМІНИ**
[gryp / zastudo / witaminy]

ALERGIA
АЛЕРГІЯ
[alergija]

PROBLEMY
GASTRYCZNE
**ПРОБЛЕМИ
ЗІ ШЛУНКОМ**
[problemi zi sztunką]

SEN / USPOKOJENIE
**БЕЗСОННЯ /
СТРЕС**
[bezsonia/stres]

ГЛӨВЫ
ГОЛОВА
[golowa]

ГАРДЛА
ГОРЛО
[gorlo]

КОЌИ I СТАВӨВ
КІСТКИ ТА СУГЛОБИ
[kistky | suhloby]

ЗАТОК
НОСОВІ ПАЗУХИ
[pazuchy]

УSZU
ВУХА
[w ucha]

КАШЕЛЬ
КАШЕЛЬ
[kaszel]

КАТАР
НЕЖИТЬ
[nežit]

ГОРАЧКА
ЛИХОМАНКА
[tychomanka]

БОЛ ГАРДЛА
БІЛЬ У ГОРЛІ
[bił w gorli]

WITAMINY
ВІТАМІНИ
[witaminy]

ОСZY
ОЧИ
[oczi]

КАТАР
НІС (НЕЖИТЬ)
[nis (nežit)]

СКӨРА
ШКІРА
[szkira]

ZGAGA/
NIESTRAWNOЌ
**ПЕЧІЯ /
НЕЗВАРЮВАННЯ ЇЖИ**
[pecija/nezwariuwania
izy]

BIEGUNKA
ДІАРЕЯ
[diareja]

WZDECIA
ЗДУТТЯ ЖИВОТА
[zducia żywota]

ZAPARCIA
ЗАКРЕП
[zakrep]

UŁATWIAJĄCE
ZASYPIANIE
ДЛЯ МІЦНОГО СНУ
[dla miecnego snu]

USPOKAJAJĄCE
ЗАСПОКІЛИВІ
[zaspokiliwi]

UKŁAD KRAŻENIA –
LEKI PRZECIWKAKRZEPÖWE
**СЕРЦЕВО-СУДИННА
СИСТЕМА –
АНТИКОАГУЛЯНТИ**
[krowotochna systema -
ntykoahulyanty]

RANY / OPARZENIA
РАНИ / ОПІКИ
[Rany | opiky]

OWSIKI
ГЛИСТИ
[glisty]

PROBLEMY
SKÖRNE
**ПРОБЛЕМИ
ЗІ ШКІРОЮ**
[problemi zi szkiruju]

UKŁAD MOCZOWO-
-PŁCІOWY
**СЕЧОСТАТЕВА
СИСТЕМА**
[seciostatewa systema]

OPRYSZCZKA
ГЕРПЕС
[gierpies]

GRZYBICA
ГРИБОК
[gribok]

KURZAJKI / ODCISKI
**БОРОДАВКИ
ТА МОЗОЛІ**
[borodawki / mozoli]

WSPARCIE UKŁADU
MOCZOWEGO
**ПІДТРИМКА
СЕЧОВОЇ
СИСТЕМИ**
[pidtrymka systemu
sechy]

KAMICA NERKOWA
КАМЕНІ В НИРКАХ
[kameni w nyrkakh]

INFEKCIJA POCHWY
**ВАГІНАЛЬНА
ІНФЕКЦІЯ**
[vahinalna infektsiya]

CZY JEST PAN/PANI NA COŚ UCZULONA?
ЧИ Є У ВАС НА ЩОСЬ АЛЕРГІЯ?
 [Czy macie na sionebuć alergii?]

CZY JEST PANI W CIAŻY?
ВИ ЗАРАЗ НЕ ВАГІТНІ?
 [Wy zaraz ne wagitni?]



**BÓL
 БІЛЬ**
 [bi]

Informacje o produktach po ukraińsku znajdziesz na www.likytut.eu lub zeskanuj kod QR

Інформацію про препарат українською мовою можна знайти на сайті

www.likytut.eu або відсканувати QR-код

[Informacja pro preparat ukraińskuju mowuju można znajdi na sajki www.likytut.eu albo widskanuwały QR kod]



**GŁOWY
 ГОЛОВА**
 [golowa]



**GARDŁA
 ГОРЛО**
 [gorlo]



**KOŚCI I STAWÓW
 КІСТКИ ТА
 СУГЛОБИ**
 [kistky | suhtloby]



**ZATOKI
 НОСОВІ
 ПАЗУХИ**
 [pazuchy]



**USZU
 ВУХА**
 [w ucha]

ДОРΟΣЛІ І ПІДЛІТКІ
 DOROŚLI I MŁODZIEŻ [dorosi i molodist]

ETOPIRYNA
 tabletki od bólu głowy
 10 tabletek
 tabletki od bólu głowy
 PL

16+
 x 1-2
 x 8h

Metafen
 20 tabletek
 PL

18+
 x 1-2 (max 8/24h)
 12+
 x 1-2 (max 3/24h)

PYRALGINA
 20 tabletek
 PL

15+ (53kg +)
 x 1-2 (max 8/24h)
 x 6-8h

**POLOPIRYNA
 GARDŁO**
 24 tabletki
 PL

12+
 x 1 (max 5/24h)
 x 3-6h

Metafen
 20 tabletek
 PL

12+
 3 cm
 3x/24

Metafen
 20 tabletek
 PL

18+
 x 1-2 (max 8/24h)
 12+
 x 1-2 (max 3/24h)

**Metafen
 ZATOKI**
 20 tabletek
 PL

12+
 x 1 x 2
 x 1-2
 x 4h

Metafen
 20 tabletek
 PL

18+
 x 1-2 (max 8/24h)
 12+
 x 1-2 (max 3/24h)

**FONIX
 BÓL USZU**
 15 ml syropu
 WM

3+
 x 1-2
 3/24h

ДІТІ
 DZIECI [dity]

**IBUFEN
 FORTE**
 100 ml syropu
 PL

5-7,6 kg	1,25 ml	max 3/24h
7,7-9 kg	1,25 ml	max 3-4/24h
10-15 kg	2,5 ml	max 3/24h
16-20 kg	3,75 ml	max 3/24h
21-29 kg	5 ml	max 3/24h
30-40 kg	7,5 ml	max 3/24h

IBUFEN
 100 ml syropu
 PL

5-7,6 kg	1,25 ml	max 3/24h
7,7-9 kg	1,25 ml	max 3-4/24h
10-15 kg	2,5 ml	max 3/24h
16-20 kg	3,75 ml	max 3/24h
21-29 kg	5 ml	max 3/24h
30-40 kg	7,5 ml	max 3/24h

**FONIX
 BÓL USZU**
 15 ml syropu
 WM

3+
 x 1-2
 3/24h

czy jest pan/pani na coś uczulona?
чи є у вас на щось алергія?
 [Czy macie na sionebuć alergii?]

czy jest pani w ciąży?
ви зараз не вагітні?
 [Wy zaraz ne wagitni?]



GRYPA / PRZEZIĘBIENIE
 / WITAMINY
**ГРИП / ЗАСТУДА
 / ВІТАМІНИ**
 [gryp / zastudo / witaminy]

Informacje o produktach po ukraińsku znajdziesz na www.likytut.eu lub zeskanuj kod QR

Інформацію про препарат українською мовою можна знайти на сайті www.likytut.eu або відсканувати QR-код
 [Informacja pro preparat ukraińskuju mowuju można znajdi na sajki www.likytut.eu albo widskanuwały QR kod]



GRYPA / PRZEZIĘBIENIE /
 WITAMINY
**ГРИП / ЗАСТУДА /
 ВІТАМІНИ**
 [gryp / zastudo / witaminy]

**KASZEL
 КАШЕЛЬ**
 [kaszel]

**KATAR
 НЕЖИТЬ**
 [nežit]

**GORĄCZKA
 ЛИХОМАНКА**
 [tychomanka]

**BÓL GARDŁA
 БІЛЬ У ГОРЛІ**
 [bil w gorli]

**WITAMINY
 ВІТАМІНИ**
 [witaminy]

ДОРΟΣЛІ І ПІДЛІТКИ
 DOROŚLI I MŁODZIEŻ [dorosi i molodist]

Flegamax
 12+
 15 ml
 x 3/24h

Flegatussin
 12+
 10 ml
 x 3/24h

Dexa CAPS
 12+
 x 1
 x 3/24h

Xylin gel
 12+
 1 dawka
 co 8-10h
 (max 3-5 dni)

POLOPIRYNA S
 16+ x 2-3/24h
 18+ x 1-2 (max 12/24h)

Metafen
 12+
 x 1
 3/24h

SCORBOLAMID
 15+
 1-2
 3/24h

PYRALGINA
 15+ (53kg +)
 x 1-2 (max 8/24h)
 x 6-8h

POLOPIRYNA GARDLO
 12+
 x 1 (max 5/24h)
 x 3-6h

ibuvit Multispec
 12+
 x 1
 1/24h

ibuvit Wzmacnia C 1000
 12+
 x 1
 1/24h

ibuvit 6000 IU
 12+
 x 1
 1/24h

ДІТИ
 DZIECI [dity]

Flegamax
 6-12
 5 ml
 x 3/24h

Flegatussin
 6-12
 5 ml
 x 3-4/24h

Dexa Pico
 2-6 | 6-12
 2,5 ml | 5 ml
 x 3/24h

Xylin gel
 3-12
 1 dawka
 co 8-10h
 (max 3-5 dni)

Oxalin
 1-6
 1 dawka
 max x 3/24h
 (max 3-5 dni)

IBUFEN FORTE
 5-7,6 kg 1,25 ml max 3/24h
 7,7-9 kg 1,25 ml max 3-4/24h
 10-15 kg 2,5 ml max 3/24h
 16-20 kg 3,75 ml max 3/24h
 21-29 kg 5 ml max 3/24h
 30-40 kg 7,5 ml max 3/24h

CZY JEST PAN/PANI NA COŚ UCZULONA?
ЧИ Є У ВАС НА ЩОСЬ АЛЕРГІЯ?
[Czy macie na sionebuć alergii?]

