

# Silegon® 70 mg draszté

*Mielőtt elkezdene gyógyszerét alkalmazni, olvassa el figyelmesen az alábbi betegtájékoztatót.*

*Ez a gyógyszer orvosi vény nélkül kapható. Az optimális hatás érdekében azonban elengedhetetlen a gyógyszer körülmények közötti alkalmazása.*

- *Tartsa meg a betegtájékoztatót, mert a benne szereplő információkra a későbbiekben is szüksége lehet.*
- *További információkért vagy tanácsért forduljon gyógyszerészéhez.*
- *Sürgősen keresse fel orvosát, ha tünetei nem enyhülnek, vagy éppen súlyosbodnak.*

## **Milyen típusú gyógyszer a Silegon 70 mg draszté és milyen betegségek esetén alkalmazható?**

Nővényi eredetű hatóanyagot (szilimarint) tartalmazó gyógyszer, amely a máj krónikus megbetegedései, valamint toxikus májkárosodások kiegészítő kezelésére szolgál.

## **Mit tartalmaz a Silegon 70 mg draszté?**

**Hatóanyag:** 100 mg Extractum Cardui mariae fructus (megfelel 70 mg silimarinnak, ami legalább 30 mg silibinin tartalmaz) drasztéknént.

**Segédanyagok:**

**Mag:** vízmentes koloid szilícium-dioxid, 85%-os glicerin, poliszorbát 80, sztearinsav, talkum, mikrokristályos cellulóz, burgonyakeményítő, laktóz-monohidrát.

**Bevonat:** vas-oxid (sárga, vörös, fekete), vízmentes koloid szilícium-dioxid, titán-dioxid, arabmészga, kalcium-karbonát, talkum, szacharóz.

## **Mikor nem alkalmazható a Silegon 70 mg draszté?**

A hatóanyag, illetve a készítmény bármely segédanyaga iránti túlérzékenység, epevezeték elzáródás.

## **Mire kell figyelemmel lennie a Silegon 70 mg draszté alkalmazása előtt?**

Alkalmazása előtt kérje ki orvosa tanácsát.

A gyógyszer szedése alatt enyhe hasmenés előfordulhat. Erről, az együtt szedett gyógyszerekről (különös tekintettel a hormon, vagy depresszió elleni ill. ergotamin- vagy dihidroergotamin tartalmú készítményekre) valamint a kezelés során észlelt bármilyen nem kívánt hatásról a kezelőorvost értesíteni kell!

## **Mit kell figyelembe venni terhesség és szoptatás során?**

Megfelelő klinikai vizsgálatok és tapasztalatok hiányában a készítmény alkalmazása nem javallt.

## **Alkalmazható-e a Silegon 70 mg draszté gyermekkorban?**

Megfelelő klinikai vizsgálatok és tapasztalatok hiányában a készítmény alkalmazása nem javallt.

## **Mit kell betartani közúti forgalomban vagy gépek kezelése során?**

A készítmény a gépjárművezetéshez és a gépek üzemeltetéséhez szükséges képességeket nem befolyásolja.

### **Milyen más anyagok befolyásolhatják a Silegon 70 mg drasztikus hatását?**

Szteránvázas vegyületeket tartalmazó hormonkészítményekkel, egyes ún. triciklikus depresszió elleni készítményekkel, illetve ergotamin- vagy dihidroergotamin tartalmú készítményekkel együtt adva, egymás lebomlását kölcsönösen gátolhatják, ezért nem alkalmazhatók egyidejűleg.

### **Milyen mennyiségben és milyen gyakran kell alkalmazni a Silegon 70 mg drasztikus?**

Szokásos kezdő adagja felnőtteknek 3-szor 2 drasztikus, enyhébb esetekben és fenntartó kezelésben 3-szor 1 drasztikus naponta, étkezés után. Szükség esetén a készítményt több hónapig is szedni kell, ebben az esetben konzultáljon orvosával az alkalmazás időtartamát és az adagolást illetően.

### **Milyen mellékhatásokat okozhat a Silegon 70 mg drasztikus?**

Allergiás reakciók, ritkán enyhe hashajtó hatás előfordulhat. Erről, az együtt szedett gyógyszerekről, valamint a kezelés során észlelt bármilyen nem kívánt hatásról a kezelőorvost értesíteni kell!

*Ha bármilyen egyéb mellékhatást vagy utóhatást tapasztalna, ami nem szerepel ebben a betegájékoztatóban, forduljon kezelőorvosához.*

### **Mi a teendő, ha a Silegon 70 mg drasztikusból az előírt mennyiségnél többet vett be?**

Azonnal értesítse kezelőorvosát, vagy az orvosi ügyeletet.

### **Mit kell figyelembe venni, ha elfeledkezett a Silegon 70 mg drasztikus bevételéről?**

Ne vegyen be többszörös adagot egyszerre. A következő adag bevételének időpontjától folytassa a kezelést az előírt adagban és gyakorisággal.

### **Mit kell tennie, ha megszakítja vagy túl hamar befejezi a kezelést?**

A további teendőket beszélje meg a kezelőorvosával.

*Amennyiben mellékhatások miatt kívánja abbahagyni a kezelést, kérjen tanácsot kezelőorvosától, aki tájékoztatni fogja ezen mellékhatások kezeléséről, vagy más készítménnyel folytatja a kezelést.*

### **Hogyan kell tárolni a készítményt?**

Szobahőmérsékleten, 30 °C alatt tárolandó.

Agyógyszer gyermekektől elzárva tartandó.

Agyógyszert csak a csomagoláson feltüntetett lejárati időn belül szabad felhasználni.

**Forgalomba hozatali engedély jogosultja: TEVA Gyógyszergyár Rt., Debrecen**

