

<b>Gekofar</b>	<b>IMODIUM 2 mg</b> <b>Comprese orosolubili</b>	GUEST (cliente)		COUNTRY (nazione)
		GEEKOFAR		ITALIA
LEAFLET (f.ill.)		SIZE (formato)	CODE (codice)	PROOF-READING (revisione)
		160 x 300 mm	<b>GK0462</b>	<b>C</b>
	ISSUE DATE (data creazione f.ill.)			WORK N. (n. lavoro)
	15/02/2022			GK0462
<b>1 COLOUR</b> <b>(1 colore)</b>	<b>BLACK</b>	<b>FRONT (fronte)</b>		

 APPROVED TEXT

FILE DI PROPRIETÀ GEKOFAR – VIETATA LA MANOMISSIONE

# Imodium®

**2 mg** compresse orosolubili

**Loperamide Cloridrato**

**Foglio illustrativo: informazioni per il paziente**  
**IMODIUM 2 mg compresse orosolubili**  
Loperamide cloridrato

**Legga attentamente questo foglio prima di usare questo medicinale perché contiene importanti informazioni per lei.**

Usi questo medicinale sempre come esattamente descritto in questo foglio o come il medico o il 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 dopo 2 giorni di trattamento.

**Contenuto di questo foglio:**

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

## 1. Che cos'è IMODIUM e a cosa serve

Questo medicinale contiene loperamide cloridrato, un principio attivo che agisce sull'intestino riducendo i movimenti intestinali e lo stimolo all'evacuazione.

IMODIUM è indicato per il trattamento sintomatico della diarrea occasionale (acuta).

Si rivolga al medico se non si sente meglio o se si sente peggio dopo 2 giorni di trattamento.

## 2. Cosa deve sapere prima di prendere IMODIUM

**Non prenda IMODIUM se:**

- è allergico al principio attivo o ad uno qualsiasi degli altri componenti di questo medicinale (elencati al paragrafo 6);
- è in gravidanza o se sta allattando;
- ha febbre alta e sangue nelle feci (segni di dissenteria acuta);
- soffre di un'infezione all'intestino chiamata colite ulcerosa;
- ha diarrea causata dall'uso di antibiotici (colite pseudomembranosa);
- ha un'infezione dell'intestino causata da batteri quali Salmonella, Shigella e Campilobacter;
- sta utilizzando farmaci che riducono i movimenti dell'intestino.

IMODIUM non deve essere somministrato ai bambini con meno di 6 anni di età.

## Avvertenze e precauzioni

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

Faccia particolare attenzione:

- se ha la diarrea il suo corpo perde liquidi e sali minerali: per ristabilire i livelli normali, può essere utile assumere soluzioni acquose a base di zucchero e sali;
- il trattamento con IMODIUM è solo sintomatico e non serve ad eliminare la causa del suo disturbo;
- se ha una funzionalità del fegato ridotta, si rivolga al medico o al farmacista prima di prendere IMODIUM.

Interrompa immediatamente il trattamento con

IMODIUM e consulti il medico:

- se ha l'AIDS e nota gonfiore dell'addome;
- se nota difficoltà nella defecazione (stipsi), gonfiore e/o dolore dell'addome.

Non prenda questo medicinale per usi differenti da quello previsto (vedere paragrafo 1) e non assuma mai una dose superiore a quella raccomandata (vedere paragrafo 3). Nei pazienti che hanno assunto una dose eccessiva di loperamide, principio attivo di IMODIUM, sono stati segnalati gravi problemi cardiaci (con sintomi tra cui un battito cardiaco rapido o irregolare).

Si rivolga al medico se non si sente meglio o se si sente peggio dopo 2 giorni di trattamento o se il disturbo si presenta ripetutamente.

## Bambini da 6 a 12 anni di età

IMODIUM deve essere usato sotto controllo medico.

