

DEUTSCH GEBRAUCHSINFORMATION

Natürliches Medizinprodukt zur Prävention und Therapie von Halitose

FROXIMUN® TOXAPREVENT® HALISTOP® dient der Prävention und Therapie von Halitose. Die Wirkung beruht auf der besonderen Eigenschaft, ammoniumhaltige Verbindungen bereits in der Mundhöhle zu binden und auszuleiten. Das fruchtige Lemonaroma verleiht dabei einen frischen Geschmack. Als Kautablette angewendet, entfaltet es besonders im oberen Verdauungstrakt vom Mund über Speiseröhre bis zum Magen seine Wirkung. FROXIMUN® TOXAPREVENT® HALISTOP® leistet einen wichtigen Beitrag zur Ausleitung von Schadstoffen aus dem Organismus.

1. Dosierung und Dauer der Anwendung

Falls von Ihrem Arzt oder Therapeuten nicht anders verordnet, 6 bis 9 Kautabletten pro Tag einnehmen. Die Kautabletten müssen gut zerkaut werden, bevor Sie diese schlucken. Kautabletten nicht unzerkaut schlucken. Überschreiten Sie nicht die angegebene Tageseinnahme von 9 Kautabletten ohne Ihren Arzt, Heilpraktiker oder Therapeuten zu konsultieren.

Diese Packung deckt den Bedarf für 20 Tage (180 Kautabletten) bzw. 10 Tage (90 Kautabletten). Insofern nicht anders durch Ihren Arzt, Heilpraktiker oder Therapeuten verordnet, ist nach einer ununterbrochenen Anwendungsdauer von 28 Tagen eine Anwendungspause von mind. 7 Tagen einzuhalten, bevor die Anwendung wiederholt werden kann. Entnehmen Sie erst unmittelbar vor Anwendung die Kautablette aus dem Blister.

2. Anwendungsbereiche

- Bindung von ammoniumhaltigen Verbindungen
- Bindung von Histamin und anderen Aminen, z.B. Dimethylamin, zur Reduzierung der Bildung von Nitrosaminen
- Essenzielle Stoffe wie z.B. Zink, Eisen werden nachweislich nicht gebunden und bleiben dem Organismus erhalten.

3. Bitte beachten Sie

- Während der Schwangerschaft, dem Stillen oder bei einem medizinischen Problem konsultieren Sie Ihren Arzt, bevor Sie FROXIMUN® TOXAPREVENT® HALISTOP® anwenden.
- Beenden Sie die Anwendung, wenn Sie einen unüblichen Effekt bemerken.
- Nicht zeitgleich mit Medikamenten anwenden: Warten Sie mind. 60 Minuten nach der Einnahme von Medikamenten, bevor Sie FROXIMUN® TOXAPREVENT® HALISTOP® anwenden.
- FROXIMUN® TOXAPREVENT® HALISTOP® nur für die vorgegebenen Verwendungszwecke anwenden.
- FROXIMUN® TOXAPREVENT® HALISTOP® nur oral anwenden.
- Prüfen Sie vor Anwendung der Kautabletten, ob Sie, soweit bekannt, auf die aufgeführten Inhaltsstoffe allergisch reagieren oder Unverträglichkeiten bestehen.

4. Lagerung und Verwendbarkeit

- außer Reichweite von Kindern aufbewahren
- trocken und bei unter 60°C lagern
- vor direkter Sonneneinstrahlung schützen
- Nicht länger verwenden als angegeben. Verwendbar bis siehe Boden der Faltschachtel oder Prägung/Druck auf dem Blister

5. Inhaltstoffe

1 Blister enthält 10 Kautabletten à 1200 mg bestehend aus MANC, Isomalt, Lemonaroma, Hydroxypropylcellulose, Magnesiumstearat, Stevia

6. MedizinproduktHersteller

FROXIMUN AG, Neue Str. 2a, 38838 Schlanstedt, Germany
 Telefon: +49 39401 632-0, Telefax: +49 39401 632-199
 eMail: anwender@froximun.de

Diese Gebrauchsinformation wurde zuletzt überarbeitet: 03.04.2014

ENGLISH INFORMATION FOR USE

Natural medical for the prevention and treatment of halitosis

FROXIMUN® TOXAPREVENT® HALISTOP® is used for the prevention and treatment of halitosis. The effect is based on the special ability to bind compounds containing ammonia in the oral cavity and transfer them out of your body. The fruity lemon aroma gives it a fresh taste. Taken as a chewable tablet, it works most effectively in the upper digestive tract (mouth, esophagus and stomach). FROXIMUN® TOXAPREVENT® HALISTOP® significantly contributes to eliminating harmful substances from your body.

