

## ENTEROGERMINA\*orale sosp 9 bust 6 mld/2 g

**Marchio:** ENTEROGERMINA  
**Codice Min.:** 013046115  
**Link:** [clicca qui per acquistare](#)

**DENOMINAZIONE** ENTEROGERMINA 6 MILIARDI/2 G POLVERE ORALE **CATEGORIA** FARMACOTERAPEUTICA Antidiarroici, antinfiammatori ed antimicrobici intestinali. **PRINCIPI ATTIVI** Ogni bustina contiene 6 miliardi di spore di Bacillus clausii poliantibiotico resistente. Eccipiente con effetti noti: sorbitolo (E420) 2,28mg (vedere paragrafo 4.4). Per l'elenco completo degli eccipienti, vedere paragrafo 6.1. **ECCIPIENTI** Cellulosa microcristallina, xilitolo, silice colloidale anidra, aroma arancia (contenente aromi naturali, maltodestrina, gomma di acacia (E414), sorbitolo (E420), butilidrossianisolo (E320)). **INDICAZIONI** Cura e profilassi del dismicrobismo intestinale e conseguenti disvitaminosi endogene. Terapia coadiuvante il ripristino della flora microbica intestinale, alterata nel corso di trattamenti antibiotici o chemioterapici. **CONTROINDICAZIONI/EFF. SECONDARI**ipersensibilita' al principio attivo o ad uno qualsiasi degli eccipienti elencati al paragrafo 6.1. **POSODOLOGIA** Posologia. **Adulti:** 1 bustina al giorno. **Popolazione pediatrica:** Enterogermina 6 miliardi e' indicata solo nei pazienti adulti. **Modo di somministrazione:** la polvere puo' essere sciolta direttamente in bocca con la saliva e non e' necessario assumerla insieme ad acqua o altro liquido. Questo medicinale e' per esclusivo uso orale. **CONSERVAZIONE** Questo medicinale non richiede alcuna condizione particolare di conservazione. **AVVERTENZE** Avvertenze speciali. **Batteriemia/sepsi:** dopo l'immissione in commercio sono stati segnalati casi di batteriemia, setticemia e sepsi in pazienti immunocompromessi o gravemente malati e in neonati pretermine. Nel caso di alcuni pazienti malati in condizioni critiche, l'esito e' stato fatale. Enterogermina deve essere evitato in questi gruppi di pazienti (vedere paragrafo 4.8). Questo medicinale e' solo per uso orale. Non iniettare o somministrare per altre vie. Un uso non corretto del medicinale ha provocato reazioni anafilattiche gravi come shock anafilattico. Questo medicinale contiene 2,28 mg di sorbitolo per bustina equivalente a 0,00114 mg sorbitolo /mg. **Precauzioni d'impiego:** nel corso di terapia antibiotica si consiglia di somministrare il preparato nell'intervallo fra l'una e l'altra somministrazione di antibiotico. **INTERAZIONI** Non sono stati effettuati studi di interazione. **EFFETTI INDESIDERATI** Durante il trattamento con questo medicinale sono stati osservati i seguenti effetti indesiderati, classificati secondo la classificazione MedDRA per classe di organi e in base alle seguenti classi di frequenza: molto comune ( $\geq 1/10$ ); comune ( $\geq 1/100, = 1/1.000, = 1/10.000$ ), **GRAVIDANZA E ALLATTAMENTO** Gravidanza: non sono disponibili dati relativi all'uso di Enterogermina in donne in gravidanza; pertanto non e' possibile trarre conclusioni sulla sicurezza dell'uso di Enterogermina durante la gravidanza. Enterogermina deve essere usata durante la gravidanza solo se i potenziali benefici per la madre superano i potenziali rischi, compresi quelli per il feto. Allattamento: non sono disponibili dati relativi all'uso di Enterogermina durante l'allattamento relativamente alla composizione del latte materno e agli effetti sul bambino. Non e' possibile trarre conclusioni sulla sicurezza dell'uso di Enterogermina durante l'allattamento. Enterogermina deve essere usata durante l'allattamento solo se i potenziali benefici per la madre superano i potenziali rischi,

compresi quelli per il bambino allattato al seno. Fertilita': non sono disponibili dati sull'effetto di Enterogermina sulla fertilita' umana.