## Altri medicinali e IMODIUM

Informi il medico o il farmacista se sta assumendo, ha recentemente assunto o potrebbe assumere qualsiasi altro medicinale. Questo è particolarmente importante se sta assumendo:

- chinidina (farmaco usato nei disturbi del ritmo del cuore);
- ritonavir (farmaco usato nelle infezioni dovute a virus);
- ketoconazolo ed itraconazolo (farmaci usati nelle infezioni dovute a funghi);
- gemfibrozil (farmaco che diminuisce i livelli di grassi nel sangue);
- desmopressina (farmaco usato ad esempio nel diabete di tipo 1);
- farmaci con effetti simili a quelli di IMODIUM;
- farmaci che accelerano o rallentano la peristalsi intestinale (per es. anticolinergici);
- farmaci che inibiscono il citocromo CYP450.

## Gravidanza e allattamento

Se è in gravidanza o se sta allattando con latte materno non assuma IMODIUM.

## Guida di veicoli e utilizzo di macchinari

IMODIUM può causare stanchezza, vertigini o stordimento. Faccia particolare attenzione prima di mettersi alla guida di veicoli o di utilizzare macchinari.

## IMODIUM 2 mg compresse orosolubili contiene aspartame.

Questo medicinale contiene una fonte di fenilalanina. Può esserle dannoso se è affetto da fenilchetonuria.

## IMODIUM 2 mg compresse orosolubili contiene l'aroma menta, il quale può contenere tracce di solfiti.

I solfiti possono raramente causare gravi reazioni di ipersensibilità e broncospasmo.

## 3. Come prendere IMODIUM

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.

## Adulti

Inizi il trattamento con 2 compresse (4 mg); se necessario, prosegua con 1 compressa (2 mg) dopo ogni evacuazione successiva di feci non formate.

La dose massima è di 8 compresse al giorno (16 mg).

<b>Gekofar</b>	IMODIUM 2 mg Comprese orosolubili	GUEST (cliente)		COUNTRY (nazione)
		SIZE (formato)		PROOF-READING (revisione)
LEAFLET (f.iii.)	ISSUE DATE (data creazione f.iii.)	160 x 300 mm	GEKOFAR GK0462	ITALIA C
	15/02/2022			WORK N. (n. lavoro) GK0462
1 COLOUR (1 colore)	BLACK	BACK (retro)		


 APPROVED TEXT

## FILE DI PROPRIETÀ GEKOFAR – VIETATA LA MANOMISSIONE

**Bambini e adolescenti** (età compresa tra i 6 e i 17 anni)

Inizi il trattamento con 1 compressa (2 mg); se necessario, prosegua con 1 compressa (2 mg) dopo ogni evacuazione successiva di feci non formate.

La dose massima deve essere calcolata in base al peso corporeo (3 compresse ogni 20 Kg), ma non deve superare le 8 compresse al giorno. Nei bambini da 6 a 12 anni di età, IMODIUM deve essere usato sotto controllo medico. Interrompa l'uso di IMODIUM quando le feci ritornano normali, o se non ha più movimenti intestinali da 12 ore o se ha difficoltà ad evacuare (stitichezza).

Non usi, comunque, IMODIUM per più di 2 giorni. Trascorso questo periodo senza risultati apprezzabili, interrompa il trattamento e consulti il medico.

**Modo di somministrazione**

Assuma IMODIUM compresse orosolubili per bocca (via orale), lasciando sciogliere la compressa sulla lingua per qualche secondo. La saliva scioglierà rapidamente la compressa senza necessità di bere acqua.

Le compresse orosolubili sono fragili. Per liberare la compressa dal blister:



- sollevi il bordo della pellicola di alluminio
- tiri la pellicola
- prema leggermente per far fuoriuscire la compressa.

Non spinga la compressa attraverso la pellicola del blister, per evitare che si rompa.

**Se prende più IMODIUM di quanto deve**

Se ha assunto troppo IMODIUM contatti immediatamente il medico o l'ospedale per un consiglio. I sintomi possono comprendere: aumento del battito cardiaco, battito cardiaco irregolare, alterazioni del battito cardiaco (questi sintomi possono avere conseguenze potenzialmente gravi e pericolose per la vita), rigidità muscolare, movimenti scoordinati, sonnolenza, difficoltà a urinare, respirazione debole, pupille contratte, torpore (depressione del sistema nervoso), difficoltà o impossibilità ad evacuare (stipsi o occlusione intestinale).

