

Prospect: Informații pentru consumator/pacient

CORVALMENT 100 mg capsule moi

soluție de mentol în ester mentilic al acidului izovalerianic

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să luați 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 nemenționate în acest prospect. Vezi pct. 4.
- Dacă peste câteva zile nu vă simțiți mai bine sau vă simțiți mai rău, trebuie să vă adresați unui medic.

Ce găsiți în acest prospect:

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

1. CE ESTE CORVALMENT ȘI PENTRU CE SE UTILIZEAZĂ

CORVALMENT în calitate de substanță activă conține soluția de mentol în esterul mentilic al acidului isovalerianic. Medicamentul manifestă acțiune calmantă asupra sistemului nervos central, de asemenea un efect moderat de dilatare a vaselor inimii prin iritarea reflexă a receptorilor senzitivi a mucoasei cavității bucale.

CORVALMENT se utilizează în caz de:

- crize ușoare de angină pectorală (durere în piept);
- rău de mișcare (cinetoze);
- isterie;
- nevroze;
- dureri de cap, determinate de administrarea nitraților (medicamente utilizate în caz de probleme cu inima).

2. Ce trebuie să știți înainte să luați CORVALMENT

Nu luați CORVALMENT

- dacă aveți alergie (hipersensibilitate) la substanța activă sau la oricare dintre celelalte componente ale medicamentului (indicate la pct. 6);
- dacă aveți tensiune arterială foarte joasă;
- dacă recent ați suferit atac de cord (infarct miocardic acut).

Atenționări și precauții

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

Dacă durerea în regiunea cordului nu dispare după administrarea medicamentului e necesar să vă adresați la medic pentru a exclude sindromul coronarian acut (incapacitatea sângelui de a circula ca urmare a îngustării arterelor).

CORVALMENT împreună cu alte medicamente

Spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă utilizați, ați luat recent sau s-ar putea să utilizați orice alte medicamente, inclusiv eliberate fără prescripție medicală.

Informați medicul dumneavoastră dacă utilizați:

- remedii psihotrope (utilizate în probleme mintale);
- analgezice opioide (utilizate în caz de dureri foarte puternice);
- produse cu conținut de alcool;
- anestezice generale (utilizate pentru narcoză);
- antihipertensive (utilizate în caz de tensiunea arterială crescută);
- nitrați (utilizate în caz de probleme cu inima).

Sarcina și alăptarea

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.

Administrarea în timpul sarcinii și în perioada de alăptare este posibilă la recomandarea medicului, când el consideră că beneficiul pentru mamă prevalează riscul pentru făt/copil.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

Este necesară precauție în primele ore de la administrarea medicamentului în timpul conducerii vehiculelor sau folosirii utilajelor sau la exercitarea altor activități, care necesită atenție deosebită, din cauza efectelor adverse posibile (amețeli și somnolență).

3. CUM SĂ LUAȚI CORVALMENT

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.

Administrare sublinguală.

Capsula se ține sub limbă până la dizolvare completă. Pentru a accelera instalarea efectului, capsula se poate zdrobi cu dinții.

Doza la o priză pentru adulți – 1 capsulă (100 mg).

Doza zilnică maximă – 6 capsule (600 mg).

Durata tratamentului – până la 7 zile.

Copii

Experiența utilizării medicamentului la copii lipsește.

Dacă utilizați mai mult decât trebuie CORVALMENT

Dacă ați utilizat mai mult CORVALMENT decât trebuie, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

În caz de supradozaj pot apărea următoarele simptome: dureri de cap, greață, agitație, dereglarea activității inimii, tensiune arterială scăzută, inhibiția sistemului nervos central, reacții alergice la componentele medicamentului (umflarea bruscă a țesutului de sub suprafața pielii, urticarie, mâncărime, erupții ale pielii).

Dacă uitați să luați CORVALMENT

Nu luați o doză dublă pentru a compensa doza uitată.

Dacă încetați să luați CORVALMENT

Dacă aveți orice întrebări suplimentare cu privire la acest medicament, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

4. REACȚII ADVERSE POSIBILE

Ca toate medicamentele, CORVALMENT poate provoca reacții adverse, cu toate că nu apar la toate persoanele.

Dacă apar aceste reacții adverse grave, opriți utilizarea medicamentului și adresați-vă imediat medicului dumneavoastră sau mergeți la cel mai apropiat spital:

- reacții alergice grave cu umflare dureroasă a buzelor, limbii, feței sau gâtului și dificultate bruscă în respirație, când vorbiți sau la înghițire (edem angioneurotic).

Alte reacții adverse posibile în timpul tratamentului

La administrarea îndelungată pot fi semnalate următoarele reacții adverse care, de obicei, sunt de scurtă durată și dispar de sine stătător.

Rare (pot afecta până la 1 din 1000 pacienți)

- amețeli, somnolență;
- lăcrimare excesivă;
- tensiune arterială scăzută;
- grețuri ușoare, disconfort abdominal.

Cu frecvență necunoscută (care nu pot fi estimate din datele disponibile)

- reacții alergice, inclusiv urticarie, mâncărime, erupții cutanate.

Raportarea reacțiilor adverse

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nemenționate 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 Medicamentului și Dispozitivelor Medicale: www.amed.md sau e-mail: farmacovigilenta@amed.md

Raportând reacțiile adverse, puteți contribui la furnizarea de informații suplimentare privind siguranța acestui medicament.

5. CUM SE PĂSTREAZĂ CORVALMENT

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

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

Nu utilizați acest medicament după data de expirare înscrisă pe ambalaj după "EXP".

Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

Nu aruncați acest 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 CORVALMENT

- *Substanța activă* este soluția de mentol în ester mentilic al acidului izovalerianic. 1 capsulă conține soluție de mentol în ester mentilic al acidului izovalerianic 100 mg.
- *Celelalte componente sunt:* compoziția capsulei: gelatină, glicerol.

Cum arată CORVALMENT și conținutul ambalajului

CORVALMENT se prezintă sub formă de capsule gelatinoase moi de formă sferică, cu sutură, incolore sau de culoare de la galben-pal până la galben-marou-deschis.

Conținutul capsulei: lichid uleios transparent, incolor sau ușor gălbui, cu miros de mentol.

CORVALMENT este disponibil în cutii cu 3 blistere din PVC/Al a câte 10 capsule moi. Câte 1 blister din PVC/Al a câte 10 capsule fără plasare în cutie secundară.

Deținătorul certificatului de înregistrare și fabricantul

Deținătorul certificatului de înregistrare

Uzina de vitamine din Kiev SA, Ucraina.
04073, or. Kiev, str. Kopîlovskaya, 38.

Fabricantul

Uzina de vitamine din Kiev SA, Ucraina.
04073, or. Kiev, str. Kopîlovskaya, 38.

Acest prospect a fost revizuit în Octombrie 2019.

Informații detaliate privind acest medicament sunt disponibile pe site-ul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (AMDM) <http://nomenclator.amed.md/>