

Silimarină

Comprimate

Compoziție:

Comprimate conținând silimarină echivalent la 35 mg silibină și excipienti: hidrogenofosfat de calciu, amidon de porumb, carboximetilceluloză sodică, dioxid de siliciu coloidal, laurilsulfat de sodiu, talc.

Grupa farmacoterapeutică:

Hepatoprotector cu acțiune lipotropă.

Indicații terapeutice:

Ca medicament adjuvant hepatoprotector în diferite afecțiuni hepaticе cronice inclusiv hepatita etilică; profilactic în cazul expunerii la substanțele (inclusiv medicamentele) cu risc toxic hepatic.

Contraindicații:

Hipersensibilitate la oricare din componente din produsul.

Precauții:

Nu sunt necesare.

Interacțiuni:

Nu se cunosc.

Atenționări speciale:

Sarcina și alăptarea - administrarea în cursul sarcinii și al alăptării se face cu prudentă, după aprecierea de către medic a riscului și beneficiului terapeutic.

Capacitatea de a conduce vehicule sau de a folosi utilaje - nu s-au semnalat efecte nedorite asupra capacitatei de a conduce vehicule sau de a folosi utilaje.

Doze și mod de administrare:

Adulți: 2 comprimate (70 mg silibină) de 2-3

ori pe zi, timp de cel puțin 3 luni. Pentru profilaxie se pot administra 1-2 comprimate pe zi.

Reacții adverse:

Excepțional pot să apară reacții alergice. Rar, în special la doze mari sau tratament pe termen lung, sunt posibile gastralgii și diaree care se remit după întreruperea tratamentului.

Păstrare:

A nu se utilizează după data de expirare înscrisă pe ambalaj.

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

A nu se lăsa la îndemâna copiilor.

Ambalaj:

Cutie cu 4 blistere Al/PVC a căte 20 comprimate.

Producător:

S.C. BIOFARM S.A., România

Deținătorul autorizației de punere pe piață (A.P.P.):

S.C. BIOFARM S.A. București, Str. Logofătul Tăutu nr. 99, sector 3.

A.P.P. Nr.: 2545/2002/01

Data ultimei verificări a prospectului:
Octombrie 2006.