

Pakkausseloste: Tietoa käyttäjälle

Minifom 200 mg pehmeät kapselit

Antifoam M (dimetikoni ja vedetön kolloidinen piidioksidi)

Lue tämä pakkausseloste huolellisesti, ennen kuin aloitat tämän lääkkeen käyttämisen, sillä se sisältää sinulle tärkeitä tietoja.

Käytä tätä lääkettä juuri siten kuin tässä pakkausselosteessa kuvataan tai kuten lääkäri tai apteekkihenkilökunta on neuvonut.

- Säilytä tämä pakkausseloste. Voit tarvita sitä myöhemmin.
- Kysy tarvittaessa apteekista lisätietoja ja neuvoja.
- Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Ks. kohta 4.
- Käänny lääkärin puoleen, ellei olosi parane tai se huononee.

Tässä pakkausselosteessa kerrotaan:

1. Mitä Minifom on ja mihin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin otat Minifom-valmistetta
3. Miten Minifom-valmistetta otetaan
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Minifom-valmisteen säilyttäminen
6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

1. Mitä Minifom on ja mihin sitä käytetään

Minifom-valmistetta käytetään lisääntyneen kaasumäärän aiheuttamiin vaivoihin ruoansulatuskanavassa (ilmavaivat). Minifom rikkoo vaahtoa ja kuplia ruoansulatuskanavan lisääntyneessä kaasunmuodostumisessa, joka yleensä aiheutuu niellystä ilmasta. Minifom ei imeydy, vaan se vaikuttaa paikallisesti ruoansulatuskanavassa.

Minifom-valmisteen täysi vaikutus saavutetaan parissa päivässä.

2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin otat Minifom-valmistetta

Älä käytä Minifom-valmistetta

- jos olet allerginen vaikuttaville aineille (dimetikonille ja piidioksidille) tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (lueteltu kohdassa 6).

Raskaus ja imetys

Jos olet raskaana tai imetät, epäilet olevasi raskaana tai jos suunnittelet lapsen hankkimista, kysy lääkäriltä tai apteekista neuvoa ennen tämän lääkkeen käyttöä.

Minifom ei imeydy, joten sitä voi käyttää raskauden aikana.

Dimetikoni ei kulkeudu äidinmaitoon, joten sitä voi käyttää imetyksen aikana.

Ajaminen ja koneiden käyttö

Minifom-valmisteella ei ole haitallista vaikutusta autolla ajokykyyn ja koneidenkäyttökykyyn.

3. Miten Minifom-valmistetta otetaan

Käytä tätä lääkettä juuri siten kuin tässä pakkausselosteessa kuvataan tai kuten lääkäri on määrännyt tai apteekkihenkilökunta on neuvonut. Tarkista ohjeet lääkäriltä tai apteekista, jos olet epävarma.

Suosittelun annos on 1 kapseli 3-4 kertaa päivässä tai lääkärin ohjeen mukaan. Kapselit on nieltävä kokonaisina.

Käyttö lapsille

Lapsille vain lääkärin ohjeen mukaan.

Jos otat enemmän Minifom-valmistetta kuin sinun pitäisi

Jos olet ottanut liian suuren lääkemannoksen tai vaikkapa lapsi on ottanut lääkettä vahingossa, ota aina yhteyttä lääkäriin, sairaalaan tai Myrkytystietokeskukseen (puh. 0800 147 111) riskien arvioimiseksi ja lisäohjeiden saamiseksi.

Jos sinulla on kysymyksiä tämän lääkkeen käytöstä, käänny lääkärin tai apteekkihenkilökunnan puoleen.

4. Mahdolliset haittavaikutukset

Kuten kaikki lääkkeet, tämäkin lääke voi aiheuttaa haittavaikutuksia. Kaikki eivät kuitenkaan niitä saa.

Dimetikonin on todettu aiheuttavan erittäin harvoin haittavaikutuksia. Yliherkkyysoireita, erityisesti ihottumaa ja nokkosihottumaa, on raportoitu. Ruoansulatuskanavaan ja hermostoon liittyviä oireita on esiintynyt (esiintymistiheys tuntematon).

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Voit ilmoittaa haittavaikutuksista myös suoraan (ks. yhteystiedot alla). Ilmoittamalla haittavaikutuksista voit auttaa saamaan enemmän tietoa tämän lääkevalmisteen turvallisuudesta.

www-sivusto: www.fimea.fi

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea

Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri

PL 55

00034 FIMEA

5. Minifom-valmisteen säilyttäminen

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Säilytä alle 25 °C.

Älä käytä tätä lääkettä pakkauksessa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

Lääkkeitä ei pidä heittää viemäriin eikä hävittää talousjätteen mukana. Kysy käyttämättömien lääkkeiden hävittämisestä apteekista. Näin menetellen suojelet luontoa.

