

ЛИСТОВКА: ИНФОРМАЦИЯ ЗА ПОТРЕБИТЕЛЯ

Мастодинон® перорални капки, разтвор
Mastodynon® oral drops, solution

Хомеопатичен лекарствен продукт

Прочетете внимателно цялата листовка, преди да започнете да приемате това лекарство, тъй като тя съдържа важна за Вас информация.

- Това лекарство се отпуска без рецепта. Въпреки това Мастодинон перорални капки, разтвор, трябва да се приемат внимателно, за да се постигнат най-добри резултати от лечението.
- Запазете тази листовка. Може да се наложи да я прочетете отново.
- Ако се нуждаете от допълнителна информация или съвет, попитайте Вашия фармацевт.
- Вие трябва да потърсите лекарска помощ, в случай че Вашите симптоми се влошават или не се подобряват след 6-8 седмици.
- Ако някоя от нежеланите лекарствени реакции стане сериозна, или забележите други, неописани в тази листовка нежелани реакции, моля, уведомете Вашия лекар или фармацевт.

Какво съдържа тази листовка:

1. Какво представлява Мастодинон и за какво се използва
2. Какво трябва да знаете, преди да приемете Мастодинон
3. Как да приемате Мастодинон
4. Възможни нежелани реакции
5. Как да съхранявате Мастодинон
6. Допълнителна информация

1. КАКВО ПРЕДСТАВЛЯВА МАСТОДИНОН И ЗА КАКВО СЕ ИЗПОЛЗВА

За лечение при жени в случаи на:

- менструални нарушения;
- предменструален синдром с оплаквания като мастодиния, психична лабилност, констипация, поява на отоци, главоболие/мигрена;
- доброкачествено болезнено заболяване на гърдите (мастопатия).

2. КАКВО ТРЯБВА ДА ЗНАЕТЕ, ПРЕДИ ДА ПРИЕТЕ МАСТОДИНОН

Не приемайте Мастодинон:

Ако сте алергични (свръхчувствителни) към *Vitex agnus castus*, *Caulophyllum thalictroides*, *Cyclamen purpurascens*, *Strychnos ignatii*, *Iris versicolor*, *Lilium tigrinum* или някои други съставки на продукта.

Обърнете специално внимание при употребата на Мастодинон:

Когато имате постоянни, повтарящи се оплаквания с неизвестен произход, трябва да потърсите медицинска помощ. Тези симптоми може да са признаци на сериозно състояние, което изисква медицинско лечение.



Ако боледувате или сте боледували от естроген-зависими тумори, трябва да се консултирате с лекуващия Ви лекар преди да приемете екстракти от *Vitex agnus castus, fructus*.

Пациенти, които приемат някои лекарства, които влияят на продукцията на допамин (хормон на симпатиковата нервна система) или женски полови хормони, трябва да се посъветват с лекуващия ги лекар, преди да приемат Мастодинон перорални капки, разтвор.

Пациенти, които страдат от разстройство на дейността на хипофизата, трябва да се консултират с лекар, преди да приемат този лекарствен продукт.

Не се препоръчва употребата на лекарствения продукт при деца под 12 години, поради липса на достатъчно опит с употребата му при деца. Мастодинон не трябва да се употребява преди началото на редовната менструация през пубертета.

Прием на Мастодинон с други лекарства:

Моля, информирайте Вашия лекар или фармацевт, ако приемате или наскоро сте приемали други лекарства, включително и такива, отпускани без рецепта.

Вследствие на възможното стимулиране на продукцията на допамин (хормон на симпатиковата нервна система) и на женските полови хормони от *Vitex agnus castus, fructus*, някои изменения в действието на лекарствата, които действат по подобен начин, не могат да бъдат напълно изключени.

Прием на Мастодинон с храни и напитки:

Мастодинон перорални капки, разтвор, може да се приема едновременно с други течности.

В хомеопатичната терапия е известно, че обичайните вредни фактори като тютюнопушене и прием на алкохол оказват негативно влияние върху ефективността на хомеопатичния лекарствен продукт.

Бременност и кърмене

Ако сте бременна или кърмите, попитайте Вашия лекар или фармацевт преди да приемете каквото и да е лекарство.

Мастодинон не трябва да се приема по време на бременност и кърмене. Опити с животни показват, че екстрактите от *Vitex agnus castus, fructus* могат да повлияят на кърменето.

Шофиране и работа с машини

Не са провеждани проучвания за ефекта върху способността за шофиране и работа с машини.

Важна информация относно някои от съставките на Мастодинон:

Лекарственият продукт съдържа 390 mg алкохол (етанол) в 30 капки, което е еквивалентно на 420 mg/ml (53 % v/v). Количеството в 30 капки от това лекарство е еквивалентно на 10 ml бира или 4 ml вино. Малкото количество алкохол в това лекарство няма да има забележими ефекти.