1. Dosage and duration of use

Unless otherwise prescribed by your physician or therapist, take 6 to 9 chewable tablets per day. Chew the chewable tablets thoroughly before you swallow them. Do not swallow the chewable tablets whole. Do not exceed the specified daily dosage of 9 chewable tablets without consulting your physician, natural health professional or therapist. This package holds enough for 20 days (180 chewable tablets) or 10 days (90 chewable tablets). Unless otherwise prescribed by your physician, natural health professional or therapist. After an uninterrupted period of use of 28 days, you must stop the treatment for at least 7 days before repeating it. Remove the chewable tablet from the blister pack immediately before use.

2. Indications and usage

- Binding of compounds containing ammonia
- Binding of histamine and other amines, e.g. dimethylamine, to reduce the formation of nitrosamines
- Essential substances such as zinc and iron are demonstrably not bound and remain available to the body.

3. Please note

- If you are pregnant or nursing or have a medical problem, consult your physician before using FROXIMUN® TOXAPREVENT® HALISTOP®.
- Stop using the treatment if you notice any unusual effects.
- Do not take this product simultaneously with other medications: wait at least 60 minutes after taking medications before using FROXIMUN® TOXAPREVENT® HALISTOP®.
- Use FROXIMUN® TOXAPREVENT® HALISTOP® only for the specified purposes.
- FROXIMUN® TOXAPREVENT® HALISTOP® is for oral use only.
- Before using the chewable tablets, check the list of ingredients to exclude any known allergies or intolerances.

4. Storage and expiration date

- Keep out of reach of children.
- Store in a dry place at a temperature below 60 °C.
- Keep out of direct sunlight.
- Do not use longer than specified. Expiration date: see bottom of the package or the stamp/imprint on the blister pack.

5. Ingredients

1 blister pack contains 10 chewable tablets à 1200 mg each, consisting of MANC, isomalt, lemon aroma, hydroxypropyl cellulose, magnesium stearate, and stevia.

6. Medical product manufacturer

FROXIMUN AG, Neue Str. 2a, 38838 Schlanstedt, Germany
 Phone: +49 39401 632-0, Fax: +49 39401 632-199
 e-mail: anwender@froximun.de

These instructions for use were last revised on 3-Apr-2014.

FRANÇAIS INSTRUCTIONS D'UTILISATION

Produit médical naturel pour la prévention et au traitement de l'halitose

FROXIMUN® TOXAPREVENT® HALISTOP® sert à la prévention et au traitement de l'halitose. L'action repose sur la propriété particulière qui sert à lier et éliminer des composés contenant de l'ammonium dès la cavité buccale. L'arôme de citron vert fruité confère de la fraîcheur. En tant que comprimé à mâcher, il agit notamment dans le tube digestif

supérieur, de la bouche à l'estomac en passant par l'œsophage. FROXIMUN® TOXAPREVENT® HALISTOP® contribue à éliminer les substances nocives de l'organisme.

1. Posologie et durée d'emploi

En l'absence de prescription médicale ou thérapeutique, prendre 6 à 9 comprimés par jour. Bien mâcher les comprimés avant de les avaler. Ne pas les avaler sans les mâcher. Ne dépassez pas la dose journalière recommandée de 9 comprimés sans consulter votre médecin ou thérapeute.

Cette boîte couvre les besoins de 20 jours (180 comprimés) ou de 10 jours (90 comprimés). Sauf autre prescription du médecin, du naturopathe ou du thérapeute, après une durée d'utilisation continue de 28 jours, il convient de respecter une pause de 7 jours au minimum, avant de répéter le traitement. Ne retirez le comprimé du blister qu'immediatement avant l'utilisation.

