

PROSPECT: INFORMAȚII PENTRU CONSUMATOR/PACIENT

METIGAST 100 mg/ml picături orale, emulsie

Simeticonă

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect, înainte de a începe să luați 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 nemenționate 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 METIGAST și pentru ce se utilizează
2. Ce trebuie să știți înainte să luați METIGAST
3. Cum să luați METIGAST
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează METIGAST
6. Conținutul ambalajului și alte informații.

1. CE ESTE METIGAST ȘI PENTRU CE SE UTILIZEAZĂ

Acest medicament tratează simptomele flatulenței (acumulare excesivă de gaze) și este indicat pentru toate grupele de vârstă. Acesta acționează prin dezintegrarea bulelor de gaz din bolul alimentar și din mucusul din tractul digestiv. Gazele eliberate în cursul acestui proces pot fi absorbite (preluate) prin peretele intestinal sau eliminate prin mișcările intestinale.

Utilizări

METIGAST 100 mg/ml este utilizat:

Ca automedicație:

- pentru tratamentul simptomatic al afecțiunilor gastro-intestinale datorate acumulării de gaze, cum sunt: meteorismul, flatulența, colica sugarilor (colici de trei luni)
- ca antispumant după intoxicația cu agenți tensioactivi.

Sub supravegherea medicului:

- pentru tratamentul simptomatic al afecțiunilor gastro-intestinale datorate acumulării de gaze, cum sunt meteorismul sau formarea excesivă de gaze în intestin după operații;
- pentru pregătirea examinării cu scop de diagnostic la nivelul abdomenului (de exemplu, pentru reducerea umbrelor datorate gazelor în radiografie, sonografie, examinări endoscopice; ca adjuvant al suspensiilor cu substanțe de contrast).

Dacă după 3 zile nu vă simțiți mai bine sau vă simțiți mai rău, trebuie să vă adresați unui medic.

METIGAST 100 mg/ml picături orale, emulsie este indicat la sugari, copii, adolescenți și adulți.

2. CE TREBUIE SĂ ȘTIȚI ÎNAINTE SĂ UTILIZĂȚI METIGAST

Nu utilizați METIGAST:

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

Atenționări și precauții

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

Dacă aveți simptome noi, trebuie să vă adresați unui medic. Nu luați acest medicament mai mult de 14 zile fără a consulta un medic. Dacă simptomele dumneavoastră nu s-au ameliorat în acest timp, consultați un medic.

Copii și adolescenți

În mod deosebit, dacă se administrează la sugari sau copii trebuie să vă adresați medicului.

METIGAST împreună cu alte medicamente

Spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă utilizați, ați utilizat recent sau s-ar putea să utilizați oricare medicamente.

Nu sunt cunoscute interacțiuni cu alte medicamente.

Sarcina, alăptarea și fertilitatea

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.

Deoarece nu sunt disponibile date clinice privind sarcina, utilizarea acestui medicament în timpul sarcinii și alăptării nu se recomandă.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

Nu sunt necesare precauții speciale.

Informații importante despre unele componente ale METIGAST

Acest medicament conține mai puțin de 1 mmol de sodiu (23 mg) per ml, adică practic „nu conține sodiu”.

Acest medicament conține mai puțin de 1 mmol de potasiu (39 mg) per ml, adică practic „nu conține potasiu”.

Acest medicament conține sorbitol (30 mg pe ml). Dacă medicul dumneavoastră v-a atenționat că aveți intoleranță la unele categorii de glucide, vă rugăm să-l întrebați înainte de a lua acest medicament. Poate avea efect laxativ ușor.

3. CUM SĂ UTILIZAȚI METIGAST

Utilizați întotdeauna acest medicament exact așa cum este descris în acest prospect sau așa cum v-a spus medicul sau farmacistul. Discutați cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul, dacă nu sunteți sigur.

Doze

Acest medicament este dozat în funcție de intensitatea simptomelor.

Doza recomandată este:

În automedicația tratării simptomelor gastro-intestinale provocate de gaze

Grupa de vârstă	Doza în picături
Sugari	5-10 picături la fiecare biberon sau se administrează sugarului cu o

	linguriță imediat înainte de alăptare.
1-6 ani	10 picături de 3-5 ori pe zi
6-14 ani	10 până la 20 de picături de 3-5 ori pe zi
Adolescenți și adulți	20 picături de 3-5 ori pe zi

Este, de asemenea, posibilă administrarea acestui medicament după o intervenție chirurgicală sub supravegherea medicului.

Acest medicament se va administra în timpul mesei, după masă sau, dacă este necesar, seara, înainte de culcare.

