

CAPILLAREMA 75 mg capsule rigide

aminaftone

CATEGORIA FARMACOTERAPEUTICA

Sostanze capillaroprotettrici.

INDICAZIONI TERAPEUTICHE

Stati di fragilità capillare.

CONTROINDICAZIONI

Ipersensibilità al principio attivo o ad uno qualsiasi degli eccipienti.

Soggetti con deficit di glucosio-6 -fosfato deidrogenasi (favismo), a causa del rischio di anemia emolitica.

Gravidanza e allattamento (vedi Avvertenze speciali: Gravidanza e allattamento).

PRECAUZIONI PER L'USO

Vedi avvertenze speciali.

INTERAZIONI

L'aminaftone non interferisce con i derivati cumarinici, né con le sostanze antifibrinolitiche. Sperimentalmente è stata notata una parziale inibizione dell'attività eparinica.

AVVERTENZE SPECIALI

L'aminaftone, che viene eliminato in parte con le urine, può conferire alle stesse una leggera colorazione rossa.

Gravidanza ed allattamento

Chiedere consiglio al medico o al farmacista prima di prendere qualsiasi medicinale

Gravidanza

Non sono disponibili dati per aminaftone su pazienti in gravidanza. Pertanto, l'uso di CAPILLAREMA è controindicato in gravidanza.

Allattamento

Non è noto se aminaftone venga escreto nel latte materno; pertanto l'uso durante l'allattamento al seno è controindicato.

Effetti sulla capacità di guidare veicoli e sull'uso di macchinari

Non sono stati effettuati studi sulla capacità di guidare veicoli e sull'uso di macchinari; non sono noti tuttavia effetti negativi di CAPILLAREMA su queste funzioni.

DOSE, MODO E TEMPO DI SOMMINISTRAZIONE

ADULTI

1 capsula due volte al giorno, anche per periodi prolungati. La dose giornaliera può essere elevata a 1 capsula tre volte al giorno, nei casi più gravi.

BAMBINI

Non vi sono sufficienti dati clinici sull'uso di CAPILLAREMA nei bambini nell'indicazione terapeutica approvata.

SOVRADOSAGGIO

Non sono stati riportati casi di sovradosaggio con l'uso di aminaftone, quindi non sono disponibili esperienze in merito. Se si verificano casi di sovradosaggio, il paziente deve essere monitorato e il trattamento deve essere diretto alla gestione dei sintomi.

EFFETTI INDESIDERATI

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

Reazioni avverse al medicinale sono state segnalate molto raramente, tra cui rarissimi casi di crisi emolitica in soggetti con deficit di glucosio-6-fosfato deidrogenasi (favismo), nei quali il farmaco è controindicato.

Le reazioni avverse segnalate, derivanti essenzialmente da studi clinici, sono elencate di seguito, per classificazione sistemica organica e frequenza.

La frequenza è definita come: molto comune ($\geq 1/10$), comune ($\geq 1/100$, $< 1/10$), non comune ($\geq 1/1.000$, $< 1/100$), raro ($\geq 1/10.000$, $< 1/1.000$), molto raro ($< 1/10.000$).

Patologie del sistema emolinfopoietico	Molto raro: anemia emolitica (nei soggetti con deficit di G6PD)
Disturbi del sistema immunitario	Molto raro: ipersensibilità.
Patologie del sistema nervoso	Non comune: cefalea, capogiro.
Patologie gastrointestinali	Comune: dispepsia. Non comune: dolore addominale superiore, nausea.
Patologie della cute e del tessuto sottocutaneo	Molto raro: eruzione cutanea, prurito.

Il rispetto delle istruzioni contenute nel foglio illustrativo riduce il rischio di effetti indesiderati.

Se uno qualsiasi degli effetti indesiderati si aggrava o se nota la comparsa di un qualsiasi effetto indesiderato non elencato in questo foglio illustrativo, informi il medico o il farmacista.

SCADENZA E CONSERVAZIONE

Scadenza: vedere la data di scadenza riportata sulla confezione.

La data di scadenza si riferisce al prodotto in confezionamento integro, correttamente conservato.

ATTENZIONE: non utilizzare il medicinale dopo la data di scadenza riportata sulla confezione.

I medicinali non devono essere gettati nell'acqua di scarico e nei rifiuti domestici.

Chieda al farmacista come eliminare i medicinali che non utilizza più. Questo aiuterà a proteggere l'ambiente.

Tenere il medicinale fuori dalla portata e dalla vista dei bambini.

COMPOSIZIONE

Ogni capsula contiene:

Principio attivo:

aminaftone 75 mg

Eccipienti: talco, cellulosa microcristallina, magnesio stearato.

Costituenti della capsula: gelatina, eritrosina (E127), indigo carmine (E132), titanio diossido (E171), acqua.

FORMA FARMACEUTICA E CONTENUTO

Capsule rigide

Astuccio da 30 capsule.

Le capsule di Capillarema sono di gelatina dura di colore rosso.

TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO NEL PAESE DI ORIGINE

Baldacci Portugal, S.A.

Rua Cândido de Figueiredo, 84 B

1549-005 Lisboa - Portogallo

PRODUTTORE

Baldacci Portugal, S.A.

Av. Santa Iria de Azoia, Bloco B/C

2695-381 Santa Iria de Azoia - Portogallo

Laboratori Baldacci S.p.A.

Via S. Michele degli Scalzi, 73 - 56100 Pisa - Italia

IMPORTATORE PARALLELO IN ITALIA

Farmed S.r.l. - Via Cavallerizza a Chiaia, 8

80121 Napoli - Italia

RICONFEZIONATO NELL'OFFICINA INDICATA DALL'ULTIMA LETTERA ACCANTO AL NUMERO DI LOTTO:

Ⓢ De Salute S.r.l. - Via Antonio Biasini, 26 - 26015 Soresina (CR)

Ⓢ S.C.F. S.r.l. - Via F. Barbarossa, 7 - 26824 Cavenago d'Adda (LO)

Ⓢ GXO Logistics Pharma ITALY S.p.A. - Via Amendola, 1 - 20049 Caleppio di Settala (MI)

Revisione del foglio illustrativo da parte dell'Agenzia Italiana del Farmaco: Febbraio 2012

Tutti i marchi e i nomi commerciali di terze parti appartengono ai rispettivi Proprietari