

Altan®

30 mg compresse rivestite con film

PROMELASI

CATEGORIA FARMACOTERAPEUTICA

Altan è un preparato a base di Promelasi, enzima che ha dimostrato di possedere una spiccata attività antinfiammatoria, secretolitica e anti-edemigena.

INDICAZIONI TERAPEUTICHE

Come coadiuvante nelle affezioni respiratorie acute e croniche, quale secretolitico, e nelle infiammazioni, tumefazioni ed edemi in più settori terapeutici e precisamente:

Traumatologia-Ortopedia-Chirurgia: fratture, edemi ed ematomi post-traumatici e post-operatori.

Odontoiatria: processi periapicali, ascessi alveolo gengivali, dopo avulsioni dentali, disodontiasi.

Otorinolaringoiatria: flogosi acute e croniche della mucosa nasale e dell'orecchio.

Angiologia: tromboflebiti.

Ostetricia e ginecologia: ingorgo mammario, episiotomia.

Urologia: cistiti.

CONTROINDICAZIONI

Ipersensibilità al principio attivo o a uno qualsiasi degli eccipienti.

Soggetti con emofilia e con diatesi emorragiche, epatopatie e nefropatie gravi, ulcera peptica.

PRECAUZIONI PER L'USO

Vedere Gravidanza e allattamento.

INTERAZIONI

Informare il medico o il farmacista se si ha recentemente assunto qualsiasi altro medicinale, anche quelli senza prescrizione medica.

Non sono stati effettuati studi di interazione.

AVVERTENZE SPECIALI

Gravidanza e allattamento

Chieda consiglio al medico o al farmacista prima di prendere qualsiasi medicinale.

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

EFFETTI SULLA CAPACITÀ DI GUIDARE VEICOLI E SULL'USO DI MACCHINARI

Altan non altera la capacità di guidare veicoli o di usare macchinari.

DOSE, MODO E TEMPO DI SOMMINISTRAZIONE

Adulti: 1 - 3 compresse al giorno, suddivise in 2 o più somministrazioni nell'arco delle 24 ore.

SOVRADOSAGGIO

In caso di ingestione/assunzione accidentale di una dose eccessiva di Altan avvertire immediatamente il medico o rivolgersi al più vicino ospedale.

Non sono stati riportati casi di intossicazione.

Se ha qualsiasi dubbio sull'uso di Altan, si rivolga al medico o al farmacista.

EFFETTI INDESIDERATI

Come tutti i medicinali, Altan può causare effetti indesiderati sebbene non tutte le persone li manifestino.

Altan è generalmente ben tollerato; sono stati segnalati lievi disturbi gastrointestinali e in soggetti predisposti reazioni cutanee di natura allergica.

Gli effetti indesiderati vengono riportati secondo le seguenti categorie di frequenza secondo MedDRA: molto comune ($\geq 1/10$); comune (da $\geq 1/100$ a $< 1/10$); non comune (da $\geq 1/1.000$ a $< 1/100$); rara (da $\geq 1/10.000$ a $< 1/1.000$); molto rara ($\leq 1/10.000$); non nota (non può essere stabilita sulla base dei dati disponibili).

Classificazione sistemica organica	Molto comune $\geq 1/10$	Comune da $\geq 1/100$ a $\leq 1/10$	Non comune da $\geq 1/1.000$ a $\leq 1/100$	Rara da $\geq 1/10.000$ a $\leq 1/1.000$	Molto rara $\leq 1/10.000$	Non nota
Disturbi del metabolismo e della nutrizione						Anoressia
Patologie gastrointestinali						Gastralgia Pirosi gastrica Nausea Vomito Diarrea
Patologie della cute e del tessuto sottocutaneo						Reazione cutanea allergica

Il rispetto delle istruzioni contenute nel foglio illustrativo riduce il rischio di effetti indesiderati.

Se uno qualsiasi degli effetti indesiderati si aggrava, o se nota la comparsa di un qualsiasi effetto indesiderato non elencato in questo foglio illustrativo, informi il medico o il farmacista.

SCADENZA E CONSERVAZIONE

Scadenza: vedere la data di scadenza riportata 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 riportata sulla confezione.

Conservare a temperatura non superiore a 25°C.

I medicinali non devono essere gettati nell'acqua di scarico e nei rifiuti domestici. Chieda al farmacista come eliminare i medicinali che non utilizza più. Questo aiuterà a proteggere l'ambiente.

TENERE IL MEDICINALE FUORI DALLA PORTATA E DALLA VISTA DEI BAMBINI.

COMPOSIZIONE

Ogni compressa rivestita con film contiene:

PRINCIPIO ATTIVO

Promelasi 30 mg.

ECCIPIENTI

Maltosio, Calcio carbossimetilcellulosa, Magnesio stearato, Copolimero dell'acido metacrilico, Trietilcitrato, Talco, Sodio idrossido.

FORMA FARMACEUTICA E CONTENUTO

Compresse rivestite con film.

Astuccio da 20 compresse.

TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

Farmaka srl - Via Villapizzone, 26 - 20156 Milano

PRODUTTORE

Farmaceutici Formenti S.p.A. - Via Giuseppe di Vittorio, 2 - 21040 Origgio (VA)

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

Settembre 2019