6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

Mitä Minifom sisältää

Vaikuttava aine on Antifoam M. 1 kapseli sisältää 200 mg Antifoam M:ää, joka vastaa 188 mg dimetikonin ja 12 mg vedetöntä kolloidista piidioksidia.

Muut aineet ovat rautaoksidi (väriaine, E172), liivate ja glyseroli.

Lääkevalmisteen kuvaus ja pakkauskoot

Ruskeanpunainen, ovaali, pehmeä liivatekapseli.

Pakkauskoot: 25 ja 100 kapselia HDPE-purkissa.

Myyntiluvan haltija

ACO HUD NORDIC AB, Box 622, 194 26 Upplands Väsby, Ruotsi.

Valmistaja

Catalent Germany Eberbach GmbH, Saksa

Omega Pharma International NV, Nazareth, Belgia

Tämä pakkausseloste on tarkistettu viimeksi 19.08.2021

Bipacksedel: Information till användaren

Minifom 200 mg mjuka kapslar

Antifoam M (dimetikon och vattenfri kolloidal kiseldioxid)

Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar använda detta läkemedel. Den innehåller information som är viktig för dig.

Använd alltid detta läkemedel exakt enligt beskrivning i denna bipacksedel eller enligt anvisningar från din läkare eller apotekspersonal.

- Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
- Vänd dig till apotekspersonalen om du behöver mer information eller råd.
- Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.
- Du måste tala med läkare om du inte mår bättre eller om du mår sämre.

I denna bipacksedel finns information om följande:

1. Vad Minifom är och vad det används för
2. Vad du behöver veta innan du tar Minifom
3. Hur du tar Minifom
4. Eventuella biverkningar
5. Hur Minifom ska förvaras
6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

1. Vad Minifom är och vad det används för

Minifom används mot besvär förorsakad av ökad gasmängd i matsmältningskanalen (meteorism). Vid ökad gasansamling i matsmältningskanalen bryter Minifom ner skum och bubblor, som till största delen orsakas av nedsvald luft.

Minifom absorberas inte utan verkar lokalt i matsmältningskanalen.

Full effekt av Minifom fås efter ett par dygns behandling.

2. Vad du behöver veta innan du tar Minifom

Använd inte Minifom

- om du är allergisk mot dimetikon, kiseldioxid eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6).

Graviditet och amning

Om du är gravid eller ammar, tror att du kan vara gravid eller planerar att skaffa barn, rådfråga läkare eller apotekspersonal innan du använder detta läkemedel.

Minifom kan användas under graviditet.

Dimetikon passerar inte över i modersmjölk.

Körförmåga och användning av maskiner

Minifom påverkar inte din förmåga att köra bil eller sköta maskiner.

3. Hur du tar Minifom

Ta alltid detta läkemedel exakt enligt beskrivning i denna bipacksedel eller enligt anvisningar från läkare eller apotekspersonal. Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Rekommenderad dos är 1 kapsel 3-4 gånger dagligen eller enligt läkares anvisning. Kapslarna bör sväljas hela.

Användning för barn

Till barn enligt läkares anvisning.

Om du har tagit för stor mängd av Minifom

Om du fått i dig för stor mängd läkemedel eller om t.ex. ett barn fått i sig läkemedlet av misstag kontakta läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tel. 0800 147 111) för bedömning av risken samt rådgivning.

Om du har ytterligare frågor om detta läkemedel, kontakta läkare eller apotekspersonal.

4. Eventuella biverkningar

Liksom alla läkemedel kan detta läkemedel orsaka biverkningar, men alla användare behöver inte få dem.

Dimetikon har sällan konstaterats orsaka några biverkningar. Överkänslighetsreaktioner, särskilt hudutslag och nässelfeber, har rapporterats. Symtom anslutande till matsmältningskanalen och nervsystem har förekommit (ingen känd frekvens).

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Du kan också rapportera biverkningar direkt (se detaljer nedan). Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet.

webbplats: www.fimea.fi

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea

Biverkningsregistret

PB 55

00034 FIMEA

5. Hur Minifom ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Förvaras vid högst 25 °C.

Används före utgångsdatum som anges på förpackningen. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall. Fråga apotekspersonalen hur man kastar läkemedel som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

Den aktiva substansen är Antifoam M. 1 kapsel innehåller 200 mg Antifoam M som motsvarar 188 mg dimetikon och 12 mg vattenfri kolloidal kiseldioxid.

Övriga innehållsämnen är järnoxid (färgämne, E172), gelatin och glycerol.

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Brunröd, oval, mjuk gelatinkapsel.

Förpackningsstorlekar: 25 och 100 kapslar i HDPE-burk.

Innehavare av godkännande för försäljning

ACO HUD NORDIC AB, Box 622, 194 26 Upplands Väsby, Sverige.

Tillverkare

Catalent Germany Eberbach GmbH, Tyskland

Omega Pharma International NV, Nazareth, Belgien

Denna bipacksedel ändrades senast 19.08.2021

