

 Gekofar	ANANASE 40mg compresse	GUEST (cliente)		COUNTRY (nazione)
		SIZE (formato)	CODE (codice)	PROOF-READING (revisione)
LEAFLET (f.ill.)		150 x 210 mm	GK0348	ITALIA E
	ISSUE DATE (data creazione f.ill.)			WORK N. (n. lavoro)
	07/09/2022			GK0348
1 COLOUR (1 colore)	 BLACK	FRONT (fronte)		


 APPROVED TEXT

FILE DI PROPRIETÀ GEKOFAR – VIETATA LA MANOMISSIONE

Ananase[®] 40 mg compresse rivestite Bromelina

GK0348 E

Legga attentamente questo foglio prima di prendere questo medicinale perchè contiene importanti informazioni per lei.

Prenda questo medicinale sempre come esattamente descritto in questo foglio o come il medico o farmacista le ha detto di fare.

- Conservi questo foglio. Potrebbe aver bisogno di leggerlo di nuovo.
- Se desidera maggiori informazioni o consigli, si rivolga al farmacista.
- Se si manifesta uno qualsiasi degli effetti indesiderati, tra cui effetti non elencati in questo foglio, si rivolga al medico o al farmacista. Vedere paragrafo 4.
- Si rivolga al medico se non nota miglioramenti o se nota un peggioramento dei sintomi.

Contenuto di questo foglio:

1. Cos'è ANANASE e a cosa serve
2. Cosa deve sapere prima di prendere ANANASE
3. Come prendere ANANASE
4. Possibili effetti indesiderati
5. Come conservare ANANASE
6. Contenuto della confezione e altre informazioni

1. Cos'è ANANASE e a cosa serve

ANANASE contiene il principio attivo bromelina, che appartiene a un gruppo di medicinali chiamati enzimi proteolitici (in grado di digerire altre proteine in aminoacidi).

ANANASE è indicato in processi di natura infiammatoria che causano gonfiore dovuto a ritenzione di liquidi (edema) associato ad un intervento chirurgico o una terapia. Si rivolga al medico se non nota miglioramenti o se nota un peggioramento dei sintomi.

2. Cosa deve sapere prima di prendere ANANASE

Non prenda ANANASE

- se è allergico alla bromelina o ad uno qualsiasi degli altri componenti di questo medicinale (elencati al paragrafo 6);
- se soffre di una grave disfunzione nella coagulazione del sangue (emofilia) e ha una predisposizione alle perdite di sangue (diatesi emorragiche);
- se ha gravi patologie che interessano fegato e reni;
- se ha una lesione che colpisce la mucosa del duodeno e dello stomaco (ulcera peptica).

Avvertenze e precauzioni

Si rivolga al medico o al farmacista prima di prendere ANANASE.

Se soffre di grave disfunzione nella coagulazione del sangue (emofilia) e ha una predisposizione alle perdite di sangue (diatesi emorragica) si consiglia di controllare gli indici della coagulazione del sangue. Prenda ANANASE con particolare cautela se soffre di problemi lievi o moderati a carico di fegato e reni. Se manifesta reazioni allergiche di vario tipo e se deve interrompere il trattamento e ricorrere ad una terapia idonea.

Bambini

L'uso di Ananase nei bambini non è raccomandato (Vedere il paragrafo **Uso nei bambini**).

Altri medicinali e ANANASE

Informi il medico o il farmacista se sta usando, ha recentemente usato o potrebbe usare qualsiasi altro medicinale. L'associazione di ANANASE con medicinali utilizzati per migliorare la circolazione del sangue (anticoagulanti) ne richiede spesso un adeguato aggiustamento della posologia.

Gravidanza e allattamento

Se è in corso una gravidanza, se sospetta o sta pianificando una gravidanza, o se sta allattando con latte materno chiedi consiglio al medico o al farmacista prima di prendere questo medicinale. ANANASE può essere utilizzato in gravidanza o allattamento solo dopo aver consultato il medico ed aver valutato con lui il rapporto rischio/beneficio nel proprio caso.

Guida di veicoli e utilizzo di macchinari

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

ANANASE contiene lattosio e saccarosio

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

ANANASE contiene sodio e sodio benzoato

Questo medicinale contiene meno di 1 mmol (23 mg) di sodio per compressa, cioè essenzialmente 'senza sodio'. Questo medicinale contiene 0,00484 mg di Sodio benzoato equivalente a 0,00001244 mg/mg. Sodio benzoato può aumentare l'ittero (ingiallimento della pelle e degli occhi) nei neonati fino a 4 settimane di età.

