

Lisozima SPA 250 mg compresse



Lisozima SPA 500 mg compresse

COMPOSIZIONE

LISOZIMA SPA 250 mg compresse

Ogni compressa contiene:

Principio attivo:

lisozima cloridrato mg 250

LISOZIMA SPA 500 mg compresse

Ogni compressa contiene:

Principio attivo:

lisozima cloridrato mg 500

Eccipienti:

calcio stearato, saccarosio.

CONFEZIONI

LISOZIMA SPA 250 mg compresse: flacone di 24 compresse da 250 mg

LISOZIMA SPA 500 mg compresse: flacone di 30 compresse da 500 mg

CATEGORIA FARMACOTERAPEUTICA

Antivirale per uso sistemico.

TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

SPA - Società Prodotti Antibiotici S.p.A. - Via Biella, 8 - 20143 Milano.

PRODUTTORE E CONTROLLORE FINALE

Comprese 250 mg

MIPHARM S.p.A. - Via B. Quaranta, 12 - 20141 Milano.

Comprese 500 mg

Laboratorio Farmacologico Milanese S.r.l. - via Monterosso 273 - Caronno Pertusella (VA).

INDICAZIONI TERAPEUTICHE

Coadiuvante nella terapia dell'Herpes zoster ed Herpes simplex a diversa localizzazione e di processi flogistici localizzati o sistemici.

CONTROINDICAZIONI

Ipersensibilità già accertata verso il LISOZIMA.

Il prodotto non deve essere somministrato in soggetti sensibili alle proteine dell'uovo.

AVVERTENZE SPECIALI

Nelle donne in stato di gravidanza il prodotto va somministrato nei casi di effettiva necessità, sotto il diretto controllo del medico. Il prodotto può essere utilizzato durante l'allattamento.

Avvertenze importanti su alcuni eccipienti

LISOZIMA SPA contiene saccarosio. Se il medico le ha diagnosticato una intolleranza ad alcuni zuccheri, lo contatti prima di prendere questo medicinale.

DOSE, MODO E TEMPO DI SOMMINISTRAZIONE

Dose media giornaliera:

Adulti: g 1,5 suddivisi in 3 dosi (preferibilmente dopo i pasti).

Bambini 30 / 50 mg/kg di peso corporeo, suddivisi in 3 dosi.

La posologia può essere considerevolmente aumentata nei casi più gravi, dietro diretto consiglio del medico.

Si raccomanda di rivolgersi al medico o al farmacista per opportuni chiarimenti sull'uso del medicinale.

EFFETTI INDESIDERATI

L'impiego del prodotto in soggetti ipersensibili può dare origine a reazioni allergiche anche gravi.

Segnalazione degli effetti indesiderati

Se si manifesta un qualsiasi effetto indesiderato, compresi quelli non elencati in questo foglio rivolgersi al medico o al farmacista. Gli effetti indesiderati possono, inoltre, essere segnalati direttamente tramite il sistema nazionale di segnalazione all'indirizzo www.agenziafarmaco.gov.it/it/responsabili. La segnalazione degli effetti indesiderati contribuisce a fornire maggiori informazioni sulla sicurezza di questo medicinale.

SCADENZA E CONSERVAZIONE

Conservare a temperatura non superiore a 25°C.

Scadenza: vedere la data di scadenza indicata sulla confezione.

La data di scadenza si riferisce al prodotto in confezionamento integro, correttamente conservato.

ATTENZIONE Il medicinale dopo la data di scadenza indicata sulla confezione.

Tenere il medicinale fuori dalla portata e dalla vista dei bambini.

REVISIONE DEL FOGLIO ILLUSTRATIVO DA PARTE DELL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO:



Società Prodotti Antibiotici S.p.A. - Milano

Agenzia Italiana del Farmaco

Liozima SPA 2 mg compresse



prima infanzia

COMPOSIZIONE

LIOZIMA SPA 2 mg compresse

Ogni compressa contiene:

Principio attivo:

liozima cloridrato mg 2

Eccipienti:

lattosio, amido, talco, magnesio stearato, gomma arabica.

CONFEZIONI

LIOZIMA SPA 2 mg compresse: flacone di 50 compresse da 2 mg.

CATEGORIA FARMACOTERAPEUTICA

Preparato digestivo a base di enzimi (per uso pediatrico).

TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

SPA - Società Prodotti Antibiotici S.p.A. - Via Biella, 8 - 20143 Milano.

PRODUTTORE E CONTROLLORE FINALE

MIPHARM S.p.A. - Via B. Quaranta, 12 - 20141 Milano.

INDICAZIONI TERAPEUTICHE

Coadiuvante nelle turbe dispeptiche e gastroenteriche del lattante.

CONTROINDICAZIONI

Ipersensibilità già accertata verso il LIOZIMA.

Il prodotto non deve essere somministrato in soggetti sensibili alle proteine dell'uovo.

AVVERTENZE SPECIALI

Avvertenze importanti su alcuni eccipienti

LIOZIMA SPA prima infanzia contiene lattosio. Se il medico ha diagnosticato al paziente una intolleranza ad alcuni zuccheri, deve essere contattato prima di somministrare questo medicinale.

DOSE, MODO E TEMPO DI SOMMINISTRAZIONE

Nei dismicrobismi intestinali e nelle turbe enteriche: 4-6 compresse da mg 2 di LIOZIMA SPA ogni 100 g di latte o di pappa.

Tenuto conto anche dell'ottima tollerabilità del LIOZIMA tale schema posologico può essere considerevolmente aumentato secondo parere del medico.

Si raccomanda di rivolgersi al medico o al farmacista per opportuni chiarimenti sull'uso del medicinale.

EFFETTI INDESIDERATI

L'uso del prodotto in soggetti sensibili può dare origine a reazioni allergiche anche gravi.

Segnalazione degli effetti indesiderati

Se si manifesta un qualsiasi effetto indesiderato, compresi quelli non elencati in questo foglio rivolgersi al medico o al farmacista. Gli effetti indesiderati possono, inoltre, essere segnalati direttamente tramite il sistema nazionale di segnalazione all'indirizzo www.agenziafarmaco.gov.it/it/responsabili. La segnalazione degli effetti indesiderati contribuisce a fornire maggiori informazioni sulla sicurezza di questo medicinale.

SCADENZA E CONSERVAZIONE

Conservare a temperatura non superiore a 25°C.

Scadenza: vedere la data di scadenza indicata sulla confezione.

La data di scadenza si riferisce al prodotto in confezionamento integro, correttamente conservato.

ATTENZIONE: Non utilizzare il medicinale dopo la data di scadenza indicata sulla confezione.

Tenere il medicinale fuori dalla portata e dalla vista dei bambini.

REVISIONE DEL FOGLIO ILLUSTRATIVO DA PARTE DELL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO:



Società Prodotti Antibiotici S.p.A. - Milano