2. Domaines d'utilisation

- Liaison de composés contenant de l'ammonium
- Liaison de l'histamine et autres amines p. ex. la diméthylamine pour réduire la formation de nitrosamines
- Il est prouvé que les substances essentielles telles que le zinc et le fer ne sont pas liées et restent dans l'organisme.

3. Veuillez noter

- Pendant la grossesse, l'allaitement ou en cas de problème médical, veuillez consulter votre médecin, avant d'utiliser FROXIMUN® TOXAPREVENT® HALISTOP®.
- Interrompez l'utilisation en cas d'apparition d'effets inhabituels.
- Ne pas utiliser en même temps que des médicaments : attendez 60 minutes au minimum après la prise de médicaments, avant d'utiliser FROXIMUN® TOXAPREVENT® HALISTOP®.
- Utiliser FROXIMUN® TOXAPREVENT® HALISTOP® seulement pour l'indication prescrite.
- Pour utilisation orale seulement.
- Avant l'utilisation des comprimés, vérifiez si, dans la mesure où cela est connu, vous êtes allergique aux substances indiquées ou si intolérances existent.

4. Stockage et durée de conservation

- Conserver hors de la portée des enfants
- Conserver dans un endroit sec, à une température en dessous de 60 °C
- Tenir à l'abri du rayonnement solaire direct
- Ne pas dépasser la durée d'utilisation recommandée. Date limite de consommation voir dessous de la boîte ou estampage/impresion sur le blister

5. Substances

1 blister contient 10 comprimés à 1 200 mg composé de MANC, isomalt, arôme de citron, cellulose hydroxypropyl, stéarate de magnésium, stévia

6. Fabricant de produits médicaux

FROXIMUN AG, Neue Str. 2a, 38838 Schlanstedt, Germany
 Téléphone : +49 39401 632-0, Télécopie : +49 39401 632-199
 Adresse e-mail : anwender@froximun.de

La dernière révision de ces instructions d'utilisation a été établie le: 03.04.2014

ITALIANO INFORMAZIONI PER L'USO

Prodotto medicinale naturale per la prevenzione e la terapia dell'alitosi

FROXIMUN® TOXAPREVENT® HALISTOP® viene impiegato per la prevenzione e la terapia dell'alitosi. La sua azione si basa sulla particolare proprietà di legare ed espellere legami contenenti ammonio già nella cavità orale. Il suo aroma fruttato al limone gli conferisce un sapore fresco. La pasticca masticabile svolge la sua azione specialmente nel tratto digestivo superiore dalla bocca attraverso l'esofago fino allo stomaco.

FROXIMUN® TOXAPREVENT® HALISTOP® contribuisce in maniera significativa all'espulsione delle sostanze tossiche dall'organismo.

1. Dosaggio e durata del trattamento

Salvo prescrizioni diverse del medico o del terapeuta, assumere 6-9 pasticche masticabili al giorno. Masticare bene le pasticche prima di inghiottirle. Non ingerire le pasticche senza masticarle. Non superare la dose giornaliera indicata di 9 pasticche masticabili senza consultare prima il medico, il naturopata o il terapeuta.

Questa confezione copre il fabbisogno di 20 giorni (180 pasticche) oppure 10 giorni (90 pasticche). Salvo prescrizioni diverse del medico, naturopata o terapeuta, al termine di un ciclo di assunzione continua di 28 giorni sospendere per almeno 7 giorni prima di ripetere il ciclo. Estrarre le pasticche dal blister subito prima dell'assunzione.