Acest medicament trebuie administrat atât timp cât persistă simptomele, dar nu luați mai mult de 14 zile fără recomandarea medicului.

Acest medicament poate fi luat o perioadă mai lungă de timp numai la recomandarea medicului. Vezi, de asemenea, pct.2 “Atenționări și precauții”.

Pregătirea examinării imagistice conform recomandărilor medicului

Doza
1 ml (25 picături) de 3 ori pe zi, după mese în ziua anterioară examinării și 1 ml (25 picături) în dimineața examinării

Adjuvant al suspensiilor cu substanțe de contrast sub supravegherea medicului

Doza
2 ml (50 picături) până la 4 ml (100 picături) emulsie orală la 1 litru substanță de contrast pentru o examinare în dublu contrast

Doza recomandată de METIGAST 100 mg/ml picături orale, emulsie se administrează cu o zi înainte de examinare și în dimineața din ziua examinării.

Pregătirea pentru gastro-duodenoscopie sub supravegherea medicului

Doza
2 ml (50 picături) până la 3 ml (75 picături) înainte de endoscopie
Dacă este necesar, se introduc câțiva ml în plus de emulsie prin canalul endoscopului, în timpul examinării, pentru eliminarea bulelor de spumă care dau interferențe.

Ca antispumant după intoxicația cu agenți tensioactivi.

1 ml (25 picături) până la 4 ml (100 picături) sau în funcție de severitatea intoxicației.

Notă: Dacă utilizați METIGAST 100 mg/ml, ca măsură de prim ajutor, în caz de înghițire de detergent trebuie consultat imediat un medic!

Mod de administrare

Administrare orală.

Agitați bine flaconul înainte de utilizare!

Pentru a obține doza corespunzătoare în picături trebuie ca flaconul să fie ținut vertical cu aplicatorul de picurare îndreptat în jos.

Dacă luați mai mult METIGAST decât trebuie

Dacă administrați METIGAST mai mult decât doza recomandată, vă rugăm să discutați cu medicul dumneavoastră.

Nu sunt anticipate efecte negative în cazul unui supradozaj. Chiar și cantități mari de METIGAST sunt tolerate fără probleme.

Substanța activă a acestui medicament, simeticona, produce dezintegrarea spumei din tractul gastrointestinal printr-o acțiune de natură fizică. Simeticona nu este absorbită și nu este modificată chimic sau enzimatic în timpul trecerii prin intestin.

Dacă uitați să luați METIGAST

Puteți lua doza omisă în orice moment.

Dacă încetați să luați METIGAST

Simptomele pot apărea din nou după întreruperea utilizării.

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

4. REACȚII ADVERSE POSIBILE

Ca toate medicamentele, acest medicament poate provoca reacții adverse, cu toate că acestea nu apar la toate persoanele.

Pentru medicamentele care conțin simeticonă, au fost raportate reacții alergice, inclusiv urticarie, erupții cutanate, roșeață a pielii, mâncărime, dermatită alergică și alte reacții cutanate. Frecvența nu poate fi estimată pe baza datelor disponibile (frecvență necunoscută).

Raportarea reacțiilor adverse suspectate

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 METIGAST

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.

A se păstra la temperaturi sub 25 °C.

După prima deschidere a flaconului, medicamentul poate fi utilizat timp de 6 luni.

Nu utilizați acest medicament după data de expirare înscrisă 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 METIGAST

Substanța activă este simeticona. Un ml picături orale, emulsie conține simeticonă 100 mg.

Celelalte componente sunt: stearat de macrogol 40, monostearat de glicerol 40-55, carbomer, acid sorbic, acesulfam de potasiu, clorură de sodiu, citrat trisodic anhidru, sorbitol lichid, aromă de banană, hidroxid de sodiu (pentru ajustarea pH-ului), apă purificată.

Cum arată METIGAST și conținutul ambalajului

METIGAST se prezintă sub formă de emulsie de culoare albă sau aproape albă, cu aromă de banană.

Ambalaj

Câte 30 ml picături orale, emulsie în flacon din sticlă de culoare chihlimbarie, prevăzut cu capac de culoare albă și aplicator de picurare.

Câte 1 flacon împreună cu prospectul pentru pacient în cutie de carton.

Deținătorul autorizației de punere pe piață și fabricantul

Deținătorul autorizației de punere pe piață

WORLD MEDICINE İLAÇ SAN.VE TIC.A.Ş., Turcia

15 Temmuz Mah. Cami Yolu Cad. No.:50 34212 Güneşli, Bağcılar/İstanbul.

Fabricantul

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

15 Temmuz Mah. Cami Yolu Cad. No.:50 34212 Güneşli, Bağcılar/İstanbul.

Acest prospect a fost aprobat în decembrie 2025

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