

# **PROSPECT: INFORMAȚII PENTRU UTILIZATOR**

## **Maalox®**

400 mg/400 mg comprimate masticabile  
hidroxid de aluminiu / hidroxid de magneziu

**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 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.
- Dacă după 10 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 Maalox și pentru ce se utilizează
2. Ce trebuie să știți înainte să luați Maalox
3. Cum să luați Maalox
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează Maalox
6. Conținutul ambalajului și alte informații

### **1. Ce este Maalox și pentru ce se utilizează**

Acest medicament este un antiacid. El neutralizează excesul de aciditate din stomac.

Acest medicament este indicat la adulți și adolescenți peste 15 ani pentru durerile de stomac cu caracter de arsură și regurgitațiile acide.

### **2. Ce trebuie să știți înainte să luați Maalox**

#### **Nu luați Maalox**

- dacă sunteți alergic (hipersensibil) la hidroxidul de aluminiu, hidroxidul de magneziu sau la oricare dintre celelalte componente ale acestui medicament (enumerate la pct. 6).
- dacă aveți o afecțiune gravă a rinichilor (insuficiență renală severă).

Dacă nu sunteți sigur, trebuie să vă adresați medicului dumneavoastră sau farmacistului.

#### **Atenționări și precauții**

Înainte să luați Maalox, adresați-vă medicului dumneavoastră:

- dacă tulburările manifestate se asociază cu scădere în greutate,
- dacă aveți dificultate la înghițire sau jenă abdominală persistentă,
- dacă aveți tulburări ale digestiei, nou instalate sau recent modificate,
- dacă aveți o afecțiune a rinichilor (insuficiență renală) sau efectuați ședințe de dializă, deoarece conține aluminiu și magneziu. Acumularea aluminiului și magneziului în sânge în cazul administrării de lungă durată și la doze mari poate determina afectarea gravă a creierului (encefalopatie).

Acet medicament poate provoca sau agrava constipația la pacienții cu risc, cum sunt pacienții cu insuficiență renală sau vârstnici.

Utilizarea acestui medicament timp îndelungat trebuie evitată la pacienții cu insuficiență renală.

În cazul utilizării prelungite sau dacă prezentați risc de deficit de fosfat (de exemplu alimentație cu conținut scăzut de fosfat), se recomandă să vă adresați unui medic.

Acet medicament conține zahăr și sorbitol. Utilizarea lui nu este recomandată la pacienții cu intoleranță la fructoză, sindrom de malabsorbție la glucoză - galactoză sau deficit de zaharază - izomaltază (boli ereditare rare).

## Copii

Nu este cazul.

## Maalox împreună cu alte medicamente

Maalox interacționează cu alte medicamente care sunt administrate pe cale orală.

Nu luați simultan Maalox cu un alt medicament.

Acest medicament conține **antiacide (hidroxid de aluminiu și hidroxid de magneziu)**. Si alte medicamente pot să le conțină. Nu asociați astfel de medicamente, pentru a nu depăși doza maximă recomandată (vezi pct. 3 Cum să luați Maalox).

Spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă luați, ati luat recent sau s-ar putea să luați orice alte medicamente, inclusiv orice medicamente obținute fără prescripție medicală din lista următoare, deoarece unele medicamente pot fi influențate de Maalox sau pot influența eficacitatea Maalox.

În special:

- Medicamente utilizate pentru tratarea:
  - Inimii, cum ar fi digitalice, chinidina, metoprolol, atenolol și propranolol.
  - Anemie, cum ar fi sărurile de fer.
  - Ulcerului și acidității gastrice așa ca ranitidina sau cimetidina (antagoniștii H<sub>2</sub> receptorilor).
  - Malariei, așa ca clorochina.
  - Bolilor de oase, cum ar fi bifosfonați.
  - Anumitor reacții anormale alergice, inflamatorii sau imune, cum ar fi glucocorticoizii sau fexofenadina.
  - Tulburărilor renale, cum ar fi citrații.
  - Tuberculozei, cum ar fi etambutol sau izoniazida.
  - Infecțiilor, așa ca fluorochinolone, lincosamida, ketoconazolul, cicline, cefalosporine (cefepodoxim), dolutegravir, elvitegravir, raltegravir și combinații de tratamente antivirale tenofovir alafenamidă/ emtricitabina/ bictegravir, rilpivirina.
  - Bolilor mintale (psihozelor), cum ar fi neuroleptice fenotiazidice sau sulpirida.
  - Concentrațiilor crescute de potasiu, cum ar fi polistiren sulfonat.
  - Durerii sau febrei, cum ar fi indometacina sau aspirina.
  - Insuficienței glandei tiroide, așa ca levotiroxina.
  - Durerilor articulare și reacțiilor chimice anormale, cum ar fi penicilamina.
  - Cancerului, cum ar fi nilotinib sau dasatinib monohidrat.
  - Tulburărilor de sânge, cum ar fi eltrombopag olamina.
  - Tensunii arteriale crescute în plămâni (hipertenzie pulmonară), cum ar fi riociguat.
  - Fibromului uterin sau contracepție de urgență, cum ar fi ulipristal.

