

ENTEROL[®] 250 mg

Liofilizált

Saccharomyces boulardii sejtek **CNCM I-745[®]**

TARTSA EVIDENCIÁBAN!

Kerülje el a diszbiózist Enterollal,
az egyetlen probiotikus gyógyszerrel,
amely az összes antibiotikummal
egy időben alkalmazható!



**A Saccharomyces boulardii egy gombatörzs, nem baktérium.
Az antibiotikumok nem gátolják, és ő sem befolyásolja az antibiotikumok farmakokinetikáját.**

A GYÓGYSZER NEVE Enterol 250 mg kemény kapszula
MINŐSÉGI ÉS MENNYISÉGI ÖSSZETÉTEL

250 mg liofilizált Saccharomyces boulardii CNCM I-745 sejtek kapszulánként. **Ismert hatású segédanyagok:** 32,5 mg laktóz-monohidrátot tartalmaz kapszulánként. **Terápiás javallatok** Felhívték és gyermekek heveny hasmenésének kiegészítő kezelése. Kiegészítő kezelésként a bélfőrá egyensúlyának helyreállítására antibiotikum kezelés mellett. Utazással összefüggő hasmenés megelőző kezelése. Kiegészítő kezelésként irritábilis bél szindróma (IBS) esetén. **Adagolás és alkalmazás** **Shokásos adag:** Gyermekek és felnőttek (az adagolás felnőtt- és gyermekkorban azonos) Akut hasmenésben (diarhoe) naponta 1-2-szer 1 kapszula. Felnőtteknek: IBS esetén: 2 kapszula naponta, utazással összefüggő hasmenés megelőzése és kezelése esetén: 1-4 kapszula naponta. A kezelést 5 nappal az utazást megelőzően kell megkezdni és az utazás teljes időtartama alatt folytatni kell. A kezelést a hasmenés megszűnését követően még néhány napig folytatni kell. A kapszulát kevés vízzel kell lenyelni, vagy kinyitni és tartalmát beleönteni kevés édesített italba vagy ételbe. 6 év alatti gyermekek esetében: a kapszulát fel kell nyitni, és tartalmát italba vagy ételbe kell önteni. A levegőt át történő terjedés kockázata miatt a tasakokat vagy kapszulákat nem szabad a körtemben kinyitni. Az egészségügyi szakembereknek az alkalmazáshoz való előkészítéskor közben kesztyűt kell viselniük, amelyet azonnal meg kell semmisíteni és alaposan kezelt kell mosni. **Ellenjavallatok** A készítmény hatóanyagával vagy bármely segédanyagával szembeni túlérzékenység; Élesztőallergia, különösen a Saccharomyces boulardii-allergia; Beültetett centrális vénás katéter; Kritikus állapotú vagy megváltozott immunrendszerű betegek a fungaemia kockázata miatt. **Különleges figyelmeztetések és az alkalmazással kapcsolatos óvintézkedések** Az Enterol 250 mg kemény kapszula élő sejteket tartalmaz. Ezért ezt a gyógyszert nem szabad belekeverni nagyon forró (50 °C feletti), jeges vagy alkoholos italokba vagy ételekbe. A kezelés nem helyettesíti a folyadékpótlást, amikor az utóbbi szükséges. A folyadékpótlás mennyiségét és alkalmazási módját (per os, illetve. iv.) a hasmenés súlyossága és a beteg életkora és állapota szerint kell meghatározni. A Saccharomyces boulardii egy élő szervezet, ami a gyomor-bél rendszerből való átkerülés vagy kézzel történő szennyezés útján szisztémás gombafertőzés kockázatát hordozza. Hospitálizált - leggyakrabban gyomor-bélbetegség miatt, és centrális vénás katéterrel ellátott súlyos betegeknek ritka esetekben beszámoltak fungaemiáról. Ha Saccharomyces boulardii kezelés alatt széklettenyésztés válik szükségessé, akkor a bakteriológiai laboratóriumot erről tájékoztatni kell az álopozitív leletek elkerülése végett. A generalizált Saccharomyces cerevisiae fertőzés mostanáig ismeretlen rizikója miatt a készítmény alkalmazása megváltozott immunrendszerű betegeknek (pl. HIV fertőzés, kemoterápia vagy sugárkezelés) csak orvosi felügyelet mellett lehetséges. A készítmény 32,5 mg laktóz-monohidrátot is tartalmaz kapszulánként. Ritkán előforduló, örökletes galaktóz-intoleranciában, laktóz-intoleranciában vagy glükóz-galaktóz malabszorpcióban a készítmény nem szedhető. Gomba jellege miatt az Enterol 250 mg kemény kapszula készítményt nem szabad egyidejűleg alkalmazni szisztémás vagy orális gombaellenes szerekkel. **Termékenység, terhesség és szoptatás** A liofilizált Saccharomyces boulardii CNCM I-745 sejtekkel kapcsolatban nincsenek terheségre vonatkozó klinikai adatok. Az állatkísérletek nem utalnak a terheséget, az embrionális/magzati fejlődést közvetlenül vagy közvetett módon károsan befolyásoló hatásra (lásd 5.3 pont). **Ösztályozás: I. csoport.** Orvosi rendelvény nélkül is kiadható gyógyszer (VN). **A FORGALOMBA HOZATALI ENGEDÉLY JOGOSULTJA** BIOCODEX 7, avenue Gallieni 94250 Gentilly, Franciaország **A FORGALOMBA HOZATALI ENGEDÉLY SZÁMAI** OGYI-T-9659/04 (20 db buboréksomagolásban) **A FORGALOMBA HOZATALI ENGEDÉLY ELSŐ KIADÁSÁNAK/ MEGÚJÍTÁSÁNAK DÁTUMA** A forgalomba hozatali engedély legutóbbi megújításának dátuma: 2009. július 16. **A SZÖVEG ELLENŐRZÉSÉNEK DÁTUMA** 2021. február 22. **OGYÉ/3236/2021**

Ez az anyag egészségügyi szakemberek részére készült!

enterolprobiotikum.hu



MagnaPharm
One Team. One Solution

További információ:
MagnaPharm Hungary Kft.
1143 Budapest, Gizella út 42-44.
MOHA Irodaház 1. emelet
Telefonszám: +36-1-354-1840

BIOCODEX