

MENDIAXON[®] 200 mg

tablete
himekromon



Mendiaxon[®] tablete, 30 x 200mg

Mendiaxon[®] tablete, 50 x 200mg

Pažljivo pročitajte ovo uputstvo, pre nego što počnete da uzimate ovaj lek, jer ono sadrži informacije koje su važne za Vas.

Uvek uzimajte ovaj lek tačno onako kako je navedeno u ovom uputstvu ili kao što Vam je objasnio Vaš lekar ili farmaceut.

- Uputstvo sačuvajte. Može biti potrebno da ga ponovo pročitate.
- Ako imate dodatnih pitanja, obratite se svom lekaru ili farmaceutu.
- Ovaj lek propisan je samo Vama i ne smete ga davati drugima. Može da im škodi, čak i kada imaju iste znake bolesti kao i Vi.
- Ukoliko Vam se javi bilo koje neželjeno dejstvo, obratite se Vašem lekaru ili farmaceutu. Ovo uključuje i bilo koje neželjeno dejstvo koje nije navedeno u ovom uputstvu. Vidite odeljak 4.
- Ukoliko se ne osećate bolje ili se osećate lošije posle 7 dana, morate se obratiti svom lekaru.

U ovom uputstvu pročitacete:

1. Šta je lek Mendiaxon i čemu je namenjen
2. Šta treba da znate pre nego što uzmete lek Mendiaxon
3. Kako se uzima lek Mendiaxon
4. Moguća neželjena dejstva
5. Kako čuvati lek Mendiaxon
6. Sadržaj pakovanja i ostale informacije

1. Šta je lek Mendiaxon i čemu je namenjen

Lek Mendiaxon sadrži aktivnu supstancu himekromon. Himekromon je derivat kumarina. Lek Mendiaxon se koristi u simptomatskoj terapiji bolova povezanih sa otežanim varenjem.

Ukoliko se ne osećate bolje ili se osećate lošije posle 7 dana, morate se obratiti svom lekaru.

2. Šta treba da znate pre nego što uzmete lek Mendiaxon

Lek Mendiaxon ne smete uzimati:

- ukoliko ste alergični (preosetljivi) na himekromon ili na bilo koju od pomoćnih supstanci ovog leka (navedene u odeljku 6);
- ukoliko patite od opstrukcije žučnih kanala;
- ukoliko patite od akutne slabosti jetre i/ili bubrežne slabosti;
- ukoliko imate ulcerozni kolitis i Kronovu bolest.

Upozorenja i mere opreza

Razgovarajte sa svojim lekarom pre nego što uzmete lek Mendiaxon.

Prekinite lečenje u slučaju pojave bilo kakvih simptoma slabosti jetre i/ili bubrega.

Obratite se svom lekaru, čak i ako se gorepomenuta upozorenja odnose na događaje koji su se desili u prošlosti.

Drugi lekovi i Mendiaxon

Obavestite Vašeg lekara ili farmaceuta ukoliko uzimate, donedavno ste uzimali ili ćete možda uzimati bilo koje druge lekove.

- Morfin smanjuje aktivnost himekromona.
- Kada se uzima himekromon zajedno sa metoklopramidom, aktivnost oba leka se smanjuje.

Uzimanje leka Mendiaxon sa hranom, pićima i alkoholom

Lek treba uzimati pola sata pre obroka.

Upotreba leka Mendiaxon kod pacijenata sa oboljenjem bubrega i/ili jetre

Nemojte koristiti lek kod pacijenata sa insuficijencijom (slabosti) jetre i/ili bubrega.

Upotreba leka Mendiaxon kod starijih pacijenata

Nema potrebe za promenom doziranja leka kod starijih pacijenata.

Trudnoća i dojenje

Ukoliko ste trudni ili dojite, mislite da ste trudni ili planirate trudnoću, obratite se Vašem lekaru ili farmaceutu za savet pre nego što uzmete bilo koji lek.

Nema podataka o bezbednosti u vezi sa upotrebom leka Mendiaxon tokom trudnoće. Usled nedostatka podataka sa primenom leka kod ljudi, lek ne treba primenjivati tokom trudnoće.

Ne postoje podaci koji se odnose na bezbednost u vezi sa upotrebom leka tokom dojenja. Ne preporučuje se upotreba leka tokom celog perioda dojenja.

Upravljanje vozilima i rukovanje mašinama

Ovaj lek nema uticaj na sposobnost upravljanja vozilima i rukovanja mašinama.

3. Kako se uzima lek Mendiaxon

Uvek uzimajte ovaj lek tačno onako kako Vam je to objasnio Vaš lekar. Ukoliko niste sigurni proverite sa Vašim lekarom ili farmaceutom.