CZY JEST PANI W CIAŻY?
ВИ ЗАРАЗ НЕ ВАГІТНІ?
[Wy zaraz ne wagitni?]



Informacje o produktach po ukraińsku znajdziesz na www.likytut.eu lub zeskanuj kod QR
Інформацію про препарат українською мовою можна знайти на сайті www.likytut.eu або відсканувати QR-код
[Informacja pro preparat ukraińskuju mowuju można znajdi na sajki www.likytut.eu albo widskanuwały QR kod]



OCZY
ОЧИ
[oczi]



PL

- 18+
- 1 kropla
- 1x rano
1x wieczorem



KATAR
НЕЖИТЬ
[nežit]



PL

- 12+
- 1
- x 1/24h
(max 5 dni)



PL

- 12+
- 2 rozpylenia
- max 4/24h



SKÓRA
ШКИРА
[szkira]



PL

- cienka warstwa
- 2-4/24h



K

- 1+
- cienka warstwa



K

- 1+
- cienka warstwa



ALERGIA
АЛЕРГІЯ
[alergija]

ДОРΟΣЛІ І ПІДЛІТКИ
DOROŚLI I MŁODZIEŻ [dorosi i molođist]

ДІТИ
DZIECI [dity]

czy jest pan/pani na coś uczulona?
чи є у вас на щось алергія?
 [Czy macie na sionebuć alergii?]

czy jest pani w ciąży?
ви зараз не вагітні?
 [Wy zaraz ne wagitni?]



**PROBLEMY
 GASTRYCZNE/
 ПРОБЛЕМИ
 ЗІ ШЛУНКОМ**
 [problemi zi sztunką]

Informacje o produktach po ukraińsku znajdziesz na www.likytut.eu lub zeskanuj kod QR

Інформацію про препарат українською мовою можна знайти на сайті www.likytut.eu або відсканувати QR-код [Informacja pro preparat ukraińskuju mowuju można znajdi na sajki www.likytut.eu albo widskanuwały QR kod]



**ZGAGA/NIESTRAWNOŚĆ
 ПЕЧІЯ/
 НЕЗВАРЮВАННЯ ІЖИ**
 [pecija/nezwariuwania iży]

**БИГУНКА
 ДІАРЕЯ**
 [diareja]

**WZDĘCIA
 ЗДУТТЯ
 ЖИВОТА**
 [zducia żywota]

**ZAPARCIA
 ЗАКРЕП**
 [zakrep]

**PROBLEMY GASTRYCZNE
 ПРОБЛЕМИ ЗІ ШЛУНКОМ**
 [problemi zi sztunką]

ДОРОСЛІ І ПІДЛІТКИ
 DOROŚLI I MŁODZIEŻ [dorośli i młodzi]

ДІТИ
 DZIECI [dity]

Ranigast
 20 tabletek
 PL
 18+
 x1-2
 max 2/24h

polprazol
 14 tabletek
 PL
 18+
 x1
 max 14 dni

LAREMID
 20 tabletek
 PL
 18+
 x2
 max 6/24h

SimetiGAST FORTE
 20 tabletek
 WM
 12+
 x1
 max 2-3/24h

Figura 1
 10 saszetek
 PL
 12+
 x1
 max 7-10 dni
 1 saszетка розpuszczена в 200 ml гарячєй воды

Debutir Forte
 60 tabletek
 ŻSPM
 12+
 x1
 2/24h, [max 3 mies.]

LAREMID
 20 tabletek
 PL
 6+
 x1
 max 6/24h

acidolit
 10 saszetek
 ŻSPM

< 4 kg	50 ml	max 6 sasz/24h
4-8 kg	50-100 ml	max 6 sasz/24h
8-12 kg	100-150 ml	max 6 sasz/24h
> 12 kg	150-200 ml	max 6 sasz/24h

 1 saszетка розpuszczена в 200 ml воды

Acidolac JUNIOR
 20 tabletek
 SD
 3+
 x1
 2/24h

Bobotic Forte
 10 tabletek
 WM

>28. dn.ż. - 2 r.ż.	x 3	max 16/24h
>2. r.ż. - 12 r.ż.	x 6	max 36/24h

CZY JEST PAN/PANI NA COŚ UCZULONA?
ЧИ Є У ВАС НА ЩОСЬ АЛЕРГІЯ?
[Czy macie na sionebuć alergii?]

CZY JEST PANI W CIAŻY?
ВИ ЗАРАЗ НЕ ВАГІТНІ?
[Wy zaraz ne wagitni?]



SEN / USPOKOJENIE
БЕЗСОННІЯ / СТРЕС
[bezsonia/stres]

Informacje o produktach po ukraińsku znajdziesz na www.likytut.eu lub zeskanuj kod QR

Інформацію про препарат українською мовою можна знайти на сайті

www.likytut.eu або відсканувати QR-код

[Informacja pro preparat ukraińskuju mowuju można znajdi na sajki www.likytut.eu albo widskanuwaty QR kod]



UŁATWIAJĄCE ZASYPIANIE
ДЛЯ МІЦНОГО СНУ
[dla miecnego snu]



USPOKAJAJĄCE
ЗАСПОКІЛИВІ
[zaspokiliwi]



18+
x1-2
max 6/24h



18+
x1-2
max 6/24h



18+
x1-2
max 2/24h
(max 7 dni)



18+
30 ml
3-4/24h



SEN / USPOKOJENIE
БЕЗСОННІЯ / СТРЕС
[bezsonia/stres]

ДОРΟΣЛІ І ПІДЛІТКИ
DOROŚLI I MŁODZIEŻ [dorośli i młodzież]

ДІТИ
DZIECI [dity]

CZY JEST PAN/PANI NA COŚ UCZULONA?
ЧИ Є У ВАС НА ЩОСЬ АЛЕРГІЯ?
 [Czy macie na sionebuć alergii?]

CZY JEST PANI W CIAŻY?
ВИ ЗАРАЗ НЕ ВАГІТНІ?
 [Wy zaraz ne wagitni?]

 polpharma



Informacje o produktach po ukraińsku znajdziesz na www.likytut.eu lub zeskanuj kod QR

Інформацію про препарат українською мовою можна знайти на сайті

www.likytut.eu або відсканувати QR-код

[Informacja pro preparat ukraińskuju mowuju można znajdi na sajki www.likytut.eu albo widskanuwaty QR kod]



UKŁAD KRAŻENIA –
 LEKI PRZECIWKAZRZEPWE
**СЕРЦЕВО-СУДИННА СИСТЕМА –
 АНТИКОАГУЛЯНТИ**
 [krovotochna sistema - ntykoahulyanty]



RANY / OPARZENIA
РАНИ / ОПІКИ
 [rany / opiky]



OWSIKI
ГЛИСТИ
 [glisty]

ДОРΟΣЛІ І ПІДЛІТКИ
 DOROŚLI I MŁODZIEŻ [dorośli i młodzież]



18+
 x 1
 max 1/24h

Dla pacjentów kontynuujących leczenie ASA
 Для пацієнтів, які продовжують лікування АСК



2+
 gruba warstwa



2+
 cienka warstwa



2+
 gruba warstwa



2+
 cienka warstwa

ДІТИ
 DZIECI [dity]



40-50 kg	10 ml	1/24h
51-62 kg	12,5 ml	1/24h
63-75 kg	15 ml	1/24h
>75 kg	20 ml	1/24h



40-50 kg	x 2	1/24h
51-62 kg	x 2,5	1/24h
63-75 kg	x 3	1/24h
>75 kg	x 4	1/24h

Powtórzyć po 2-3 tygodniach



11-16 kg (2+)	2,5 ml	1/24h
17-28 kg	5 ml	1/24h
29-39 kg	7,5 ml	1/24h



17-28 kg (6+)	x 1	1/24h
29-39 kg	x 1,5	1/24h

Powtórzyć po 2-3 tygodniach



UKŁAD KRAŻENIA –
 LEKI PRZECIWKAZRZEPWE
**СЕРЦЕВО-СУДИННА СИСТЕМА –
 АНТИКОАГУЛЯНТИ**
 [krovotochna sistema - ntykoahulyanty]



RANY / OPARZENIA
РАНИ / ОПІКИ
 [rany | opiky]



OWSIKI
ГЛИСТИ
 [glisty]

CZY JEST PAN/PANI NA COŚ UCZULONA?
ЧИ Є У ВАС НА ЩОСЬ АЛЕРГІЯ?
[Czy macie na sionebuć alergii?]

