

3,25 mg comprimate

Extract uscat din Cynara (anghinare) corespunzător la acizi cafeilchinici exprimați în acid clorogenic

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să utilizați 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 nementionate în acest prospect. Vezi pct. 4.

Ce găsiți în acest prospect:

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

1. Ce este Anghiol și pentru ce se utilizează

Anghiol este indicat ca tratament adjuvant în tulburările dispeptice datorate insuficienței secretorii biliare precum și pentru stimularea secreției și evacuării bilei la persoanele cu risc de litiază biliară.

Scăderea apetitului alimentar.

Preparatele de anghinare sunt folosite tradițional pentru favorizarea funcțiilor de eliminare digestivă și urinară.

2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați Anghiol

Nu utilizați Anghiol

- dacă sunteți alergic la Extractul uscat din Cynara (anghinare), la plante din familia Compositae sau la oricare dintre celelalte componente ale acestui medicament (enumerat la punctul 6);
- dacă aveți obstrucție biliară sau risc crescut pentru obstrucție biliară;
- dacă aveți insuficiență hepatică severă sau insuficiență renală acută;
- la copiii sub 7 ani (datorită formei farmaceutice).

Atenționări și precauții

Înainte să utilizați Anghiol, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

Nu se recomandă administrarea medicamentului la pacienții cu colici biliare litiazice sau hiperkinezie biliară. Se recomandă prudență la pacienții cu litiază biliară.

Anghiol împreună cu alte medicamente

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

Nu sunt cunoscute interacțiuni cu alte medicamente.

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.

Nu există date care să evidențieze că medicamentul influențează sarcina sau alăptarea.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

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

Anghiol conține lactoză

Deoarece medicamentul conține lactoză monohidrat, administrarea nu este recomandată la pacienții cu intoleranță ereditară la galactoză, deficit de lactază (Lapp) sau malabsorbție de glucoză-galactoză.

3. Cum să utilizați Anghiol

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

Doze și mod de administrare

Adulți: doza recomandată este de 2 - 3 comprimate Anghiol de 3 ori pe zi înaintea meselor.

Copii între 7 și 10 ani: doza recomandată este de un comprimat Anghiol de 3 ori pe zi înaintea meselor.

Copii între 10 și 15 ani: doza recomandată este de 1 - 2 comprimate Anghiol de 3 ori pe zi înaintea meselor.

Dacă utilizați mai mult Anghiol decât trebuie

Nu au fost semnalate cazuri de supradozaj.

Dacă uitați să utilizați Anghirol

Nu luați o doză dublă pentru a compensa doza uitată.

Dacă încetați să utilizați Anghirol

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 nu apar la toate persoanele.

Următoarele frecvențe sunt luate în considerare în ceea ce privește evaluarea reacțiilor adverse:

Foarte frecvente:	la mai mult de 1 din 10 pacienți tratați
Frecvente:	la mai puțin de 1 din 10, dar la mai mult de 1 din 100 de pacienți tratați
Mai puțin frecvente:	la mai puțin de 1 din 100, dar la mai mult de 1 din 1000 de pacienți tratați
Rare:	la mai puțin de 1 din 1000, dar la mai mult de 1 din 10000 de pacienți tratați
Foarte rare:	la mai puțin de 1 din 10000 de pacienți tratați, cu frecvență necunoscută (care nu poate fi estimată din datele disponibile)

După doze mari pot să apară greață, amețeli, senzație de căldură.

Raportarea reacțiilor adverse

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice reacții adverse nementionate 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 Anghirol

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.

Nu utilizați acest medicament după data de expirare înscrisă pe ambalaj după „Data expirării”. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

A se păstra la temperaturi sub 25 °C, în ambalajul original.

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 Anghirol

- Substanța activă este extract uscat din Cynara (anghinare) corespunzător la acizi cafeilchinici exprimați în acid clorogenic. Fiecare comprimat conține extract uscat din Cynara (anghinare) corespunzător la acizi cafeilchinici exprimați în acid clorogenic 3,25 mg.
- Celelalte componente sunt: lactoză monohidrat, amidon de porumb, povidonă K 30, talc, stearat de magneziu.

Cum arată Anghirol și conținutul ambalajului

Anghirol se prezintă sub formă de comprimate de formă lenticulară, de culoare galben-brun marmorate; Cutie cu un blister din PVC-PVdC/Al cu 15 comprimate. Cutie cu 2 blistere din PVC-PVdC/Al a câte 15 comprimate.

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

Web: www.biofarm.ro

Acest prospect a fost revizuit în Martie 2021.

