

ЛИСТОВКА: ИНФОРМАЦИЯ ЗА ПОТРЕБИТЕЛЯ

Фолифер Ренантос 114 mg/0,8 mg стомашно-устойчиви таблетки
Folifer Renantos 114 mg/0,8 mg gastro-resistant tablets

Феросулфат / фолиева киселина (*Ferrous sulphate / Folic acid*)

Прочетете внимателно цялата листовка преди да започнете да приемате това лекарство, тъй като тя съдържа важна за вас информация .

Това лекарство се отпуска без лекарско предписание. Въпреки това, за да получите най-добри резултати от лечението, Вие трябва внимателно да спазвате инструкциите за употреба на лекарствения продукт.

- Запазете тази листовка. Може да се наложи да я прочетете отново.
- Ако се нуждаете от допълнителна информация или съвет, попитайте Вашия фармацевт.
- Вие трябва да потърсите лекарска помощ, в случай че Вашите симптоми се влошават или не се подобряват след 20 дни.
- Ако някоя от нежеланите лекарствени реакции стане сериозна или забележите други, неописани в тази листовка нежелани реакции, моля уведомете Вашия лекар или фармацевт.

В тази листовка:

1. Какво представлява Фолифер Ренантос и за какво се използва
2. Преди да приемете Фолифер Ренантос
3. Как да приемате Фолифер Ренантос
4. Възможни нежелани реакции
5. Как да съхранявате Фолифер Ренантос
6. Допълнителна информация

1. КАКВО ПРЕДСТАВЛЯВА ФОЛИФЕР РЕНАНТОС И ЗА КАКВО СЕ ИЗПОЛЗВА

Фолифер Ренантос се препоръчва при лечение на анемия причинена от едновременно дефицит на желязо и фолиева киселина, както и за профилактика на такъв дефицит по време на бременност.

2. ПРЕДИ ДА ПРИЕТЕТЕ ФОЛИФЕР РЕНАНТОС

Не приемайте Фолифер Ренантос:

- ако сте свръхчувствителни (алергични) към активните вещества или към някое от помощните вещества в състава на Фолифер Ренантос.
- ако имате анемия, която е резултат от дефицит на витамин B₁₂, тъй като тя изисква друго лечение.
- ако знаете, че страдате от други заболявания, като запушване на тънките черва или чревно възпаление (дивертикулит), вродени проблеми при съхранение на желязо (хемокроматоза, хемосидероза).



- ако Ви е преливана кръв, поставяна Ви е инжекция, съдържаща желязо или сте вземали лекарство, което съдържа желязо.
- ако сте подложени на лечение при отравяне с тежки метали.

Обърнете специално внимание при употребата на Фолифер Ренантос

Ако Вие приемате следните лекарства: антибиотици, като тетрациклини, хинолони, пенициламин (при отравяне с тежки метали, артрит); лекарства при лечение на диспепсия; цинкови продукти; триентин (при болест на Уилсън); тъй като Фолифер Ренантос може значително да намали техните ефекти. Повече информация ще намерите в „Прием на други лекарства”.

Прием на други лекарства

Не вземайте Фолифер Ренантос, ако Ви е поставяна инжекция, съдържаща желязо или сте приели лекарство със съдържание на желязо. Не вземайте Фолифер Ренантос, ако се лекувате от отравяне с тежки метали.

Спазвайте следните инструкции, в противен случай посочените лекарства няма да имат ефект при Вас:

Вид лекарство	Прием на лекарството по отношение употребата на Фолифер Ренантос
Тетрациклинови антибиотици	2 часа преди или 3 часа след
Хинолонови антибиотици; пенициламини	2 часа преди или 2 часа след
Антиациди; калциеви продукти; оксалати; фосфати	1 час преди или 2 часа след

Моля, информирайте Вашия лекар или фармацевт, ако приемате или наскоро сте приемали други лекарства, включително и такива, отпускани без рецепта.

Прием на Фолифер Ренантос с храни и напитки

Фолифер Ренантос трябва да бъде прилаган 1 час преди или 2 часа след приемане на следните храни и напитки: чай, кафе, яйца, мляко и млечни продукти, черен хляб и зърнени храни, диетични фибри. В противен случай той няма да имат очаквания ефект.

Бременност

Посъветвайте се с Вашия лекар преди употребата на което и да е лекарство.

Фолифер Ренантос се препоръчва като добавка на желязо и фолиева киселина при бременни жени и за превенция на анемия причинена от дефицит на желязо и фолиева киселина по време на бременност.

Кърмене

Посъветвайте се с Вашия лекар преди приема на което и да е лекарство.

Фолиевата киселина преминава в майчиното мляко, ето защо трябва да се посъветват с Вашия лекар.



Шофиране и работа с машини

Не оказва влияние върху способността за шофиране и работа с машини.

