

PROSPECT: INFORMAȚII PENTRU CONSUMATOR/PACIENT

DUSKONAL RETARD 200 mg, capsule cu eliberare prelungită
Clorhidrat de mebeverină

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect, înainte de a începe să luați acest medicament,

deoarece conține informații importante pentru dumneavoastră.

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
- Dacă aveți orice întrebări suplimentare, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.
- Acest medicament a fost prescris numai pentru dumneavoastră. Nu trebuie să-l dați altor persoane. Le poate face rău, chiar dacă au aceleași semne de boală ca dumneavoastră.
- Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nementionate în acest prospect. Vezi pct. 4.

Ce găsiți în acest prospect:

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

1. Ce este DUSKONAL RETARD și pentru ce se utilizează

DUSKONAL RETARD este un medicament pentru înlăturarea spasmelor tractului digestiv. Intestinul este un tub muscular lung, prin care trec alimentele pentru a fi digerate. Dacă intestinul se contractă prea puternic, apare spasmul și dumneavoastră simțiți durere. Adresați-vă la medic, dacă au apărut noi simptome sau dacă simptomele persistă peste câteva de utilizare a medicamentului.

DUSKONAL RETARD se utilizează doar la adulți și copii cu vârsta peste 10 ani pentru:

- tratamentul simptomatic al durerilor și spasmelor abdominale, disconfortului și tulburărilor intestinale, asociate sindromului de intestin iritabil;
- tratamentul spasmului gastrointestinal secundar afecțiunilor organice.

2. Ce trebuie să știți înainte să luați DUSKONAL RETARD

Nu luați DUSKONAL RETARD dacă:

- sunteți alergic (hipersensibil) la mebeverină sau la oricare dintre celelalte componente ale acestui medicament (enumerare la pct. 6).

Atenționări și precauții

Atenționări speciale nu există.

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

Copii și adolescenți

Nu utilizați DUSKONAL RETARD sub formă de capsule cu eliberare prelungită la copii cu vârsta sub 10 ani.

DUSKONAL RETARD împreună cu alte medicamente

Nu se cunosc interacțiuni ale DUSKONAL RETARD cu alte medicamente.

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

DUSKONAL RETARD împreună cu alimente, băuturi și alcool

Nu există interacțiuni ale DUSKONAL RETARD cu alcoolul.

Sarcina, alăptarea și fertilitatea

Dacă sunteți gravidă sau alăptați, credeți că ați putea fi gravidă sau intenționați să rămâneți gravidă, adresați-vă medicului pentru recomandări, înainte de a lua acest medicament.

DUSKONAL RETARD nu trebuie utilizat în timpul sarcinii și perioadei de alăptare.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

Experiența de administrare a DUSKONAL RETARD nu indică nici un efect negativ asupra capacității de a conduce vehicule sau de a folosi utilaje.

Informații importante privind unele componente din DUSKONAL RETARD

DUSKONAL RETARD conține zahăr. Dacă medicul dumneavoastră v-a atenționat că aveți intoleranță la unele categorii de glucide, adresați-vă medicului, înainte de a lua acest medicament.

Acest medicament conține manitol (E421), și poate avea efect laxativ ușor.

3. Cum să luați DUSKONAL RETARD

Luați întotdeauna acest medicament exact așa cum v-a spus medicul dumneavoastră sau farmacistul. Discutați cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul, dacă nu sunteți sigur.

Doze

Doza recomandată pentru adulți și copii cu vârsta peste 10 ani este de câte 1 capsulă de 2 ori pe zi (dimineața și seara).

Deși ameliorarea simptomelor apare după 2-4 săptămâni de tratament cu DUSKONAL RETARD, durata terapiei trebuie să constituie cel puțin 6-8 săptămâni, pentru a evalua mai bine efectul terapeutic.

Durata de utilizare nu este limitată. Tratamentul poate fi repetat, la necesitate.

Nu este necesară ajustarea dozelor la pacienții vârstnici sau la cei cu insuficiență renală și/sau hepatică.

Copii și adolescenți

DUSKONAL RETARD nu se recomandă de utilizat la copii cu vârsta sub 10 ani.

Mod de administrare

Medicamentul este destinat pentru administrare orală.
Capsulele trebuie înghițite întregi, cu o cantitate suficientă de apă (cel puțin 100 ml).
Capsulele nu trebuie mestecate.

Dacă luați mai mult DUSKONAL RETARD decât trebuie

În caz de supradozaj al medicamentului DUSKONAL RETARD se pot observa simptome neurologice (excitabilitatea sistemului nervos central) sau de natură cardiovasculară. În cazurile când mebeverina a fost utilizată în exces, simptomele au fost ușoare și rapid reversibile sau chiar absente.

În caz de apariție a simptomelor de natură cardiovasculară sau neurologică, adresați-vă medicului dumneavoastră. Luați cu dumneavoastră ambalajul medicamentului, pe care l-ați utilizat.

Dacă uitați să luați DUSKONAL RETARD

Dacă uitați să vă luați comprimatul, luați-l imediat ce vă amintiți, cu excepția cazului în care se apropie timpul pentru următoarea doză. Nu luați o doză dublă pentru a compensa doza uitată.

Dacă încetați să luați DUSKONAL RETARD

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

4. Reacții adverse posibile

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

La utilizarea medicamentului DUSKONAL RETARD s-au observat reacții alergice cu manifestări preponderent (dar nu numai) din partea pielii și țesutului subcutanat: urticarie (edemul și înroșirea pielii cu apariția rapidă a veziculelor cu mâncărime pronunțată), edem angioneurotic (umflarea feței, gâtului și/sau a limbii, care poate provoca dificultăți de respirație), edemul feței și erupții cutanate.

Tulburări ale sistemului imunitar: hipersensibilitate (reacții anafilactice).

Din datele disponibile nu se poate estima o frecvență exactă a reacțiilor adverse.

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.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 DUSKONAL RETARD

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.

A se păstra la temperaturi sub 25 °C, în ambalajul original, pentru a fi protejat de lumină și umiditate.

Nu păstrați medicamentul la frigider. Nu congelați.

Nu utilizați DUSKONAL RETARD 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 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 DUSKONAL RETARD

Substanța activă este clorhidratul de mebeverină. Fiecare capsulă cu eliberare prelungită conține clorhidrat de mebeverină 200 mg.

Celelalte componente sunt:

Conținutul capsulei: celuloză microcristalină, manitol (E421), sfere de zaharoză, povidonă K30, laurilsulfat de sodiu, etilceluloză, hipromiloză, alcool cetilic.

Compoziția capsulei: dioxid de titan, oxid roșu de fier, gelatină.

Cum arată DUSKONAL RETARD

DUSKONAL RETARD se prezintă sub formă de capsule gelatinoase tari, mărimea capsulei nr. 0, opace, cu corp de culoare albă și capac de culoare roșu-brună, conținând pelete sferice de culoare albă sau aproape albă.

Ambalaj

Câte 10 comprimate filmate în blister din PVC/Al.

Câte 3 blistere și prospectul pentru pacient plasate în cutie de carton.

Deținătorul certificatului de înregistrare și fabricantul

Deținătorul certificatului de înregistrare

WORLD MEDICINE İLAÇ SAN. VE TİC. A.Ş., TURCIA

15 Temmuz Mah. Cami Yolu Cad. No:50 Günesli/Bağcılar, Istanbul

Fabricantul

World Medicine İlaç San. ve Tic. A.Ş., Turcia

15 Temmuz Mah. Cami Yolu Cad. No:50 Günesli/Bağcılar, İstanbul.

Acest prospect a fost revizuit în Iulie 2025

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