

**FOGLIO ILLUSTRATIVO:
INFORMAZIONI PER L'UTILIZZATORE**

**Perenterol® forte
Capsule 250 mg**

Saccharomyces cerevisiae HANSEN CBS 5926-Lievito secco

Per bambini a partire dai 2 anni e adulti

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

Prenda 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 un qualsiasi effetto indesiderato, inclusi quelli 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 due giorni.

Contenuto di questo foglio

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

1. Cos'è Perenterol® forte e a cosa serve?

Perenterol® forte è un medicinale contenente 250 mg di lievito secco da *Saccharomyces cerevisiae* HANSEN CBS 5926 (anche denominato *Saccharomyces boulardii* nella terminologia medica) da assumere in caso di diarrea e acne.

Perenterol® forte si usa per:

- il trattamento dei disturbi in caso di diarrea acuta.
- la prevenzione e il trattamento dei disturbi della diarrea del viaggiatore e della diarrea da nutrizione con sonda.
- il trattamento coadiuvante nelle forme persistenti di acne.

2. Cosa deve sapere prima di prendere Perenterol® forte

Non prenda Perenterol® forte

- se è allergico al lievito o ad uno qualsiasi degli altri componenti di questo medicinale (elencati al paragrafo 6).
- se ha un catetere venoso centrale.
- nei pazienti immunosoppressi o ricoverati in ospedale (a causa di una grave malattia o di un disturbo/indebolimento del sistema immunitario).

In ogni caso, l'automedicazione non è consentita nei lattanti e nei bambini sotto i 2 anni; in caso di diarrea nei lattanti e nei bambini sotto i 2 anni, occorre consultare il medico.



Avvertenze e precauzioni

Si rivolga al medico o al farmacista prima di prendere Perenterol® forte se soffre di gravi malattie sottostanti, in particolare dell'apparato gastrointestinale.

Se la diarrea dura più di 2 giorni o è frammista a sangue, o in caso di aumento della temperatura corporea, consulti un medico.

In presenza di diarrea, la misura terapeutica principale consiste nella sostituzione di liquidi e sali (elettroliti), in particolare nei bambini. In caso di peggioramento o mancato miglioramento dell'acne, consulti un medico.

Se vengono effettuati esami microbiologici delle feci durante il trattamento con Perenterol® forte, lei stesso o il medico deve informare il laboratorio, perché altrimenti il trattamento può dare origine a risultati falsamente positivi.

Altri medicinali e Perenterol® forte

Non assuma contemporaneamente medicinali contro le infezioni da funghi (antimicotici) che agiscono nell'apparato gastrointestinale. In caso contrario, il successo del trattamento con Perenterol® forte può essere compromesso.

Ricordare che questa possibilità esiste anche per medicinali utilizzati recentemente.

Informi il medico o il farmacista se sta assumendo, ha recentemente assunto o potrebbe assumere qualsiasi altro medicinale.

Perenterol® forte con cibi, bevande e alcol

Non deve assumere Perenterol® forte insieme all'alcol.

Gravidanza e allattamento

Nell'uso comune del lievito come alimento non sono finora stati riscontrati rischi per l'uso durante la gravidanza e l'allattamento. Non sono disponibili risultati di analisi sperimentali per *Saccharomyces boulardii*. Pertanto, il medicinale non va utilizzato durante la gravidanza e l'allattamento.

Guida di veicoli e utilizzo di macchinari

Non devono essere adottate precauzioni particolari.

Perenterol® forte contiene lattosio

Pertanto, se il medico le ha diagnosticato una intolleranza ad alcuni zuccheri, lo consulti prima di prendere Perenterol® forte.

3. Come prendere Perenterol® forte

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.

Salvo diversa prescrizione del medico, la dose abituale nei bambini a partire dai 2 anni e negli adulti è:

- per il trattamento della diarrea acuta, 1 capsula di Perenterol® forte 1-2 volte al giorno (equivalente a 250-500 mg di lievito secco da *Saccharomyces boulardii* al giorno).
- per la prevenzione della diarrea del viaggiatore, a partire da 5 giorni prima della partenza, 1 capsula di Perenterol® forte 1-2 volte al giorno (equivalente a 250-500 mg di lievito secco da *Saccharomyces boulardii* al giorno).
- nella diarrea da nutrizione con sonda, somministrare ogni giorno il contenuto di 3 capsule di Perenterol® forte in 1,5 litri di soluzione nutrizionale, equivalente a 750 mg di lievito secco da *Saccharomyces boulardii*).
- nell'acne, 1 capsula di Perenterol® forte 3 volte al giorno (equivalente a 750 mg di lievito secco da *Saccharomyces boulardii* al giorno).