 Gekofar	ANANASE 40mg compresse	GUEST (cliente)		COUNTRY (nazione)
		GEEKOFAR		ITALIA
LEAFLET (f.ill.)		SIZE (formato)	CODE (codice)	PROOF-READING (revisione)
		150 x 210 mm	GK0348	E
	ISSUE DATE (data creazione f.ill.)			WORK N. (n. lavoro)
	07/09/2022			GK0348
1 COLOUR (1 colore)	 BLACK	BACK (retro)		


 APPROVED TEXT

FILE DI PROPRIETÀ GEKOFAR – VIETATA LA MANOMISSIONE
3. Come prendere ANANASE

Prenda questo medicinale seguendo sempre esattamente quanto riportato in questo foglio o le istruzioni del medico o del farmacista. Se ha dubbi consulti il medico o il farmacista.

- **Terapia di attacco:**
prenda 1 compressa rivestita 4 volte al giorno.
- **Terapia di mantenimento:**
prenda 1 compressa rivestita 2-3 volte al giorno

Le compresse rivestite devono essere deglutite intere, possibilmente a stomaco vuoto.

Uso nei bambini

L'esperienza sull'uso di ANANASE nei bambini è limitata; fino a quando non saranno acquisiti dati sufficienti sulla sicurezza ed efficacia, l'uso del medicinale è da riservare a soggetti adulti (Vedere il paragrafo **Bambini**).

Se prende più ANANASE di quanto deve

Non sono noti casi di sovradosaggio. In caso di ingestione/assunzione accidentale di una dose eccessiva di ANANASE avvertite immediatamente il medico o rivolgetevi al più vicino ospedale.

Se dimentica di prendere ANANASE

Non prenda una dose doppia per compensare la dimenticanza della dose.
Se ha qualsiasi dubbio sull'uso di questo medicinale, si rivolga al medico o al farmacista.

4. Possibili effetti indesiderati

Come tutti i medicinali, questo medicinale può causare effetti indesiderati sebbene non tutte le persone li manifestino. Si possono verificare i seguenti effetti indesiderati:

Comuni (possono interessare fino a 1 su 10 persone):
nausea, vomito, diarrea.

Rari (possono interessare fino a 1 su 1000 persone):
attacco asmatico, eccessiva perdita di sangue durante la fase mestruale del ciclo (menorragia) e perdita di sangue dall'utero (metrorragia), reazioni allergiche cutanee, irritazione cutanea (eritema), prurito.

Segnalazione degli effetti indesiderati

Se manifesta un qualsiasi effetto indesiderato, compresi quelli non elencati in questo foglio, si rivolga al medico o al farmacista. Può inoltre segnalare gli effetti indesiderati direttamente tramite il sistema nazionale di segnalazione all'indirizzo <https://www.aifa.gov.it/content/segnalazioni-reazioni-avverse>. Segnalando gli effetti indesiderati lei può contribuire a fornire maggiori informazioni sulla sicurezza di questo medicinale.

5. Come conservare ANANASE

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

Non usi questo medicinale dopo la data di scadenza che è riportata sulla scatola dopo "Scadenza". La data di scadenza si riferisce all'ultimo giorno di quel mese. Questo medicinale non richiede alcuna condizione particolare di conservazione. Non getti alcun medicinale 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.

6. Contenuto della confezione e altre informazioni
Cosa contiene ANANASE

Il principio attivo è bromelina: una compressa rivestita contiene 40 mg di bromelina (pari a 40 U.P.F.U.).
Gli altri componenti sono: Calcio fosfato bibasico anidro, Lattosio monoidrato, Calcio fosfato bibasico biidrato, Macrogol 4000, Amido di mais, Silice colloidale, Talco, Magnesio stearato, Acido stearico, Eudragit L30 D-55, Trietilcitrate, Simeticone, Gelatina, Opalux AS-23014 (Saccarosio, Giallo di chinolina, Diossido di titanio, Giallo arancio S, Povidone, Benzoato di sodio), Cere in polvere, Saccarosio.

Descrizione dell'aspetto di ANANASE e contenuto della confezione

Compresse rivestite da 40 mg. Astuccio da 20 compresse rivestite

Titolare dell'Autorizzazione all'Immissione in Commercio in Portogallo:

BGP Products, Unipessoal Lda. Av. D. João II, Edificio Atlantis, N.º 44C - 7.3 e 7.4 1990-095 Lisboa

Produttore:

Fulton Medicinali S.p.A, Via Marconi, 2819 20020 Arese, Italia

Importatore e titolare dell'Autorizzazione all'Importazione Parallela in Italia:

GEKOFAR S.r.l. - Piazza Duomo, 16 - 20122 Milano

Riconfezionato dall'officina indicata dalla lettera in prossimità del numero di lotto sull'astuccio:

© Columbus Pharma S.r.l. - Via dell'Artigianato, 1 - 20032 Cormanò (MI)
© S.C.F. S.r.l. - Via F. Barbarossa, 7 - 26824 Cavenago d'Adda (LO)

Tutti i marchi e i nomi commerciali di terze parti appartengono ai rispettivi proprietari.

Questo foglio illustrativo è stato aggiornato il: **Febbraio 2022**

 **Mylan**

GK0348 E