2. Campi di applicazione

- Legame di composti contenenti ammonio
- Legame di istamina e altre ammine, p.e. dimetilammina, per ridurre la formazione di nitrosammine
- Le sostanze essenziali, come p.e. zinco e ferro, non vengono legate e restano a disposizione dell'organismo

3. Avvertenze

- In gravidanza, allattamento o in presenza di una patologia medica consultare il medico prima di assumere FROXIMUN® TOXAPREVENT® HALISTOP®.
- Interrompere l'assunzione qualora si riscontrino l'insorgere di un effetto insolito.
- Non assumere insieme ad altri farmaci: dopo l'assunzione di un farmaco, attendere almeno 60 minuti prima di assumere FROXIMUN® TOXAPREVENT® HALISTOP®.
- Assumere FROXIMUN® TOXAPREVENT® HALISTOP® solo per i campi di applicazione indicati
- Assumere FROXIMUN® TOXAPREVENT® HALISTOP® solo per via orale.
- Prima dell'assunzione delle pasticche masticabili verificare se avete mai manifestato reazioni allergiche o intolleranza agli ingredienti.

4. Conservazione e modalità d'uso

- Tenere lontano dalla portata di bambini
- Conservare in luogo asciutto a temperatura inferiore a 60°C
- Proteggere dall'esposizione diretta alla luce solare
- Consumare entro la data indicata sul fondo della confezione o sul bordo del blister.

5. Ingredienti

1 Blister contiene 10 pasticche masticabili da 1200 mg contenenti MANC, isomalto, aroma al limone, idrossipropilcellulosa, magnesio stearato, stevia

6. Produttore del prodotto medicinale

FROXIMUN AG, Neue Str. 2a, 38838 Schlanstedt, Germany
 tel.: +49 39401 632-0; fax: +49 39401 632-199
 E-mail: anwender@froximun.de

Ultimo aggiornamento delle informazioni per l'uso: 03.04.2014

ESPAÑOL INSTRUCCIONES DE USO

Producto natural para la prevención y el tratamiento de la halitosis

FROXIMUN® TOXAPREVENT® HALISTOP® se utiliza para la prevención y el tratamiento de la halitosis. Su efecto se basa en la propiedad especial de fijarse, ya en la cavidad bucal, a aquellos compuestos que contienen amonio y eliminarlos. El aroma de limón le da un sabor fresco y afrutado. Empleado en forma de comprimidos masticables, su efecto se desarrolla especialmente en el aparato digestivo superior, desde la boca y el esófago hasta el estómago. FROXIMUN® TOXAPREVENT® HALISTOP® contribuye notablemente a la eliminación de sustancias nocivas del organismo.

1. Posología y periodo de aplicación

A menos que su médico o terapeuta prescriban lo contrario, la dosis habitual diaria será de 6 a 9 comprimidos masticables. Los comprimi-

dos deberán masticarse correctamente antes de tragarlos. No ingerir comprimidos que no hayan sido masticados correctamente. No exceder la dosis diaria indicada de 9 comprimidos masticables sin consultarlo antes con su médico, homeópata o terapeuta. Envase para el tratamiento durante 20 días (180 comprimidos masticables) ó 10 días (90 comprimidos masticables), respectivamente. En tanto en cuanto su médico, homeópata o terapeuta no prescriban lo contrario, se deberá respetar un periodo de descanso de, al menos, 7 días una vez finalizado un periodo de aplicación ininterrumpido de 28 días, antes de utilizarlo de nuevo. Extraiga el comprimido masticable del blíster justo antes de su uso.

2. Ámbito de aplicación

- Fijación de compuestos que contienen amonio.
- Fijación de histamina y otras aminos como, por ejemplo, la dimetilamina, a fin de disminuir la formación de nitrosaminas.
- Se ha comprobado que no fija sustancias esenciales como, por ejemplo, el cinc o el hierro, y que estas permanecen en el organismo.

3. Tenga especial cuidado

- Durante el embarazo, la lactancia o si presenta algún tipo de problema médico, consulte a su médico antes de utilizar FROXIMUN® TOXAPREVENT® HALISTOP®.
- Deje de tomar este producto, si usted nota algún tipo de efecto no habitual.
- No tomar con otros medicamentos de forma simultánea: Espere, al menos, 60 minutos después de la administración de algún medicamento, antes de hacer uso de Froximun FROXIMUN® TOXAPREVENT® HALISTOP®.
- Utilizar FROXIMUN® TOXAPREVENT® HALISTOP® únicamente para los usos previstos.
- Administrar FROXIMUN® TOXAPREVENT® HALISTOP® únicamente por vía oral.
- Compruebe antes de ingerir los comprimidos masticables, que no presenta alergia alguna a ninguno de los componentes mencionados o que no se conozcan intolerancias.