CZY JEST PANI W CIAŻY?
ВИ ЗАРАЗ НЕ ВАГІТНІ?
[Wy zaraz ne wagitni?]

 polpharma



PROBLEMY SKÓRNE
**ПРОБЛЕМИ
ЗІ ШКІРОЮ**
[problemi zi szkiruju]

Informacje o produktach po ukraińsku znajdziesz na www.likytut.eu lub zeskanuj kod QR

Інформацію про препарат українською мовою можна знайти на сайті www.likytut.eu або відсканувати QR-код

[Informacja pro preparat ukraińskuju mowuju można znajdi na sajki www.likytut.eu albo widskanuwały QR kod]



OPRYSZCZKA
ГЕРПЕС
[gierpies]



GRZYBICA
ГРИБОК
[gribok]



KURZAJKI / ODCISKI
**БОРОДАВКИ
ТА МОЗОЛІ**
[borodawki / mozoli]


DOROSLI I ML-ODZIEZ [dorosi i molodist]


DITI [dity]



 18+
 x 5
 max 5/24h
(max 5 dni)



 18+
 1-2 warstwy
 zmyć po 4 dn.,
powtórzyć
(max 2-3 tyg.)



 4+
 x 1
 max 3-4 zabiegi
(powtarzane co 2 tyg.)



 4+
 x 1
 max 3-4 zabiegi
(powtarzane co 2 tyg.)



PROBLEMY SKÓRNE
ПРОБЛЕМИ ЗІ ШКІРОЮ
[problemi zi szkiruju]

CZY JEST PAN/PANI NA COŚ UCZULONA?
ЧИ Є У ВАС НА ЩОСЬ АЛЕРГІЯ?
[Czy macie na sionebuć alergii?]

CZY JEST PANI W CIĄŻY?
ВИ ЗАРАЗ НЕ ВАГІТНІ?
[Wy zaraz ne wagitni?]



UKŁAD MOCZOWO-PŁCIOWY
СЕЧОСТАТЄВА СИСТЕМА
[seciostatēva sistema]

Informacje o produktach po ukraińsku znajdziesz na www.likytut.eu lub zeskanuj kod QR

Інформацію про препарат українською мовою можна знайти на сайті

www.likytut.eu або відсканувати QR-код

[Informacja pro preparat ukraińskuju mowuju można znajdi na sajki www.likytut.eu albo widskanuwały QR kod]



WSPARCIE UKŁADU MOCZOWEGO
ПІДТРИМКА СЕЧОВОЇ СИСТЕМИ
[PIDTRYMKA SYSTEMY SECHY]



KAMICA NERKOWA
КАМЕНІ В НИРКАХ
[kameni w nyrkakh]



INFEKCYJA POCHWY
ВАГІНАЛЬНА ІНФЕКЦІЯ
[vahinalna infektsiya]

ДОРΟΣЛІ ПІДЛІТКИ
DOROŚLI I MŁODZIEŻ [dorosi i molodist]



18+
x 1
2/24h



18+
1 tyżeczka
3-4 x/24h
2-4 tyg.



16+
x 1
1/24h



18+
x 1
3/24h → 3 dni → 1/24h



16+
x 1 (po miesiączce)
1/24h
4-6 dni - profilaktycznie
6-8 dni po antybiotykoterapii

ДІТИ
DZIECI [ity]



3+
x 1 (5 ml)
1/24h



UKŁAD MOCZOWO-PŁCIOWY
СЕЧОСТАТЄВА СИСТЕМА
[seciostatēva sistema]

w kamicy dróg moczowych (w drobnych złożach, tzw. piasku nerkowym) oraz profilaktycznie w kamicy nerkowej. **Dawkowanie i sposób podawania:**Dawkowanie Dorosli: 1łyżeczkę (około 5 g) pasty rozpuścić w 5 szklanki ciepłej przegotowanej wody, pić3-4 razy na dobę. Stosowanie u dzieci i młodzieży w wieku poniżej 18 lat nie jest zalecane. Czas stosowania Bez konsultacji z lekarzem nie zaleca się stosowania dłużej niż 2-4 tygodnie. Jeśli nie nastąpiła poprawa, objawy utrzymują się podczas stosowania produktu lub się pogorsza, należy skonsultować się z lekarzem lub innym wykwalifikowanym pracownikiem służby zdrowia. Sposób podawania Podanie doustne. Podczas stosowania produktu zaleca się przyjmowanie dużej ilości płynów. **Przeciwwskazania:**Nadwrażliwość na substancję czynną lub na rośliny z rodziny astrowatych (Asteraceae, dawniej Compositae), z rodziny baldaszkowatych (Apiaceae dawniej Umbelliferae), anetol lub na alergen y białko zry, olejek miętowy lub mentol, lub na którąkolwiek substancję pomocniczą. W przypadku konieczności zmniejszenia ilości przyjmowanych płynów (np. ciężkie choroby nerczalne i nerek). **Ostrzeżenia i zalecane środki ostrożności:** Nie stosować produktu u pacjentów, u których występują objęgi spowodowane niewydolnością serca lub nerek. Stosowanie u dzieci i młodzieży w wieku poniżej 18 lat nie jest zalecane, ponieważ wymagana jest specjalistyczna porada lekarska. Ze względu na hipoglikemizującą działalność leku, osoby chorej na cukrzycę powinny monitorować poziom cukru we krwi. Jeśli objawy nasilą się, nie wstąpią lub towarzyszyć im będzie gorączka, ból i trudności w oddawaniu moczu lub obecność krwi w moczu, należy natychmiast skontaktować się z lekarzem. Ten produkt leczniczy zawiera 200 mg alkoholu (etanolu) w każdej 5 g pasty. Ilość alkoholu w każdej 5 g pasty jest równoważna 5 ml piwa lub 2 ml wina. Mała ilość alkoholu w tym produkcie nie będzie powodowała zauważalnych skutków. Ten produkt zawiera bardzo mało ilości glukozy (podobnego do słodki szpiczernicy) iakreślenia go jako „bezglukozytowy”. W związku tym jest bardzo mało prawdopodobne, aby spowodowało to jakiegokolwiek problemu pacjentów z chorobą trzewną (celiaką). W postaci zawieszki nie więcej niż 15 mikrogramów glutenu. Produkt nie powini stosować pacjenci z alergią na pszenicę (inną niż choroba trzewna). **Działania niepożądane:**Działania niepożądane uszeregowano według układów i narządów, zgodnie z terminologią MedDRA. Częstość występowania działań niepożądanych określono następująco: bardzo często (≥1/100 do <1/100), często (≥1/1000 do <1/100), niezbyt często (≥1/10 000 do <1/1000), bardzo rzadko (<1/10000), niestanęa (częstość nie może być określona na podstawie dostępnych danych). Zaburzenia układu immunologicznego: częstość nieziana - zawroty głowy. Zaburzenia układu białkowy: częstość nieziana - nudności, wymioty, biegunka, wzdęcia. Zaburzenia skóry i tkanki podskórnej - częstość nieziana: nadrażnienia na promieniu UV. Wyglądanie podejrzewanych działań niepożądanych Po dopuszczeniu produktu leczniczego do obrotu istotne jest zgłaszanie podejrzewanych działań niepożądanych. Umożliwia to nieprzerwane monitorowanie stosunku korzyści do ryzyka stosowania produktu leczniczego. Osoby należące do fachowego personelu medycznego powinny zgłaszać wszelkie podejrzewane działania niepożądane za pośrednictwem Departamentu Monitorowania Niepożądanych Działal Produktów Leczniczych Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczyh, Al. Jerozolimskie 181C, 02-222 Warszawa; tel.: +48 22 49 21 301; faks: +48 22 49 21 309; strona internetowa: https://smz.zdrowie.gov.pl. Działania niepożądane można zgłaszać również podmiotowi odpowiedzialnemu. **Podmiot odpowiedzialny:**Zakłady Farmaceutyczne Polpharma S.A. Pozwolenie na dopuszczenie do obrotu nr 14174 wydane przez MZ. Lek wydawany bez recepty. ChPL: 2021.02.12. Tradycyjny produkt leczniczy roślinny z określonymi wskazaniami wynikającymi wyłącznie z długotrwałego stosowania.

Fitolizyna nefrocaps FORTE

Stosunek kapsułek Przekaz marketingowy: Wspomaga prawidłowe funkcjonowanie nerek i dróg moczowych (ziele skrzypu, kłącze perzu, liść brzozy, korzeń lubczyka, Ziele nawłoci)
Opis produktu / przeznaczenie: Fitolizyna nefrocaps forte suplement diety, to unikalna kompozycja 7 skoncentrowanych ekstraktów zielowych, standaryzowanych na zawartość flawonoidów: - korzeń pietruszki, Ziele skrzypu, kłącze perzu **wspomaga prawidłowe funkcjonowanie nerek**, - kłącze perzu, korzeń lubczyka, Ziele nawłoci i liść brzozy **wspomaga prawidłowe funkcjonowanie dróg moczowych**, - kłącze perzu, korzeń lubczyka, Ziele nawłoci i liść brzozy **przyczynia się do zwiększenia eliminacji wody z organizmu** - Ziele rdęstu: **wpływa na wzmocnienie organizmu na poziomie dróg moczowych. Składniki:Składniki:** ekstrakt z ziela rdęstu; żelatyna; substancja wypełniająca: celuloza; ekstrakt z kłącza perzu; ekstrakt z liścia brzozy; woda; ekstrakt z korzenia pietruszki; ekstrakt z ziela skrzypu; ekstrakt z korzenia lubczyka; ekstrakt z ziela nawłoci; substancje przeciwbójbyjące: dwutlenek krzemu, sole magnezowe kwasów tłuszczowych; barwniki: tlenki i wodorotlenki żelaza, błękit brylantowy.

