

TONOGEN VITAMINICO*orale soluz 10 flaconcini 6 ml

Marchio: ABC FARMACEUTICI
Codice Min.: 012373039
Link: [clicca qui per acquistare](#)

DENOMINAZIONE TONOGEN VITAMINICO, SOLUZIONE ORALE **CATEGORIA** FARMACOTERAPEUTICA Complesso vitaminico B. comprese le associazioni. **PRINCIPI ATTIVI** Ogni flaconcino da 6 ml contiene in soluzione principi attivi: nicotinamide 10 mg; riboflavin-5'-fosfato sale sodico 6,1 mg; tiamina cloridrato 5 mg. **Eccipienti con effetti noti:** saccarosio, metile p-idrossibenzoato, etanolo. Ogni tappo serbatoio contiene principi attivi: cianocobalamina (Vit. B 12) 1 mg; calcio folinato idrato 0,5 mg. **Eccipienti con effetti noti:** saccarosio. Per l'elenco completo degli eccipienti vedere paragrafo 6.1. **ECCIPIENTI** Eccipienti contenuti in soluzione: saccarosio, metile p-idrossibenzoato, acido deidroacetico (sale di sodio), acido etilendiamminotetracetico (sale disodico), estratto fluido di carciofo, estratto fluido di arancio amaro, acqua depurata. **Eccipienti contenuti nel tappo serbatoio:** mannitolo, saccarosio. **INDICAZIONI** Coadiuvante nella terapia di stati tossinfettivi, postumi di epatiti ed deficit funzionale epatico. Ipodisvitaminosi in corso di terapia con antibiotici, chemioterapici ed antitumorali. Sindromi anemiche secondarie a carenza di Vitamina B 12 ed acido folico anche in corso di gravidanza, puerperio ed allattamento. Convalescenze. In pediatria puo' essere impiegato negli stati anemici specie se accompagnati da anoressia ed insufficiente accrescimento. **CONTROINDICAZIONI/EFF. SECONDARI**ipersensibilita' individuale accertata verso uno o piu' componenti. **POSOLOGIA** Posologia. **Adulti:** uno o due flaconcini al giorno, a giudizio del medico. **Bambini:** dosi proporzionalmente ridotte, a giudizio del medico. **Modalita' d'uso:** togliere la ghiera di chiusura e premere sul pistone superiore provocando la caduta del contenuto del tappo serbatoio nella soluzione sottostante. Agitare qualche minuto fino ad ottenere la dissoluzione della polvere. Il contenuto del flaconcino puo' cosi' essere ingerito come tale o diluito ancora, a piacere, con acqua o con altri liquidi. **CONSERVAZIONE** Il preparato deve essere conservato "nelle ordinarie condizioni ambiente" previste dalla FU IX Ed. **AVVERTENZE** Non esiste alcun rischio di assuefazione, dipendenza o altro. Sebbene questo prodotto contenga cianocobalamina (Vitamina B 12) non puo' sostituire la cianocobalamina (Vitamina B 12) somministrata per via parenterale nel trattamento dell'anemia perniciosa. Se il tuo medico ti ha detto che hai un'intolleranza allo zucchero, contattalo prima di prendere Tonogen Vitaminico. **Informazioni importanti su alcuni eccipienti.** Tonogen Vitaminico contiene saccarosio: 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. Puo' essere dannoso per i denti. Tonogen Vitaminico contiene p-idrossibenzoati: Tonogen Vitaminico contiene metile p-idrossibenzoato, puo' causare reazioni allergiche (anche ritardate). Tonogen Vitaminico contiene sodio: Tonogen Vitaminico contiene meno di 1 mmol (23 mg) di sodio per flaconcino da 6 ml, cioe' essenzialmente 'senza sodio'. Tonogen Vitaminico contiene etanolo: questo medicinale contiene 27 mg di alcol (etanolo, contenuto nell' estratto fluido di carciofo, estratto fluido di arancio amaro) per flaconcino da 6 ml. Tale quantita' equivale a meno di 1 ml di birra o 1 ml di vino. La piccola

quantita' di alcol in questo medicinale non produrra' effetti rilevanti. **INTERAZIONI** Non sono state segnalate in letteratura ne' rilevate nella pratica clinica. **EFFETTI INDESIDERATI** Il preparato ha dimostrato una tollerabilita' decisamente buona sia a livello gastroenterico che a livello generale. Non sono stati segnalati effetti collaterali degni di nota. Molto rara la possibilita' di intolleranza gastrica. Segnalazione delle reazioni avverse sospette. La segnalazione delle reazioni avverse sospette che si verificano dopo l'autorizzazione del medicinale e' importante, in quanto permette un monitoraggio continuo del rapporto beneficio/rischio del medicinale. Agli operatori sanitari e' richiesto di segnalare qualsiasi reazione avversa sospetta tramite il sistema nazionale di segnalazione all'indirizzo <https://www.aifa.gov.it/content/segnalazioni-reazioni-avverse>. **GRAVIDANZA E ALLATTAMENTO** L'uso in gravidanza e durante l'allattamento costituisce una precisa indicazione del preparato.