

DIARSTOP*20 cps 1,5 mg

Marchio: GIULIANI
Codice Min.: 028466011
Link: [clicca qui per acquistare](#)



DENOMINAZIONE DIARSTOP 1,5 MG CAPSULE
RIGIDE CATEGORIA FARMACOTERAPEUTICA Antidiarroico (antipropulsivo). Un farmaco che rallenta la motilità intestinale.
PRINCIPI ATTIVI Ogni capsula contiene: loperamide cloridrato 1,5 mg.
ECCIPIENTI Lattosio monoidrato, amido di mais, talco, magnesio stearato, gelatina, glicerina, eritrosina (E 127), indigotina (E 132), ossido di ferro giallo (E 172), ossido di ferro nero (E 172), titanio diossido.
INDICAZIONI Questo farmaco è indicato per il trattamento sintomatico delle diarree acute.
CONTROINDICAZIONI/EFF. SECONDARI Ipersensibilità al principio attivo o ad uno qualsiasi degli eccipienti. Gravidanza ed

allattamento. È controindicato nei bambini al di sotto dei 12 anni. Non deve essere impiegato nei casi in cui debba essere mantenuta una normale motilità intestinale.
POSOLOGIA Posologia. Adulti: la dose iniziale raccomandata è 2 capsule da assumere nello stesso momento, una dopo l'altra. In seguito alla dose iniziale assumere 1 capsula dopo ogni evacuazione di feci molli (non formate). Dose massima giornaliera è di 8 capsule. Le capsule non devono essere masticate, ma degluite con poca acqua o altra bevanda. Non superare le dosi consigliate. Attenzione: non usare per più di due giorni. Trascorso questo periodo senza risultati apprezzabili, interrompere il trattamento e consultare il medico. Diminuire la dose man mano che si normalizzano le feci e interrompere il trattamento in caso di stipsi. Popolazione pediatrica: l'uso di questo medicinale è controindicato nei bambini al di sotto dei 12 anni.
CONSERVAZIONE Nessuna istruzione particolare.
AVVERTENZE Ipersensibilità al principio attivo o ad uno qualsiasi degli eccipienti. In associazione al sovradosaggio, sono stati segnalati eventi cardiaci tra cui il prolungamento dell'intervallo QT e quello del complesso QRS, torsione di punta. Alcuni casi hanno avuto esito fatale. Il sovradosaggio può rendere manifesta la sindrome di Brugada. È opportuno che i pazienti non superino la dose raccomandata e/o non protraggano la durata della terapia. Popolazione pediatrica. Tenere il medicinale fuori della portata dei bambini, poiché un'ingestione accidentale in età infantile, specie al di sotto dei 4 anni, può causare stitichezza e depressione del sistema nervoso centrale con sonnolenza e rallentamento del respiro. In tal caso il paziente va tenuto sotto osservazione per 48 ore da parte del medico, per evidenziare un eventuale aggravamento della depressione del sistema nervoso centrale. Informazioni importanti su alcuni eccipienti. I pazienti affetti da rari problemi ereditari di intolleranza al galattosio, da deficit totale di lattasi, o da malassorbimento di glucosio-galattosio, non devono assumere questo medicinale.
INTERAZIONI Possibili interazioni si possono verificare con farmaci che rallentano la peristalsi intestinale (ad esempio anticolinergici), in quanto gli effetti di loperamide potrebbero esserne potenziati. Si sconsiglia l'uso concomitante di inibitori

del citocromo CYP450 e di inibitori della glicoproteina P. EFFETTI INDESIDERATI Non sono stati osservati effetti secondari ad eccezione di qualche raro caso di modesta dolorabilità addominale e bocca secca. Segnalazione delle reazioni avverse sospette. La segnalazione delle reazioni avverse sospette che si verificano dopo l'autorizzazione del medicinale è importante, in quanto permette un monitoraggio continuo del rapporto beneficio/rischio del medicinale. Agli operatori sanitari è richiesto di segnalare qualsiasi reazione avversa sospetta tramite il sistema nazionale di segnalazione all'indirizzo <http://www.agenziafarmaco.gov.it/content/come-segnalare-una-sospetta-reazione-avversa>

GRAVIDANZA E ALLATTAMENTO Il prodotto è controindicato nelle donne in stato di gravidanza e durante l'allattamento.