

ENDOLAC*orale sosp polv 10 bust 10.000.000 UFC + 5.000.000 UFC + 4.000.000.000 UFC

Marchio: PROGE FARM SRL
Codice Min.: 033968013
Link: [clicca qui per acquistare](#)

DENOMINAZIONE ENDOLAC 10.000.000 UFC - 5.000.000 UFC - 4.000.000.000 UFC POLVERE PER SOSPENSIONE ORALE. **CATEGORIA** FARMACOTERAPEUTICA Microrganismi antidiarroici. **PRINCIPI ATTIVI** Ogni bustina contiene: Lactobacillus acidophilus P-18806 almeno 1×10^7 UFC, Lactobacillus delbrueckii P-18805 almeno 5×10^6 UFC, Streptococcus thermophilus P-18807 almeno 4×10^9 UFC. **ECCIPIENTI** Acido silicico, sodio saccarinato, aroma banana polvere, aroma albicocca polvere, maltodestrine, crioprotettore (Latte scremato, saccarosio, sorbitolo, sodio ascorbato, tween 80), lattosio non più di 270 mg. **INDICAZIONI** Sindromi dismicrobiche intestinali: sindromi diarroiche da alterata flora batterica (diarrea, enteriti aspecifiche, coliti); dismicrobismo intestinale da antibiotici. **CONTROINDICAZIONI/EFF. SECONDARI** Ipersensibilità ai principi attivi o ad uno qualsiasi degli eccipienti, o alle sostanze strettamente correlate dal punto di vista chimico. Ipersensibilità accertata ad uno dei costituenti del latte. **POSOLOGIA** Adulti: 1 - 2 bustine al dì. Popolazione pediatrica. Non ci sono dati disponibili. **Modo di somministrazione.** Sciogliere il contenuto della/e bustina/e in poca acqua oppure in una piccola quantità di acqua zuccherata o latte. **CONSERVAZIONE** Conservare il prodotto a temperatura compresa tra + 2 gradi C e + 8 gradi C. L'occasionale e breve permanenza a temperatura ambiente non compromette in modo significativo l'attività del prodotto. **AVVERTENZE** In ragione della bassa quantità di lattosio contenuta nel prodotto e della sua associazione con batteri capaci di metabolizzarlo, l'utilizzo del prodotto da parte di individui intolleranti al lattosio, non dovrebbe comportare la comparsa di sintomi legati all'intolleranza al lattosio. Tuttavia, i pazienti affetti da rari problemi ereditari di intolleranza al galattosio, da deficit totale di lattasi, o da malassorbimento di glucosio e galattosio, non devono assumere questo medicinale. I pazienti con un'accertata allergia ad uno dei componenti del latte non dovrebbero utilizzare prodotti a base di Batteri lattici. Il farmaco contiene saccarosio, pertanto i pazienti affetti da rari problemi ereditari di intolleranza al fruttosio, da malassorbimento di glucosio-galattosio, o da insufficienza di sucralasi- isomaltasi, non devono assumere questo medicinale. Il farmaco contiene sorbitolo, l'effetto additivo della co-somministrazione di medicinali contenenti sorbitolo (o fruttosio) e l'assunzione giornaliera di sorbitolo (o fruttosio) con la dieta deve essere considerato. Il contenuto di sorbitolo in medicinali per uso orale può modificare la biodisponibilità di altri medicinali per uso orale co-somministrati. I batteri contenuti sono sensibili ai principali antibiotici. Per questo il farmaco deve essere assunto almeno tre ore dopo la somministrazione di antibiotici. **Popolazione pediatrica** Non ci sono dati disponibili. **INTERAZIONI** Non sono note interazioni medicamentose con altri farmaci. **EFFETTI INDESIDERATI** Non sono riportate in letteratura segnalazioni di effetti indesiderati con l'impiego del farmaco. Segnalare qualsiasi reazione avversa sospetta tramite il sistema nazionale di segnalazione. **GRAVIDANZA E ALLATTAMENTO** Non esistono particolari limitazioni.