

## PŘÍBALOVÁ INFORMACE PRO PACIENTA NA OBALU

### NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

#### Čajová směs při nachlazení

Léčivý čaj

Perorální podání

### SLOŽENÍ

Jeden nálevový sáček (1,5 g) obsahuje *Sambuci flos* (květ bezu černého) 375 mg, *Tiliae flos* (lipový květ) 375 mg, *Plantaginis folium* (jitrocelový list) 300 mg, *Foeniculi dulcis fructus* (plod fenyklu obecného sladkého) 225 mg, *Liquiritiae radix* (lékořicový kořen) 225 mg.

### POUŽITÍ

Tradiční rostlinný léčivý přípravek užívaný při nemocech z nachlazení, provázených zvýšenou teplotou, při zánětech dutiny ústní a horních cest dýchacích; podporuje pocení. Přípravek mohou užívat děti od 3 let, dospívající a dospělí.

Použití tohoto tradičního rostlinného léčivého přípravku je založeno výlučně na zkušenosti z dlouhodobého použití.

### PŘÍPRAVA A DÁVKOVÁNÍ

1 nálevový sáček se přelije 0,25 l vroucí vody a nechá se 5 - 10 min vyluhovat v zakryté nádobě. Nesmí se vařit. Čaj se pije teplý 3x denně, lze ho použít i ke kloktání. Nálev se připravuje vždy čerstvý, bezprostředně před použitím.

Pokud se do 5 dnů (u dětí do 3 dnů) nebudete cítit lépe nebo se Vám přitíží, poraďte se s lékařem.

Bez porady s lékařem přípravek užívejte nejdéle 1 týden.

### KONTRAINDIKACE

Přípravek neužívejte při přecitlivělosti na léčivé látky přípravku, na rostliny z čeledi miříkovitých (anýz, kmín, celer, koriandr a kopr) nebo na anethol. Dále přípravek neužívejte při onemocnění srdce a cév (vysoký krevní tlak), poruše funkce ledvin, onemocnění jater, při nízké hladině draslíku v krvi a při těžké obezitě. Kvůli obsahu kořene lékořice přípravek nesmí užívat těhotné a kojící ženy.

### NEŽÁDOUCÍ ÚČINKY

Mohou se vyskytnout alergické reakce na fenykl postihující kůži nebo dýchací systém. Frekvence výskytu nežádoucích účinků není známa (z dostupných údajů nelze určit).

#### Hlášení nežádoucích účinků

Pokud se u Vás vyskytne kterýkoli z nežádoucích účinků, sdělte to svému lékaři nebo lékárníkovi. Stejně postupujte v případě jakýchkoli nežádoucích účinků, které nejsou uvedeny v této příbalové informaci.

Nežádoucí účinky můžete hlásit také přímo na adresu:

Státní ústav pro kontrolu léčiv, Šrobárova 48, 100 41, Praha 10, webové stránky:

[www.sukl.cz/nahlasit-nezadouci-ucinek](http://www.sukl.cz/nahlasit-nezadouci-ucinek).

Nahlášením nežádoucího účinku můžete přispět k získání více informací o bezpečnosti tohoto přípravku.

**INTERAKCE**

Pokud užíváte léky k léčbě onemocnění srdce (jako např. srdeční glykosidy, antiarytmika), močopudné léky (diuretika), steroidní hormony kůry nadledvin (adrenokortikosteroidy), léky na léčbu zácpy (stimulující laxativa), před použitím tohoto přípravku se poraďte s lékařem.

**UPOZORNĚNÍ**

Pokud se u Vás příznaky zhoršují nebo se objeví dušnost, horečka nebo hnisavý hlen, vyhledejte lékaře.

Nepoužívejte tento přípravek po uplynutí doby použitelnosti uvedené na obalu za „Použitelné do“. Nepoužitelné léčivo vraťte do lékárny.

**UCHOVÁVÁNÍ**

Uchovávejte mimo dosah a dohled dětí. Uchovávejte v suchu při teplotě do 25 °C. Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem a vlhkostí.

**VELIKOST BALENÍ**

30 g, 20 nálevových sáčků á 1,5 g s PP přebalem i bez přebalu  
22,5 g, 15 nálevových sáčků á 1,5 g s PP přebalem  
15 g, 10 nálevových sáčků á 1,5 g s PP přebalem

**REGISTRAČNÍ ČÍSLO**

94/853/97-C

**Č. ŠARŽE****POUŽITELNÉ DO****DRŽITEL ROZHODNUTÍ O REGISTRACI A VÝROBCE**

Megafyt Pharma s.r.o., U Elektrárny 516, 252 46 Vrané nad Vltavou, Česká republika

**INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU NA OBALU**

ČAJOVÁ SMĚS PŘI NACHLAZENÍ

**DATUM POSLEDNÍ REVIZE TEXTU**

13.7.2016