

SIMETICONE IBI Bambini gocce orali, sospensione

Simeticone

CATEGORIA FARMACOTERAPEUTICA

Antimeteorico (favorisce l'eliminazione dei gas che si formano nel tratto gastrointestinale)

INDICAZIONI TERAPEUTICHE

Trattamento sintomatico del meteorismo gastro-enterico e dell'aerofagia del lattante e del bambino

CONTROINDICAZIONI

Ipersensibilità al principio attivo o ad uno qualsiasi degli eccipienti.
Generalmente controindicato in gravidanza (vedere Avvertenze speciali)

PRECAUZIONI PER L'USO

Non superare le dosi consigliate.

Dopo un breve periodo di trattamento (7 giorni) senza risultati apprezzabili consultare il medico.

INTERAZIONI

Non sono note, né sono state segnalate interazioni con altri farmaci.

AVVERTENZE SPECIALI

Gravidanza

Non vi sono dati adeguati sull'uso di Simeticone IBI nelle donne in gravidanza, pertanto non dovrebbe essere usato in gravidanza a meno di una reale necessità e dopo la valutazione del rischio/beneficio da parte del medico.

Allattamento

Non è noto se il simeticone venga escreto nel latte materno. La decisione se continuare/interrompere la terapia a base di simeticone dovrebbe essere presa tenendo in considerazione il beneficio dell'allattamento per il neonato e della terapia a base di simeticone per la donna.

DOSE, MODO E TEMPO DI SOMMINISTRAZIONE

Lattanti e Bambini: 15 gocce (=0,6 ml), 2-4 volte al dì preferibilmente dopo i pasti o altrimenti secondo prescrizione medica.

Agitare bene prima dell'uso. Le gocce vanno disperse in poca acqua.

SOVRADOSAGGIO

Non sono stati riportati fenomeni di sovradosaggio con l'uso del SIMETICONE IBI.

EFFETTI INDESIDERATI

Non sono stati messi in evidenza effetti indesiderati dovuti al Simeticone IBI.

Il rispetto delle istruzioni contenute nel foglio illustrativo riduce il rischio di effetti indesiderati.

E' importante comunicare al medico o al farmacista la comparsa di qualsiasi effetto indesiderato.

SCADENZA E CONSERVAZIONE

Scadenza: vedi la data di scadenza riportata sulla confezione.

Il periodo di validità si intende per il prodotto in confezionamento integro correttamente conservato.

Attenzione: non utilizzare il medicinale dopo la data di scadenza riportata sulla confezione.

TENERE IL MEDICINALE FUORI DALLA PORTATA E DALLA VISTA DEI BAMBINI

COMPOSIZIONE

1 ml di sospensione contiene:

Principio attivo: 66,6 mg

Eccipienti: gomma xantano, saccarina sodica, aroma ribes, sodio benzoato, acido sorbico, acqua depurata

FORMA FARMACEUTICA E CONTENUTO

Gocce orali, sospensione; flacone da 30 ml.

TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

Istituto Biochimico Italiano Giovanni Lorenzini S.p.A. - Via Fossignano, 2 – Aprilia (LT)

PRODUTTORE E CONTROLLORE FINALE:

Istituto Biochimico Italiano Giovanni Lorenzini S.p.A. - Via Fossignano, 2 - Aprilia (LT)

Revisione del foglio illustrativo da parte dell'Agenzia Italiana del Farmaco:
Ottobre 2007