

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

**Biostymina**

1 ml

płyn doustny

*Aloe arborescens folii recentis extractum fluidum*

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

Lek ten należy zawsze stosować zgodnie z opisem w ulotce dla pacjenta lub według wskazań 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 lub farmaceucie. Patrz punkt 4.
- Jeśli nie nastąpiła poprawa lub pacjent czuje się gorzej, należy skontaktować się z lekarzem.

**Spis treści ulotki**

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

**1. Co to jest lek Biostymina i w jakim celu się go stosuje**

Biostymina jest wodnym wyciągiem ze świeżych liści aloesu drzewiastego przeznaczonym do stosowania doustnego. Produkt przeznaczony do stosowania tradycyjnego w wymienionych wskazaniach, a jego skuteczność opiera się wyłącznie na długim okresie stosowania i doświadczeniu.

Wskazaniami do zastosowania leku są:

- infekcje górnych dróg oddechowych o podłożu bakteryjnym i wirusowym,
- pomocniczo w nawracających zakażeniach górnych dróg oddechowych i innych, rozpoznanych przez lekarza stanach obniżonej odporności, po konsultacji z lekarzem.

**2. Informacje ważne przed zastosowaniem leku Biostymina**

**Kiedy nie stosować leku Biostymina:**

- jeśli u pacjenta stwierdzono uczulenie na substancję czynną.

## **Ulotka dla pacjenta**

### **Biostymina, płyn doustny**

---

- jeśli u pacjenta stwierdzono postępujące choroby układowe: białaczka, kolagenozy, gruźlica, choroby rozrostowe i z autoagresji.

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

W przypadku wystąpienia gorączki, duszności, kaszlu z odkrztuszaniem ropnej płwociny lub innych niepokojących objawów należy skontaktować się z lekarzem.

#### **Dzieci i młodzież**

Lek może być stosowany u dzieci powyżej 5 roku życia.  
Ze względu na brak danych nie stosować u dzieci poniżej 5 lat.

#### **Inne leki i Biostymina**

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

#### **Biostymina z jedzeniem, piciem i alkoholem**

Brak danych.

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

Nie stosować z powodu braku danych na temat stosowania preparatu u kobiet w ciąży i karmiących piersią. Nie ustalono wpływu leku na płodność.

#### **Prowadzenie pojazdów i obsługiwane maszyn**

Brak danych na temat jakiegokolwiek szkodliwego wpływu leku na prowadzenie pojazdów i obsługę maszyn.

### **3. Jak stosować lek Biostymina**

#### **Lek stosować wyłącznie doustnie, nie stosować w formie iniekcji!**

Jeśli lekarz nie zaleci inaczej, należy stosować następujący schemat dawkowania.

Dorośli: 1 ml (1 ampulka) dziennie lub co drugi dzień.

Młodzież i dzieci powyżej 5 roku życia: 0,5 ml (pół ampulki) dziennie lub co drugi dzień.

Dzieci poniżej 5 lat: Nie zaleca się stosowania.

**Czas trwania cyklu terapii:** 10 - 20 dni; w razie potrzeby powtórzyć kurację jednokrotnie po 4 - tygodniowej przerwie.

Powstający osad nie ma wpływu na aktywność preparatu.

Jeśli objawy nasilą się lub nie ustępują, należy skonsultować się z lekarzem.

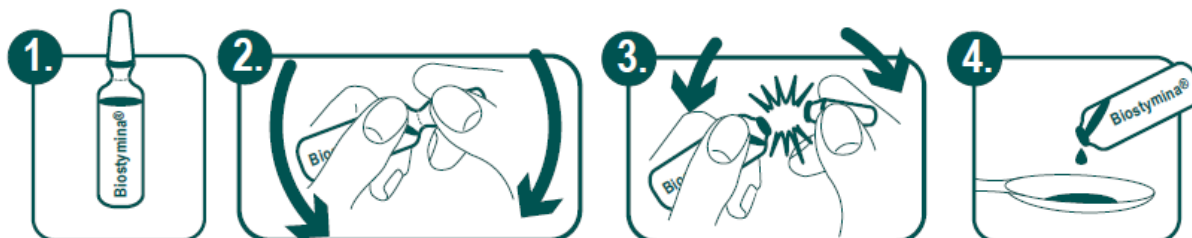
#### **Zastosowanie większej niż zalecana dawki leku Biostymina**

Nie zaobserwowano efektów ubocznych.