Tali effetti si verificano con maggiore probabilità nei bambini, soprattutto al di sotto dei 4 anni di età. Rispetto agli adulti, la reazione dei bambini a dosi elevate di IMODIUM è più forte. Se un bambino ne assume in quantità eccessive o manifesta alcuni tra i suddetti sintomi, contatti immediatamente un medico.

**4. Possibili effetti indesiderati**

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

**Smetta di prendere IMODIUM e consulti immediatamente il medico se nota:**

- reazioni allergiche gravi (reazioni anafilattiche o anafilattoidi) che possono manifestarsi con sfoghi della pelle, gonfiore delle mani, dei piedi, del viso, degli occhi, delle labbra, della gola, difficoltà respiratoria o brusco abbassamento della pressione del sangue;
- gonfiore dell'addome associato a dolore, nausea, vomito, impossibilità ad evacuare, segni di ostruzione intestinale o di megacolon;
- gravi eruzioni cutanee con arrossamento, esfoliazione e/o formazione di vesciche (es. Sindrome di Steven-Johnson, necrolisi tossica epidermica).

**Altri effetti indesiderati che potrebbero manifestarsi sono:**

Mal di testa (cefalea), capogiri, sonnolenza.

Difficoltà ad evacuare (stitichezza), nausea, presenza di gas nell'addome (flatulenza), gonfiore dell'addome. Dolore o malessere all'addome (soprattutto localizzato nella parte superiore dell'addome), bocca secca, vomito, cattiva digestione (dispepsia).

Eruzioni della cute, caratterizzate da bolle, macchie sulla pelle (orticaria) e/o prurito. Dolore alla lingua (glossodinia). Contrazione della pupilla (miosi). Diminuzione della diuresi (ritenzione urinaria). Arresto completo dei movimenti con distacco dalla realtà esterna (torpore), rallentamento delle funzioni mentali (riduzione del livello di coscienza), svenimento (perdita di coscienza), aumento del tono dei muscoli (ipertonia), disturbi della coordinazione dei muscoli, affaticamento.

**Segnalazione degli effetti indesiderati**

Se manifesta un qualsiasi effetto indesiderato, compresi quelli non elencati in questo foglio, si rivolga al medico o al farmacista. Lei può inoltre segnalare gli effetti indesiderati direttamente tramite il sistema nazionale di segnalazione all'indirizzo [www.aifa.gov.it/content/segnalazioni-reazioni-avverse](http://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 IMODIUM**

Tenere questo medicinale fuori dalla vista e dalla portata dei bambini. Conservare a temperatura non superiore a 25°C.

Non usi questo medicinale dopo la data di scadenza che è riportata sulla confezione. La data di scadenza si riferisce all'ultimo giorno di quel mese. 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 IMODIUM**

Il principio attivo è: loperamide cloridrato. Una compressa orosolubile contiene: 2 mg di loperamide cloridrato. Gli altri componenti sono: gelatina, mannitolo, aspartame, aroma menta, sodio bicarbonato.

**Descrizione dell'aspetto di IMODIUM e contenuto della confezione**

IMODIUM 2 mg compresse orosolubili è disponibile in astuccio contenente 12 compresse.

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio in Francia:**

JOHNSON & JOHNSON SANTE BEAUTE  
FRANCE -1 RUE CAMILLE DESMOULINS -  
92130 ISSY LES MOULINEAUX - FRANCIA

**Produttore**

JANSSEN -CILAG SPA - ITALIA  
JANSSEN-CILAG-VAL DE REUIL - FRANCIA

**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:**

- Ⓐ XPO Supply Chain Pharma Italy S.p.A. – Via Amendola, 1 – 20090 Calepio di Settala (MI)
- Ⓑ S.C.F. S.r.l. – Via Federico Barbarossa, 7 – 26824 Cavenago d'Adda (LO)
- Ⓒ De Salute S.r.l. – Via Biasini, 26 26015 Soresina (CR)

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

Questo foglio illustrativo è stato aggiornato a Dicembre 2019