

PROSPECT: INFORMAȚII PENTRU CONSUMATOR/PACIENT

Kagocel 12 mg comprimate

Kagocel

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 nementionate în acest prospect. Vezi pct. 4.
- Dacă nu vă simțiți mai bine sau vă simțiți mai rău, trebuie să vă adresați unui medic.

Ce găsiți în acest prospect:

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

1. Ce este Kagocel și pentru ce se utilizează

Kagocel este un medicament antiviral. El își manifestă acțiunea prin inducerea producerii unei substanțe proteice (interferoni), care împiedică dezvoltarea virusurilor.

Kagocel se utilizează la adulți și copii cu vârsta peste 3 ani în tratamentul și profilaxia gripei și altor infecții respiratorii virale acute (IRVA), de asemenea în tratamentul herpesului la adulți.

2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați Kagocel

Nu utilizați Kagocel

- dacă sunteți alergic (hipersensibil) la substanța activă sau la oricare dintre celelalte componente ale medicamentului (enumerat la pct. 6);
- dacă sunteți gravidă sau alăptați la sân;
- la copii cu vârsta sub 3 ani;
- dacă aveți intoleranță la lactoză, deficit de lactază (Lapp) sau sindrom de malabsorbție la glucoză-galactoză.

Atenționări și precauții

Înainte să utilizați Kagocel, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

Pentru obținerea efectului terapeutic trebuie să începeți să utilizați Kagocel nu mai târziu de ziua a 4-a de la debutul bolii.

Copii și adolescenți

Kagocel se administrează la copii cu vârsta de la 3 ani și peste.

Kagocel împreună cu alte medicamente

Spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă utilizați, ați utilizat recent sau s-ar putea să utilizați oricare medicamente, inclusiv eliberate fără prescripție medicală.

Kagocel se poate utiliza împreună cu alte medicamente antivirale (utilizate în infecții provocate de virusuri), imunomodulatoare (medicamente, care cresc imunitatea) și antibiotice (medicamente, utilizate în tratamentul infecțiilor cu bacterii).

Sarcina și alăptarea

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

Din cauza lipsei datelor clinice Kagocel este contraindicat în sarcină și perioada de alăptare.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

Nu s-au efectuat studii privind influența utilizării medicamentului asupra capacității de a conduce vehicule sau de a manevra utilaje.

Kagocel conține lactoză

Dacă medicul dumneavoastră v-a atenționat că aveți intoleranță la unele categorii de glucide, vă rugăm să-l întrebați înainte de a lua acest medicament.

3. Cum să utilizați Kagocel

Luăți întotdeauna acest medicament exact așa cum este descris în acest prospect sau așa cum v-a spus medicul sau farmacistul. Discutați cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul, dacă nu sunteți sigur.

Administrare orală, independent de aportul alimentelor.

Tratamentul gripei și IRVA la adulți: în primele 2 zile se utilizează câte 2 comprimate de 3 ori pe zi, în următoarele 2 zile - câte 1 comprimat de 3 ori pe zi. La o cură de tratament se administrează 18 comprimate. Durata tratamentului - 4 zile.

Profilaxia gripei și IRVA la adulți se efectuează sub formă de cicluri cu durata de 7 zile: în primele 2 zile se utilizează câte 2 comprimate o dată pe zi, urmează o întrerupere de 5 zile, apoi ciclul se repetă. Durata ciclului profilactic - de la 1 săptămână până la câteva luni.

Tratamentul herpesului la adulți: câte 2 comprimate de 3 ori pe zi timp de 5 zile. La o cură de tratament se administrează 30 comprimate. Durata tratamentului - 5 zile.

Tratamentul gripei și IRVA la copii cu vârsta de la 3 până la 6 ani: în primele 2 zile se utilizează câte 1 comprimat de 2 ori pe zi, în următoarele 2 zile - câte 1 comprimat o dată pe zi. La o cură de tratament se administrează 6 comprimate. Durata tratamentului - 4 zile.