### **Pominięcie zastosowania leku Biostymina**

Nie należy stosować dawki podwójnej w celu uzupełnienia pominiętej dawki.

### **Sposób użycia:**



rys. 1 Znaleźć kropkę znajdującą się tuż ponad nacięciem w najwyższym miejscu ampułki.

Nacięcie oznacza punkt przełamania szyjki ampułki.

rys. 2 Jedną ręką przytrzymać dolną część ampułki, nakryć kropkę kciukiem, a palcem wskazującym chwycić szyjkę ampułki.

rys. 3 Energicznie nacisnąć kciukiem kropkę i pociągnąć szyjkę ampułki w tył.

rys. 4 Ostrożnie usunąć górną część ampułki i zawartość ampułki wylać na łyżeczkę.

Uwaga: Ampułka to opakowanie przeznaczone do jednorazowego użytku. Nie przechowywać ampulek po otwarciu.

### **4. Możliwe działania niepożądane**

Jak każdy lek, lek ten może powodować działania niepożądane, chociaż nie u każdego one wystąpią.

Możliwe wystąpienie reakcji alergicznych.

### **Zgłaszanie działań niepożądanych**

Jeśli wystąpią jakiegokolwiek objawy niepożądane, w tym wszelkie objawy niepożądane niewymienione w ulotce, należy powiedzieć o tym lekarzowi lub farmaceucie. Działania niepożądane można zgłaszać bezpośrednio do Departamentu Monitorowania Niepożądanych Działań Produktów Leczniczych Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych  
Al. Jerozolimskie 181 C, 02-222 Warszawa  
tel. (22) 49 21 301, faks (22) 49 21 309  
e-mail: [ndl@urpl.gov.pl](mailto:ndl@urpl.gov.pl)

### **5. Jak przechowywać lek Biostymina**

Przechowywać w miejscu niedostępnym i niewidocznym dla dzieci.

Przechowywać w temperaturze poniżej 25°C.

## **Ulotka dla pacjenta**

### **Biostymina, płyn doustny**

---

Nie należy stosować leku Biostymina po upływie terminu ważności zamieszczonego na opakowaniu. Termin ważności oznacza ostatni dzień podanego miesiąca.

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 Biostymina**

Skład leku w przeliczeniu na 1 ampułkę (1 ml):

- substancją czynną leku jest wyciąg płynny ze świeżych liści aloesu drzewiastego (*Aloe arborescens folii recentis extractum fluidum*) (1:4) – 1 ml, rozpuszczalnik ekstrakcyjny: woda.
- pozostałe składniki (substancje pomocnicze): lek nie zawiera żadnych substancji dodatkowych.

### **Jak wygląda lek Biostymina i co zawiera opakowanie**

Opakowaniem bezpośrednim produktu leczniczego Biostymina są ampułki szklane, o pojemności 1ml, umieszczone w kartoniku, po 10 sztuk, wraz z ulotką dla pacjenta.

Na opakowaniu bezpośrednim – ampułce znajdują się oznaczenie numeru serii (górny rząd znaków) i terminu ważności (dolny rząd znaków).

### **Podmiot odpowiedzialny i wytwórca**

Phytopharm Kłęka S.A.  
Kłęka 1, 63-040 Nowe Miasto nad Wartą  
Polska  
Tel.: + 48 61 28 68 700  
Faks: + 48 61 28 68 709

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