

**EPICOGEL**  
Suspensie orală.**Compozitie**

100 ml suspensie orală conțin hidroxid de aluminiu gel uscat 8,1 g, hidroxid de magneziu 2 g, simeticonă 2,5 g și excipienți: acid citric anhidru, acid clorhidric, peroxid de hidrogen, ulei de mentă, manitol, p-hidroxibenzoat de metil sodic, p-hidroxibenzoat de propil, zaharină sodică, sorbitol soluție 70%, apă purificată.

**Grupa farmacoterapeutică:** Antiacide cu antiflatulente

**Indicatii terapeutice**

Tratamentul simptomatic al gastralgiei și flatulenței.

**Contraindicatii**

Datorită conținutului în magneziu, *Epicogel* este contraindicat la bolnavii cu insuficiență renală severă.

**Interactiuni**

Administrarea concomitentă cu chinidina sau salicilații poate determina creșterea concentrației plasmatică a acestora (alcalinizarea urinei le micșorează eliminarea) cu risc de supradozaj

Administrarea concomitentă pe cale orală de *Epicogel* și: unele antibiotice (tetraciline, fluorochinolone, chimioterapice antituberculoase – etambutol și izoniazidă, lincosamide), antihistaminice blocante H<sub>2</sub>, blocante β adrenergice (atenolol, metoprolol, propranol etc.), clorochină, digoxină, difosfonați, săruri de fier, florură de sodiu, glucocorticoizi, indometacină, ketoconazol, neuroleptice fenotiazinice, penicilamină, micșorează absorbția digestivă a acestora. Se recomandă ca *Epicogel* să se administreze la interval mai mare de 2 ore de aceste produse medicamentoase.

**Atenționări speciale**

La bolnavii cu insuficiență renală și la cei dializați cronic este necesară prudență din cauza posibilității acumulării de aluminiu cu riscuri toxice.

*Sarcina și alăptarea*

Înainte utilizării produsului *Epicogel* se recomandă consultarea medicului.

*Capacitatea de a conduce vehicule sau de a folosi utilaje*

*Epicogel* nu influențează capacitatea de a conduce vehicule sau de a folosi utilaje.

**Doze și mod de administrare**

Doza uzuală este de 1-3 măsuri dozatoare (5-15ml) suspensie orală în timpul durerii.

A se agita înainte de fiecare utilizare.

**Reactii adverse**

În funcție de doze sunt posibile modificări ale tranzitului intestinal (constipație prin hidroxidul de aluminiu, diaree prin hidroxidul de magneziu).

Tratamentul îndelungat cu doze mari poate fi cauză de carență fosfatică cu osteoporoză, hipercalcemie și nefrolitiază secundară (prin hidroxidul de aluminiu).

**Supradozaj**

Supradozajul este favorizat de insuficiența renală care poate determina acumularea de cantități toxice de aluminiu și magneziu.

**Păstrare**

A nu se utiliza după data de expirare înscrisă pe ambalaj.

Nu sunt necesare condiții speciale de păstrare.

A nu se lăsa la îndemâna copiilor.

**Ambalaj**

Cutie cu un flacon a 125 ml și măsură dozatoare.

**Responsabil cu eliberarea seriei produsului finit**

FELSIN FARM S.R.L.

Str. Drumul Piscul Cerbului, nr. 20-28, etaj P

Camerele 1-9 și etaj, sector 1, București, România

**Deținătorul autorizației de punere de piață**

E.I.P.I.CO MED S.R.L.

B-dul Unirii nr. 6, Bloc 8C, Scara 1, Etaj 3, Ap. 9

Sector 4, București, România

**Data ultimei verificări a prospectului**

Februarie, 2012