

## Foglio illustrativo: informazioni per il paziente

### Geffer granulato effervescente

**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 uno qualsiasi degli effetti indesiderati, tra cui effetti 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 3 giorni.

#### **Contenuto di questo foglio:**

1. Che cos'è Geffer e a cosa serve
2. Cosa deve sapere prima di prendere Geffer
3. Come prendere Geffer
4. Possibili effetti indesiderati
5. Come conservare Geffer
6. Contenuto della confezione e altre informazioni

#### **1. Che cos'è Geffer e a cosa serve**

Geffer appartiene alla categoria terapeutica dei procinetici (medicinali che accelerano lo svuotamento gastrico): è un medicinale di associazione volto al trattamento dei disturbi derivanti da iperacidità gastrica (eccesso di acido nello stomaco), eccessi alimentari, anormale presenza di aria e gas nello stomaco e difficoltà digestive.

Geffer si usa per il trattamento dei sintomi dell'iperacidità (dolore e bruciore di stomaco), quando accompagnata da rallentamento del transito gastrico (digestione lenta), nausea, aerofagia e meteorismo (situazioni caratterizzate da anomalo accumulo di gas nello stomaco o nell'intestino che determina eruttazione, tensione e gonfiore addominale).

Si rivolga al medico se non si sente meglio o se si sente peggio dopo 3 giorni.

#### **2. Cosa deve sapere prima di prendere Geffer**

##### **Non prenda Geffer**

- se è allergico ai principi attivi o ad uno qualsiasi degli altri componenti di questo medicinale (elencati al paragrafo 6);
- se è in gravidanza o se sta allattando (vedere "Gravidanza e allattamento");
- se ha un'età inferiore ai 16 anni (vedere "Bambini e adolescenti");
- se sta prendendo medicinali appartenenti al gruppo degli anticolinergici (medicinali che inibiscono gli effetti dell'acetilcolina, un neurotrasmettitore);
- nei casi in cui la stimolazione della motilità intestinale possa rivelarsi pericolosa, per esempio in presenza di emorragia gastrointestinale, perforazione, ostruzione meccanica (blocco del tratto intestinale).

- Se soffre di una delle seguenti malattie:
  - glaucoma (una malattia degli occhi caratterizzata dall'aumento della pressione oculare),
  - feocromocitoma (tumore della ghiandola surrenale),
  - epilessia,
  - morbo di Parkinson e altre affezioni extrapiramidali (disturbi dei movimenti involontari),
  - porfiria, una malattia rara nella quale è alterata l'attività di particolari enzimi.

### **Avvertenze e precauzioni**

Si rivolga al medico o al farmacista prima di prendere Geffer.

Se è una persona anziana non deve superare i 3 giorni di trattamento consecutivo e deve attenersi ai dosaggi minimi indicati (vedere "Come prendere Geffer" e "Possibili effetti indesiderati").

Interrompa il trattamento e si rivolga immediatamente al medico o al farmacista se durante la terapia con Geffer dovesse manifestare uno dei seguenti sintomi : febbre alta, pressione del sangue alta, convulsioni, sudorazione, produzione di saliva. Questi possono essere segni di un disturbo chiamato sindrome neurolettica maligna.

### **Bambini e adolescenti**

Geffer non deve essere somministrato ai bambini al di sotto dei 16 anni (vedere "Non prenda Geffer").

### **Altri medicinali e Geffer**

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

Eviti la contemporanea assunzione di **neurolettici** (medicinali antipsicotici, ad es. fenotiazine, butirrofenoni, tioxanteni, ecc.) e **sedativi** (tranquillanti), se sta assumendo Geffer.

Gli effetti sedativi dei **medicinali deprimenti il sistema nervoso centrale** (derivati della morfina, sonniferi, ansiolitici, antistaminici sedativi, antidepressivi sedativi, barbiturici, ecc.) e della metoclopramide risultano potenziati.