Składniki	2 kapsułki (zalecana dzienna porcja)
Ekstrakt z korzenia pietruszki	20,10 mg
Ekstrakt z ziela skrzypu	13,40 mg
Ekstrakt z kłącza perzu	40,20 mg
Ekstrakt z korzei lubczyka	13,40 mg
Ekstrakt z ziela nawłoci	11,50 mg
Ekstrakt z liścia brzozy	26,80 mg
Ekstrakt z ziela rdęstu	320 mg

Fitolizyna nefrocaps forte

Zalecane dniene spożycia:Zalecane spożycie: 1kapsułka 2 razy dziennie przed posiłkiem popijając obficie, najlepiej wodą (przynajmie 1 szklankę). Korzystny efekt wynika z deklarowanego działania występuje w przypadku spożycia 2 kapsułek dziennie. **Dodatkowe informacje:** Nie należy przekraczać zalecanej porcji do spożycia w ciągu dnia. Suplement diety nie może być stosowany jako substytut różnicowanej diety. Zrównoważona i zróżnicowana dieta oraz zdrowy styl życia są podstawą zapewnienia prawidłowego funkcjonowania organizmu. Nie stosować produktu jeśli kiedykolwiek wcześniej wystąpiła nadwrażliwość na którykolwiek z jego składników. Produkt nie jest przeznaczony dla kobiet w ciąży i karmiących piersią. **Warunki przechowywania:**Przechowywać w oryginalnych opakowaniach, w temperaturze poniżej 25°, w sposób niedostępny dla małych dzieci. Chronić przed światłem i wilgocią. **Dostępne wielkości opakowań:**30 kapsułek **Podmiot odpowiedzialny za informację o produkcie:**Zakłady Farmaceutyczne Polpharma S.A., Ul. Pelplińska 19, 83-200 Starogard Gdański.

Flegamax (Carbocisteinum).

Skład i postać: Każdy ml roztworu doustnego zawiera 50 mg karbocysteiny. 15 ml (1 miarka) roztworu doustnego zawiera 750 mg karbocysteiny. Substancje pomocnicze o znanym działaniu: czerwień koszenilowa (E 124), metylu parahydroksybenzenos, sól. Roztwór doustny. Przechroczysty roztwór koloru czerwonego. **Wskazania:** Objawowe leczenie chorób układu oddechowego przebiegających z nadmiernym wytworaniem gęstej i lepkiej wydzieliny. **Dawkowanie i sposób podawania:** Dzieci w wieku od 6 lat do 12 lat: 250 mg (5 ml produktu) 3 razy na dobę. Zaleca się, aby dziecko popilo przyjętą dawkę produktu woda. Produkt nie jest przeznaczony do stosowania u dzieci w wieku poniżej 6 lat. Dorosli i młodzież w wieku powyżej 12 lat: Początkowo należy stosować dawkę 2,25 g karbocysteiny na dobę w trzech dawkach podzielonych, tj. 750 mg (15 ml produktu) trzy razy na dobę, a następnie po wystąpieniu działania mukolitycznego zmniejszyć dawkę do 1,5 g karbocysteiny na dobę, tj. 500 mg (10 ml produktu) trzy razy na dobę. U dzieci i młodzieży dawka doubowa karbocysteiny nie może być większa niż 30 mg/kg mc. Dzieci. Produktu nie należy stosować u dzieci w wieku poniżej 6 lat. Pacjenci z zaburzeniami czynności wątroby oraz u osób z zaburzeniami czynności nerek. Czas stosowania. Bez zalecanej lekarza produktu leczniczego nie należy stosować dłużej niż 4 do 5 dni. Sposób podawania. Podanie doustne. Nie należy stosować produktu przed snem. Ostatnią dawkę należy podać najpóźniej 4 godziny przed snem. Podczas leczenia zaleca się przyjmowanie zwiększonej ilości płynów. Do opakowania dołączona jest miarka pozwalająca odpowiednio objętość produktu. **Przeciwwskazania:** Nadwrażliwość na substancję czynną lub na którąkolwiek substancję pomocniczą. Cymna choroba wrzodka żołądka lub dwunasticy. Stan astmatyczny. Nie stosować u dzieci w wieku poniżej 6 lat. **Ostrzeżenia i zalecane środki ostrożności:** Leki mukolityczne mogą uszkażać błonę śluzową żołądka, z tego względu produkt należy stosować z ostrożnością u pacjentów z chorobą wrzodową. W przypadku pojawienia się objftów ropnej wydzieliny i gorączki, a także w przypadku przewlekłej choroby oskrzeli lub płuc należy zastanowić się nad kontynuacją leczenia tym produktem, a także zwrócić uwagę na diagnostykę i zastosować inne leki, np. antybiotyki. Pacjenci z astmą oskrzelową powinni być poddani ścisłej kontroli podczas leczenia karbocysteiną ze względu na możliwość wystąpienia skurczu oskrzeli. W przypadku wystąpienia tego objawu należy natychmiast przerwać stosowanie karbocysteiny. Pacjentom ze zmniejszłą zdolnością do odrzuczenia śluzu nie należy podawać karbocysteiny, jeśli w trakcie leczenia nie będzie zapewniona fizykoterapia oddechowa. Produkt zawiera czerwień koszenilową (E124), która może powodować reakcje alergiczne. Produkt zawiera metylu parahydroksybenzenos, który może powodować reakcje alergiczne (możliwe reakcje typu późnego). Produkt leczniczy zawiera od 7,6 do 8,1 mg sodu na ml, co odpowiada od 0,38 do 0,41% zalecanej przez WHO maksymalnej 2 g dobowej dawki sodu u osób dorosłych. **Działania niepożądane:** Działania niepożądane zostały sklasyfikowane w zależności od częstości ich występowania, zgodnie z następującą konwencją MedDRA: bardzo często (≥1/100), często (≥1/1000 do <1/1000), rzadko (≥1/10 000 do <1/1000), bardzo rzadko (<1/10 000), częstość nieziana (nie może być określona na podstawie dostępnych danych). Zaburzenia układu nerwowego: Częstość nieziana: ból głowy. Zaburzenia żołądka i jelit: Częstość nieziana: ból brzucha, biegunka, krwawienia z przewodu pokarmowego, nudności, wymioty. Zaburzenia skóry i tkanki podskórnej: Częstość nieziana: skórne reakcje alergiczne, w tym wysypka rumieniowata, świąd, pokrzywka, obrzęk naczyńioruchowy oraz wysypka polekowa, zespół Stevensa-Johnsona. Zgłaszanie podejrzewanych działań niepożądanych. Po dopuszczeniu produktu leczniczego do obrotu istotne jest zgłaszanie podejrzewanych działań niepożądanych. Umożliwia to nieprzerwane monitorowanie stosunku korzyści do ryzyka stosowania produktu leczniczego. Osoby należące do fachowego personelu medycznego powinny zgłaszać wszelkie podejrzewane działania niepożądane za pośrednictwem Departamentu Monitorowania Niepożądanych Działal Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczyh, Al. Jerozolimskie 181C, 02-222 Warszawa; tel.: +48 22 49 21 301; faks: +48 22 49 21 309; e-mail: ndi@urp.gov.pl. Działania niepożądane można zgłaszać również podmiotowi odpowiedzialnemu. **Podmiot odpowiedzialny:**Zakłady Farmaceutyczne Polpharma S.A. Pozwolenie na dopuszczenie do obrotu nr 24438 wydane przez MZ. Lek wydawany bez recepty. ChPL: 2021.02.05.

Flegatussin (Bromhexini hydrochloridum, Extractum fluidum aquosum ex Plantaginis lanceolatae folium et Verbasci floribus).

