

Crallex®

kemény kapszula

BETEGTÁJÉKOZTATÓ: INFORMÁCIÓK A FELHASZNÁLÓ SZÁMÁRA

Crallex (Carbo medicinalis) kemény kapszula

aktív szén

Olvassa el figyelmesen az alábbi betegtájékoztatót, amely az Ön számára fontos információkat tartalmaz.

- Ez a gyógyszer orvosi rendelvény nélkül kapható, mindamellelt az optimális hatás érdekében elengedhetetlen e gyógyszer körültekintő alkalmazása.
- Tartsa meg a betegtájékoztatót, mert a benne szereplő információkra a későbbiekben is szüksége lehet.
- További információkért vagy tanácsért forduljon gyógyszerészéhez.
- Sürgősen forduljon orvosához, ha tünetei nem enyhülnek, vagy éppen súlyosbodnak.
- Ha bármely mellékhatás súlyossá válik, vagy ha a betegtájékoztatóban felsorolt mellékhatásokon kívül egyéb tünetet észlel, kérjük, értesítse orvosát vagy gyógyszerészét.

A betegtájékoztató tartalma:

1. Milyen típusú gyógyszer a Crallex kemény kapszula (továbbiakban Crallex kapszula) és milyen betegségek esetén alkalmazható?
2. Tudnivalók a Crallex kapszula alkalmazása előtt
3. Hogyan kell szedni a Crallex kapszulát?
4. Lehetséges mellékhatások
5. Hogyan kell a Crallex kapszulát tárolni?
6. További információk

1. Milyen típusú gyógyszer a Crallex kapszula és milyen betegségek esetén alkalmazható?

Egye hasmenéses megbetegedések kezelésére szolgáló gyógyszer. Hatóanyaga az aktív szén, amely megköti és hatástalanítja a gyomor-bélrendszerbe került mérgező anyagokat.

2. Tudnivalók a Crallex kapszula alkalmazása előtt

Ne szedje a Crallex kapszulát

- ha allergiás (túlérzékeny) a hatóanyagra vagy a Crallex kapszula egyéb összetevőjére;
- ha bélelzáródás gyanúja, illetve fekélyes vastagbélgyulladás áll fenn.

A Crallex kapszula fokozott elővigyázatossággal alkalmazható

A gyomor-bélrendszer feltételezhető, vagy ismert vérzéshajlama és különböző gyulladásos megbetegedései esetén alkalmazás előtt forduljon kezelőorvosához.

A kezelés ideje alatt szedett egyéb gyógyszerek

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

Hányást kiváltó gyógyszerekkel vagy csersavtartalmú készítményekkel együtt nem szedhető.

Bizonyos szívbetegségek kezelésére használt ún. digitális hatóanyagú gyógyszerek tanácsos 2 órával a szénkapszula bevétele előtt, vagy 2 órával a kapszulák bevétele után alkalmazni.

Egyéb gyógyszerek esetében azokat éhgyomorra, legalább 1 órával a Crallex kapszulák alkalmazását megelőzően kell bevenni.

A Crallex kapszula egyidejű bevétele bizonyos ételekkel vagy italokkal

Hosszabb ideig történő alkalmazásakor az adagolás megválasztásánál figyelembe kell venni, hogy az aktív szén a bevitt tápanyagokat is megkötheti. Ez esetben forduljon orvosához, gyógyszerészéhez!

Terhesség és szoptatás

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

Mivel a Crallex hatóanyaga a gyomor-bélrendszerből nem szívódik fel, ezért terhesség, illetve a szoptatás alatt nem veszélyezteti sem a terhes anyát, sem a gyermeket.

A készítmény hatásai a gépjárművezetéshez és gépek kezeléséhez szükséges képességekre

A készítménynek a gépjárművezetéshez és gépek kezeléséhez szükséges képességeket befolyásoló hatásait nem vizsgálták. Ilyen hatás mindazonáltal nem várható.

Fontos információk a Cralex kapszula egyes összetevőiről

Széntartalma miatt a székletet feketére festheti.

3. HOGYAN KELL ALKALMAZNI A CRALEX KAPSZULÁT?

Amennyiben nem biztos az adagolást illetően, kérdezze meg orvosát vagy gyógyszerészét.

A készítmény szokásos adagja: Felnőtteknek és 12 év feletti gyermekeknek naponta 3-szor 5–6 kapszula.

9–12 év között: 3-szor 3–5 kapszula

6–9 év között: 3-szor 2–3 kapszula

3–6 év között: 3-szor 1–2 kapszula naponta.

Amennyiben a kapszula bevétele nehézséget okoz, a kapszulát ki lehet nyitni és tartalmát vízzel elegyíteni és meginni.

4. LEHETSÉGES MELLÉKHATÁSOK

Mint minden gyógyszer, így a Cralex kapszula is okozhat mellékhatásokat, amelyek azonban nem mindenkinél jelentkeznek.

Alkalmazása során nagyon ritkán enyhe gyomor-bélrendszeri panaszok előfordulhatnak (székrekedés, hányás).

A széklet feketére festődhet.

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

5. HOGYAN KELL A CRALEX KAPSZULÁT TÁROLNI?

A dobozon és a tartályon feltüntetett lejárati idő (évszám/hónap) után ne szedje a Cralex kapszulát. A lejárati idő a megadott hónap utolsó napjára vonatkozik.

Legfeljebb 30 °C-on, a nedvességtől való védelem érdekében az eredeti csomagolásban tárolandó.

A gyógyszer gyermekektől elzárva tartandó.

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

6. TOVÁBBI INFORMÁCIÓK

Mit tartalmaz a Cralex kapszula

- *A készítmény hatóanyaga:* 200 mg aktív szén kapszulánként
- *Egyéb összetevők:* kapszulatok: zselatin, titán-dioxid (E171), és fekete vas-oxid (E172).

Milyen a Cralex kapszula külleme és mit tartalmaz a csomagolás

- *Küllem:* fekete, szagtalan, aktivált szén töltetű, fekete, „1” méretű, keményszselatin kapszula. Hossza: kb. 19,0 mm; átmérője: kb. 6,5 mm.
- *Csomagolás:* 25 db, 50 db kapszula.

A forgalomba hozatali engedély jogosultja:

EGIS GYÓGYSZERGYÁR NYRT



H-1106 BUDAPEST

Keresztúri út 30–38.

Gyártó:

Pannonpharma Kft.

H-7720 Pécsvárad

Pannonpharma út 1. és

EGIS Gyógyszergyár Nyrt

H-1106 Budapest

Keresztúri út 30–38. és

H-1165 Budapest, Bökényföldi út 116–120.

OGYI-T-1969/01-02

A betegtájékoztató engedélyezésének dátuma: 2009.04.08.

EGIS dok. szám: 19304