La metoclopramide contenuta in Geffer aumenta gli effetti dei **medicinali inibitori delle monoaminossidasi** (usati nella depressione), dei **simpaticomimetici** (usati ad esempio per alzare la pressione del sangue) e degli **antidepressivi triciclici**.

A causa dell'effetto di accelerazione del transito intestinale della metoclopramide contenuta in Geffer, l'assorbimento di alcuni medicinali può risultare alterato.

La metoclopramide può ridurre la quantità nel sangue di **digossina** (usata nell'insufficienza cardiaca), mentre aumenta quella della **ciclosporina** (usata contro il rigetto dei trapianti d'organo).

Riduce gli effetti sul sistema nervoso centrale dell'**apomorfina** (usata nel morbo di Parkinson e nella disfunzione erettile).

Riduce la quantità nel sangue di **cimetidina** (medicinale contro l'ulcera), ma non ne modifica in modo apprezzabile l'efficacia.

La metoclopramide interagisce con i **medicinali serotoninergici** (ad esempio gli inibitori selettivi della ricaptazione della serotonina, usati contro la depressione), aumentando il rischio di sindrome serotoninergica (una grave forma di intossicazione).

### **Geffer con cibi, bevande e alcol**

Dato che gli effetti sedativi della metoclopramide sono potenziati dall'alcol, non assuma bevande alcoliche durante il trattamento con Geffer.

### **Gravidanza e allattamento**

Se è in corso una gravidanza, se sospetta o sta pianificando una gravidanza, o se sta allattando con latte materno non prenda questo medicinale.

Informi il medico o il farmacista prima di prendere qualsiasi medicinale.

### **Guida di veicoli e utilizzo di macchinari**

L'uso di questo medicinale, in particolare a dosi elevate, può dar luogo a disturbi che possono diminuire lo stato di vigilanza; ne tenga conto in caso di guida di autoveicoli o di macchinari potenzialmente pericolosi.

### **Geffer contiene sodio**

Questo medicinale contiene 288 mg di sodio (componente principale del sale da cucina) per bustina. Questo equivale al 14,4 % dell'assunzione massima giornaliera di sodio raccomandata con la dieta per un adulto.

### **Geffer contiene saccarosio**

Se il medico le ha diagnosticato un'intolleranza ad alcuni zuccheri, lo contatti prima di assumere questo medicinale.

## **3. Come prendere Geffer**

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.

L'uso del prodotto è limitato ai pazienti adulti.

La **dose raccomandata** è: 1 bustina sciolta in mezzo bicchiere d'acqua, 2-3 volte al giorno.

Non superi le dosi indicate senza il consiglio del medico. In particolare, i pazienti anziani devono attenersi ai dosaggi minimi sopra indicati (vedere "Avvertenze e precauzioni" e "Possibili effetti indesiderati").

Geffer va assunto prima dei pasti o al momento dell'insorgenza dei disturbi.

**Attenzione:** dopo massimo 3 giorni di trattamento senza risultati apprezzabili, consulti il medico.

Consulti il medico se il disturbo si presenta ripetutamente o se ha notato un qualsiasi cambiamento recente delle sue caratteristiche.

### **Se prende più Geffer di quanto deve**

In caso di ingestione/assunzione accidentale di una dose eccessiva di Geffer avverta immediatamente il medico o si rivolga al più vicino ospedale.

La metoclopramide può indurre alterazioni dello stato di coscienza quali sonnolenza e disorientamento e possono inoltre comparire movimenti involontari che si manifestano prevalentemente nella muscolatura degli arti.

Un uso prolungato della metoclopramide può causare galattorrea (secrezione di latte in soggetti di sesso maschile o in donne che non allattano) e amenorrea (assenza di mestruazioni).

Se ha qualsiasi dubbio sull'uso di questo medicinale, si rivolga al medico o al farmacista.

