

BIPACKSEDEL: INFORMATION TILL ANVÄNDAREN

## **ECHINAFORCE**

Echinaforce, Orala droppar, lösning.

Extrakt av röd solhatt

**Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar ta detta läkemedel. Den innehåller information som är viktig för dig.**

Ta alltid detta läkemedel exakt enligt beskrivning i denna bipacksedel eller enligt anvisningar från din läkare eller annan sjukvårdspersonal.

- Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
- Vänd dig till apotekspersonalen om du behöver mer information eller råd.
- Om du får biverkningar, tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.
- Du bör tala med läkare om du inte mår bättre eller om du mår sämre efter 10 dagar.

I denna bipacksedel finner du information om:

1. Vad ECHINAFORCE är och vad det används för
2. Innan du använder ECHINAFORCE
3. Hur du använder ECHINAFORCE
4. Eventuella biverkningar

5. Hur ECHINAFORCE ska förvaras

6. Övriga upplysningar

## **1. VAD ECHINAFORCE ÄR OCH VAD DET ANVÄNDS FÖR**

Echinaforce orala droppar, lösning är ett traditionellt växtbaserat läkemedel använt för kortvarig profylax och lindring av symtom vid förkylning.

Indikationerna för ett traditionellt växtbaserat läkemedel grundar sig uteslutande på erfarenhet av långvarig användning.

Endast för korttidsbehandling. Används högst 10 dagar per behandlingstillfälle

## **2. INNAN DU ANVÄNDER ECHINAFORCE**

### **Använd inte ECHINAFORCE**

- om du är allergisk (överkänslig ) mot *Echinacea purpurea* (röd solhatt) eller mot något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6).
- om du är allergisk mot andra korgblommiga växter (t ex gråbo, kamomill, prästkrage, malört, maskros).
- om du har någon pågående systemisk sjukdom (t ex tuberkulos, leukemi, bindvävssjukdomar, multipel skleros (MS), AIDS, HIV-infektion eller andra autoimmuna sjukdomar) eller nedsatt immunförsvar.
- för behandling av barn under 1 år.

## **Var särskilt försiktig med ECHINAFORCE**

Var särskilt försiktig med Echinaforce:

- om symtomen blir värre eller om du får hög feber. Rådfråga läkare eller annan sjukvårdspersonal.
- om du är atopiker. Det finns en möjlig risk för allvarliga överkänslighetsreaktioner (anafylaktiska reaktioner) hos atopiska patienter. Sluta ta Echinaforce och kontakta omedelbart läkare om du får svullnad av ansiktet, tungan och/eller svalget, andnöd, svårigheter att svälja eller hudutslag.

### **Barn och ungdomar**

Echinaforce rekommenderas inte till barn under 12 år eftersom erfarenheten är begränsad.

## **Användning av andra läkemedel**

Effekten av samtidigt intag av andra läkemedel är inte studerad. Vid kontakt med läkare eller annan sjukvårdspersonal, kom ihåg att tala om att du tar eller nyligen har tagit Echinaforce droppar, lösning.

## **Intag av ECHINAFORCE med mat och dryck**

Effekten av samtidigt intag av föda och dryck är inte studerad.

## **Graviditet och amning**

*Graviditet, amning och fertilitet*

I brist på tillräckliga data kan användning under graviditet och amning inte rekommenderas.

Läkemedlets eventuella inverkan på fertilitet har inte studerats

## **Körförmåga och användning av maskiner**

Echinaforce har ingen eller försumbar effekt på förmågan att framföra fordon och använda maskiner. Du är själv ansvarig för att bedöma om du är i kondition att framföra motorfordon eller utföra arbeten som kräver skärpt uppmärksamhet. En av faktorerna som kan påverka din förmåga i dessa avseenden är användning av läkemedel på grund av deras effekter och/eller biverkningar. Beskrivning av dessa effekter och biverkningar finns i andra avsnitt. Läs därför all information i denna bipacksedel för vägledning. Diskutera med din läkare eller annan sjukvårdspersonal om du är osäker.

## **Viktig information om något(ra) innehållsämne(n) i ECHINAFORCE**

Detta läkemedel innehåller 65 vol% etanol (alkohol) d.v.s. upp till 0,5 g per dos, motsvarande 13,2 ml öl, eller 5,5 ml vin per dos.

Skadligt för personer som lider av alkoholism.

