

PROSPECT: INFORMAȚII PENTRU CONSUMATOR/PACIENT

Enterogel 0,7 g/g pastă orală

Polimetilsiloxan polihidrat

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

- Utilizați 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 recitiți.
- 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.
- Dacă după 3-5 zile (în caz de intoxicații acute) sau 2-3 săptămâni (în caz de intoxicații cronice și stări alergice) nu vă simțiți mai bine sau vă simțiți mai rău, trebuie să vă adresați unui medic.

Ce găsiți în acest prospect:

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

1. Ce este Enterogel și pentru ce se utilizează

Enterogel conține în calitate de substanța activă polimetilsiloxan polihidrat. Enterogel posedă acțiune adsorbantă semnificativă și de dezintoxicare. În lumenul tractului gastrointestinal preparatul leagă și elimină din organism substanțele toxice endogene și exogene de diferită geneză.

Enterogel se utilizează la adulți și copii în calitate de remediu detoxifiant:

- intoxicații acute și cronice de diversă geneză;
- intoxicații acute cu substanțe toxice și cele cu acțiune puternică, inclusiv remedii medicamentoase, alcool, alcaloizi, sărurile metalelor grele;
- infecții intestinale acute de diversă geneză în cadrul tratamentului complex (toxicoinfecții, salmoneloză (infecție bacteriană comună care afectează tractul intestinal), dizenterie (infecție intestinală, care se manifestă prin diaree și crampe abdominale), sindrom diareic de geneză neinfecțioasă, disbacterioză);
- maladii septico-purulente, însoțite de intoxicație severă, în cadrul tratamentului complex;
- alergii alimentare și medicamentoase;
- hiperbilirubinemie (nivel crescut de bilirubină în sânge) (hepatite virale) și hiperazotemie (nivel crescut de azot în sânge) (insuficiență renală cronică);
- cu scop de profilaxie a intoxicațiilor cronice a lucrătorilor, care activează în condiții nocive (intoxicații profesionale cu agenți chimici cu acțiune politropă, xenobiotice, radionucleizi incorporați, compuși de plumb, mercur, arsenic, produse petroliere, solvenți organici, oxizii de azot, carbon, fluoruri, sărurile metalelor grele).

Dacă după 3-5 zile (în caz de intoxicații acute) sau 2-3 săptămâni (în caz de intoxicații cronice și stări alergice) nu vă simțiți mai bine sau vă simțiți mai rău, trebuie să vă adresați unui medic.

2. Ce trebuie să știți înainte să luați Enterosgel

Nu luați Enterosgel

- Dacă sunteți alergic la substanța activă sau la oricare dintre celelalte componente ale acestui medicament (enumerare la pct. 6);
- Dacă aveți atonie intestinală (dificultate persistentă în tranzitul intestinal, crescând intervale de timp între acte de defecare, însoțite de constipație).

Atenționări și precauții

Înainte să utilizați Enterosgel, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului:

Preparatul poate fi administrat în cadrul tratamentului complex cu alte preparate cu condiția respectării intervalului de 1-2 ore până sau după administrarea altor remedii medicamentoase.

Enterosgel împreună cu alte medicamente

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

La administrarea concomitentă cu Enterosgel este posibilă diminuarea absorbției altor preparate.

Sarcina și alăptarea

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.

Preparatul nu este contraindicat în sarcină și perioada de alăptare.

Conducerea vehiculelor sau folosirea utilajelor

Nu există date privind influența negativă a Enterosgel asupra capacității de a conduce vehicule și de a folosi utilaje.

3. Cum să luați Enterosgel

Utilizați întotdeauna acest medicament exact așa cum v-a spus medicul dumneavoastră sau farmacistul. Discutați cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul dacă nu sunteți sigur/ă.

Enterosgel se administrează pe cale orală cu 1-2 ore până sau după mese, sau administrarea altor medicamente, cu o cantitate suficientă de apă.

Cantitatea necesară de preparat pentru administrare se recomandă de amestecat în pahar în volum întreg de apă de temperatura camerei sau se va administra pe cale orală, cu o cantitate suficientă de apă.

Doze pentru adulți – câte 15 g (1 lingură de masă) sau 1 plic de 3 ori pe zi. Doza zilnică - 45 g (3 plicuri).

Doza pentru copii:

- copii cu vârsta de la 5 până la 14 ani – 10 g (1 linguriță de desert) de 3 ori pe zi.

Doza zilnică - 30 g (2 plicuri).

- copii cu vârsta până la 5 ani – 5 g (1 linguriță de ceai) de 3 ori pe zi. Doza zilnică -

15 g (1 plic).

Pentru profilaxia intoxicațiilor cronice – câte 15 g (1 plic) de 2 ori pe zi timp de 7-10 zile pe lună.

În intoxicații severe în primele 3 zile doza preparatului poate fi mărită de 2 ori.

Durata tratamentului în intoxicații acute – 3-5 zile, în intoxicații cronice și stări alergice – 2-3 săptămâni.

Cura repetată se va efectua conform recomandărilor medicului.

Dacă luați mai mult Enterosgel decât trebuie

Dacă ați luat mai mult Enterosgel decât trebuie, anunțați imediat medicul dumneavoastră sau mergeți la cel mai apropiat spital. Luați acest prospect sau ambalajul produsului cu dumneavoastră pentru ca medicul să știe ce ați luat.

Dacă uitați să luați Enterosgel

Nu luați o doză dublă pentru a compensa pentru doza uitată.

Dacă aveți orice alte întrebări suplimentare cu privire la acest medicament, adresați-vă medicului dumneavoastră, farmacistului sau asistentei medicale.

4. Reacții adverse posibile

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

Cu frecvență necunoscută: care nu poate fi estimată din datele disponibile

- greață, constipații,
- în insuficiență renală sau hepatică este posibilă dezvoltarea senzației de repulsie față de preparat.

Raportarea reacțiilor adverse

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nementionate în acest prospect. De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse direct prin intermediul sistemului național de raportare, ale cărui detalii sunt publicate pe web-site-ul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale: www.amed.md sau e-mail: farmacovigilenta@amed.md

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

5. Cum se păstrează Enterosgel

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.

A se păstra la temperaturi nu mai joase de 4 °C și sub 30°C.

După deschidere a se evita uscarea.

A nu se congela!

Nu utilizați acest medicament după data de expirare, care este înscrisă pe cutie sau pe recipient 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 Enterosgel

- Substanța activă este polimetilsiloxan polihidrat.
- Fiecare gram preparat conține polimetilsiloxan polihidrat 0,7 g.
- Celelalte componente sunt: apă purificată.

Cum arată Enterosgel și conținutul ambalajului

Pastă orală

Masă păstoasă omogenă, de culoare albă sau practic albă, fără miros

Ambalaj:

Pastă orală câte 225 g în tuburi din materiale combinate sau câte 15 g în plicuri duble pe bază de folie de aluminiu și peliculă.

Câte 1 tub sau câte 2, 10, 20 plicuri împreună cu prospectul în cutie de carton.

Deținătorul certificatului de înregistrare și fabricantul

Deținătorul certificatului de înregistrare

SRL „CȘT Silma”, Rusia

115573, or.Moscova, str.Șipilovskaia, N50/1

Fabricantul

SRL „CȘT Silma”, Rusia

399851, or. Dankov, reg. Lipețk, str.L.Tolstoi nr.32/2

Acest prospect a fost aprobat în ianuarie 2017

Informații detaliate privind acest medicament sunt disponibile pe site-ul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (AMDM) <http://nomenclator.amed.md/>