4. Conservación y uso

- Mantener fuera del alcance de los niños.
- Conservar en lugar seco y a temperaturas por debajo de los 60 °C.
- Proteger de la radiación solar directa.
- No utilizar este producto por más tiempo del indicado. Utilizable hasta la fecha de caducidad indicada en la base del envase o estampada / impresa en el blíster.

5. Composición

1 blíster contiene 10 comprimidos masticables de 1200 mg cada uno y compuestos de clintopiltolita natural activada y modificada, isomalt, aroma de limón, hidroxipropilcelulosa, estearato de magnesio y stevia.

6. Fabricante de productos médicos

FROXIMUN AG, Neue Str. 2a, 38838 Schlanstedt, Germany
Teléfono: +49 39401 632-0, Fax: +49 39401 632-199
Correo electrónico: anwender@froximun.de

Este prospecto fue revisado por última vez el: 03/04/2014

PORTUGUÊS FOLHETO INFORMATIVO

Produto médico natural para a prevenção e a terapia de halitose

O FROXIMUN® TOXAPREVENT® HALISTOP® destina-se à prevenção e à terapia de halitose. O efeito baseia-se na sua propriedade especial de ligar e canalizar compostos com amónio, desde logo na cavidade bucal. O aroma frutado a limão confere-lhe um sabor fresco. Utilizado como pastilha, a sua actuação desenvolve-se especialmente no tracto digestivo superior, desde a boca, passando pelo esfago, até ao estômago.

O FROXIMUN® TOXAPREVENT® HALISTOP® presta um importante contributo para a drenagem de toxinas do organismo.

1. Posologia

Salvo indicação do seu médico ou terapeuta em contrário, tome 6 a 9 pastilhas por dia. As pastilhas devem ser bem mastigadas, antes de as engolir. Não engula as pastilhas inteiras. Não exceda a dose diária indicada de 9 pastilhas, sem consultar o seu médico, profissional de medicina natural ou terapeuta.

Esta embalagem dura 20 dias (180 pastilhas) ou 10 dias (90 pastilhas). Salvo indicação do seu médico, profissional de medicina natural ou terapeuta em contrário, após uma administração ininterrupta durante 28 dias, deve fazer uma pausa de pelo menos 7 dias, antes de retomar a administração. Deverá retirar a pastilha do blister apenas imediatamente antes da administração.

2. Modo de actuação

- Ligação de compostos com amónio
- Ligação de histamina e outras aminos, por ex. dimetilamina, para a redução da formação de nitrosaminas
- Os elementos essenciais, como por ex. zinco, ferro, não são comprovadamente ligados e permanecem no organismo

3. Contra-indicações

- Durante a gravidez, a amamentação ou em caso de problemas médicos, consulte o seu médico, antes de utilizar FROXIMUN® TOXAPREVENT® HALISTOP®.
- Pare com a utilização, caso note efeitos indesejáveis.
- Não utilizar com outros medicamentos: Guarde no mín. 60 minutos após a ingestão de medicamentos, antes de utilizar FROXIMUN® TOXAPREVENT® HALISTOP®.
- Utilizar FROXIMUN® TOXAPREVENT® HALISTOP® apenas para a finalidade indicada.
- Administrar FROXIMUN® TOXAPREVENT® HALISTOP® apenas oralmente.
- Antes da administração das pastilhas, verificar se é conhecida uma reacção alérgica aos ingredientes listados ou intolerâncias.

