

BETEGTÁJÉKOZTATÓ: INFORMÁCIÓK A FELHASZNÁLÓ SZÁMÁRA

Rowatinex lágy kapszula

cineol, fenkon, anetol, borneol, camfén, alfa és béta pinén

Mielőtt elkezdni szedni ezt a gyógyszert, olvassa el figyelmesen az alábbi betegtájékoztatót, mely az Ön számára fontos információkat tartalmaz.

- Ezt a gyógyszert mindig pontosan a betegtájékoztatóban leírtaknak, vagy a kezelőorvosa, vagy gyógyszerésze által elmondottaknak megfelelően szedje.
- Tartsa meg a betegtájékoztatót, mert a benne szereplő információkra a későbbiekben is szüksége lehet.
- További információkért vagy tanácsért forduljon gyógyszerészéhez.
- Ha Önnél bármilyen mellékhatás jelentkezik, tájékoztassa kezelőorvosát, vagy gyógyszerészét. Ez a betegtájékoztatóban fel nem sorolt bármely lehetséges mellékhatásra is vonatkozik.
- Feltétlenül tájékoztassa kezelőorvosát, ha tünetei 3 napon belül nem enyhülnek, vagy éppen súlyosbodnak.

A betegtájékoztató tartalma:

1. Milyen típusú gyógyszer a Rowatinex lágy kapszula és milyen betegségek esetén alkalmazható?
2. Tudnivalók a Rowatinex lágy kapszula szedése előtt
3. Hogyan kell szedni a Rowatinex lágy kapszulát?
4. Lehetséges mellékhatások
5. Hogyan kell a Rowatinex lágy kapszulát tárolni?
6. A csomagolás tartalma és egyéb információk

1. MILYEN TÍPUSÚ GYÓGYSZER A ROWATINEX LÁGY KAPSZULA ÉS MILYEN BETEGSÉGEK ESETÉN ALKALMAZHATÓ?

A Rowatinex vese- és húgyúti megbetegedések (pl. vesekő, vagy a húgyvezetékben lévő kő és az ezekhez kapcsolódó tünetek) kezelésére, valamint az újbóli kőképződés gátlására, továbbá enyhe húgyúti fertőzésben a vizeletelválasztás elősegítésére szolgáló gyulladáscsökkentő és enyhe antibakteriális hatású, simaizmok görcsét oldó gyógyszerkészítmény.

2. TUDNIVALÓK A ROWATINEX LÁGY KAPSZULA SZEDÉSE ELŐTT

Ne szedje a Rowatinex lágy kapszulát

- ha allergiás (túlérzékeny) a hatóanyagokra vagy a Rowatinex kapszula egyéb összetevőire.
- ha májelégtelenségben szenved.
- ha veseelégtelenségben szenved.

Figyelmeztetések és óvintézkedések

Súlyos görcsök, súlyos húgyúti fertőzések és a vizeletelválasztás megszűnésének kezelésére a gyógyszerkészítmény nem alkalmas.

Gyermekkorban kellő klinikai tapasztalat hiányában a készítmény nem szedhető.

A kezelés ideje alatt szedett egyéb gyógyszerek

Feltétlenül tájékoztassa kezelőorvosát vagy gyógyszerészét a jelenleg vagy nemrégiben szedett egyéb gyógyszereiről, beleértve a vény nélkül kapható készítményeket is. Más gyógyszerrel egyidejűleg csak orvosi utasításra szedhető, mivel a gyógyszerek hatása módosulhat az együttes alkalmazás során.

Terhesség és szoptatás

Ha Ön terhes vagy szoptat, illetve ha fennáll Önnél a terhesség lehetősége vagy gyermeket szeretne, a gyógyszer szedése előtt beszéljen kezelőorvosával vagy gyógyszerészával.

A Rowatinex kapszula a terhesség első harmadában és szoptatás ideje alatt nem szedhető.

A Rowatinex lágy kapszula sunset yellow színezőanyagot tartalmaz, mely allergiás reakciót okozhat.

