

Cerutin 100mg + 25mg, 125 tabletek

Cena: 9,99 zł



Opis słownikowy

Dawka	0,1g+0,025g
Opakowanie	125 tabl. (5x25)
Postać	tabl.powl.
Producent	POLFARMEX S.A.
Rejestracja	LEK
Substancja czynna	Ascorbic acid, Rutosidum

Opis produktu

Opis leku:

NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO

CERUTIN, 100 mg + 25 mg, tabletki powlekane

SKŁAD JAKOŚCIOWY I ILOŚCIOWY

Jedna tabletki powlekana zawiera 100 mg kwasu askorbowego (Acidum ascorbicum) i 25 mg rutozydu trójwodnego (Rutosidum trihydricum).

Substancja pomocnicza o znanym działaniu: laktoza jednowodna 1,90 mg w tabletkce.

Pełny wykaz substancji pomocniczych, patrz punkt 6.1.

POSTAĆ FARMACEUTYCZNA

Tabletka powlekana

Tabletki powlekane barwy żółtej, okrągłe, obustronnie wypukłe.

Wskazania do stosowania

w stanach niedoboru witaminy C i rutozydu – wspomaganie odporności organizmu;
uszczelnienie naczyń włosowatych – zapobieganie przeziębieniom i łagodzenie objawów grypy.

Dawkowanie i sposób podawania

Doustnie.

Dorośli

Profilaktycznie: 1 do 2 tabletek na dobę

W stanach niedoboru witaminy C: 1 do 2 tabletek 2 do 4 razy na dobę

Dzieci i młodzież

Profilaktycznie: do 12 lat: 1 tabletkę na dobę

od 12 do 18 lat: 1 do 2 tabletek na dobę

W stanach niedoboru witaminy C: do 12 lat: 1 do 2 tabletek 2 razy na dobę

od 12 do 18 lat: 1 do 2 tabletek 2 do 4 razy na dobę

Należy stosować wyłącznie u dzieci, które potrafią połknąć tabletkę.

Przeciwwskazania

Nadwrażliwość na substancje czynne lub na którąkolwiek substancję pomocniczą wymienioną w punkcie 6.1. ulotki

Specjalne ostrzeżenia i środki ostrożności dotyczące stosowania

Produkt leczniczy należy ostrożnie stosować u pacjentów z zaburzeniami syntezy hemoglobiny i hemochromatozą. Witamina C w dużych dawkach może powodować nasilenie wydalania kwasu szczawowego, dny, kamicy moczanowej, cystynurii, hipokaliemii, hiperkalcemii. Należy unikać stosowania dużych dawek kwasu askorbowego u pacjentów z nadmiernym wchłanianiem żelaza z przewodu pokarmowego.

Nie zaleca się równoczesnego stosowania rutyny i suflatiazolu z uwagi na zwiększenie ryzyka uszkodzenia naczyń krwionośnych i krwotoków.

Produkt leczniczy zawiera laktozę. Produkt nie powinien być stosowany u pacjentów z rzadko występującą dziedziczną nietolerancją galaktozy, niedoborem laktazy (typu Lapp) lub zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy.

PODMIOT ODPOWIEDZIALNY POSIADAJĄCY POZWOLENIE NA DOPUSZCZENIE DO OBROTU

POLFARMEX S.A.

ul. Józefów 9

99-300 Kutno

Przed użyciem zapoznaj się z ulotką, która zawiera wskazania, przeciwwskazania, dane dotyczące działań niepożądanych, dawkowanie oraz informacje dotyczące stosowania produktu leczniczego bądź skonsultuj się z lekarzem lub farmaceutą, gdyż każdy lek niewłaściwie stosowany zagraża Twojemu życiu lub zdrowiu.