

GRAMPLUS® 750 mg supposte GRAMPLUS® 200 mg supposte GRAMPLUS® 100 mg supposte

Clofoctol

CATEGORIA FARMACOTERAPEUTICA

Antibatterico.

INDICAZIONI TERAPEUTICHE

Infezioni acute e croniche delle vie respiratorie superiori e loro annessi. Infezioni tracheobronchiali. Trattamento antiinfettivo dopo interventi otorinolaringoiatrici.

CONTROINDICAZIONI

Diarrea in atto, ipersensibilità al principio attivo o ad uno qualsiasi degli eccipienti.

INTERAZIONI

Informare il medico o il farmacista se si è recentemente assunto qualsiasi altro medicinale, anche quelli senza prescrizione medica.

AVVERTENZE SPECIALI

Gravidanza ed allattamento:

In gravidanza il farmaco va usato solo in caso di effettiva necessità e sotto il controllo del medico.

Chiedere consiglio al medico o al farmacista prima di prendere qualsiasi medicinale.

Guida di veicoli ed utilizzo di macchinari:

Non pertinente.

DOSE, MODO E TEMPO DI SOMMINISTRAZIONE

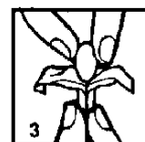
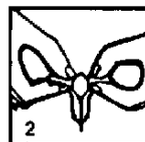
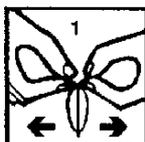
Adulti: 2 supposte da 750 mg al giorno per periodi di 5 giorni.

Bambini: 2-3 supposte da 200 mg al giorno, lattanti: 2-3 supposte da 100 mg al giorno, a seconda dell'età e del peso corporeo, per periodi di 5 giorni.

A giudizio del medico la terapia può essere prolungata o ripetuta.

Istruzioni per l'uso

Per estrarre la supposta seguire le modalità indicate nelle figure.



COSA FARE SE AVETE DIMENTICATO DI PRENDERE UNA O PIÙ DOSI

Non assumere una dose doppia per compensare le dosi che si è dimenticato di assumere.

EFFETTI DOVUTI ALLA SOSPENSIONE DEL TRATTAMENTO

Se si ha un qualsiasi dubbio sull'uso di Gramplus, rivolgersi al medico o al farmacista.

EFFETTI INDESIDERATI

V.1.0_2011_11

Documento reso disponibile da AIFA il 04/04/2021

Esula dalla competenza dell'AIFA ogni eventuale disputa concernente i diritti di proprietà industriale e la tutela brevettuale dei dati relativi all'AIC dei medicinali e, pertanto, l'Agenzia non può essere ritenuta responsabile in alcun modo di eventuali violazioni da parte del titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio (o titolare AIC).

Come tutti i medicinali, Gramplus può causare effetti indesiderati, sebbene non tutte le persone li manifestino.

Sono stati riportati rari casi di disturbi irritativi locali e manifestazioni diarroiche. Sono stati inoltre segnalati casi di reazioni cutanee come orticaria, rash, eritema e prurito. In tali evenienze il trattamento andrà interrotto e dovranno essere adottate specifiche misure.

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

Se uno qualsiasi degli effetti indesiderati si aggrava, o se si nota la comparsa di un qualsiasi effetto indesiderato non elencato in questo foglio illustrativo, informare il medico o il farmacista.

SCADENZA E CONSERVAZIONE

Vedere la data di scadenza indicata sulla confezione; tale data si intende per il prodotto in confezionamento integro, correttamente conservato.

Tenere Gramplus fuori dalla portata e dalla vista dei bambini.

Non usare Gramplus dopo la data di scadenza che è riportata sull'etichetta dopo "Scad."
La data di scadenza si riferisce all'ultimo giorno del mese.

Precauzioni da prendere per la conservazione del medicinale

Non conservare a temperatura superiore ai 30° C.

Per un migliore utilizzo della supposta e' consigliabile porre la confezione in frigorifero prima dell'uso.

I medicinali non devono essere gettati nell'acqua di scarico e nei rifiuti domestici. Chieda al farmacista come eliminare i medicinali che non utilizza più. Questo aiuterà a proteggere l'ambiente.

COMPOSIZIONI

Una supposta da 750 mg contiene:

Principio attivo: Clofoctol 750 mg.

Eccipienti: Gliceridi semisintetici solidi, Gliceridi poliglicolisati saturi, Sodio stearato.

Una supposta da 200 mg contiene:

Principio attivo: Clofoctol 200 mg.

Eccipienti: Gliceridi semisintetici solidi.

Una supposta da 100 mg contiene:

Principio attivo: Clofoctol 100 mg.

Eccipienti: Gliceridi semisintetici solidi.

FORMA FARMACEUTICA E CONTENUTO

Supposte.

Astuccio di 10 supposte da 750 mg

Astucci di 10 e 15 supposte da 200 mg

Astucci di 10 e 15 supposte da 100 mg

TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO:

Chiesi Farmaceutici S.p.A, - Via Palermo 26/A - Parma

PRODOTTUTTORE E CONTROLLORE FINALE:

Lamp S. Prospero S.p.A. - Via della Pace 25/A, S. Prospero (MO)

Revisione del foglio illustrativo da parte dell'Agenzia Italiana del Farmaco: Novembre 2011