Ska uppmärksammas av gravida eller ammande kvinnor, barn och högriskgrupper såsom patienter med leversjukdom eller epilepsi.

## **3. HUR DU ANVÄNDER ECHINAFORCE**

Använd alltid Echinaforce exakt enligt beskrivning i denna bipacksedel eller enligt anvisningar från läkare eller annan sjukvårdspersonal. Rådfråga läkare eller annan sjukvårdspersonal om du är osäker.

### **Doseringsanvisning**

#### **Pågående förkyllning**

*Vuxna, äldre och ungdomar över 12 år:* 1 ml (ca 28 droppar) i ½ glas vatten 3-5 gånger dagligen.

## **Profylax**

*Vuxna, äldre och ungdomar över 12 år:* 1 ml (ca 28 droppar) i ½ glas vatten 3 gånger dagligen.

Vid förkylningssymtom bör behandlingen starta så snart som möjligt.

Echinaforce skall inte användas i längre perioder än 10 dagar per behandlingstillfälle.

Kontakta läkare eller sjukvårdspersonal om symtomen kvarstår efter 10 dagar.

## **Barn och ungdomar**

Rekommenderas inte till barn under 12 år och ska inte ges till barn under 1 år.

## **Om du använt för stor mängd av ECHINAFORCE**

Om du fått i dig för stor mängd läkemedel eller om t ex ett barn fått i sig läkemedlet av misstag, kontakta läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tel. 112) för bedömning av risken samt rådgivning.

Kontakta läkare eller annan sjukvårdspersonal om du har ytterligare frågor om detta läkemedel.

## **4. EVENTUELLA BIVERKNINGAR**

Liksom alla läkemedel kan Echinaforce orsaka biverkningar men alla användare behöver inte få dem.

För produkter innehållande *Echinacea* kan överkänslighetsreaktioner i form av hudutslag med nässelfeber och klåda förekomma. I enstaka fall kan svåra överkänslighetsreaktioner med ansiktssvullnad, andnöd/

andningsbesvär och blodtrycksfall uppstå. Risken för allergiska reaktioner är högre hos atopiker. Det är oklart hur vanliga de ovan nämnda biverkningarna är.

### **Rapportering av biverkningar**

Om du får biverkningar, tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska. Detta gäller även biverkningar som inte nämns i denna information. Du kan också rapportera biverkningar direkt (se adress nedan). Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet.

Läkemedelsverket

Box 26

751 03 Uppsala

### *Rapportering av biverkningar*

Om du får biverkningar, tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska. Detta gäller även biverkningar som inte nämns i denna information. Du kan också rapportera biverkningar direkt till Läkemedelsverket, [www.lakemedelsverket.se](http://www.lakemedelsverket.se). Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet. Postadress

Läkemedelsverket

Box 26

751 03 Uppsala

## **5. HUR ECHINAFORCE SKA FÖRVARAS**

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn. Förvaras vid högst 25 °C.

Används före utgångsdatum som anges på kartongen och på etiketten efter Utg. dat.. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Läkemedel skall inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall. Fråga apotekspersonalen hur man kastar läkemedel som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

## 6. ÖVRIGA UPPLYSNINGAR

### Innehållsdeklaration

- De aktiva substanserna är extrakt från *Echinacea purpurea* (L.) Moench, (röd solhatt) ört, och extrakt från *Echinacea purpurea* (L.) Moench, (röd solhatt) rot. Extraktionsmedel: etanol 65% (v/v).

1 ml innehåller:

860 mg extrakt från *Echinacea purpurea* (L.) Moench, (röd solhatt) ört, motsvarande

ca 240-440 mg färsk ört av röd solhatt. Extraktionsmedel: etanol 65% (v/v).

45 mg extrakt från *Echinacea purpurea* (L.) Moench, (röd solhatt) rot, motsvarande

ca 12-23 mg färsk rot av röd solhatt. Extraktionsmedel: etanol 65% (v/v).

1 ml motsvaras av ca 28 droppar.

### Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Grön-brun klar lösning.

Brun glasflaska 50 ml och 100 ml med barnskyddande skruvkork och droppanordning i polyeten.

**Innehavare av registrering för försäljning och tillverkare**

Svenska Bioforce AB

Box 147

221 00 LUND

Tel.: 046-23 47 00

E-Mail: [info@bioforce.se](mailto:info@bioforce.se)

**Denna bipacksedel godkändes senast 2017-04-03**