#### **4. Possibili effetti indesiderati**

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

- **Rari** (possono interessare fino a 1 paziente su 1.000):
  - iperprolattinemia (aumento nel sangue dei livelli di prolattina, un ormone secreto dalle ghiandole endocrine);
  - disturbi del ciclo mestruale;
  - galattorrea (secrezione di latte in soggetti di sesso maschile o in donne che non allattano);
  - ginecomastia (sviluppo delle mammelle) nell'uomo;
  - sonnolenza;
  - stanchezza;
  - vertigini;
  - porfiria (malattia rara nella quale è alterata l'attività di particolari enzimi);
  - reazioni extrapiramidali di vario tipo, normalmente di tipo distonico. Esse possono includere spasmi facciali, trisma (spasmo mandibolare che impedisce l'apertura della bocca), spasmi dei muscoli extra-oculari con crisi oculogire (gli occhi e le palpebre sono ruotati), posizioni anomale della testa; tali reazioni di norma, regrediscono dopo 24 ore dall'interruzione del trattamento.

Nei pazienti portatori di feocromocitoma (tumore della ghiandola surrenale) sono state segnalate crisi ipertensive talora ad esito fatale; pertanto in questi pazienti l'uso di Geffer è controindicato (vedere "Non prenda Geffer").

In alcuni pazienti anziani trattati per periodi prolungati è stato riferito lo sviluppo di discinesia tardiva (grave reazione di tipo extrapiramidale caratterizzata da movimenti involontari del corpo), potenzialmente irreversibile; pertanto, i pazienti anziani, devono assolutamente evitare terapie che superino la durata di 3 giorni.

- **Con frequenza non nota** (la frequenza non può essere stimata sulla base dei dati disponibili):
  - febbre alta, pressione alta, convulsioni, sudorazione, produzione di saliva. Questi possono essere sintomi di un disturbo chiamato sindrome neurolettica maligna (vedere "Avvertenze e precauzioni")
  - Pressione del sangue molto alta

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

Questi effetti indesiderati sono generalmente transitori. Quando si presentano è tuttavia opportuno consultare il medico o il farmacista.

### **Segnalazione degli effetti indesiderati**

Se manifesta un qualsiasi effetto indesiderato, compresi quelli non elencati in questo foglio, si rivolga al medico o al farmacista. Lei può inoltre segnalare gli effetti indesiderati direttamente tramite il sistema nazionale di segnalazione all'indirizzo <http://www.agenziafarmaco.gov.it/content/come-segnalare-una-sospetta-reazione-avversa>. Segnalando gli effetti indesiderati lei può contribuire a fornire maggiori informazioni sulla sicurezza di questo medicinale.

## **5. Come conservare Geffer**

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

Non usi questo medicinale dopo la data di scadenza che è riportata sulla bustina e sulla scatola.  
La data di scadenza si riferisce all'ultimo giorno di quel mese.

Non conservare a temperatura superiore ai 25°C.

Non getti alcun medicinale nell'acqua di scarico e nei rifiuti domestici. Chiedi al farmacista come eliminare i medicinali che non utilizza più. Questo aiuterà a proteggere l'ambiente.

## **6. Contenuto della confezione e altre informazioni**

### **Cosa contiene Geffer**

- I principi attivi sono: **metoclopramide cloridrato**, dimeticone, potassio citrato, acido citrico, acido tartarico, **sodio bicarbonato**.  
Una bustina di granulato effervescente contiene **metoclopramide cloridrato** 5 mg, dimeticone 50 mg, potassio citrato 94,45 mg, acido citrico 670 mg, acido tartarico 152 mg, **sodio bicarbonato** 1050 mg.
- Gli altri componenti sono: aroma arancia, **saccarosio**.

### **Descrizione dell'aspetto di Geffer e contenuto della confezione**

Geffer si presenta sotto forma di granulato effervescente al gusto d'arancia, confezionato in bustine monodose.

Il contenuto della confezione è di 24 bustine.

### **Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio e produttore**

#### **Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio**

Bayer S.p.A. -Viale Certosa 130 - 20156 Milano

#### **Produttore**

Patheon Italia S.p.A.-  
Viale G.B. Stucchi, 110  
20900Monza (MB)

**Questo foglio illustrativo è stato aggiornato il MM/AAAA**

Agenzia Italiana del Farmaco