

PROSPECT: INFORMAȚII PENTRU CONSUMATOR/PACIENT

Kataria 4 g granule pentru soluție orală

Citrat de sodiu

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

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
- Dacă aveți orice întrebări suplimentare, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.
- Acest medicament a fost prescris numai pentru dumneavoastră. Nu trebuie să-l dați altor persoane. Le poate face rău.
- Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nementionate în acest prospect. Vezi pct. 4.

Ce găsiți în acest prospect:

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

1. Ce este Kataria și pentru ce se utilizează

Kataria granule pentru soluție orală este un medicament pentru femei ce conține ca substanță activă citratul de sodiu ce are ca efect reducerea acidității urinei, alcalinizarea acesteia prin creșterea pH-ului urinei.

Medicul dumneavoastră vă prescrie Kataria pentru ameliorarea simptomelor cistitei.

2. Ce trebuie să știți înainte să luați Kataria

Nu luați Kataria dacă:

- sunteți alergic la citratul de sodiu sau la alte componente ale preparatului;
- aveți diabet zaharat, afecțiuni cardiace, tensiune arterială mare, afecțiuni renale;
- urmați o dietă cu conținut redus de sodiu.

Atenționări și precauții

Adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului înainte să luați acest medicament dacă:

În cazul în care simptomele persistă după două zile de tratament Adresați-vă medicului dumneavoastră.

Nu depășiți doza și durata recomandată pentru tratament.

Bărbați și copii

Nu este recomandată administrarea Kataria la bărbați și copii.

Kataria împreună cu alte medicamente

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

Nu există date cu privire la interacțiuni între Kataria și alte medicamente.

Kataria împreună cu alimente, băuturi și alcool

Kataria se administrează prin dizolvarea plicului într-un pahar cu apă. Nu există restricții de administrare a medicamentului împreună cu alte alimente sau bauturi.

Sarcina, alăptarea și fertilitatea

Înainte de a lua orice medicament, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului pentru recomandări.

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

Administrarea Kataria este contraindicată în sarcină și în perioada de alăptare.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

Kataria nu influențează asupra capacității de a conduce vehicule sau de a folosi utilaje.

Acest medicament conține zaharoză. Spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă aveți o afecțiune ereditară de intoleranță la fructoză, sindrom de malabsorbție la glucoză-galactoză sau insuficiență a unei enzime numită zaharat-izomaltaza.

Kataria conține sodiu 939 mg pe doză. Acest lucru trebuie avut în vedere dacă urmați o dietă cu restricție de sodiu.

3. Cum să luați Kataria

Administrarea la femei

Conținutul unui plic se dizolvă într-un pahar cu apă. Se administrează oral, de trei ori pe zi, timp de 2 zile. Soluția preparată trebuie administrată unimomentan.

Administrarea la bărbați și copii

Nu este recomandat.

Mod de administrare

Oral.

Conținutul unui plic se dizolvă într-un pahar cu apă. Se amestecă până la dizolvarea completă.

Dacă luați mai mult Kataria decât trebuie

Dacă înghițiți din greșeală o doză mai mare de Kataria decât este recomandat sau în cazul ingestiei ocazionale de către un copil, adresați-vă imediat medicului dumneavoastră, care va decide măsurile adecvate care trebuie luate. Luați cu dumneavoastră acest prospect.

Dacă uitați să luați Kataria

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

4. Reacții adverse posibile

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

Frecvențele reacțiilor adverse sunt definite după cum urmează:

- *foarte frecvente*: pot afecta mai mult de 1 din 10 persoane;
- *frecvente*: pot afecta până la 1 din 10 persoane;
- *mai puțin frecvente*: pot afecta până la 1 din 100 persoane;
- *rare*: pot afecta până la 1 din 1000 persoane;
- *foarte rare*: pot afecta până la 1 din 10.000 persoane;
- *cu frecvență necunoscută*: frecvența nu poate fi estimată din datele disponibile.

Reacții adverse foarte rare: erupții cutanate, dureri abdominale.

Cu frecvență necunoscută: micșorarea nivelului de calciu în sânge (la persoanele cu disfuncții de ficat preexistente), micșorarea nivelului de potasiu în sânge și alcaloză metabolică (la persoanele cu disfuncții renale preexistente și la administrarea dozelor excesive).

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.amed.md sau email: farmacovigilenta@amed.md

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

5. Cum se păstrează Kataria

Kataria se păstrează la loc uscat, ferit de lumină la temperatura sub 25°C.

Nu lăsați acest medicament la îndemâna și vederea copiilor.

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

Medicamentele nu trebuie aruncate pe calea apei sau a reziduurilor menajere. Întrebați farmacistul cum să eliminați medicamentele care nu vă mai sunt necesare. Aceste măsuri vor ajuta la protejarea mediului.

6. Conținutul ambalajului și alte informații

Ce conține Kataria

Substanța activă este citratul de sodiu.

Celelalte componente sunt: zaharoza, zaharinatul de sodiu, aromă de merișor 191121.

Cum arată Kataria și conținutul ambalajului

Granule pentru soluție orală.

Descriere: granule de culoare albă sau aproape albă, friabile, aromate.

Ambalaj primar: plicuri ce conțin câte 5,6 g granule.

Ambalaj secundar: câte 6 plicuri și prospectul pentru pacient în cutie de carton.

Deținătorul Certificatului de Înregistrare și Fabricantul**Deținătorul Certificatului de Înregistrare**

Kusum Healthcare Private Limited

SP 289 (A), RIICO Ind. Area, Chopanki, Bhiwadi (Raj.), India

Fabricantul

Kusum Healthcare Private Limited

SP 289 (A), RIICO Ind. Area, Chopanki, Bhiwadi (Raj.), India

Acest prospect a fost revizuit în August 2019

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