3. HOGYAN KELL SZEDNI A ROWATINEX LÁGY KAPSZULÁT?

A Rowatinex kapszulát mindig az orvos által elmondottaknak megfelelően szedje. Amennyiben nem biztos az adagolást illetően, kérdezze meg orvosát vagy gyógyszerészét.

A készítmény ajánlott adagja felnőtteknek naponta 3-4-szer 1, esetleg 2 kapszula az étkezés előtt fél órával.

Ha az előírtnál több Rowatinex lágy kapszulát vett be

A túladagolás tünetei:

Az illóolajok nagy adagban a központi idegrendszer működését gátolják, ami légzési elégtelenséghez, bódultsághoz, a görcskészség fokozódásához vezethet. A gyomor ingerlésével émelygést, hányást, hasmenést idézhet elő.

Mi a teendő a túladagolás esetén?

Gyomormosás, tüneti kezelés javasolt. A szív-, légzés-, vese- és májfunkció ellenőrzése ajánlott.

Ha elfelejtette bevenni a Rowatinex lágy kapszulát

Ne vegyen be dupla adagot az elfelejtett kapszula pótlására.

A következő adagot vegye be a megszokott időpontban.

Ha bármilyen további kérdése van a készítmény alkalmazásával kapcsolatban, kérdezze meg orvosát vagy gyógyszerészét.

4. LEHETSÉGES MELLÉKHATÁSOK

Mint minden gyógyszer, így a Rowatinex lágy kapszula is okozhat mellékhatásokat, amelyek azonban nem mindenkinél jelentkeznek.

Ritkán enyhe és átmeneti gyomorpanaszok, hányás, gyomorégés előfordulhat. Esetenként kámforszerű utóíz érzés tapasztalható.

Ha Önél bármilyen mellékhatás jelentkezik, tájékoztassa kezelőorvosát vagy gyógyszerészét. Ez a betegtájékoztatóban fel nem sorolt bármilyen lehetséges mellékhatásra is vonatkozik.

5. HOGYAN KELL A ROWATINEX LÁGY KAPSZULÁT TÁROLNI?

A gyógyszer gyermekektől elzárva tartandó!

Legfeljebb 25°C-on az eredeti csomagolásban tárolandó.

A csomagoláson feltüntetett lejárati idő (Felhasználható) után ne szedje a Rowatinex lágy kapszulát. A lejárati idő a megadott hónap utolsó napjára vonatkozik.

Semmilyen gyógyszert ne dobjon a szennyvízbe vagy a háztartási hulladékba. Kérdezze meg gyógyszerészét, hogy mit tegyen a már nem használt gyógyszereivel. Ezek az intézkedések elősegítik a környezet védelmét.

6. A CSOMAGOLÁS TARTALMA ÉS EGYÉB INFORMÁCIÓK

Mit tartalmaz a Rowatinex lágy kapszula

- A készítmény hatóanyagai: 3 mg cineol, 4 mg fenkon, 4 mg anetol, 10 mg borneol, 15 mg camfén, 31 mg alfa és béta pinén, 33 mg olivajóban kapszulánként.
- Egyéb összetevők: etil-parahidroxibenzoát nátrium, propil-parahidroxibenzoát nátrium, Sunset Yellow (E110), Quinoline Yellow (E104), zselatin, glicerin.

Milyen a készítmény külleme és mit tartalmaz a csomagolás

100 mg tiszta, fényes, színtelen, jellegzetes szagú és ízű folyadék sárga színű, gömb alakú, kb. 6,3 mm átmérőjű lágy zselatin kapszulában.

30 db kapszula PVC//Al buboréksomagolásban és dobozban

A forgalomba hozatali engedély jogosultja:

Rowa Pharmaceuticals Ltd., Bantry, Írország

Gyártó:

Rowa Pharmaceuticals Limited Bantry, Co. Cork, Írország

OGYI-T-4912/03

A betegtájékoztató legutóbbi felülvizsgálatának dátuma: 2011. december