4. Armazenamento e validade

- Conservar fora do alcance de crianças
- Armazenar num local seco e com temperatura inferior a 60 °C
- Proteger da exposição solar directa
- Não utilizar durante mais tempo do que o indicado. Válido até: ver fundo da embalagem ou inscrição/impressão no blister

5. Ingredientes

1 blister contém 10 pastilhas de 1200 mg compostas por MANC, isomalte, aroma de limão, hidroxipropilcelulose, estearato de magnésio, Stevia

6. Fabricante do medicamento

FROXIMUN AG, Neue Str. 2a, 38838 Schlanstedt, Germany
Telefone: +49 39401 632-0, Fax: +49 39401 632-199
E-mail: anwender@froximun.de

Este folheto informativo foi revisado pela última vez: 03.04.2014

TÜRKÇE KULLANIM BİLGİSİ

Agiz Kokusunun (Halitosis) önlenmesi ve tedavisinde kullanılan dogal medikal bir ürün

FROXIMUN® TOXAPREVENT® HALISTOP®, tiptaki tanimi halitosis olan agiz kokusunun önlenmesi ve tedavisinde kullanılır. Ürünün etkisi, amonyum bileşiklerini henüz agiz boşlugunda iken tecrit etme ve bünyenin disina çıkarma özelliginden ileri gelmektedir. Ürünün içerdigi meyvemsi limon aroması agizda ferahlatıcı bir tat bırakır. Çiğneme tableti olarak uygulandığında özellikle üst sindirim sisteminde, agizdan yemek borusu üzerinden mideye kadar etkisini gösterir. FROXIMUN® TOXAPREVENT® HALISTOP®, zararlı maddelerin organizmadan atilmasına önemli bir katkı sağlar.

1. Kullanım Dozu ve Süresi

Hekiminiz veya tedaviden sorumlu uzman baska türlü önermisse günde 6 veya en fazla 9 adet çiğneme tableti kullaniniz. Çiğneme tabletlerini iyice çiğnedikten sonra yutunuz. Çiğneme tabletlerini çiğnemenin yutmayiniz. Maksimum günlük doz 9 adet çiğneme tablettir. Doktorunuza, terapi uzmanınıza veya dogal tedavi uzmanınıza danismadan yüksek doz kullanmayiniz.

Bu paket 20 günlük (180 tableti) veya 10 günlük (90 tableti) ihtiyacinizi karsilayacaktır. Doktorunuz, dogal tedavi uzmaniniz veya terapi uzmaniniz baska türlü önermisse, 28 gün araliksiz kullanimdan sonra ürün kullanimina en az 7 gün ara verilmelidir. Uygulama ancak bu süreden sonra tekrar edilebilir. Çiğneme tabletini sadece derhal kullanmak için blister ambalajından çıkarınız.

2. Kullanım Alanları

- Amonyum bileşiklerinin baglanmasi
- Nitrosaminlerin olusumunu azaltmak için histaminlerin ve örneğinin dimethylamin gibi diger aminolarin baglanmasi
- Çinko ve demir gibi minerallerin azalmasina yol açmadigi ve bunların bünyede sakli kaldigi kanitlanmistir.

3. Dikkate Alinmasi Gerekenler

- Hamilelik ve emzirme dönemlerinde veya medikal bir sorunuz varsa, FROXIMUN® TOXAPREVENT® HALISTOP®'u kullanmadan önce doktorunuza danisiniz.
- Beklediginizin disinda bir etki fark ettiginizde kullanima derhal son veriniz.
- İlaçlarla birlikte aynı anda kullanmayiniz: İlaç aldıktan sonra FROXIMUN® TOXAPREVENT® HALISTOP® ürününü kullanmak için en az 60 dakika bekleyiniz.
- FROXIMUN® TOXAPREVENT® HALISTOP® ürününü sadece belirtilen kullanım amaçları için kullaniniz.
- FROXIMUN® TOXAPREVENT® HALISTOP® sadece agiz yoluya alinir.
- Çiğneme tabletlerini kullanmadan önce belirtilen içerik maddelerine karsi – bildiginiz kadari ile - alerjik veya veya asiri duyarli olup olmadiginizi kontrol ediniz.

4. Saklama ve Kullanım

- Çocukların erisemeyecegi bir yerde saklayiniz.
- Kuru bir ortamda ve 60° derecenin altinda saklayiniz.
- Dogrudan güneş isigina karsi koruyunuz
- Önerilenden daha uzun süre kullanmayiniz. Son kullanma tarihi için dis karton ambalajda veya blister folyo üzerindeki baskiya bakiniz.