Tratamentul gripei și IRVA la copii cu vârsta peste 6 ani: în primele 2 zile se utilizează câte 1 comprimat de 3 ori pe zi, în următoarele 2 zile - câte 1 comprimat de 2 ori pe zi. La o cură de tratament se administrează 10 comprimate. Durata tratamentului - 4 zile.

Profilaxia gripei și IRVA la copii cu vârsta peste 3 ani se efectuează sub formă de cicluri cu durata de 7 zile: în primele 2 zile se utilizează câte 1 comprimat o dată pe zi, urmează o întrerupere de 5 zile, apoi ciclul se repetă. Durata ciclului profilactic - de la 1 săptămână până la câteva luni.

Pentru a obține efect maxim, începeți să luați Kagocel nu mai târziu de a 4-a zi de la debutul bolii. În scop profilactic puteți lua Kagocel oricând, inclusiv imediat după contactul cu agentul patogen al infecției.

Dacă utilizați mai mult Kagocel decât trebuie

În caz de supradozare contactați medicul dumneavoastră.

E necesar de provocat vomă și de consumat lichide în cantități mari.

Dacă uitați să utilizați Kagocel

Nu luați o doză dublă pentru a compensa doza uitată, luați numai doza următoare la ora obișnuită.

Dacă ați omis mai multe doze, adresați-vă la medicul dumneavoastră și urmați recomandările date.

Dacă încetați să utilizați Kagocel

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

4. Reacții adverse posibile

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

Cu frecvența necunoscută (care nu poate fi estimată din datele disponibile)

- reacții alergice, inclusiv erupții cutanate, urticarie, mâncărimea pielii, edem Quincke (umflare dureroasă a buzelor, limbii, feței sau gâtului și dificultate bruscă în respirație);
- greață, diaree, dureri de stomac.

În caz de apariție a reacției alergice întrerupeți utilizarea medicamentului și adresați-vă imediat la medic.

Raportarea reacțiilor adverse

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nemenționate 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.amdm.gov.md sau e-mail: farmacovigilenta@amdm.gov.md

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

5. Cum se păstrează Kagocel

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

A se păstra la loc ferit de lumină, la temperaturi sub 25 °C.

Nu utilizați medicamentul dacă observați defecte ale produsului și/sau ale ambalajului.

Vă rugăm să contactați compania și să informați despre defectele observate.

Nu utilizați acest medicament după data de expirare înscrisă pe cutie, după EXP. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

Nu aruncați nici un 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 Kagocel

- *Substanța activă* este kagocel. Un comprimat conține kagocel (în recalcul la substanță uscată) – 12 mg.
- *Celelalte componente sunt:* amidon de cartofi, stearat de calciu, Ludipress (lactoză monohidrat, povidonă (Kollidon 30), crospovidonă (Kollidon CL).

Cum arată Kagocel și conținutul ambalajului

Kagocel se prezintă sub formă de comprimate rotunde, biconvexe, de culoare de la alb cu nuanță maronie până la maro deschis, cu incluziuni de culoare maro.

Ambalajul

Cutie cu 1, 2 sau 3 blistere din PVC/PVDC/Al a câte 10 comprimate.

Deținătorul certificatului de înregistrare și fabricantul

Deținătorul certificatului de înregistrare

"NEARMEDIC PLUS" LLC,
str. Aviakonstruktora Mikoyana, 12,
etajul 2, încăperea II, camera 26,
125252, or. Moscova, Rusia.
Tel.: +7 (495) 646-28-68.

Fabricantul

NEARMEDIC PHARMA LLC,
șos. Kiev, 120, bl. 3, 4, 5, or. Obninsk,
sectorul "Orașul Obninsk"
reg. Kaluga, 249030, Rusia.

Acest prospect a fost aprobat în August 2022.

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