Skład i postać: 100 g syropu zawiera: bromohexyny chlorowodorek (Bromhexini hydrochloridum aquosum ex (1:3); Plantaginis lanceolatae L, folii (liść babki lancetowatej) i Verbasci floribus (V. thapsus L., V. densiflorum Bertol., V. phloimoides L.) (kwiaty dziewanny) - 36 g. Substancje pomocnicze o znanym działaniu: sacharozą, sodu benzenos, etanol (z aromatu cytrynowego). Każde 5 ml syropu zawiera 4 g sacharozą, 6,6 mg sodu benzenosu i 1,7 mg etanolu. **Wskazania:** Kwas z utrudnionym odrzuczeniem w przebiegu stanów zapalnych dróg oddechowych. **Dawkowanie i sposób podawania:** Doustnie: dzieci 6-12 lat: 3-4 razy dziennie po 5 ml syropu, dorośli i młodzież powyżej 12 lat: 3 razy dziennie po 10 ml syropu. Produkt należy przyjmować po posiłku. W czasie kuracji należy przyjmować dużą ilość płynów, aby umożliwić wywołanie prawidłowego oddechu wykrztusnego i nie spowodować podrażnienia układu oddechowego. Jeśli objawy utrzymują się dłużej niż 1 tydzień podczas stosowania produktu leczniczego, należy skonsultować się z lekarzem lub innym wykwalifikowanym pracownikiem służby zdrowia. **Przeciwwskazania:** Nadwrażliwość na bromohexyny chlorowodorek, liść babki lancetowatej, kwiat dziewanny lub na którąkolwiek substancję pomocniczą. **Ostrzeżenia i zalecane środki ostrożności:** Nie należy stosować produktu u osób z czynną chorobą wrzodową żołądka - produkt może nasilać objawy choroby. W przypadku stosowania produktu u osób z astmą oskrzelową należy zachować szczególną ostrożność. W przypadku niewydolności wątroby lub nerek metabolity bromohexyny chlorowodoru mogą ulegać kumulacji w tym narządach. W przypadku wystąpienia duszności, gorączki i ropnej wydzieliny w czasie stosowania należy skonsultować się z lekarzem lub innym wykwalifikowanym pracownikiem służby zdrowia. **Przeciwwskazania:** Nadwrażliwość na substancję czynną lub na którąkolwiek substancję pomocniczą. **Ostrzeżenia i zalecane środki ostrożności:** Leki mukolityczne mogą uszkażać błonę śluzową żołądka, z tego względu produkt należy stosować z ostrożnością u pacjentów z chorobą wrzodową. W przypadku pojawienia się objftów ropnej wydzieliny i gorączki, a także w przypadku przewlekłej choroby oskrzeli lub płuc należy zastanowić się nad kontynuacją leczenia tym produktem, a także zwrócić uwagę na diagnostykę i zastosować inne leki, np. antybiotyki. Pacjenci z astmą oskrzelową powinni być wprowadzani w błąd przez pojawienie się niespecyficzych objawów grypopodobnych i rozpoznać objawowe leczenie kaski i przeziębienia. Jeśli wystąpią przedmiotowe i podmiotowe objawy postępującej wysypki skórnej (czasem związane z pojawieniem się pęcherzy lub zmian na błonach śluzowych), należy natychmiast przerwać leczenie bromohexyny chlorowodorom i udzielić pacjentowi porady lekarskiej. Produkt zawiera 4 g sacharozą w 5 ml syropu (8 g sacharozą w 10 ml syropu, 12 g sacharozą w 15 ml syropu, 24 g sacharozą w 30 ml syropu). Pacjenci z rzadkimi dziedzicznymi zaburzeniami związanymi z nietolerancją fruktozy, zespołem złej wchłaniania glukozy-galaktozy lub niedoborem sacharazy-izomaltazy, nie powinni przyjmować produktu leczniczego. Należy wzięć to pod uwagę u pacjentów z cukrzycą. Produkt zawiera 6,6 mg sodu benzenosu w 5 ml syropu (13,2 mg sodu benzenosu w 10 ml syropu, 19,8 mg sodu benzenosu w 15 ml, 39,6 mg sodu benzenosu w 30 ml syropu). Produkt zawiera mniej niż 1 mmol (23 mg) sodu na 10 ml syropu, to znaczy produkt uznaje się za „wolny od sodu”. Ten produkt leczniczy zawiera 1,7 mg alkoholu (etanolu) w każdej 5 ml syropu (3,5 mg alkoholu (etanolu) 10 ml syropu, 5,2 mg alkoholu (etanolu) w 15 ml, 10,3 mg alkoholu (etanolu) w 30 ml syropu). Ilość alkoholu tego produktu jest równoważne mniej niż 1 ml piwa lub 1 ml wina na 5 ml/10 ml/15 ml/30 ml syropu. Mała ilość alkoholu w tym produkcie nie będzie powodowała zauważalnych skutków. **Działania niepożądane:** Częstość występowania działań niepożądanych została określona następująco: bardzo często (≥1/10); często (≥1/100 do <1/100); niezbyt często (≥1/1000 do <1/100); rzadko (≥1/10 000 do <1/1000), bardzo rzadko (<1/10 000), częstość nieziana (nie może być określona na podstawie dostępnych danych). Stosowanie produktu może nasilać objawy choroby wrzodowej żołądka. Bardzo rzadko występują bóle i zawroty głowy. Zaburzenia układu immunologicznego: Rzadko: reakcje nadwrażliwości. Nieziana: reakcje anafakityczne, w tym wysypa anafaktyczny, obrzęk naczyńioruchowy i świąd. Zaburzenia skóry i tkanki podskórnej: Rzadko: wysypka, pokrzywka. Nieziana: odczkie działania niepożądane dotyczące skóry (w tym rumień wielopostaciowy, zespół Stevensa-Johnsona, toksyczna martwica naskórka i ostra uogólniona krostkowata). Po dopuszczeniu produktu leczniczego do obrotu istotne jest zgłaszanie podejrzewanych działań niepożądanych. Umożliwia to nieprzerwane monitorowanie stosunku korzyści do ryzyka stosowania produktu leczniczego. Osoby należące do fachowego personelu medycznego powinny zgłaszać wszelkie podejrzewane działania niepożądane za pośrednictwem Departamentu Monitorowania Niepożądanych Działal Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczyh, Al. Jerozolimskie 181C, 02-222 Warszawa; tel.: +48 22 49 21 301; faks: +48 22 49 21 309; e-mail: ndi@urp.gov.pl. Działania niepożądane można zgłaszać również podmiotowi odpowiedzialnemu. **Podmiot odpowiedzialny:**Zakłady Farmaceutyczne Polpharma S.A. Pozwolenie na dopuszczenie do obrotu nr 10082 wydane przez MZ. Lek wydawany bez recepty. ChPL: 2021.02.16.

Fonix Ból Uszu

Postać: spray **Opis produktu / przeznaczenie: Fonix Ból Uszu** pomaga w przypadku bólu, infekcji, podrażnienia, nagromadzenia woskowiny. Fonix Ból Uszu to wyrób medyczny, który w swoim składzie zawiera mieszanekę olejów roślinnych znanych z korzystnego działania leczniczego i jest przeznaczony do zapobiegania i łagodzenia typowych problemów z uszami. **Przekazy marketingowe: Pierwsza pomoc w problemach z uszami Problemy z uszami:** Zewnętrzny przewód słuchowy to otwór, który ze względu na swoją strukturę podatny jest na typowe zakażenia wywołane przez wodę pozostając w nim po uprawianiu sportów wodnych, grzabieniu woskowiny, suchości skóry lub ciała obu w uchu. Te powszechne zakażenia mogą powodować dyskomfort, ból, swędzenie uszu, infekcji, alergię, a nawet utratę słuchu. **Zapewnawna formuła o potrójnym działaniu** - Pierwsza pomoc w typowych problemach z uszami: - ból; - infekcje - nadmiar woskowiny - podrażnienia - Bezpieczny i skuteczny - Łatwy w użyciu. - Nie zawiera substancji konserwujących. **Skład:** olej z liści oliwki europejskiej, olej sezamowy, olej z palmy bawońskiej, kompleks fitosteroli, bisabolol, olej z liści murawy Koeniga, olej z liści cynamonu, wyciąg z koralkowa gorgonia, olejek miętowy **Stosowanie:** Stosować 1-2 dawki 3 razy dziennie w ciągu dnia. Stosować w przypadku podrażnienia уха, infekcji i bólu уха, zaburzenia wrażliwości na dźwięki. **Dodatkowe informacje:** - Nie stosować w przypadku perforacji błony bębenkowej. - Nie stosować do oczu. - Przechowywać w miejscu niedostępnym dla dzieci. **Do dorosłych i dzieci powyżej 3 roku życia DO UŻYTKU ZEWNĘTRZNEGO Warunki przechowywania:** Przechowywać w chłodnym miejscu. Nie narażać na działanie temperatury powyżej 50°C. **Dostępne wielkości opakowań:** 15 ml **Producent: Wytwórca: Naveh-Pharma LTD**, 19, Yad-Harutim St., Netanya, 420519 Izrael **www.navehpharma.com Dystrybutor/importer/upowazniony przedstawiciel: Importer:** Zakłady Farmaceutyczne Polpharma S.A., ul. Pelplińska 19, 83-200 Starogard Gdański, Polska. **Autoryzowany przedstawiciel w EU: OBELIS S.A.** 53 Boulevard, Général Wahis 10330 Brussels, Belgia

Fonix Ból Uszu

Skład i postać: 1 g żelu zawiera 1 mg dimetyndionu maleinianu (Dimetindeni maleas). Substancje pomocnicze o znanym działaniu: benzalkoniowy chlorek i glikol propylenowy. Bezbarwny, jednorodny żel. Wskazania: Świąd towarzyszący dermatozom, pokrzywce, ukąszeniom owadów, oparzeniom słonecznym, powierzchniowym oparzeniom skóry (pierwszego stopnia). **Wskazania:** Świąd towarzyszący dermatozom, pokrzywce, ukąszeniom owadów, oparzeniom słonecznym, powierzchniowym oparzeniom skóry (pierwszego stopnia). **Dawkowanie i sposób podawania:** Stosować 2 do 4 razy na dobę, nanosząc cienką warstwę żelu z zmianą doboru i wciągając warstwę czniejszą. **Przeciwwskazania:** Nadwrażliwość na substancję czynną lub na którąkolwiek substancję pomocniczą. Oparzenia drugiego i trzeciego stopnia. **Ostrzeżenia i zalecane środki ostrożności:** W przypadku stosowania żelu Foxill na nieszczęśliwie powierzchnię skóry, należy unikać ekspozycji miejsc nim pokrytych na działanie promieni słonecznych. Unikaj stosowania u małych dzieci na duze obszary skóry, szczególnie w przypadkach zranień i stanów zapalnych skóry. Produkt leczniczy zawiera benzalkoniowy chlorek, który jest drażniący i może powodować reakcje podrażnienia skóry. **Działania niepożądane:** Najczęściej zgłaszanymi działaniami niepożadanymi podczas leczenia są łagodnie i przemijające reakcje skórne w miejscu aplikacji. Częstość występowania została określona następująco: bardzo często (≥1/10); często (≥1/100 do <1/100); niezbyt często (≥1/1000 do <1/100); rzadko (≥1/10 000 do <1/1000), bardzo rzadko (<1/10 000), częstość nieziana (nie może być określona na podstawie dostępnych danych). Zaburzenia skóry i tkanki podskórnej. Częstość nieziana: uczucie pieczenia skóry. Zgłaszanie podejrzewanych działań niepożądanych Po dopuszczeniu produktu leczniczego do obrotu istotne jest zgłaszanie podejrzewanych działań niepożądanych. Umożliwia to nieprzerwane monitorowanie stosunku korzyści do ryzyka stosowania produktu leczniczego. Osoby należące do fachowego personelu medycznego powinny zgłaszać wszelkie podejrzewane działania niepożądane za pośrednictwem Departamentu Monitorowania Niepożądanych Działal Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczyh, Al. Jerozolimskie 181C, 02-222 Warszawa; tel.: +48 22 49 21 301; faks: +48 22 49 21 309; e-mail: ndi@urp.gov.pl. Działania niepożądane można zgłaszać również podmiotowi odpowiedzialnemu. **Podmiot odpowiedzialny:** Zakłady Farmaceutyczne Polpharma S.A. Pozwolenie na dopuszczenie do obrotu nr 23518 wydane przez MZ. Lek wydawany bez recepty. ChPL: 2016.10.27.