5. İçerdigi Maddeler

1 blister 1200 mg agirliğında 10 adet çiğneme tableti içerir. MANC, isomalt, limon aromasi, hidrokispropil selülöz, magnezyum stearat, stevia maddelerini ihtiva eder.

6. İmalatçı

FROXIMUN AG, Neue Str. 2a, 38838 Schlanstedt, Germany
Telefon: +49 39401 632-0, Telefax: +49 39401 632-199
e-posta: anwender@froximun.de

Bu kullanım bilgisi en son 03.04.2014 tarihinde güncellenmistir.

РУССКИЙ ИНФОРМАЦИЯ ПО ПРИМЕНЕНИЮ

Натуральный медицинский продукт для профилактики и лечения галитоза

Препарат FROXIMUN® TOXAPREVENT® HALISTOP® служит для профилактики и лечения галитоза. Его действие основывается на особом свойстве уже в полости рта связывать и выводить аммонийсодержащие соединения. Фруктовый аромат лимона придает свежий вкус. Используемый в качестве жевательной таблетки, препарат оказывает свое действие уже в верхней части желудочно-кишечного тракта – начиная от рта через пищевод к желудку. Препарат FROXIMUN® TOXAPREVENT® HALISTOP® играет важную роль в выводе вредных веществ из организма.

1. Дозировка и длительность применения

Если нет других предписаний врача или терапевта, следует принимать 6–9 жевательных таблеток в день. Прежде чем проглотить жевательные таблетки, необходимо тщательно разжевать их. Нельзя глотать жевательные таблетки в неразжеванном виде. Не превышайте указанную дневную норму, равную 9 жевательным таблеткам, не проконсультировавшись со своим врачом, натуропатом или терапевтом.

Данная упаковка покрывает потребность на 20 дней (180 жевательных таблеток) или на 10 дней (90 жевательных таблеток). Если нет других предписаний врача, натуропата или терапевта, после периода непрерывного применения, равного 28 дням, прежде чем продолжить прием препарата, необходимо сделать перерыв не меньше 7 дней. Извлекайте жевательную таблетку из blister-упаковки непосредственно перед применением.

2. Области применения

- связывание аммонийсодержащих соединений
- связывание гистамина и других аминов, например, диметиламина, для сокращения образования нитрозаминов
- регулируемые вещества, например, цинк, железо, как подтверждаются исследованиями, не связываются и сохраняются в организме

3. Обратите внимание

- Во время беременности, кормления или при наличии каких-либо медицинских проблем перед применением препарата FROXIMUN® TOXAPREVENT® HALISTOP® проконсультируйтесь со своим врачом.
- При возникновении необычных симптомов прекратите применение препарата.
- Не принимать одновременно с другими медикаментами: подождите не менее 60 минут после приема других медикаментов, прежде чем принимать препарат FROXIMUN® TOXAPREVENT® HALISTOP®.
- Препарат FROXIMUN® TOXAPREVENT® HALISTOP® следует принимать только в соответствии с предусмотренным назначением.
- Препарат FROXIMUN® TOXAPREVENT® HALISTOP® следует принимать только орально.
- Перед приемом жевательных таблеток проверьте, нет ли у вас непереносимости или аллергической реакции на один из перечисленных компонентов препарата, если вам известно об этом.

4. Хранение и срок годности

- хранить вне пределов досягаемости детей
- хранить в сухом месте при температуре не выше 60°C
- защищать от прямых солнечных лучей
- не использовать дольше, чем указано. Препарат годен к употреблению до: см. дно картонной коробки или оттиск/печать на blisterной упаковке

5. Компоненты

1 blisterная упаковка содержит 10 жевательных таблеток по 1200 мг, в состав которых входит MANC, изомальтит, лимонный ароматизатор, гидроксипропилцеллюлоза, стearat магния, стевия

6. Производитель медицинского изделия

FROXIMUN AG, Neue Str. 2a, 38838 Schlanstedt, Germany
Telefon: +49 39401 632-0, Telefax: +49 39401 632-199
Эл. адрес: anwender@froximun.de

Последняя актуализация данной инструкции по применению: 03.04.2014 года