

LEGALON 70 mg compresse rivestite
LEGALON 140 mg compresse rivestite
LEGALON 200 mg granulato effervescente
Silimarina

COMPOSIZIONE

Ogni **bustina da 200 mg** contiene:

Principio attivo:

estratto di cardo mariano contenente 200 mg di flavonoidi espressi come silimarina.

Eccipienti: sodio bicarbonato, acido tartarico, acido citrico, sodio cloruro, sodio citrato tribasico, saccarinato sodico, colore giallo chinolina E104, aroma limone, saccarosio, lattosio.

Ogni **compressa rivestita da 70 mg** contiene:

Principio attivo:

estratto di cardo mariano contenente 70 mg di flavonoidi espressi come silimarina.

Eccipienti: lattosio, destrosio, polisorbitanmonooleato, polivinilpirrolidone, amido di riso, stearina, crospovidone, gomma arabica, talco, saccarosio, silice precipitata, calcio carbonato, titanio biossido, E110, cera kepal.

Ogni **compressa rivestita da 140 mg** contiene:

Principio attivo:

estratto di cardo mariano contenente 140 mg di flavonoidi espressi come silimarina.

Eccipienti: lattosio, destrosio, polisorbitanmonooleato, polivinilpirrolidone, amido di riso, stearina, crospovidone, gomma arabica, talco, saccarosio, silice precipitata, calcio carbonato, titanio biossido, E127, E110, cera kepal

FORMA FARMACEUTICA E CONFEZIONI

Granulato effervescente, compresse rivestite.

Scatola da 30 bustine granulato effervescente da 200 mg

Scatola da 30 compresse rivestite da 140 mg

Scatola da 40 compresse rivestite da 70 mg

Scatola da 20 compresse rivestite da 70 mg

Legalon è presente anche in sciroppo all'1%.

CATEGORIA FARMACOTERAPEUTICA

Antitossico

TITOLARE A.I.C.

Rottapharm S.p.A. – Galleria Unione, 5 – 20122 Milano

PRODOTTO E CONTROLLATO DA:

Legalon compresse rivestite:

Madaus GmbH - Luetticher Strasse, 5 - Troisdorf (Germania)

Legalon bustine:

Madaus GmbH - Luetticher Strasse, 5 - Troisdorf (Germania)

Siti alternativi di confezionamento:

Rottapharm Ltd – Damastown Industrial Park- Mulhuddart – Dublino 15 (Irlanda)

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

INDICAZIONI TERAPEUTICHE

Trattamento delle intossicazioni da alcool etilico, psicofarmaci, antitumorali, paracetamolo.

CONTROINDICAZIONI

Ipersensibilità individuale accertata verso il prodotto. Ostruzione grave delle vie biliari.

PRECAUZIONI D'IMPIEGO

Non sono necessarie. Non sono noti casi di assuefazione o dipendenza.

INTERAZIONI CON ALTRI FARMACI

Non sono state evidenziate interazioni con altri farmaci.

DOSE, MODO E TEMPO DI SOMMINISTRAZIONE

Bustine: Iniziare il trattamento con una bustina 2 volte al giorno dopo i pasti principali per 4-6 settimane. Continuare quindi con una bustina 1-2 volte al giorno anche per lunghi periodi. Il contenuto delle bustine deve essere sciolto in mezzo bicchiere d'acqua, agitando bene per favorire la dissoluzione.

Compresse rivestite da 70 mg: Iniziare il trattamento con 2 compresse 3 volte al giorno dopo i pasti principali per 4-6 settimane. Continuare quindi con una compressa 3 volte al giorno anche per lunghi periodi.

Compresse rivestite da 140 mg: Iniziare il trattamento con 1 compressa 3 volte al giorno dopo i pasti principali per 4-6 settimane. Continuare quindi con una compressa 2 volte al giorno anche per lunghi periodi.

SOVRADOSAGGIO

Non sono noti casi di sovradosaggio.