Modo di somministrazione

Innanzitutto, staccare un singolo pozzetto del blister e rimuovere con attenzione la pellicola, iniziando da un angolo, fino a esporre completamente la capsula nel pozzetto. Ora è possibile prelevare la capsula dal pozzetto. Non premere sul blister per far fuoriuscire la capsula, perché questa potrebbe rompersi. Per prelevare altre capsule, ripetere questa operazione.

Assumere la capsule prima dei pasti, senza masticarle, con una quantità sufficiente di liquido (preferibilmente un bicchiere d'acqua).

Per facilitare l'assunzione, per esempio nei bambini, è possibile aprire la capsula tirando in corrispondenza delle due estremità. Il contenuto della capsula può essere miscelato con alimenti o bevande. Le bevande o gli alimenti non devono essere troppo caldi o ghiacciati (temperatura ambiente).

Durata della somministrazione

In linea di principio non esistono limitazioni alla durata di assunzione dei preparati a base di lievito. Osservare comunque le "Avvertenze e precauzioni" nel paragrafo 2. e il paragrafo 4. "Possibili effetti indesiderati".

- In caso di diarrea, proseguire il trattamento ancora per qualche giorno dopo la scomparsa dei disturbi.
- Per il trattamento coadiuvante nelle forme croniche di acne, si raccomanda di assumere il medicinale per alcune settimane.

Se crede che l'effetto di Perenterol® forte sia troppo forte o troppo debole, si rivolga al medico o al farmacista.

Se prende più Perenterol® forte di quanto deve

Se accidentalmente ha preso una o due capsule più del previsto, in genere non deve temere effetti negativi.

In caso di sovradosaggio marcato di questo medicinale, gli effetti indesiderati possono essere potenziati (vedere paragrafo 4. "Possibili effetti indesiderati"). In tal caso, consulti un medico.

Se dimentica di prendere Perenterol® forte

Non prenda una quantità doppia se ha dimenticato l'assunzione precedente.

4. Possibili effetti indesiderati

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

Effetto indesiderato *molto raro* (può interessare fino a 1 persona trattata su 10.000):

- Passaggio dei lieviti nella circolazione del sangue (fungemia).

Non nota: la frequenza non può essere definita sulla base dei dati disponibili:

- L'assunzione può causare flatulenze.
- Possono inoltre manifestarsi reazioni di ipersensibilità quali prurito, orticaria, eruzione cutanea localizzata o su tutto il corpo (esantema locale o generalizzato) nonché gonfiore della pelle e delle mucose, soprattutto al viso (edema di Quincke). Inoltre, sono stati osservati respiro affannoso e shock allergico.

Se osserva una di queste reazioni di ipersensibilità, in particolare gonfiore delle mucose al viso (edema di Quincke), respiro affannoso o segni di shock allergico, interrompa immediatamente l'assunzione di questo medicinale e informi (subito) un medico, in modo che possa valutare l'entità delle reazioni e decidere in merito a eventuali misure necessarie.

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 Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte, Abt. Pharmakovigilanz, Kurt-Georg-Kiesinger Allee 3, D-53175 Bonn, sito web: <http://www.bfarm.de>. Segnalando gli effetti indesiderati può contribuire a fornire maggiori informazioni sulla sicurezza di questo medicinale.

5. Come conservare Perenterol® forte

Conservi questo medicinale fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.
Non usi questo medicinale dopo la data di scadenza che è riportata sul blister e sulla scatola dopo "Scad." La data di scadenza si riferisce all'ultimo giorno di quel mese.

6. Contenuto della confezione e altre informazioni

Cosa contiene Perenterol® forte

- Il principio attivo è: *Saccharomyces cerevisiae* HANSEN CBS 5926-Lievito secco.
1 capsula rigida contiene 250 mg di lievito secco da *Saccharomyces cerevisiae* HANSEN CBS 5926 (anche denominato *Saccharomyces boulardii* nella terminologia medica), equivalenti ad almeno $1,8 \times 10^{10}$ cellule vitali/g di liofilizzato.
- Gli altri componenti sono lattosio monoidrato, magnesio stearato (Ph.Eur.), gelatina, sodio dodecilsolfato, colorante: biossido di titanio (E 171).

Descrizione dell'aspetto di Perenterol® forte e contenuto della confezione

Le capsule di Perenterol® forte 250 mg sono capsule rigide bianche, opache
Perenterol® forte è disponibile in confezioni da 10, 20, 30, 50, 60, 100 capsule rigide.
È possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio e produttore

Medice Arzneimittel Pütter GmbH & Co. KG
Kuhloweg 37
D-58638 Iserlohn
Tel.: 02371 937-0
Fax: 02371 937-106
E-Mail: info@medice.de

Questo foglio illustrativo è stato aggiornato nel gennaio 2018.

