

LEVOCARVIT 1 G/10 ML SOLUZIONE ORALE

L(-)carnitina

COMPOSIZIONE

Un contenitore monodose da 10 ml contiene:

Principio attivo: L(-)carnitina g 1

Eccipienti: Saccarosio, Sorbitolo soluzione 70%, Metile p-idrossibenzoato, Propile p-idrossibenzoato, Aroma di ciliegia, Aroma di amarena, Acqua distillata.

FORMA FARMACEUTICA E CONTENUTO

1 g/10 ml soluzione orale - 10 contenitori monodose da 10 ml

CATEGORIA FARMACOTERAPEUTICA

Aminoacidi e derivati

TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

AESCULAPIUS Farmaceutici S.r.l. - Via Cozzaglio, 24 - 25125 BRESCIA.

PRODUTTORE E CONTROLLORE FINALE

MITIM S.r.l. - Via Cacciamali 34-36-38 - 25125 BRESCIA.

INDICAZIONI TERAPEUTICHE

Deficienze primarie e secondarie di carnitina.

CONTROINDICAZIONI

Ipersensibilità al principio attivo o ad uno qualsiasi degli eccipienti

PRECAUZIONI PER L'USO

Non sussistono controindicazioni all'uso di LEVOCARVIT durante la gravidanza e l'allattamento.

INTERAZIONI

Non sono note interazioni o incompatibilità con altri farmaci.

AVVERTENZE SPECIALI

Essendo un prodotto naturale la L(-)carnitina non presenta rischio di assuefazione nè di dipendenza.

LEVOCARVIT non influisce sulla capacità di guidare veicoli o di usare macchinari.

DOSE, MODO E TEMPO DI SOMMINISTRAZIONE

Mediamente 2-3 g al giorno.

EFFETTI INDESIDERATI

Sono stati riportati lievi disturbi gastrointestinali e, in pazienti uremici, lievi sintomi di miastenia. Sono stati riportati casi di convulsioni in pazienti, con o senza precedenti di attività convulsiva, che avevano ricevuto "Levocarnitina" per via orale od endovenosa.

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

E' importante comunicare al medico o al farmacista la comparsa di qualsiasi effetto indesiderato anche non descritto nel foglio illustrativo.

SCADENZA E CONSERVAZIONE

Non utilizzare il medicinale oltre la data di scadenza indicata sulla confezione.

Questo medicinale non richiede alcuna condizione particolare di conservazione.

REVISIONE DEL FOGLIO ILLUSTRATIVO DA PARTE DELL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO

Luglio 2010

- **Note aggiuntive:**

- Il prodotto contiene 5,60 g di saccarosio. Quando assunta secondo la posologia raccomandata, ogni dose fornisce fino a 0,560 g di saccarosio.

- Il prodotto contiene 14 g di sorbitolo. Quando assunta secondo la posologia raccomandata, ogni dose fornisce fino a 1,4 g di sorbitolo.

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

- Può causare reazioni allergiche anche ritardate.