

KEBENE PLUS

symetykon

+ węgiel aktywny

Instrukcja użytkowania wyrobu medycznego

symetykon + węgiel aktywny

20 dwuwarstwowych, doustnych tabletek o zmodyfikowanym uwalnianiu

1. Właściwości, skład i sposób użycia wyrobu medycznego

1.1 Opis i stosowanie

Kebene Plus jest wyrobem medycznym w postaci tabletek, stosowanym w łagodzeniu nieprzyjemnych objawów związanych z połykaniem powietrza i wzdęciami jelit. Jest zalecany do stosowania w objawach związanych z gromadzeniem się gazów. Zmniejsza związany z tym ból i kolkę oraz zapobiega uczuciu pełności i odbijaniu.

1.2 Skład

Jedna tabletką zawiera:

- 50 mg symetykonu
- 300 mg węgla aktywnego
- Substancje pomocnicze (maltodekstryna, sacharoza, celuloza mikrokrystaliczna, hydroksypropylometylceluloza, poliwinylolipirolidon, krzemionka koloidalna, kroskarmeloza sodowa, poliwinylolipirolidon, behenian glicerolu, dwutlenek krzemu, roślinny stearynian magnezu)

1.3 Mechanizm działania

Działanie wyrobu medycznego związane jest z przeciwspieniającym działaniem symetykonu połączonym z absorpcją gazu przez węgiel aktywny, działanie to jest oparte wyłącznie na zjawisku fizycznym. Dwuwarstwowa tabletką uwalnia około 50% składników w żołądku w ciągu 15 minut, jej całkowity rozpad następuje w jelitach w ciągu jednej godziny. Składniki wyrobu medycznego nie są wchłaniane w przewodzie pokarmowym ani nie wpływają na wchłanianie substancji odżywczych.

2. Zawartość opakowania

Każde opakowanie zawiera 20 dwuwarstwowych, doustnych tabletek o zmodyfikowanym uwalnianiu pakowanych w blistry.

3. Dawkowanie, sposób i czas podawania

Dorośli: stosować 4 tabletki na dobę, najlepiej 2 tabletki po głównym posiłku.

Wyjąć tabletkę z blistry, uważając żeby jej nie uszkodzić i połknąć, popijając szklanką wody.

4. Znane działania niepożądane

Przy stosowaniu zalecanych dawek może pojawić się ciemnobrązowe zabarwienie kału z uwagi na obecność węgla. Zjawisko to jest całkowicie normalne i nie świadczy o zaburzeniach.

Nie obserwowano żadnych działań niepożądanych w średniej i dłuższej perspektywie czasowej. Produkt nie ma negatywnego wpływu na zdolności sensoryczne (zdolność koncentracji, prowadzenie pojazdów)

5. Warunki przechowywania

Tabletki przechowywać w oryginalnym opakowaniu, w suchym miejscu, z dala od bezpośredniego działania promieni słonecznych lub źródeł ciepła. Wyjmować z blistra tylko bezpośrednio przed użyciem. Nie przechowywać w temperaturze powyżej 25°C.

6. Ostrzeżenia i środki ostrożności

- Nie stosować u dzieci poniżej 14. roku życia.
- Przechowywać w miejscu niedostępnym dla dzieci.
- Nie przyjmować tabletek w pozycji leżącej.
- Nie stosować po upływie daty ważności podanej na pudełku i blistrze.
- Nie stosować tabletek w przypadku uszkodzenia opakowania.
- Każda tabletką jest jednorazowego użytku i musi być wyjęta z blistra tuż przed użyciem; nie należy ponownie stosować tabletki częściowo zużytej (uprzednio przetłumanej) lub wcześniej wyjętej z blistra. To niepoprawne stosowanie może spowodować zanieczyszczenie produktu.
- Nie przekraczać zalecanej dawki.
- Nie stosować wyrobu medycznego w przypadku rozpoznanego uszkodzenia żołądka lub jelit.
- Nie stosować wyrobu medycznego w niedrożności jelit.
- Nie należy stosować wyrobu medycznego podczas używania innych doustnych wyrobów medycznych lub leków: działanie związane z pochłanianiem węgla aktywnego i działanie symetykonu może zmniejszać ich skuteczność.
- Przed rozpoczęciem stosowania Kebene Plus należy skontaktować się z lekarzem w przypadku jednoczesnego przyjmowania innych leków.
- Symetykon może hamować działanie niektórych leków stosowanych w diagnostyce, na przykład gumy żywicy gwajakowej.
- Ten wyrób medyczny jest przeznaczony do stosowania przez najwyżej 30 dni, jeśli objawy utrzymują się należy zwrócić się do lekarza.

7. Przeciwwskazania do stosowania

Nie zaleca się stosowania przy nadwrażliwości na którykolwiek ze składników wyrobu medycznego. Nie ma wystarczających danych dotyczących stosowania produktu w ciąży i w okresie karmienia piersią. Produkt może być używany wyłącznie w przypadku konieczności i po konsultacji z lekarzem.

8. Usuwanie

Po zużyciu lub w przypadku przeterminowania się produktu pozostałości wraz z opakowaniem należy usunąć zgodnie z obowiązującymi przepisami.



Informacja o produkcie:

Ranbaxy (Poland) Sp. z o.o.
Ul. Kubickiego 11
02-954 Warszawa

CE 0426

Wyrób medyczny

Wytwórca:

NTC S.r.l.
Via Luigi Razza, 3
20124 Mediolan, Włochy



Data ostatniej aktualizacji instrukcji: czerwiec 2016