



BETEGTÁJÉKOZTATÓ: INFORMÁCIÓK A FELHASZNÁLÓ SZÁMÁRA

Smecta por szuszpenzióhoz diosmectite

Olvassa el figyelmesen az alábbi beteg-tájékoztatót, mely az Ön számára fontos információkat tartalmaz.

Ez a gyógyszer orvosi rendelvény nélkül kapható. Mindemellett az optimális hatás érdekében elengedhetetlen e gyógyszer körülmintő alkalmazása.

- Tartsa meg a beteg-tájékoztatót, mert a benne szereplő információkra a későbbiekben is szüksége lehet.
- További információkért vagy tanácsért forduljon gyógyszerészéhez.
- Sürgősen forduljon orvosához, ha tünetei 7 napon belül nem enyhülnek, vagy éppen súlyosbodnak.
- Ha bármely mellékhatás súlyossá válik, vagy ha a beteg-tájékoztatóban felsorolt mellékhatásokon kívül egyéb tünetet észlel, kérjük, értesítse orvosát vagy gyógyszerészét.

A beteg-tájékoztató tartalma:

1. Milyen típusú gyógyszer a Smecta por szuszpenzióhoz és milyen betegségek esetén alkalmazható?
2. Tudnivalók a Smecta por szuszpenzióhoz szedése előtt
3. Hogyan kell alkalmazni a Smecta port?
4. Lehetséges mellékhatások
5. Hogyan kell a Smecta port tárolni?
6. További információk

1. Milyen típusú gyógyszer a SMECTA POR SZUSZPENZIÓHOZ ÉS Milyen betegségek esetén alkalmazható?

A készítmény heveny és idült hasmenés;

továbbá nyelőcső-, gyomor- és belfájdalmak tüneti kezelésére alkalmas.

Hatását a gyulladásos nyelőcső-, gyomor-, illetve belfalra gyakorolt kedvező nyálkahártya bevonó tulajdonsága alapján fejtí ki.

2. TUDNIVALÓK A SMECTA POR SZUSZPENZIÓHOZ ALKALMAZÁSA ELŐTT

Ne szedje a Smecta port

- ha allergiás (túlérzékeny) a diosmectitre vagy a Smecta por szuszpenzióhoz egyéb összetevőjére.

A Smecta por szuszpenzióhoz fokozott elővigyázatossággal alkalmazható

- egyéb gyógyszerek egyidejű szedése esetén. Ugyanis a Smecta befolyásolhatja egyéb gyógyszerek felszívódását, ezért az egyidejűleg rendelt egyéb gyógyszereket több órá különbséggel és kizárólag az orvos utasítása szerint kell alkalmazni.

A kezelés ideje alatt alkalmazott egyéb gyógyszerek

A Smecta befolyásolhatja egyéb gyógyszerek felszívódását, ezért az egyidejűleg rendelt egyéb gyógyszereket több órá különbséggel és kizárólag az orvos utasítása szerint kell alkalmazni.

Feltétlenül tájékoztassa kezelőorvosát vagy gyógyszerészét a jelenleg vagy nemrégiben szedett egyéb gyógyszereiről, beleértve a vény nélkül kapható készítményeket is.

Terhesség és szoptatás

Mielőtt bármilyen gyógyszert elkezdené szedni, beszélje meg kezelőorvosával vagy gyógyszerészével.

Terhesség

Ha Ön terhes vagy azt hiszi, hogy terhes, mielőtt bármilyen gyógyszer szedését elkezdene, feltétlenül konzultáljon orvosával vagy gyógyszerészével.

Szoptatás

A szoptatás ideje alatt, mielőtt bármilyen gyógyszer szedését elkezdene, feltétlenül konzultáljon orvosával vagy gyógyszerészével.

A készítmény hatásai a gépjárművezetéshez és gépek üzemeltetéséhez szükséges képességekre

Nem ismertek.

3. HOGYAN KELL ALKALMAZNI A SMECTA PORT?

Adagolás

Szájon át történő alkalmazás

Gyermekeknek:

- 1 éves kor alatt: naponta 1 tasak
- 1-2 éves kor között: naponta 1-2 tasak
- 2 éves kor fölött: naponta 2-3 tasak

Felnőtteknek:

Átlagos adagja naponta 3-szor 1 tasak. Heveny hasmenés esetén a kezelés kezdetekor a napi adagot meg lehet kétszerezni.