Help4skin GOJENIE RAN

Postać: żel hydrokoloidowy przyspieszający gojenie **Opis produktu / przeznaczenie:** Help4Skin Gojenie ran hydrokoloidowy żel bez parabonów wskazany do miejscowej pielęgnacji suchych i wilgotnych ran. Help4Skin Gojenie ran to wyrób medyczny, który w sposób pośredni przyspiesza gojenie ran poprzez regulację ich mikrośrodowiska.Do stosowania w suchych i wilgotnych ranach, takich jak: - Rany - Skaleczenia - Zdrapania - Otarcia i pęknięcia skóry - Powierzchnowe oparzenia. Można stosować u dzieci powyżej 2 lat. **Skład: Przekazy marketingowe:** Help4Skin Gojenie ran to żel hydrokoloidowy przyspieszający gojenie ran i oparzeń. Do stosowania w suchych i wilgotnych ranach, takich jak: rany, skaleczenia, zdrapania, otarcia i pęknięcia skóry, powierzchowne oparzenia. W przypadku ran suchych takich jak otarcia i rany chirurgiczne ma działanie okluzyjne: hamuje parowanie i zmniejsza utratę płynu przez naskórek. W przypadku ran wilgotnych, sączących pochłania nadmiar płynu, schładza i zmniejsza miejsce kontaktu z plastrem i/lub z bandażem. W przypadku oparzeń Help4Skin gojenie ran może być stosowane na powierzchniowe oparzenia naskórka i/lub skóry właściwej, zwykle charakteryzujące się obrzękiem, zaczerwienieniem skóry i pęcherzami. Można stosować u dzieci powyżej 2 roku życia. Help4Skin gojenie ran ma działanie 4w1: przyspiesza gojenie, natychmiastowo zmniejsza ból, pomaga uniknąć infekcji oraz zmniejsza ryzyko powstania blizn. **Skład:** Skład: kwasny koloidalny karbomer, kamczona, woda, benzenos sodu, sorbitan potasu. **Stosowanie: SPOSÓB UŻYCIA Zamknięte rany** - oczyścić i zdezynfekować leczony obszar - nałożyć preparat na ranę, nie dotykając jej końcówką aplikatora, - w razie potrzeby założyć bandaż lub plaster. *Otwarte rany* - oczyścić i zdezynfekować ranę, - dodatkowo i delikatnie ouszczyc sterylną gąbką, - nałożyć grubej warstwę preparatu (0,5-0,75 cm) znie, nie dotykając jej końcówką aplikatora, - założyć plaster lub bandaż, - zmieniać cel i plaster lub bandaż przynajmniej raz dziennie, - zmniejszyć ilość stosowanego preparatu, gdy na ranie pojawi się strup. **Uwaga!** W przypadku oparzeń - należy najpierw przemyć wodą, następnie przejść do następnych punktów. **Help4Skin Gojenie ran** nie jest pierwszym środkiem w przypadku oparzeń! **Natychmiast** po wystąpieniu oparzenia należy schładzać jego miejsce pod letnią bieżącą wodą przez 20 minut. Należy to zrobić jak najszybciej, gdyż korzystny efekt schładzania oparzonego miejsca zmniejsza się z upływem czasu, a po 30 minutach całkowicie zanika. Aby zapobiec hipotermii, szczególnie w przypadku oparzeń dziei i niemowląt, nie zaleca się stosowania zimnej wody. **Help4Skin Gojenie ran** należy zastosować dopiero w następnę kolejności, po odpowiedniej ocenie stopnia oparzenia. **Help4Skin Gojenie ran** może być stosowany na powierzchniowe oparzenia naskórka i/lub skóry właściwej, zwykle charakteryzujące się obrzękiem, zaczerwienieniem skóry i pęcherzami. **Dodatkowe informacje:** Nie używać w przypadku nadwrażliwości lub uczulenia na którykolwiek ze składników. W bardzo rzadkich przypadkach zgłaszano wystąpienie podrażnienia skóry. W przypadku wystąpienia podrażnienia lub reakcji alergicznej należy natychmiast przerwać stosowanie. Nie stosować **Help4Skin Gojenie ran** na twarz, oczy, powieki oraz błonę śluzową. Należy zawsze zasięgnąć porady lekarskiej - w przypadku dużych, objęmych lub bardzo głębokich ran, - w przypadku silnie zakażonych ran, - w przypadku wolnego gojenia się rany lub ryzyka powikłań. W takich przypadkach **Help4Skin Gojenie ran** może być pomocny, ale w żadnym wypadku nie wystarcza jako jedyny środek leczenia. Do użycia zewnętrznego. Nie stosować preparatu po upływie terminu ważności (podanego na opakowaniu). **Warunki przechowywania:** Przechowywać w temperaturze między 5°C a 25°C. **Dostępne wielkości opakowań:** 20 g **Producent: OYSTERSHELL** BV, NUIVERHEIDSWEG 10, 9820 MERELBEKE BELGIA. **Dystrybutor/importer/upowazniony przedstawiciel:** DYSTRYBUTOR Zakłady Farmaceutyczne Polpharma S.A.

HELP4SKIN BROADWAKI I KURZAJKI

Postać: Pojemnik aerozolu 50 ml **Opis produktu / przeznaczenie: Preparat do usuwania brodawek i kurzajek metodą krioterapii (całkowitego wyvrożenia zmiany aż do korzenia) z użyciem systemu Verrukill®. Przekazy marketingowe: Preparat do usuwania brodawek i kurzajek metodą krioterapii (całkowitego wyvrożenia zmiany aż do korzenia), wykorzystywana przez lekarzy. Efekt już po 1 użyciu. Krioterapia opatentowana metodą Verrukill® to bezpieczny, skuteczny i praktyczny sposób rozwiązania problemu brodawek i kurzajek w warunkach domowych. Polega na całkowitym wyvrożeniu zmiany w bardzo krótkim czasie, co uruchamia naturalny proces ich usuwania. Zamrożona brodawka powinna stopniowo zaniknąć lub opaść po około 10 dniach, odstawianej pomocy, zdrowy naskórek. Jednorazowy zabieg wystarcza zazwyczaj do usunięcia problemu, z wyjątkiem przypadków szczególnie opornych brodawek lub kurzajek. W takich przypadkach konieczne będzie powtórzenie zabiegu po upływie dwóch tygodni od ostatniego użycia. **Skład: Przekazy marketingowe:** Preparat do usuwania brodawek i kurzajek metodą krioterapii (całkowitego wyvrożenia zmiany aż do korzenia), wykorzystywana przez lekarzy. Efekt już po 1 użyciu. Krioterapia opatentowana metodą Verrukill® to bezpieczny, skuteczny i praktyczny sposób rozwiązania problemu brodawek i kurzajek w warunkach domowych. Polega na całkowitym wyvrożeniu zmiany w bardzo krótkim czasie, co uruchamia naturalny proces ich usuwania. Zamrożona brodawka powinna stopniowo zaniknąć lub opaść po około 10 dniach, odstawianej pomocy, zdrowy naskórek. Jednorazowy zabieg wystarcza zazwyczaj do usunięcia problemu, z wyjątkiem przypadków szczególnie opornych brodawek lub kurzajek. W takich przypadkach konieczne będzie powtórzenie zabiegu po upływie dwóch tygodni od ostatniego użycia. **Skład:** dimetyloletryl białkowy i kurzan **Stosowanie:** Przed użyciem należy dokładnie zapoznać się ze wskazaniami opisanymi w ulotce informacyjnej i zachować ją przy sobie. **Dodatkowe informacje:** - Nie stosować u dzieci w wieku poniżej 4 lat. - Produkt nie jest przeznaczony do stosowania u pacjentów z cukrzycą lub zaburzeniami skóry. **W** razie zaburzeń krążenia przed wykonaniem zabiegu należy poradzić się lekarza. - Nie stosować w okresie ciąży lub karmienia piersią. - Nie stosować na podrażnionej lub zakażonej skórze. **W** razie wątpliwości dotyczących działania części ciała przed wykonaniem zabiegu należy poradzić się lekarza. - Nigdy nie stosować produktu na skórze z otwartymi przebarwieniami, zmianami barwnikowymi, zmianami wrodzonymi lub nietypowymi, owłosionymi narostami podobnymi do brodawek lub kurzajek. - Nie stosować wyrobu w szczególnie wrażliwych obszarach skóry (twarz, podbródek, pachy, sutek, odbyt, narządy narządów, uszy, nos, wargi, uszy i okolice oczu). - Nie stosować w sklerozjezaną w innych preparatach przeznaczonych do usuwania brodawek. **Warunki przechowywania:** Przechowywać dala od źródeł ciepła, gorących powierzchni, isker, otwartego ognia lub innych źródeł zapłonu. **Dostępne wielkości opakowań:** 50 ml **Producent:** Sixtem Life S.r.l., Via E.Boni 19, 59100 Prato (PO) **Włochy Dystrybutor/Importer/upowazniony przedstawiciel:** Zakłady Farmaceutyczne Polpharma SA, 83-200 Starogard Gdański, ul. Pelplińska 19.**

