

Prospect: Informații pentru consumator/pacient

LAVOMAX NEO 125 mg comprimate filmate *Tiloronum*

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să utilizați acest medicament, deoarece conține informații importante pentru dumneavoastră.

Luați întotdeauna acest medicament conform indicațiilor din acest prospect sau indicațiilor medicului dumneavoastră sau farmacistului.

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
- Întrebați farmacistul dacă aveți nevoie de mai multe informații sau recomandări.
- Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nementionate în acest prospect. Vezi pct. 4.
- Dacă nu vă simțiți mai bine sau vă simțiți mai rău, trebuie să vă adresați unui medic.

Ce găsiți în acest prospect:

1. Ce este Lavomax NEO și pentru ce se utilizează
2. Ce trebuie să știți înainte să luați Lavomax NEO
3. Cum să luați Lavomax NEO
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează Lavomax NEO
6. Conținutul ambalajului și alte informații

1. CE ESTE LAVOMAX NEO ȘI PENTRU CE SE UTILIZEAZĂ

Lavomax NEO se atribuie la grupa de medicamente: antivirale de uz sistemic; antivirale cu acțiune directă; alte antivirale; este un medicament antiviral, imunostimulant – inductor de sinteză al interferoanelor.

Substanța activă este tiloronul, un inductor sintetic, cu masă moleculară mică, al interferonului, care stimulează în organism sinteza tuturor tipurilor de interferoni (alfa, beta, gamma și lambda). Tiloronul manifestă acțiune imunomodulatoare și antivirală.

Lavomax NEO se utilizează în cadrul terapiei complexe la adulți de la 18 ani pentru tratamentul:

- gripei și a altor infecții respiratorii virale acute (IRVA);
- infecției cu herpes.

De asemenea, Lavomax NEO se utilizează pentru profilaxia gripei și a altor IRVA la adulți de la 18 ani.

2. CE TREBUIE SĂ ȘTIȚI ÎNAINTE SĂ LUAȚI LAVOMAX NEO

Nu utilizați Lavomax NEO, dacă:

- sunteți alergic (hipersensibil) la tiloron sau la oricare dintre celelalte componente ale acestui medicament (enumerat la pct. 6);
- sunteți gravidă sau alăptați;
- aveți vârsta sub 18 ani.

Atenționări și precauții

Înainte să luați Lavomax NEO, discutați cu medicul dumneavoastră sau farmacistul.

Copii și adolescenți

Lavomax NEO nu este indicat pentru utilizare la copii și adolescenți cu vârsta sub 18 ani.

Lavomax NEO împreună cu alte medicamente

Spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă luați, ați luat recent sau s-ar putea să luați orice alte medicamente, inclusiv dintre cele, eliberate fără prescripție medicală.

Lavomax NEO poate fi utilizat împreună cu antibiotice, precum și cu alte medicamente pentru tratamentul afecțiunilor virale și bacteriene.

Sarcina și alăptarea

Dacă sunteți gravidă sau alăptați, credeți că ați putea fi gravidă sau intenționați să rămâneți gravidă, adresați-vă medicului sau farmacistului pentru recomandări înainte de a lua acest medicament.

Sarcina

Lavomax NEO nu se recomandă în sarcină.

Alăptarea

La necesitatea utilizării medicamentului în perioada de lactație se va întrerupe alăptarea la sân.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

Lavomax NEO nu influențează negativ capacitatea de conducere a autovehiculelor și alte activități potențial periculoase, care necesită o concentrare sporită a atenției și reacții psihomotorii rapide.

Lavomax NEO conține colorantul galben amurg FCF (E 110)

Poate provoca reacții alergice.

3. CUM SĂ LUAȚI LAVOMAX NEO

Luați întotdeauna acest medicament exact așa cum este descris în acest prospect sau cum v-a spus medicul dumneavoastră sau farmacistul. Discutați cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul dacă nu sunteți sigur.

Doze recomandate

Pentru tratamentul gripei și altor IRVA

Câte 1 comprimat (125 mg) o dată pe zi în zilele 1, 2, 4, 6, 8, 10 de tratament.

La o cură de tratament sunt necesare 6 comprimate (750 mg).

