

PROSPECT: INFORMAȚII PENTRU CONSUMATORO/PACIENT

CĂRBUNE ACTIVAT 250 mg comprimate

Carbo activatus

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să utilizați acest medicament, deoarece conține informații importante pentru dumneavoastră.

Utilizați 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 nementionate în acest prospect. Vezi pct. 4.
- Dacă după 3 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 Cărbune activat și pentru ce se utilizează
2. Ce trebuie să știți înainte să luați Cărbune activat
3. Cum să luați Cărbune activat
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează Cărbune activat
6. Conținutul ambalajului și alte informații

1. Ce este Cărbune activat și pentru ce se utilizează

Cărbune activat este un adsorbent intestinal care absoarbe din tractul digestiv substanțele toxice, sărurile metalelor grele, alcaloizii, glicozidele și medicamentele, contribuind la eliminarea lor din organism. Adsoarbe pe suprafața sa și substanțele gazoase. Nu este toxic.

Cărbunele activat nu se absoarbe din tractul gastrointestinal, se elimină ușor din organism pe cale intestinală.

Este folosit în tratamentul toxicoinfecțiilor alimentare; intoxicațiilor acute cu substanțe toxice pentru uz casnic, industrial și alimentar, cu alcaloizi, medicamente, săruri ale metalelor grele; dispepsiei, meteorismului; pregătirea pentru investigații radiologice.

2. Ce trebuie să știți înainte de a lua Cărbune activat

Nu luați Cărbune activat în caz de:

- dacă sunteți alergic (hipersensibil) la cărbune activat sau la oricare dintre celelalte componente acestui medicament (enumerat la pct.6);
- ulcere ale tractului gastrointestinal;
- hemoragii gastrice;
- copii cu vârsta până la 3 ani.

Dacă nu sunteți sigur, că oricare boală enumerată se atribuie dumneavoastră, consultați medicul dumneavoastră sau farmacistul înainte să luați Cărbune activat.

Atenționări și precauții:

Înainte să luați Cărbune activat, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

Cărbune activat nu este recomandat pentru adsorbția anumitor săruri și solvenți organici și anorganici, de exemplu: săruri de fier, litiu, taliu, cianură, metanol, etanol, etilenglicol și produse petroliere. În acest caz, sunt necesare alte măsuri pentru eliminarea toxinelor (de exemplu, lavaj gastric, utilizarea de antidoturi specifice).

În prezența unei farmacoterapii concomitente medicamentul se administrează cu 1-1,5 ore înainte sau după administrarea altor medicamente sau alimentări, din cauza proprietăților sale de adsorbție.

În caz de administrare îndelungată (mai mult de 15 zile) poate fi însoțită de tulburări de absorbție și de a provoca în organism un deficit de vitamine, hormoni, grăsimi, proteine, ceea ce necesită corecție medicamentoasă sau alimentară corespunzătoare.

La apariția hipovitaminozei din cauza utilizării prelungite a medicamentului se indică medicamente multivitaminice.

Colorează masele fecale în negru.

Femeile care administrează contraceptive, se recomandă în timpul tratamentului cu cărbune activat a utiliza alte metode contraceptive.

Dacă nu sunteți sigur că bolile sau stările menționate mai sus vi se aplică, întrebați medicul sau farmacistul înainte să luați Cărbune activat.

Administrarea la copii

Medicamentul nu trebuie administrat la copii cu vârsta până la 3 ani.

Cărbune activat împreună cu alte medicamente

Vă rugăm să spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă luați sau ați luat recent orice alte medicamente, inclusiv dintre cele eliberate fără prescripție medicală sau preparate pe bază de plante medicinale. Acest lucru este important deoarece Cărbune activat poate influența acțiunea unor medicamente.

- Cărbunele activat, din cauza adsorbției pe suprafața sa, scade eficacitatea preparatelor administrate concomitent.

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.

Nu există date referitor la acțiunea nefavorabilă a preparatului asupra sarcinii și perioadei de lactație.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

Nu influențează asupra capacității de conduce vehicule și de a folosi utilaje.

3. Cum să luați Cărbune activat

Luați întotdeauna Cărbune activat așa cum este indicat în această prospect sau așa cum v-a spus medicul dumneavoastră. Discutați cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul dacă nu sunteți sigur.

Adulți: doza recomandată constituie 3-6 comprimate de 3-4 ori pe zi.

În caz de intoxicații se administrează câte 20-30 g la o priză sub formă de suspensie în 0,5-2 pahare de apă. Această suspensie poate fi utilizată și pentru lavajul gastric.