Składniki	1 kapsułka (zalecana dzienna porcja)
Warstwa szybkiego uwalniania WARSTWA FAST	
Niacyna	16 mg (100% RWS)
Tiamina	1,1 mg (100% RWS)
Ryboflawina	1,4 mg (100% RWS)
Kwas pantotenowy	6 mg (100% RWS)
Witamina B6	1,4 mg (100% RWS)
Kwas foliowy	200 µg (100% RWS)
Witamina B12	2,5 µg (100% RWS)
Magnez	56,25 mg (15%RWS)
Warstwa normalnego uwalniania. WARSTWA NORMAL	
Cynk	10 mg (100% RWS)
Miedź	1 mg (100% RWS)
Żelazo	14 mg (100% RWS)
Selen	55 µg (100% RWS)
Chrom	40 µg (100% RWS)
Mangan	2 mg (100% RWS)
Jod	150 µg (100% RWS)
Molibden	150 µg (100% RWS)
Warstwa opóźnionego uwalniania – WARSTWA RETARD	
Witamina A	800 µg (100% RWS)
Witamina D	5 µg (100% RWS)
Witamina E	12 mg (100% RWS)
Witamina c	80 mg (100% RWS)
Biotyna	50 µg (100% RWS)

*RWS – referencyjna wartość spożycia

Zalecaneienne spożycie: Zalecane spożycie: 1 tabletka dziennie. Tabletkę należy połknąć popijając szklanką wody.
Dodatkowe informacje: Nie stosować u osób uczulonych na którykolwiek ze składników produktu. Nie należy przekraczać zalecanej porcji do spożycia w ciągu dnia. Suplement diety nie może być stosowany jako substytut zróżnicowanej diety. Zrównoważona i zróżnicowana dieta oraz zdrowy styl życia są podstawą zapewnienia prawidłowego funkcjonowania organizmu.
Warunki przechowywania: Przechowywać w temperaturze poniżej 25° z dala od źródeł ciepła, chronić od światła i wilgoci. Przechowywać w sposób niedostępny dla małych dzieci.
Dostępne wielkości opakowań: 30 trójwarstwowych tabletek
Podmiot odpowiedzialny za informację o produkcie:Zakłady Farmaceutyczne POLPHARMA SA, ul. Pelplińska 19, 83-200 Starogard Gdański.

Ibuvit Witamina C 1000 – suplement diety

Postać: trójwarstwowe tabletki o stopniowym uwalnianiu
Przekaz marketingowy: Technologia stanowi o różnicy / **improved bioavailability**
Pierwsza i jedyna w Polsce Witamina C w maksymalnej ilości 1000 mg w postaci **TRÓJWARSTWOWEJ TABLETKI** zapewnia optymalny poziom wchłaniania składników.
Zależy stosowania Ibuvit Witamina C 1000*•* **Jedyna w Polsce technologia 3W MULTILAYER** trójwarstwowej tabletki.
• **Maksymalna ilość witaminy C 1000 mg** dla wsparcia odporności.
• **Stopniowe i trójfazowe uwalnianie** witaminy C dla optymalizacji wchłaniania.
• **Miesięczny program** wsparcia organizmu - 30 trójwarstwowych tabletek.
• **Wystarczy 1 tabletkadziennie.**
Ibuvit Witamina C 1000 w maksymalnej ilości 1000 mg w technologii 3W MULTILAYER dla wsparcia Twojego zdrowia każdego dnia.
Opis produktu / przeznaczenie: Witamina C dla młodzieży i dorosłych
Witamina C pomaga w: utrzymaniu prawidłowego funkcjonowania układu odpornościowego w trakcie intensywnych ćwiczeń fizycznych i po nich; prawidłowej produkcji kolagenu w celu zapewnienia prawidłowego funkcjonowania naczyń krwionośnych, kości, chrząstek, ścięgna, skóry, zębów; prawidłowemu funkcjonowaniu układu nerwowego, układu odpornościowego; utrzymaniu prawidłowych funkcji psychologicznych; ochronie komórek przed stresem oksydacyjnym; regeneracji zredukowanej formy witaminy E.
Witamina C przyczynia się do: utrzymania prawidłowego metabolizmu energetycznego, zmniejszenia uczucia zmęczenia i znużenia.
Witamina C zwiększa przyswajanie żelaza.
Witamina C należy do witamin rozpuszczalnych w wodzie i jest kofaktorem w co najmniej ośmiu reakcjach enzymatycznych, w tym na kilku etapach syntezy kolagenu. Witamina C jest wydalana z organizmu z moczem. Oznacza to, że konieczne jest ciągłe dostarczanie jej wraz z pożywieniem. Organizm nie jest w stanie samodzielnie syntetyzować witaminy C ani jej magazynować.
TRÓJFAZOWE uwalnianie Witaminy C 1000 mg w różnym czasie i w różnych odinkach przegrodu pokarmowego **dla optymalizacji wchłaniania składników.**
1. Warstwa **FAST SZYBKIEGO UWALNIANIA:** Zawiera 250 mg witaminy C.
2. Warstwa **NORMAL NORMALNEGO UWALNIANIA:** Zawiera 250 mg witaminy C.
3. Warstwa **RETARD OPÓŹNIONEGO UWALNIANIA:** Zawiera 750 mg witaminy C.
Składniki: Składniki: witamina C (kwas l-askorbinowy); substancja wypełniająca: celuloza mikrokrystaliczna; stabilizator: hydroksypropylometyloceluloza, hydroksypropylceluloza; substancja wypełniająca: fosforan wapnia; substancje przeciwbrylające: mono- i diglicerydy kwasów tłuszczowych, sole magnezowe kwasów tłuszczowych, dwutlenek krzemu; barwniki: tlenki i wodorotlenki żelaza.

Składniki	1 tabletka (zalecana dzienna porcja)
Witamina C	1000 mg (1250,9% RWS)

*RWS – referencyjna wartość spożycia

Zalecaneienne spożycie: Zalecane spożycie: 1 tabletka dziennie. Tabletkę należy połknąć popijając szklanką wody.
Dodatkowe informacje: Nie stosować u osób uczulonych na którykolwiek ze składników produktu. Nie należy przekraczać zalecanej porcji do spożycia w ciągu dnia. Suplement diety nie może być stosowany jako substytut zróżnicowanej diety. Zrównoważona i zróżnicowana dieta oraz zdrowy styl życia są podstawą zapewnienia prawidłowego funkcjonowania organizmu.
Warunki przechowywania: Przechowywać w temperaturze poniżej 25° z dala od źródeł ciepła, chronić od światła i wilgoci. Przechowywać w sposób niedostępny dla małych dzieci.
Dostępne wielkości opakowań: 30 trójwarstwowych tabletek
Podmiot odpowiedzialny za informację o produkcie:Zakłady Farmaceutyczne POLPHARMA SA, ul. Pelplińska 19, 83-200 Starogard Gdański.

Lakcid Intima (*Lactobacillus gasseri DSM 14869, Lactobacillus rhamnosus DSM 14870*).

Skład i postać: 1 kapsułka zawiera: pałeczki *Lactobacillus gasseri* DSM 14869 nie mniej niż 108 CFU (ang. Colony Forming Unit - jednostka tworząca kolonię), pałeczki *Lactobacillus rhamnosus* DSM 14870 nie mniej niż 108 CFU. Kapsułki dopochowowe, twarde. Biała kapsułka żelatynowa.
Wskazania: Lakcid Intima zaleca się stosować w celu utrzymania lub przywrócenia prawidłowej flory bakteryjnej pochwy.
Dawkowanie i sposób podawania: Dorosli i młodzież w wieku 16 lat i powyżej.
Profilaktycznie: Jedna kapsułka na dobę (przed snem) przez 4-6 dni, dopochowo. U kobiet miesiączkujących - po miesiączce. Po antybiotykoterapii: Jedna kapsułka na dobę (przed snem) przez 6-8 dni, dopochowo. U dzieci i młodzieży: U dziewcząt w wieku od 12 do 16 lat (które rozpoczęły miesiączkowanie) produkt leczniczy można stosować po zaleceniu przez lekarza, w takich samych dawkach jak u dorosłych.
Przeciwwskazania: Nadwrażliwość na substancję czynną lub na którąkolwiek substancję pomocniczą.
Ostrzeżenia i zalecane środki ostrożności: Należy zachować szczególną ostrożność u pacjentek z ciężkim zaburzeniem układu immunologicznego.
Działania niepożądane: Bardzo rzadko może wystąpić pieczenie w miejscu podania. Zgłaszanie podejrzewanych działań niepożądanych. Po dopuszczeniu produktu leczniczego do obrotu istotne jest zgłaszanie podejrzewanych działań niepożądanych. Umożliwia to nieprzerwane monitorowanie stosunku korzyści do ryzyka stosowania produktu leczniczego. Osoby należące do fachowego personelu medycznego powinny zgłaszać wszelkie podejrzewane działania niepożądane za pośrednictwem Departamentu Monitorowania Niepożądanych Działań Produktów Leczniczych Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych; Al. Jerozolimskie 181C, 02-222 Warszawa; Tel.: + 48 22 49 21 301; Faks: + 48 22 49 21 309. Strona internetowa: https://smz.edrowie.gov.pl. Działania niepożądane można zgłaszać również podmiotowi odpowiedzialnemu.
Podmiot odpowiedzialny: Zakłady Farmaceutyczne Polpharma S.A. Pozwolenie na dopuszczenie do obrotu leku Lakcid Intima wydano nr: 14621. Lek wydawany bez recepty CHPL: 2020.12.15.

