

Nonflatin 80mg capsule moi
simeticonă

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

Luați 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 mai multe 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 Nonflatin și pentru ce se utilizează
2. Ce trebuie să știți înainte să luați Nonflatin
3. Cum să luați Nonflatin
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează Nonflatin
6. Conținutul ambalajului și alte informații

1. Ce este Nonflatin și pentru ce se utilizează

NONFLATIN 80 mg capsule moi conține simeticonă care aparține unei clase de medicamente pentru tulburări intestinale funcționale. Simeticona dezintegrează bulele de gaz acumulate în stomac și intestine. Gazele eliberate în urma acestui proces pot fi apoi eliminate în mod natural.

NONFLATIN 80 mg capsule moi este indicat:

- în tratamentul simptomatic al tulburărilor gastro-intestinale induse de acumularea excesivă de gaze în intestin , de exemplu, meteorismul, flatulența;
- pentru pregătirea unor explorări abdominale cu scop diagnostic, cum sunt: radiografia, ecografia.

Medicamentul este indicat la copii de la 6 ani, adolescenți și adulți.

2. Ce trebuie să știți înainte să luați Nonflatin**Nu luați Nonflatin:**

- dacă sunteți alergic la simeticonă sau la oricare dintre celelalte componente ale acestui medicament (enumerare la pct. 6).
- Utilizarea Nonflatin nu este recomandată la copii cu vârstă sub 6 ani.

Atenționări și precauții

Simptomele datorate gazelor pot să fie un semn al unor probleme mai grave la nivelul stomacului sau al intestinelor. Acestea pot include: senzație de presiune și plenitudine, eructații, zgomot intestinal, balonare. Dacă se produc și/sau persistă aceste simptome, trebuie să vă prezentați la medic. Acesta va investiga dacă există o altă boală care necesită tratament adecvat.

Nonflatin împreună cu alte medicamente

Spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă luați, ați luat recent sau s-ar putea să luați orice alte medicamente, inclusiv dintre cele eliberate fără prescripție medicală.

Nu se cunosc interacțiuni cu alte medicamente. Cu toate acestea, nu poate fi exclusă complet o posibilă influență asupra absorbției altor substanțe active datorită potențialului simeticonic de a modifica tensiunea activă de suprafață.

NONFLATIN împreună cu alimente, băuturi și alcool

Nu se cunosc interacțiuni cu alimente sau băuturi. Cu toate acestea, nu poate fi exclusă complet o posibilă influență asupra absorbției altor nutrienți.

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 orice medicament.

De regulă, simeticona poate fi folosită fără rețineri în timpul sarcinii și alăptării, deoarece este excretată din intestin nemodificată și nu este absorbită în organism.

Totuși, durata totală a administrării nu ar trebui să depășească trei zile și ar trebui să fie urmată de un interval liber de 14 zile.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

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

Nonflatin conține tartrazină (E 102).

Poate provoca reacții alergice (chiar întârziate).

3. Cum să luați Nonflatin

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

Tulburări gastro-intestinale determinate de acumularea de gaze intestinale

Adulți și adolescenți: doza uzuală recomandată este de 80 mg simeticonă (1 capsulă moale NONFLATIN), administrată oral, de 3-4 ori pe zi.

Copii cu vârsta cuprinsă între 6-14 ani: doza uzuală recomandată este de 80 mg simeticonă (1 capsulă moale NONFLATIN), administrată oral, de 1-2 ori pe zi.

Mod de administrare

NONFLATIN se administrează în timpul mesei, după masă sau înainte de culcare.

Durata tratamentului

NONFLATIN se administrează până la scăderea disconfortului, dar nu mai mult de 30 de zile consecutive.

Pregătirea pentru explorări diagnostice la nivelul abdomenului

Doza uzuală recomandată este de 240 mg simeticonă pe zi (1 capsulă moale de NONFLATIN de 3 ori pe zi în ziua anterioară examinării) și 80 mg simeticonă (1 capsulă moale de NONFLATIN) în dimineața zilei examinării.

Dacă utilizați mai mult decât trebuie din NONFLATIN

Nu sunt anticipate efecte negative în cazul unui supradozaj. Cantități mari de simeticonă sunt tolerate fără probleme. Simeticona dezintegrează spuma din stomac și intestine printr-un proces pur fizic, nu este absorbită în sânge.

Dacă uitați să utilizați NONFLATIN

Nu luați o doză dublă pentru a compensa doza uitată. Luați următoarea doză din NONFLATIN la ora la care era programată.

Dacă încetați să utilizați NONFLATIN

Înteruperea administrării de NONFLATIN se poate face fără apariția de efecte nedorite.

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

4. Reacții adverse posibile

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

Reacțiile adverse sunt clasificate după următoarele frecvențe: foarte frecvente (care afectează mai mult de 1 pacient din 10), frecvente (care afectează mai puțin de 1 din 10 pacienți), mai puțin frecvente (care afectează mai puțin de 1 din 100 pacienți), rare (care afectează mai puțin de 1 din 1000 pacienți), foarte rare (afectează mai puțin de 1 din 10000 pacienți), cu frecvență necunoscută (care nu poate fi estimată din datele disponibile).

Cu frecvență necunoscută: reacții alergice.

Raportarea reacțiilor adverse

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice 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 Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale <http://www.anm.ro/>. Raportând reacțiile adverse, puteți contribui la furnizarea de informații suplimentare privind siguranța acestui medicament.

5. Cum se păstrează Nonflatin

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.

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

A se păstra la temperaturi sub 25°C, în ambalajul original, pentru a fi protejat de umiditate.

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 Nonflatin

- Substanța activă este simeticona. Fiecare capsulă moale conține simeticonă 80 mg.
- Celelalte componente sunt: gelatină, glicerol, tartrazină (E 102), apă purificată.

Cum arată Nonflatin și conținutul ambalajului

Nonflatin se prezintă sub formă de capsule moi, rotunde, de culoare galbenă, ce conțin o soluție vâscoasă, opalescentă, de culoare alb-gri

Conținutul ambalajului

Cutie cu 2 blistere formate din film PVC transparent și folie aluminiu a câte 10 capsule moi.

Deținătorul autorizației de punere pe piață și fabricantul

BIOFARM S.A.

Str. Logofătul Tăutu nr. 99, sector 3, București, România

Telefon: 021 30.10.600

Fax: 021 30.10.605

E-mail: office@biofarm.ro

Acest prospect a fost revizuit în Mai, 2022.