

Prospect: Informații pentru consumator/pacient

DIALAC 120 mg capsule moi

Simeticonă

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 după 3 zile nu vă simțiți mai bine sau vă simțiți mai rău, trebuie să vă adresați unui medic.

Ce găsiți în acest prospect:

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

1. Ce este DIALAC și pentru ce se utilizează

DIALAC conține substanța activă simeticonă care aparține unei clase de medicamente numită "medicamente gastrointestinale". Substanța activă, simeticonă, dezintegrează bulele de gaz acumulate în stomac și intestine. Gazele eliberate în cursul acestui proces pot fi apoi eliminate în mod natural.

DIALAC 120 mg este utilizat pentru ameliorarea simptomelor de meteorism (acumularea de gaze la nivelul stomacului sau al intestinelor).

2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați DIALAC

Nu utilizați DIALAC:

- dacă sunteți alergic (hipersensibil) la simeticonă sau la oricare dintre celelalte componente ale acestui medicament (enumerat la pct. 6).

Atenționări și precauții

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

În caz de agravare sau persistență a simptomelor sau constipație prelungită trebuie să vă adresați la medic. Medicul va investiga dacă există o altă boală, care necesită tratament adecvat.

DIALAC 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.

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.

Nu există studii controlate privitor la administrarea medicamentului femeilor gravide sau mamelor care alăptează. Totuși, luând în considerație că medicamentul nu se absoarbe în circuitul sistemic, DIALAC poate fi utilizat în sarcină și perioada de alăptare.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

Nu au fost efectuate studii privind influența asupra capacității de a conduce autovehicule sau de a manevra utilaje.

3. Cum să utilizați DIALAC

Luati 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.

Adulți

Se recomandă de administrat nu mai mult de 4 capsule pe zi, fără a depăși doza de 500 mg pe zi. A se administra câte 1 capsulă după o masă principală (dejun sau prânz).

Copii

DIALAC 120 mg nu se recomandă pentru copii, deoarece lipsesc date privind utilizarea la copii.

Mod de administrare

Administrare orală.

Înghițiți capsulele cu apă.

Durata tratamentului nu va depăși 10 zile.

Dacă utilizați mai mult DIALAC decât trebuie

Nu sunt anticipate efecte negative în cazul unui supradozaj. Chiar și în cazul administrării unei cantități mai mari, decât cea recomandată, probabilitatea de reacții adverse este foarte mică, deoarece medicamentul nu se absoarbe în sânge.

Dacă uitați să utilizați DIALAC

Puteți lua doza omisă în orice moment.

Dacă încetați să luați DIALAC

Simptomele pot apărea din nou după întreruperea utilizării.

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

4. Reacții adverse posibile

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

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

- reacții alergice, precum erupții pe piele, mâncărime, umflare a feței, limbii sau dificultăți la respirație;
- constipații moderate și temporare, grețuri. Uneori pot apărea eructații, ceea ce prezintă un mecanism obișnuit de eliminare a gazelor din stomac în cadrul acestui tratament.

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: <http://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 DIALAC

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

A se păstra la temperaturi sub 30 °C.

Nu utilizați acest medicament după data de expirare înscrisă pe ambalaj 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 DIALAC

- Substanța activă este simeticona. 1 capsulă moale conține simeticonă 120 mg.
- Celelalte componente sunt: gelatină, glicerol (E422), apă purificată.

Cum arată DIALAC și conținutul ambalajului

DIALAC se prezintă sub formă de capsule gelatinoase moi ovale transparente.

DIALAC este disponibil în cutii cu 2 blistere din PVDC/Al a câte 20 capsule moi.

Deținătorul certificatului de înregistrare și fabricanții

Deținătorul certificatului de înregistrare

GM Pharmaceuticals Ltd.,
Phonichala 65, Tbilisi, 0165, Georgia.

Fabricanții

Laboratorios Alcalá Farma, S.L.
C/Nunneaton, 85, 19004 Guadalajara, Spania.

Laboratorios Alcalá Farma, S.L.
Avenida de Madrid, 82
28802 Alcalá de Henares (Madrid), Spania.

Acest prospect a fost aprobat în Decembrie 2020.

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