

Prospect: Informații pentru utilizator**METEOSPASMYL 60 mg/300mg, capsule moi**
citrat de alverină/ simeticonă

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să luați acest medicament, deoarece conține informații importante pentru dumneavoastră.

Luați întotdeauna acest medicament conform indicațiilor din acest prospect sau indicațiilor medicului dumneavoastră sau farmacistului.

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitați.
- Întrebați farmacistul dacă aveți nevoie de mai multe informații sau recomandări.
- Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nemenționate în acest prospect. Vezi pct. 4.

Ce găsiți în acest prospect:

1. Ce este Meteospasmyl și pentru ce se utilizează
2. Ce trebuie să știți înainte să luați Meteospasmyl
3. Cum să luați Meteospasmyl
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează Meteospasmyl
6. Conținutul ambalajului și alte informații

1. Ce este Meteospasmyl și pentru ce se utilizează

Meteospasmyl este un medicament pentru tulburări funcționale intestinale.

Meteospasmyl este indicat adulților pentru:

- ameliorarea simptomatologiei gastro-intestinale, indusă de acumularea excesivă de gaze în intestin, de exemplu, flatulență.

Sимптоматология determinată de acumularea de gaze în tractul gastro-intestinal poate fi un semn al tulburărilor funcționale de la acest nivel, manifestându-se ca presiune sau balonare, plenitudine, eructație, mișcări peristaltice intestinale și flatulență.

2. Ce trebuie să știți înainte să luați Meteospasmyl**Nu luați Meteospasmyl:**

- dacă sunteți alergic la alverină, simeticonă sau la oricare dintre celealte componente ale acestui medicament (enumerate la punctul 6).
- dacă ați avut deja o reacție adversă după utilizarea acestui medicament.

Atenționări și precauții

Înainte să luați Meteospasmyl, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

Dacă simptomele persistă sau se agravează sau în caz de constipație prelungită, consultați medicul.

Meteospasmyl poate determina creșterea valorilor din sânge ale enzimelor ficatului (vezi punctul 4). Medicul dumneavoastră poate decide efectuarea unor analize de sânge în timpul tratamentului, pentru a verifica starea ficatului dumneavoastră. O creștere a valorilor acestor enzime îl poate determina pe medicul dumneavoastră să întrerupă tratamentul.

Meteospasmyl împreună cu alte medicamente

Spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă utilizați, ați utilizat recent sau s-ar putea să utilizați orice alte medicamente.

Meteospasmyl împreună cu alimente, băuturi și alcool

Nu se cunosc interacțiuni cu alimente și băuturi.

Sarcina, alăptarea și fertilitatea

Dacă sunteți gravidă sau alăptați, credeți că ați putea fi gravidă sau intenționați să rămâneți gravidă, adresați-vă medicului sau farmacistului pentru recomandări înainte de a lua acest medicament.

Nu există date disponibile de teratogeneză la animale. Din punct de vedere clinic, până în prezent, nu a apărut nici o malformație la făt. De asemenea, urmărirea gravidelor expuse la alverină este insuficientă pentru excluderea riscului.

În consecință, pentru precauție, este preferabil să nu se utilizeze alverină în timpul sarcinii.

În absența datelor disponibile privind trecerea acestui medicament în laptele matern, acesta nu trebuie utilizat pe perioada sarcinii.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

Este puțin probabil ca Meteospasmyl să aibă o influență asupra capacitatei de a conduce vehicule și de a folosi utilaje. Cu toate acestea, Meteospasmyl poate provoca amețeli, ceea ce poate influența capacitatea de a conduce vehicule și de a folosi utilaje.

3. Cum să luati Meteospasmyl

Luăți întotdeauna acest medicament exact aşa cum v-a spus medicul sau farmacistul. Discutați cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul dacă nu sunteți sigur.

Doza recomandată este de:

Adulți: o capsulă de 2-3 ori pe zi, înainte de masă.