EFFETTI INDESIDERATI

LEGALON solitamente è ben tollerato. Occasionalmente è stato segnalato un modico effetto lassativo. In caso di comparsa di qualsiasi altro effetto collaterale bisogna comunicarlo al proprio medico curante o al farmacista.

DATA DI SCADENZA

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

ATTENZIONE: NON UTILIZZARE IL MEDICINALE DOPO LA DATA DI SCADENZA INDICATA SULLA CONFEZIONE.

Tenere il medicinale fuori dalla portata dei bambini.

Data di revisione del testo : Marzo 2009

LEGALON 1% sciroppo
Silimarina

COMPOSIZIONE

100 ml di sciroppo contengono:

Principio attivo: Estratto di cardo mariano contenente 1 g di flavonoidi espressi come Silimarina.

Eccipienti: Carbossimetilcellulosa, Alluminio magnesio silicato, Cellulosa microgranulare, Potassio sorbato, Sodio benzoato, Acido ascorbico, Acido citrico, Sorbitolo, Saccarina sodica, Aroma somal Jordan, Aroma dolce Givaudan, Aroma Nougat E, Acqua q.b.a ml 100.

FORMA FARMACEUTICA E CONFEZIONI

Sciroppo per uso orale. Flacone da 150 ml.

LEGALON è presentato anche in compresse rivestite da 70 e 140 mg e in bustine da 200 mg.

CATEGORIA FARMACOTERAPEUTICA

Antitossico

TITOLARE AIC

Rottapharm S.p.A. – Galleria Unione, 5 – 20122 Milano

PRODOTTO E CONTROLLATO DA:

Laboratorio Farmacologico Milanese S.r.l. - Via Monterosso, 273 - 21042 Caronno Pertusella (Varese)

INDICAZIONI TERAPEUTICHE

Trattamento delle intossicazioni da alcool etilico, psicofarmaci, antitumorali, paracetamolo.

CONTROINDICAZIONI

Ipersensibilità individuale accertata verso il prodotto. Ostruzione grave delle vie biliari.

PRECAUZIONI D'IMPIEGO

Non sono necessarie. Non sono noti casi di assuefazione o dipendenza.

INTERAZIONI CON ALTRI FARMACI

Non sono state evidenziate interazioni con altri farmaci.

DOSE, MODO E TEMPO DI SOMMINISTRAZIONE

10 ml di LEGALON sciroppo contengono 100 mg di principio attivo.

Dose di attacco: 12 mg di silimarina/kg/die di peso corporeo.

Dose di mantenimento: 6 mg di silimarina/kg/die di peso corporeo.

Bambini da 2 a 4 anni: 2,5 ml, 3 volte al giorno.

Bambini da 5 a 10 anni: 5 ml, 3 volte al giorno.

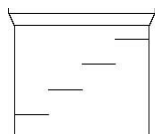
Bambini da 11 a 14 anni: 7,5 ml, 3 volte al giorno.

Oltre i 14 anni ed adulti: 10 ml, 3 volte al giorno.

AGITARE PRIMA DELL'USO PER OTTENERE UNA SOSPENSIONE UNIFORME

Somministrare dopo i pasti.

Il misurino annesso alla confezione contiene, alle diverse tacche di riferimento, le seguenti quantità di principio attivo



10,0 ml = 100 mg di silimarina

7,5 ml = 75 mg di silimarina

5,0 ml = 50 mg di silimarina

2,5 ml = 25 mg di silimarina

SOVRADOSAGGIO

Non sono noti casi di sovradosaggio.

EFFETTI INDESIDERATI

LEGALON solitamente è ben tollerato. Occasionalmente è stato segnalato un modico effetto lassativo. In caso di comparsa di qualsiasi altro effetto collaterale bisogna comunicarlo al proprio medico curante o al farmacista.

DATA DI SCADENZA

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

ATTENZIONE: NON UTILIZZARE IL MEDICINALE DOPO LA DATA DI SCADENZA INDICATA SULLA CONFEZIONE.

Tenere il medicinale fuori dalla portata dei bambini.

Data di revisione del testo: Febbraio 2009