

GLIPTIDE 200 mg granulato sulglicotide

COMPOSIZIONE

Ogni busta di granulato da g 1,75 contiene:

principio attivo: sulglicotide mg 200

eccipienti: magnesio trisilicato, alluminio idrossido, calcio carbonato, saccarosio, povidone, glicirrinato d'ammonio, liquirizia polvere, menta polvere

FORME FARMACEUTICHE E CONFEZIONI

Astuccio da 30 bustine

CATEGORIA FARMACOTERAPEUTICA:

Farmaco per il trattamento dell'ulcera peptica e della malattia da reflusso gastroesofageo.

TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

CRINOS S.p.A. - Via Pavia, 6 - Milano

PRODUTTORE E CONTROLLORE FINALE

SIRTON Pharmaceuticals S.p.A. - Piazza XX Settembre 2 - 22079 Villa Guardia (Como)

LAMP S. PROSPERO S.p.A. - Via Della Pace, 20 - 41030 S. Prospero S/S - (Modena)

INDICAZIONI TERAPEUTICHE

Terapia dell'ulcera peptica. Disturbi gastrici da farmaci.

GLIPTIDE è anche efficace nel trattamento delle emorragie da ulcera o da erosioni della mucosa del tratto gastrointestinale superiore, delle ulcere recidivanti, delle ulcere postoperatorie.

CONTROINDICAZIONI

Ipersensibilità al principio attivo o ad uno qualsiasi degli eccipienti.

PRECAUZIONI PER L'USO

Si consiglia l'assunzione del farmaco a stomaco vuoto, lontano dai pasti

INTERAZIONI

Non sono note interazioni con altri farmaci o tests di laboratorio.

AVVERTENZE SPECIALI

In caso di accertata intolleranza agli zuccheri contattare il medico curante prima di assumere il medicinale.

Gravidanza e allattamento:

Gravidanza

Gliptide può essere assunto durante la gravidanza.

Allattamento

Gliptide può essere assunto durante l'allattamento.

Effetti sulla capacità di guidare veicoli e sull'uso di macchinari:

Gliptide non ha alcuna influenza sulla capacità di guidare veicoli e sull'uso di macchinari

DOSE, MODO E TEMPO DI SOMMINISTRAZIONE

Adulti

La dose giornaliera usuale è di una bustina di granulato da 200 mg 3 volte al giorno.

Il granulato può essere assunto direttamente dalle bustine o sciogliendolo in mezzo bicchiere d'acqua.

Uso in bambini

Non vi sono informazioni sufficienti circa l'uso di Gliptide nei bambini.

SOVRADOSAGGIO

Non sono mai stati segnalati sintomi da sovradosaggio del farmaco.

EFFETTI INDESIDERATI

Non sono mai stati segnalati effetti indesiderati dovuti al farmaco.

Il rispetto dell'istruzioni contenute nel foglio illustrativo riduce il rischio di effetti indesiderati.
È importante comunicare al medico o al farmacista la comparsa di effetti indesiderati anche non descritti nel foglio illustrativo.

SCADENZA E CONSERVAZIONE

Scadenza: vedere la data di scadenza indicata sulla confezione.

La data di scadenza si riferisce al prodotto in confezionamento integro, correttamente conservato.

Attenzione: non utilizzare il prodotto dopo la data di scadenza indicata sulla confezione

Tenere il medicinale fuori dalla portata e dalla vista dei bambini

REVISIONE DEL FOGLIO ILLUSTRATIVO DA PARTE DELL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO:

Determinazione del Febbraio 2007

Agenzia Italiana del Farmaco