3. КАК ДА ПРИЕМАТЕ МАСТОДИНОН

Винаги приемайте Мастодинон точно както е описано в тази Листовка: Информация за потребителя. Ако не сте сигурни в нещо, попитайте Вашия лекар или фармацевт.

Ако не е предписано друго от Вашия лекар, приемайте 30 капки (0,93 ml) Мастодинон 3 пъти дневно, разредени с малко вода, сутрин и вечер.



Дръжте бутилката с лекарството в изправено положение, за да улесните пипетирането.

В случай че оплакванията се възобновят след преустановяване на приема на лекарствения продукт, посъветвайте се с лекуващия Ви лекар преди да продължите лечението.

Колко време трябва да приемате Мастодинон?

За да се получи оптимален ефект от леченето, препоръчва се употребата да продължи повече от три месеца. Ако симптомите продължат след редовната тримесечна употреба, необходимо е да се консултирате с лекар.

Не се препоръчва употребата на лекарствения продукт при деца и подрастващи под 12 години.

Какво трябва да предприемете, ако сте приели по-голямо количество от Мастодинон

Не са известни случаи на предозиране с този лекарствен продукт. Лечение: симптоматично.

Ако сте пропуснали да приемете Мастодинон

Не приемайте двойна доза, за да компенсирате пропуснатата доза.

Ако сте спрели приема на Мастодинон

Консултирайте се с Вашия лекар или фармацевт, ако сте спрели лечението.

Консултирайте се с Вашия лекар или фармацевт, ако имате повече въпроси, отнасящи се до употребата на този лекарствен продукт.

4. ВЪЗМОЖНИ НЕЖЕЛАНИ РЕАКЦИИ

Както всички лекарства, Мастодинон може да предизвика нежелани реакции, въпреки че не всеки ги получава.

Нежеланите лекарствени реакции са класирани съобразно тяхната честота в следните категории:

Много чести:	наблюдават се при повече от 1 на 10 пациенти
Чести:	наблюдават се при по-малко от 1 на 10 пациенти
Нечести:	наблюдават се при по-малко от 1 на 100 пациенти
Редки:	наблюдават се при по-малко от 1 на 1000 пациенти
Много редки:	наблюдават се при по-малко от 1 на 10000 пациенти
С неизвестна честота:	от наличните данни не може да бъде направена оценка

Следните възможни нежелани реакции могат да бъдат класифицирани с неизвестна честота, тъй като честотата не може да бъде оценена от наличните данни:

- Тежки алергични реакции с оток на лицето, диспнея и затруднения при преглъщане
- (Алергични) кожни реакции (обрив и уртикария), акне
- Главоболие, виене на свят
- Стомашно-чревни неразположения (като гадене, коремна болка)
- Менструални нарушения

При първи признаци на свръхчувствителност/алергична реакция, Мастодинон не трябва да се приема отново.

Ако забележите някоя от тези нежелани реакции, преустановете приема на лекарствения продукт и се свържете с Вашия лекар.

Ако някоя от нежеланите лекарствени реакции стане сериозна, или забележите други неописани в тази листовка нежелани реакции, моля, уведомете Вашия лекар или фармацевт.



5. КАК ДА СЪХРАНЯВАТЕ МАСТОДИНОН

Не използвайте това лекарство след срока на годност, отбелязан върху картонената опаковка.

Този лекарствен продукт не изисква специални условия за съхранение.

Срок на годност след отваряне на опаковката – 6 месеца.

След продължително съхранение разтворът може да потъмнее и да образува лека утайка.

Това не се отразява на качеството на продукта.

Съхранявайте на място, недостъпно за деца!

6. ДОПЪЛНИТЕЛНА ИНФОРМАЦИЯ

Какво съдържа Мастодинон

10 g (10,8 ml) Мастодинон перорални капки, разтвор, съдържат:

Активни вещества:

Agnus castus D1	2.0 g
Caulophyllum thalictroides D4	1.0 g
Cyclamen D4	1.0 g
Ignatia D6	1.0 g
Iris D2	2.0 g
Lilium tigrinum D3	1.0 g

Съдържа 53 % (v/v) алкохол.

Как изглежда Мастодинон и какво съдържа опаковката

Бистър, светложълт разтвор в бутилка от 100 ml с пипетен капкомер.

Лекарственият продукт се произвежда и в твърда фармацевтична форма (Мастодинон таблетки).

Производител и притежател на разрешението за употреба

Bionorica SE

Kerschensteinerstrasse 11-15

92318 Neumarkt

Германия

Тел.: 49 9181 /231-90

Факс: 49 9181 /231-265

За допълнителна информация относно този лекарствен продукт, моля, свържете се с локалния представител на притежателя на разрешението за употреба в България:

Айкор България ЕООД

София 1220

бул. „Илиенци“ № 42

Тел: +359 885 189691

Дата на последно одобрение на листовката: Април 2022 г.