Pentru tratamentul infecției herpetice

Câte 1 comprimat (125 mg) o dată pe zi în zilele 1 și 2 de tratament, ulterior câte 1 comprimat (125 mg) o dată pe zi peste o zi (zilele 4, 6, 8, 10, 12, 14, 16, 18 de tratament sau mai mult, în funcție de durata tratamentului).

La o cură de tratament sunt necesare 10-20 comprimate (1,25-2,5 g).

Pentru profilaxia gripei și altor IRVA

Câte 1 comprimat (125 mg) o dată pe săptămână timp de 6 săptămâni.

La o cură profilactică sunt necesare 6 comprimate (750 mg).

În tratamentul gripei și altor IRVA în caz de persistență a simptomelor mai mult de 4 zile e necesar de consultat medicul.

Mod de administrare:

Medicamentul se administrează oral, după mese.

Dacă luați mai mult Lavomax NEO decât trebuie

Dacă ați administrat o doză mai mare de Lavomax NEO, decât a fost necesar, adresați-vă medicului dumneavoastră.

Dacă uitați să luați Lavomax NEO

Nu luați o doză dublă pentru a compensa doza uitată.

Luați medicamentul imediat ce v-ați amintit.

Dacă încetați să utilizați Lavomax NEO

Dacă aveți orice întrebări suplimentare cu privire la acest medicament, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

4. REACȚII ADVERSE POSIBILE

Ca toate medicamentele, acest medicament poate provoca reacții adverse, cu toate că nu apar la toate persoanele.

Următoarele reacții adverse se pot manifesta în mod divers la fiecare pacient în parte și nu exclude necesitatea consultării medicului:

Cu frecvență necunoscută (care nu pot fi estimate din datele disponibile):

- reacții alergice;
- disconfort abdominal, care poate fi asociat cu pirozis, greață, eructații, balonarea abdomenului, diaree (manifestări dispeptice);
- frisoane tranzitorii.

Raportarea reacțiilor adverse

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nementionate în acest prospect. De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse direct prin intermediul sistemului național de raportare, ale cărui detalii sunt publicate pe web-site-ul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale: www.amdm.gov.md sau e-mail: farmacovigilenta@amdm.gov.md.

Raportând reacțiile adverse, puteți contribui la furnizarea de informații suplimentare privind siguranța acestui medicament.

5. CUM SE PĂSTREAZĂ LAVOMAX NEO

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.

A se păstra la temperaturi sub 25 °C.

Nu utilizați acest medicament după data de expirare înscrisă pe cutie sau blister după EXP. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

Nu aruncați niciun medicament pe calea apei sau a reziduurilor menajere. Întrebați farmacistul cum să aruncați medicamentele pe care nu le mai folosiți. Aceste măsuri vor ajuta la protejarea mediului.

6. CONȚINUTUL AMBALAJULUI ȘI INFORMAȚII SUPPLEMENTARE

Ce conține Lavomax NEO

Substanța activă este tiloron dihidroclorid.

Fiecare comprimat filmat conține tiloron dihidroclorid – 125 mg.

Celelalte componente sunt: nucleu: amidon de cartofi, celuloza microcristalină, povidonă K30, croscarmeloză sodică, stearat de calciu; *film:* alcool polivinilic, dioxid de titan, macrogol 4000, colorant galben de chinolină (E 104), colorant galben amurg FCF (E110), colorant oxid galben de fier, talc.

Cum arată Lavomax NEO și conținutul ambalajului

Lavomax NEO se prezintă sub formă de comprimate filmate rotunde, biconvexe, de culoare galbenă. În secțiune transversală nucleul comprimatului este de culoare oranj.

Lavomax NEO este disponibil în cutii cu 1 sau 2 blistere a câte 3 comprimate filmate sau cutii cu 1 blister a câte 10 comprimate filmate.

Deținătorul certificatului de înregistrare și fabricantul

Deținătorul certificatului de înregistrare

SA „Nijfarm”, Rusia
str. Salganskaya, 7,
603105, or. Nijni Novgorod.

Fabricantul

SRL „Hemofarm”, Rusia
autostrada Kiev, 62, or. Obninsk,
249035, regiunea Kaluga.

Acest prospect a fost revizuit în februarie 2025.

Informații detaliate privind acest medicament sunt disponibile pe site-ul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (AMDM) <http://nomenclator.amdm.gov.md/>