

GUNA-AWARENESS

Statut přípravku:

léčivý přípravek

Balení:

kapky; 30 ml lahvička

Složení:

Brain derived neurotrophic factor	10 pg
Melatonin	10 pg
Neurotrophin 3	10 pg
Neurotrophin 4	10 pg
Oxytocin	1 ng
Thyreotropin-releasing hormone	1000 ng
Aurum metallicum	12X
Cuprum metallicum	12X
Ferrum metallicum	3X
Molybdenum metallicum	3X
Vanadium metallicum	6X
Zincum metallicum	3X
Silicea	12X
Calcareo carbonica	3X
Bufo rana	12X
Lachesis mutus	12X
Cicuta virosa	12X
Cobalamin	3X
Coenzyme Q	3X
Folic acid	3X
Trimethylglycine	3X
Frontal lobe	6X
Temporal lobe	6X
Chromium sulphuricum	3X

Deklarované množství je obsaženo v 1 ml.

Charakteristika:

GUNA-AWARENESS je přípravek fyziologické regulační medicíny s vyváženým složením, který je určen – v monoterapii i v kombinacích – ke zlepšení nesoustředěnosti a roztržkanosti. Dále je určen k doplňkové terapii při autismu a při bipolární afektivní poruše.

Jednotlivé složky přispívají různými mechanismy k dosažení požadovaného účinku:

- metabolická podpora funkcí CNS (Zincum metallicum, Vanadium metallicum, Folic acid);

acid, Trimethylglycine, Ferrum metallicum, Calcareo carbonica, Molybdenum metallicum, Cobalamin;

- antidegenerativní účinek na CNS (Neurotrophin 3, Neurotrophin 4, Melatonin, Coenzyme Q);
- zlepšení kognitivních funkcí (TRH, BDNF, Frontal lobe, Temporal lobe, Zincum met., Bufo rana, Silicea, Cicuta virosa, Cuprum metallicum);
- zlepšení sociálních a osobních vztahů (Oxytocin, Melatonin, Aurum metallicum, Lachesis mutus).

Indikace:

Nesoustředěnost; nedostatečná dlouhodobá koncentrace; doplňková terapie autismu; doplňková terapie bipolární afektivní poruchy.

Kontraindikace:

Přecitlivělost na látky obsažené v přípravku.

Nežádoucí účinky:

Nejsou známy.

Významné interakce:

Nejsou známy.

Těhotenství a laktace:

Používání přípravku v období gravidity a kojení se pro nedostatek zkušeností nedoporučuje.

Dávkování:

10 kapek 3krát denně; doporučuje se dlouhodobé užívání.

Upozornění:

Uchovávejte mimo dosah dětí. Nepřekračujte doporučenou dávku. Doba použitelnosti se vztahuje na uchování neporušeného balení přípravku při správné teplotě, tj. od 20 °C do 25 °C.

Uchování:

Při pokojové teplotě do 25 °C. Chraňte před vlhkem a přímým slunečním světlem.

Výrobce a držitel rozhodnutí o registraci:

GUNA, Via Palmanoia 69, Milano, Itálie

Informace o způsobu výdeje přípravku:

Výdej přípravku je vázán na lékařský předpis (dle § 8 odst. 3 zákona o léčivech č. 378/2007 Sb.)

Informace o způsobu hrazení z prostředků veřejného zdravotního pojištění:

Není hrazen.



Statut přípravku: neregistrovaný léčivý přípravek (dle paragrafu 8, odst. 3 Zákona o léčivech č. 378/2007 Sb.). Přípravek není hrazen z prostředků veřejného zdravotního pojištění. Profil vypracovala odborná redakce Edukafarm.