Dacă ați luat mai mult Meteospasmyl decât trebuie

Au fost raportate cazuri de amețeli la administrarea unor doze superioare celor recomandate. Adresați-vă imediat medicului dumneavoastră sau farmacistului.

Dacă uitați să luati Meteospasmyl

Nu luăți o doză dublă pentru a compensa doza uitată.

4. Reacții adverse posibile

Ca toate medicamentele, acest medicament poate provoca reacții adverse, cu toate că nu apar la toate persoanele.

Dacă manifestați oricare dintre reacțiile adverse grave de mai jos, adresați-vă imediat medicului dumneavoastră sau farmacistului:

- semne ale unei reacții alergice severe, în special umflarea feței, buzelor, gurii, limbii și/sau gâtului, care poate provoca dificultăți de respirație sau de înghițire, erupții cutanate, măncărimi, amețeli severe cu accelerarea bătăilor inimii și transpirație abundantă (reacție alergică severă considerată foarte rară, care poate afecta până la 1 persoană din 10 000).
- semne ale unei afecțiuni a ficatului. Simptomele pot include îngălbirea pielii și albului ochilor, culoare închisă a urinei, pierderea apetitului, greață sau vărsături (afectare a ficatului considerată foarte rară, care poate afecta până la 1 persoană din 10 000).

Următoarele reacții adverse au fost raportate cu o frecvență necunoscută (datele disponibile nu permit evaluarea frecvenței): erupție cutanată, urticarie, măncărime, amețeli, dureri de cap, greață, creșterea valorilor din sânge ale enzimelor ficatului (transaminaze, fosfataze alcaline) și a valorilor bilirubinei (vezi pct. 2).

Raportarea reacțiilor adverse

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice reacții adverse nemenționate în acest prospect. De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse direct prin intermediu:

Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România

Str. Aviator Sănătescu nr. 48, sector 1, București 011478- RO

Tel: + 4 0757 117 259, Fax: +4 0213 163 497

e-mail: adr@anm.ro

Raportând reacțiile adverse, puteți contribui la furnizarea de informații suplimentare privind siguranța acestui medicament.

5. Cum se păstrează Meteospasmyl

Nu lăsați acest medicament la vedere și îndemâna copiilor.

Acest medicament nu necesită condiții speciale de păstrare.

Nu utilizați Meteospasmyl după data de expirare înscrisă pe cutie și blister după EXP. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

Nu aruncați niciun medicament pe calea apei sau a reziduurilor menajere. Întrebați farmacistul cum să aruncați medicamentele pe care nu le mai folosiți. Aceste măsuri vor ajuta la protejarea mediului.

6. Conținutul ambalajului și alte informații

Ce conține Meteospasmyl

- Substanțele active sunt: citratul de alverină și simeticona. Fiecare capsulă moale conține citrat de alverină 60 mg și simeticonă 300 mg.
- Celelalte componente sunt: gelatină, glicerol, dioxid de titan (E171), apă purificată.

Cum arată Meteospasmyl și conținutul ambalajului

Meteospasmyl se prezintă sub formă de capsule moi de culoare alb opacă până la galbuie, care conțin o suspensie densă de culoare albă.

Este disponibil în cutii cu trei blistere din PVC/Al a căte 10 capsule moi sau în cutii cu 4 blistere din PVC/Al a căte 16 capsule moi.

Deținătorul autorizației de punere pe piață și fabricanții

Deținătorul autorizației de punere pe piață

Laboratoires MAYOLY SPINDLER

6 Avenue de l'Europe – BP 51, 78401 Chatou Cedex, Franța

Fabricanții

Laboratoires MAYOLY SPINDLER

6, Avenue de l'Europe, BP 51, 78401 Chatou Cedex, Franța

Laboratoires GALENIQUES VERNIN

20, Rue Louis-Charles Vernin, 77190 Dammarie Les Lys, Franța

Acest prospect a fost revizuit în August, 2023.