În hiperaciditate gastrică se indică 1-2 g de cărbune activat de 3-4 ori pe zi. Pentru un efect terapeutic mai rapid comprimatele se triturează și se administrează sub formă de suspensie (în 0,5 pahare de apă).

Copii cu vârsta de la 3 ani: doza uzuală constituie 2-4 comprimate de 3-4 ori pe zi; în caz de diaree doza poate fi majorată până la 4-5 comprimate de 3-4 ori pe zi.

În intoxicații de diversă genă *copiilor cu vârsta de 3-7 ani* se administrează în doza de 5 g de 3 ori pe zi; *copiilor cu vârsta de 7-14 ani* - 7 g de 3 ori pe zi.

Copiilor medicamentul se administrează întotdeauna sub formă de suspensie de comprimate triturate într-o cantitate mică de apă. După administrarea suspensiei pacientul trebuie să bea un pahar de apă.

Durata curei de tratament în maladii acute constituie 3-5 zile, în maladii cronice, cauzate de intoxicații cu substanțe endogene – 10-15 zile.

Administrarea la copii

Medicamentul nu trebuie administrat la copii cu vârsta până la 3 ani.

Dacă luați mai mult Cărbune activat decât trebuie

Dacă ați luat mai mult Cărbune activat decât trebuie, sau altcineva a utilizat accidental comprimatele dumneavoastră, sau suspectați un supradozaj eventual, vă rugăm să solicitați imediat ajutor medical. Luați ambalajul medicamentului.

Depășirea considerabilă a dozelor maxime pentru o priză poate provoca apariția reacțiilor adverse (greață, vomă, constipații), care dispar după reducerea dozei sau sistarea administrării medicamentului.

Dacă uitați să luați Cărbune activat

Dacă ați uitat să luați o doză din medicamentul dumneavoastră, nu luați o doză dublă pentru a compensa doza uitată. Doza uitată trebuie administrată numai dacă intervalul de timp pînă la următoarea doză este suficient de lung. Luați doza următoare la momentul obișnuit.

Dacă încetați să luați Cărbune activat

Trebuie să discutați cu medicul dumneavoastră înainte de a întrerupe utilizarea acestui medicament. Administrarea neregulată sau întreruperea prea devreme a tratamentului pot compromite rezultatul tratamentului sau pot duce la revenirea bolii, a cărei tratament este mai dificil. Vă rugăm să urmați instrucțiunile medicului dumneavoastră.

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

4. Reacții adverse posibile

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

Sunt posibile manifestări de hipersensibilitate, fenomene dispeptice (constipații, diaree, greață, vomă), care pot fi înlăturate prin sistarea administrării medicamentului și terapie simptomatică.

La administrarea îndelungată (mai mult de 15 zile) e posibilă tulburarea absorbției vitaminelor, hormonilor, lipidelor, proteinei, care necesită corecție alimentară sau medicamentoasă.

În caz de orice evenimente adverse, pacientul trebuie să se adreseze la medic.

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: <http://www.amdm.gov.md> sau e-mail: farmacovigilenta@amdm.gov.md

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

5. Cum se păstrează Cărbune activat

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor!

A se păstra în ambalajul original ferit de lumină, separat de substanțele care pot elimina vapori și gaze, la temperaturi sub 25 °C.

A nu se utiliza după data de expirare indicată pe ambalaj. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

Nu aruncați niciun medicament pe calea apei sau a rezidurilor 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 Cărbune activat

Substanța activă este: cărbune activat. 1 comprimat conține cărbune activat 250 mg;

Celelalte componente sunt: amidon de cartofi.

Cum arată Cărbune activat și conținutul ambalajului

Comprimate rotunde, biconvexe, de culoare neagră, cu suprafața netedă, fără incizie diametrală.

Câte 10 comprimate în blister; 10 comprimate în ambalaj de hârtie cu un strat de polietilenă împreună cu informații pentru utilizator.

Deținătorul certificatului de înregistrare și fabricantul

Deținătorul certificatului de înregistrare

Centrul Științific de Producere "Uzina Chimico-Farmaceutică Borsceagov" SAP, 03134, str. Mira, 17, or. Kiev, Ucraina.

Fabricantul

Centrul Științific de Producere "Uzina Chimico-Farmaceutică Borsceagov" SAP, 03134, str. Mira, 17, or. Kiev, Ucraina.

Acest prospect a fost aprobat în Iulie 2023.

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