- Medicamente utilizate în tratamentul dentar aşa ca fluorul.
- Medicamentele utilizate pentru reducerea colesterolului precum rosuvastatina.

Ca măsură de precauție, respectați un interval de cel puțin 2 ore între administrarea oricărui medicament pe cale orală și antiacidele (4 ore pentru fluorochinolone).

### **Maalox împreună cu alimente și băuturi**

Nu este cazul.

### **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.

### **Sarcina**

Nu se recomandă administrarea acestui medicament în cursul sarcinii, decât dacă este absolut necesar, la indicația medicului.

### **Alăptarea**

Alăptarea este posibilă în timpul tratamentului cu acest medicament.

### **Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor**

Maalox nu influențează capacitatea de a conduce vehicule sau de a folosi utilaje.

### **Maalox conține zahăr și sorbitol**

## **3. Cum să luați Maalox**

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

### **Doze**

- În momentul apariției durerilor sau manifestărilor de aciditate crescută (hiperaciditate), doza uzuală este de 1 – 2 comprimate masticabile Maalox.
- Nu trebuie să depășiți 6 prize pe zi (de la 6 până la 12 comprimate masticabile Maalox pe zi).

### **Durata tratamentului**

Durata tratamentului nu trebuie să depășească 10 zile.

Dacă simptomele se agravează sau persistă după 10 zile de tratament, nu creșteți doza, adresați-vă însă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

Calea/modul de administrare:

Se administrează pe cale orală.

Maalox este recomandat adulților și adolescenților cu vîrstă peste 15 ani.

### **Dacă luați mai mult Maalox decât trebuie**

Adresați-vă imediat unui medic sau farmacist.

Dacă rinichii dumnevoastră funcționează normal, supradozajul cu magneziu administrat pe cale orală nu va provoca, în general, reacții toxice.

Dacă însă funcția rinichilor este afectată, se poate instala intoxicație cu magneziu.

#### **Dacă uitați să utilizați Maalox**

Nu se aplică.

#### **Dacă încetați să utilizați Maalox**

Nu se aplică.

#### **4. Reacții adverse posibile**

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

Reacțiile adverse pot apărea cu frecvențele definite mai jos:

**Foarte rare** (pot apărea la 1 din 10.000 de persoane):

- hipermagneziemia. A fost observată după administrarea prelungită la pacienții cu insuficiență renală.

#### **Cu frecvență necunoscută (frecvența nu poate fi estimată din datele disponibile)**

- diaree sau constipație,
- dureri abdominale,
- scăderea cantității de fosfor din sânge, în caz de administrare de lungă durată sau în doze mari,
- creșterea valorilor aluminiului din sânge,
- reacții alergice:
  - erupție pe piele, însorită de umflături și/sau roșeață,
  - urticarie,
  - umflarea bruscă a feței și gâtului, însorită de dificultăți la respirație (edemul Quincke),
  - stare generală de rău, survenită brusc, cu scăderea tensiunii arteriale (șoc anafilactic).

#### **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](http://www.amdm.gov.md) sau e-mail: [farmacovigilenta@amdm.gov.md](mailto:farmacovigilenta@amdm.gov.md).

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

#### **5. Cum se păstrează Maalox**

Nu lăsați acest medicament la vedere și îndemâna 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.

Acest medicament nu necesită condiții speciale de păstrare.

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 Maalox**

- Substanțele active sunt: hidroxidul de aluminiu și hidroxidul de magneziu. Fiecare comprimat masticabil conține 400 mg hidroxid de aluminiu și 400 mg hidroxid de magneziu.
- Celelalte componente sunt: manitol, sorbitol (E420), zahăr sodică, zahăr conținând 3% amidon, aromă de mentă, stearat de magneziu, zahăr.

## **Cum arată Maalox și conținutul ambalajului**

Cutie cu 4 blistere din PVC/Al a către 10 comprimate masticabile.

Comprimate rotunde, cu margini teșite, plate, de culoare albă, având gravat "Mx" pe fiecare față.

## **Deținătorul certificatului de înregistrare și fabricantul**

### **Deținătorul certificatului de înregistrare**

Opella Healthcare France SAS

82 avenue Raspail

94250 Gentilly, Franța

### **Fabricantul**

Sanofi S.r.l.

Strada Statale 17, Km. 22

67019 Scoppito (L'Aquila)

Italia

**Acest prospect a fost revizuit în decembrie 2021.**

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