Важна информация относно някои от съставките на Фолифер Ренантос

Всяка стомашно-устойчива таблетка съдържа 28 mg млечна захар (лактоза). В случай, че сте чувствителни към млечна захар (лактозна непоносимост), това трябва да бъде взето предвид.

3. КАК ДА ПРИЕМАТЕ ФОЛИФЕР РЕНАНТОС

Винаги приемайте Фолифер Ренантос точно както Ви е казал Вашия лекар. Ако не сте сигурни в нещо, попитайте Вашия лекар или фармацевт. Ако Вашият лекар не Ви е предписал друго, обичайната дозировка е 3x1 или 2 таблетки дневно. Таблетките трябва да се вземат преди хранене, цели, без да се дъвчат.

Ако сте приели повече от необходимата доза Фолифер Ренантос

Ако случайно сте приели повече от дневната Ви доза Фолифер Ренантос, незабавно потърсете лекарски съвет. Ако дете случайно е погълнало това лекарство, моля консултирайте се спешно с лекар.

Ако сте пропуснали да приемете Фолифер Ренантос

Не вземайте двойна доза за да компенсирате пропуснатата, тъй като ще бъдете изложени на опасност от предозиране.

Ако имате някакви допълнителни въпроси, свързани с употребата на този продукт, моля попитайте Вашият лекар или фармацевт.

4. ВЪЗМОЖНИ НЕЖЕЛАНИ РЕАКЦИИ

Както всички лекарства, Фолифер Ренантос може да предизвика нежелани реакции, въпреки че не всеки ги получава.

В редки случаи Фолифер Ренантос може да причини стомашни проблеми като гадене, повръщане, коремна болка, диария или запек. По време на лечението с Фолифер Ренантос изпражненията могат да бъдат оцветени в черно.

Ако Ви е направен тест за доказване на кръв в изпражненията, моля информирайте Вашия лекар, че приемате Фолифер Ренантос, тъй като това може да повлияе резултатите от теста. В редки случаи желязото в състава на Фолифер Ренантос може да причини алергични кожни обриви.

Ако някоя от нежеланите лекарствени реакции стане сериозна, или забележите други, неописани в тази листовка нежелани реакции, моля уведомете Вашия лекар или фармацевт.

5. КАК ДА СЪХРАНЯВАТЕ ФОЛИФЕР РЕНАНТОС

Този лекарствен продукт не изисква специални условия на съхранение.

Съхранявайте на място, недостъпно за деца.

Не използвайте лекарствения продукт след срока на годност отбелязан върху опаковка. Срокът на годност отговаря на последния ден от посочения месец.



Лекарствата не трябва да се изхвърлят в канализацията или в контейнера за домашни отпадъци. Попитайте Вашия фармацевт как да унищожите ненужните Ви лекарства. Тези мерки ще спомогнат за опазване на околната среда.

6. ДОПЪЛНИТЕЛНА ИНФОРМАЦИЯ

Какво съдържа Фолифер Ренантос

- *Активните вещества* са 114 mg (= 37 mg Fe) феросулфат, изсушен и 0,8 mg фолиева киселина.
- *Другите съставки* са: аскорбинова киселина, царевично нишесте, малтодекстрин, натриев нишестен гликолат (тип А), калциев стеарат, лактоза монохидрат 2,8 mg/таблетка, целулоза, натриев лаурилсулфат, силициев диоксид, безводен, захароза, талк, титанов диоксид, калциев карбонат, магнезиев стеарат, хипромелоза (вискозитетен тип 6сР и 5сР), макрогол (4000, 6000), метакрилова киселина-етилакрилатен кополимер (1:1), натриев хидроксид, симетиконова емулсия, диетилфталат, пропиленгликол, сиковит червен (Е 172), сиковит кафяв (Е172).

Как изглежда Фолифер Ренантос и какво съдържа опаковката

Кръгли, двойноизпъкнали, червено-кафяви, стомашно-устойчиви таблетки.

Опаковани в прозрачни PVC/PE/PVdC/Al/хартия блистерни опаковки от по 20, 50 и 100 стомашно-устойчиви таблетки.

Не всички големини опаковки могат да бъдат пуснати в продажба.

Притежател на разрешението за употреба и производител

Притежател на разрешението за употреба

Wörwag Pharma GmbH & Co. KG

Calwer Str. 7

71034 Böblingen

Германия

Производител

Lomapharm

Rudolf Lohmann GmbH KG

Langes Feld 5,

D-31860 Emmerthal/Weser, Германия

За допълнителна информация относно този лекарствен продукт, моля свържете се с локалния представител на притежателя на разрешението за употреба:

България

ТП "Вьорваг Фарма ГмбХ&Ко.КГ"

кв. "Студентски град"

ул. "Проф. Рашо Рашев" 4, бл. 14а, ет. 1

1700 - София

Тел.: 02 462 71 58 / 02 862 28 11

office@woerwahpharma-bg.com

Дата на последно одобрение на листовката: 05/2012