Odrasli: između 200 i 400 mg (1 do 2 tablete) pola sata pre obroka, tri puta dnevno u toku perioda od nedelju dana. Tablete ne treba deliti.

Ako ste uzeli više leka Mendiaxon nego što treba

Ako ste uzeli više leka nego što treba, odmah prijavite lekaru ili farmaceutu.

Ako ste zaboravili da uzmete lek Mendiaxon

Odmah uzmete propuštenu dozu leka.

Ne uzimajte duplu dozu da biste nadoknadili propuštenu dozu.

Ako imate dodatnih pitanja o upotrebi ovog leka, obratite se svom lekaru ili farmaceutu.

4. Moguća neželjena dejstva

Kao i svi lekovi, ovaj lek može da prouzrokuje neželjena dejstva, iako ona ne moraju da se jave kod svih pacijenata koji uzimaju ovaj lek.

Česta neželjena dejstva (mogu da se jave kod najviše 1 na 10 pacijenata koji uzimaju lek):

- proliv

Nepoznata učestalost (ne može se proceniti na osnovu dostupnih podataka):

- anafilaktičke reakcije uključujući koprivnjaču, svrab, osećaj nedostatka vazduha (dispneja), angioedem i hipotenzija, koje može dovesti do anafilaktičkog šoka

Prijavljivanje neželjenih reakcija

Ukoliko Vam se ispolji bilo koja neželjena reakcija, potrebno je da o tome obavestite lekara ili farmaceuta. Ovo uključuje i svaku moguću neželjenu reakciju koja nije navedena u ovom uputstvu. Prijavljivanjem neželjenih reakcija možete da pomognete u proceni bezbednosti ovog leka. Sumnju na neželjene reakcije možete da prijavite Agenciji za lekove i medicinska sredstva Srbije (ALIMS):

Agencija za lekove i medicinska sredstva Srbije
Nacionalni centar za farmakovigilancu
Vojvode Stepe 458, 11221 Beograd
Republika Srbija
website: www.alims.gov.rs
e-mail: nezeljene.reakcije@alims.gov.rs

5. Kako čuvati lek Mendiaxon

Čuvati lek van vidokruga i domašaja dece.

Ne smete koristiti lek Mendiaxon posle isteka roka upotrebe naznačenog na spoljašnjem pakovanju nakon „Važi do:”. Datum isteka roka upotrebe se odnosi na poslednji dan navedenog meseca.

Čuvati na temperaturi do 25°C, u originalnom pakovanju.

Neupotrebljivi lekovi se predaju apoteci u kojoj je istaknuto obaveštenje da se u toj apoteci prikupljaju neupotrebljivi lekovi od građana. Neupotrebljivi lekovi se ne smeju bacati u kanalizaciju ili zajedno sa komunalnim otpadom. Ove mere će pomoći u zaštiti životne sredine.

6. Sadržaj pakovanja i ostale informacije

Šta sadrži lek Mendiaxon

- Aktivna supstanca je himekromon. Jedna tableta sadrži 200 mg himekromona.
- Pomoćne supstance su: skrob, krompirov; želatin; natrijum-laurilsulfat; magnezijum-stearat.

Kako izgleda lek Mendiaxon i sadržaj pakovanja

Bele tablete ili belo do žuto obojene tablete, okrugle, ravne sa obe strane, sa jedne strane sa ugraviranim „Ch”.

Mendiaxon, tablete, 30 x (200mg)

Unutrašnje pakovanje leka je PVC/aluminijum blister koji sadrži 10 tableta.

Spoljašnje pakovanje leka je složiva kartonska kutija u kojoj se nalaze 3 blistera sa po 10 tableta i Uputstvo za lek.

Mendiaxon, tablete, 50 x (200mg)

Unutrašnje pakovanje leka je PVC/aluminijum blister koji sadrži 10 tableta.

Spoljašnje pakovanje leka je složiva kartonska kutija u kojoj se nalazi 5 blistera sa po 10 tableta i Uputstvo za lek.

Nosilac dozvole i proizvođač

Nosilac dozvole

PHARMANOVA D.O.O. OBRENOVAC
Industrijska 8, Obrenovac

Proizvođač

Adamed Pharma S.A., ul. Marszałka Józefa Piłsudskiego 5, Pabianice, Poljska

Ovo uputstvo je poslednji put odobreno

Septembar, 2019.

Režim izdavanja leka:

Lek se može izdavati bez lekarskog recepta.

Broj i datum dozvole:

Mendiaxon, tablete, 30 x (200mg): 515-01-00936-18-002 od 17.07.2019.

Mendiaxon, tablete, 50 x (200mg): 515-01-00954-18-001 od 17.07.2019.