Diosmectite



Diosmectite

Végbélén át történő alkalmazás

Retenciós beöntés: 1-3 tasakot 50-100 ml langyos vízben feloldva napi 1-3 beöntés.

Adagolás módja

Szájon át történő alkalmazás

Gyermekeknek:

A tasak tartalmát alaposan össze kell keverni egy pohárban 1/2 dl vízzel vagy valamilyen félfolyékony étellel (húsleves, zöldség- vagy gyümölcspép, csecsemőtápszer). A napi adagot több részre elosztva célszerű alkalmazni.

Felnőtteknek:

A tasakot fél pohár vízben kell elkeverni.

Végbélén át történő alkalmazás

1-3 tasakot 50-100 ml langyos vízben kell feloldani.

Adagolás ideje

Ajánlott alkalmazás:

- nyelőcső gyulladás esetén az étkezések után,
- egyéb esetekben az étkezések közötti időszakban.

Adagolás időtartama

Amennyiben a tünetek 7 napon belül nem múlnak el, orvoshoz kell fordulni.

A hasmenés esetén szükséges folyadékpótlásról a Smecta por alkalmazása mellett is gondoskodni kell.

Amennyiben a fájdalom mellett láz vagy hányás is előfordul, orvoshoz kell fordulni.

Ha az előírtnál több Smecta port vett be
Beszéljen kezelőorvosával!

Ha elfelejtette bevenni a Smecta port

Következő alkalommal ne vegyen be dupla adagot, mert ezzel már nem pótolja a kiesett mennyiséget, viszont a túladagolás veszélyének tenné ki magát. Beszéljen kezelőorvosával!

Ha bármilyen további kérdése van a készítmény alkalmazásával kapcsolatban, kérdezze meg orvosát vagy gyógyszerészét.

4. LEHETSÉGES MELLÉKHATÁSOK

Mint minden gyógyszer, így a Smecta por szuszpenzióhoz is okozhat mellékhatásokat, amelyek azonban nem mindenkinél jelentkeznek.

Nagyon ritkán székrekedés fordulhat elő, ilyenkor a kezelést csökkentett adaggal folytatni lehet.

Ha bármely mellékhatás súlyossá válik, vagy ha a betegtájékoztatóban felsorolt mellékhatásokon kívül egyéb tünetet észlel, kérjük, értesítse orvosát vagy gyógyszerészét.

5. HOGYAN KELL A SMECTA PORT TÁROLNI?

30°C alatt tárolandó.

A gyógyszer gyermekektől elzárva tartandó!

A dobozon feltüntetett lejárati idő (Felhasználható:) után ne szedje a Smecta port. A lejárati idő a megadott hónap utolsó napjára vonatkozik.

A gyógyszereket nem szabad a szennyvízzel vagy a háztartási hulladékkal együtt megsemmisíteni. Kérdezze meg gyógyszerészét, hogy szakszerűen válassza ki a gyógyszereit miként semmisítse meg. Ezek az intézkedések elősegítik a környezet védelmét.

6. TOVÁBBI INFORMÁCIÓK

Mit tartalmaz a Smecta por szuszpenzióhoz

A készítmény hatóanyaga: 3,00 g diosmektit tasakonként.

Egyéb összetevők: vanillia aroma, narancs aroma, szacharin-nátrium, glukóz-monohidrát.

Milyen a készítmény külleme és mit tartalmaz a csomagolás

Küllem: majdnem fehér vagy világos bézs színű, cukros ízű, jellegzetes vanília és narancs illatú por.

Csomagolás: 3,76 g por papír/AI/LDPE tasakba töltve. 10 db, 30 db tasak dobozban.

A forgalomba hozatali engedély jogosultja:

Beaufour Ipsen Pharma
24 rue Erlanger
75016 Párizs
Franciaország

Gyártó:

Beaufour Ipsen Industrie
Rue Ethe Virtou
28100 Dreux Cedex
Franciaország

A készítményhez kapcsolódó további kérdéseivel forduljon a forgalomba hozatali engedély jogosultjának helyi képviselőéhez: Europharm Trade Kft., 1165 Budapest, Hunyadvár utca 43/A
Tel.: 402-42-04
Fax: 402-42-05

A betegtájékoztató engedélyezésének dátuma: 2007. május 23.