Lareamid (*Loperamidi hydrochloridum*).

Skład i postać: Jedna tabletka zawiera 2 mg chlorowodoru loperamidu. Substancja pomocnicza o znanym działaniu: laktoza jednowodna 100 mg.
Wskazania: Laremid jest wskazywany w objawowym leczeniu ostrej i przewlekłej biegunki. U pacjentów z wytworzonym przetoką jelita krętego Laremid może być stosowany w celu zmniejszenia liczby i objętości stolców oraz zwiększenia ich konsystencji.
Dawkowanie i sposób podawania: Dorosli i dzieci w wieku 6 lat i powyżej.
Profilaktycznie: Jedna kapsułka na dobę (przed snem) przez 4-6 dni, dopochowo. U kobiet miesiączkujących - po miesiączce. Po antybiotykoterapii: Jedna kapsułka na dobę (przed snem) przez 6-8 dni, dopochowo.
U dzieci i młodzieży: U dziewcząt w wieku od 12 do 16 lat (które rozpoczęły miesiączkowanie) produkt leczniczy można stosować po zaleceniu przez lekarza, w takich samych dawkach jak u dorosłych.
Przeciwwskazania: Nadwrażliwość na substancję czynną lub na którąkolwiek substancję pomocniczą.
Ostrzeżenia i zalecane środki ostrożności: Należy zachować szczególną ostrożność u pacjentek z ciężkim zaburzeniem układu immunologicznego.
Działania niepożądane: Bardzo rzadko może wystąpić pieczenie w miejscu podania. Zgłaszanie podejrzewanych działań niepożądanych. Po dopuszczeniu produktu leczniczego do obrotu istotne jest zgłaszanie podejrzewanych działań niepożądanych. Umożliwia to nieprzerwane monitorowanie stosunku korzyści do ryzyka stosowania produktu leczniczego. Osoby należące do fachowego personelu medycznego powinny zgłaszać wszelkie podejrzewane działania niepożądane za pośrednictwem Departamentu Monitorowania Niepożądanych Działań Produktów Leczniczych Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych; Al. Jerozolimskie 181C, 02-222 Warszawa; Tel.: + 48 22 49 21 301; Faks: + 48 22 49 21 309. Strona internetowa: https://smz.edrowie.gov.pl. Działania niepożądane można zgłaszać również podmiotowi odpowiedzialnemu.
Podmiot odpowiedzialny: Zakłady Farmaceutyczne Polpharma S.A. Pozwolenie na dopuszczenie do obrotu leku Lakcid Intima wydano nr: 14621. Lek wydawany bez recepty CHPL: 2020.12.15.

Metafen (*Ibuprofenum, Paracetamolum*).

Skład i postać: Każda tabletka zawiera 200 mg ibuprofenu i 325 mg paracetamolu.
Wskazania: Metafen działa przeciwbólowo, przeciwgorączkowo i przeciwzapalnie. Wskazania do stosowania: bóle różnego pochodzenia, w tym: bóle głowy, migrena, bóle menstruacyjne, bóle zębów, bóle mięśni, bóle kości i stawów, bóle łędźwiowo-krzyżowe, bóle pourazowe, nerwobóle; gorączka.
Dawkowanie i sposób podawania: Dawkowanie: Zalecane jest następujące dawkowanie produktu leczniczego Metafen: Dorosli: jednorazowo 1 lub 2 tabletki. W razie konieczności dawkę można powtarzać do trzech razy na dobę. Młodzież w wieku powyżej 12 lat: jednorazowo 1 tabletkę. W razie konieczności dawkę można powtarzać do trzech razy na dobę. Nie stosować więcej niż 3 tabletki na dobę. Do stosowania krótkotrwałego. Należy stosować najmniejszą skuteczną dawkę przez najkrótszy okres konieczny do złagodzenia objawów oraz zmniejszenia ryzyka działań niepożądanych. Pacjent powinien skonsultować

*Ilość ekstraktu **Zalecane dzienne spożycie: Zalecane spożycie:** 1 kapsułka raz dziennie. **Dodatkowe informacje:** Nie stosować u osób uczulonych na którykolwiek ze składników produktu. Nie należy przekraczać zalecanej porcji do spożycia w ciągu dnia. Suplement diety nie może być stosowany jako substytut zróżnicowanej diety. Zrównoważona i zróżnicowana dieta oraz zdrowy styl życia są podstawą zapewnienia prawidłowego funkcjonowania organizmu. Produkt nie jest przeznaczony dla kobiet w ciąży i karmiących piersią. Korzystny efekt wynikający z deklarowanego działania występuje w przypadku spożycia 1 kapsułki dziennie. **Warunki przechowywania:** Przechowywać w oryginalnych opakowaniach w temperaturze poniżej 25°, w sposób niedostępny dla małych dzieci. Chronić od światła i wilgoci. **Dostępne wielkości opakowań:** 60 kapsulek. **Podmiot odpowiedzialny za informację o produkcie:** Zakłady Farmaceutyczne POLPHARMA S.A., ul. Pełpińska 19, 83-200 Starogard Gdański.

Żuravit® JUNIOR plus suplement diety

Postać: Syrop Smak owoców leśnych **Przekaz marketingowy: Suplement diety Żuravit® JUNIOR plus Skoncentrowany na drogach moczowych Vaccinium macrocarpon + Urtica dioica** **Opis produktu / przeznaczenie:** Suplement diety **Żuravit® JUNIOR plus** oprócz ekstraktu z owoców żurawiny wielkoowocowej [25:1] i koncentratu soku z owoców żurawiny zawiera także ekstrakt z ziela pokrzywy [20:1], który **wspomaga funkcje wydalinicze układu moczowego i nerek, przyczyniając się tym samym do prawidłowego funkcjonowania dróg moczowych** oraz witaminy: B₁, B₆, wspierające **prawidłowe funkcjonowanie układu odpornościowego**. Przyjazna, płynna postać produktu oraz pyszny owocowy smak sprawiają, że suplement diety **Żuravit® JUNIOR plus** jest szczególnie polecany dzieciom. **Składniki:** sacharoza, woda, ekstrakt z owoców żurawiny wielkoowocowej [25:1], koncentrat soku z owoców żurawiny¹, ekstrakt z ziela pokrzywy [20:1], aromat owoców leśnych, substancje konserwujące: sorbinian potasu, benzoesan sodu, witamina B₉ (cyjanokobalamina), witamina B₁₂ (chlorowodorek pirydoksyny).

Składniki	Zalecana dzienna porcja	
	5 ml	10 ml
Ekstrakt z owoców żurawiny wielkoowocowej [25:1]	0,22 g	0,44 g
Koncentrat soku z owoców żurawiny	0,144 g	0,288 g
Ekstrakt z ziela pokrzywy [20:1]	0,08 g	0,16 g
Witamina B ₆	0,35 mg (25% RWS*)	0,7 µg (50% RWS*)
Witamina B ¹²	0,63 µg (25% RWS*)	1,25 µg (50% RWS*)

* RWS: referencyjna wartość spożycia

Zalecane dzienne spożycie: Dzieci powyżej 3. roku życia: 5 ml produktu 1 raz dziennie. Dorosli: 5 ml produktu 1-2 razy dziennie. **Dodatkowe informacje:** Nie stosować u osób uczulonych na którykolwiek ze składników produktu. Nie należy przekraczać zalecanej porcji do spożycia w ciągu dnia. Suplement diety nie może być stosowany jako substytut zróżnicowanej diety. Zrównoważona i zróżnicowana dieta oraz zdrowy styl życia są podstawą zapewnienia prawidłowego funkcjonowania organizmu. Produkt nie jest przeznaczony dla kobiet w ciąży i karmiących piersią. Korzystny efekt wynikający z deklarowanego działania występuje w przypadku spożycia 5 ml produktu. **Warunki przechowywania:** Przechowywać w zamkniętym opakowaniu, w temperaturze pokojowej w sposób niedostępny dla małych dzieci. Chronić od światła i wilgoci. **Dostępne wielkości opakowań:** 100 ml **Podmiot odpowiedzialny za informację o produkcie:** Zakłady Farmaceutyczne POLPHARMA S.A., ul. Pełpińska 1983-200 Starogard Gdański.

LEGENDA OZNACZENIA STATUSU PRODUKTU:

PL PRODUKT LECZNICZY

SD SUPLEMENT DIETY

K KOSMETYK

WM WYRÓB MEDYCZNY

ŻSPM ŻYWNOŚĆ SPECJALNEGO PRZEZNACZENIA MEDYCZNEGO



МІЙ УКРАЇНСЬКИЙ
ПАЦІЄНТ



MÓJ UKRAIŃSKI
PACJENT