

## **Kullanma Talimatı: Kullanıcılar için bilgiler**

### **Tannacomp®**

500 mg / 50 mg film kaplı tablet

Etkin maddeler: Tanen albüminat / Etakridin laktat monohidrat

5 yaş üzeri çocuklarda, gençlerde ve yetişkinlerde kullanılır.

### **Bu ilacı kullanmaya başlamadan önce ambalaj prospektüsünün tümünü dikkatlice okuyunuz, çünkü önemli bilgiler içermektedir.**

Bu ilacı her zaman kesinlikle ambalaj prospektüsünde belirtildiği gibi veya doktorunuzun veya eczacınızın talimatları doğrultusunda uygulayınız.

- Ambalaj prospektüsünü saklayınız. Belki onu daha sonra tekrar okumak isteyebilirsiniz.
- Daha fazla bilgiye veya bir tavsiyeye ihtiyacınız olursa, eczacınıza sorunuz.
- Eğer yan etkiler fark ederseniz, lütfen doktorunuza veya eczacınıza danışınız. Bu husus, bu ambalaj prospektüsünde belirtilmeyen yan etkiler için de geçerlidir. Bakınız Bölüm 4.
- 3 - 4 gün sonra kendinizi daha iyi hissetmezseniz ve hatta daha kötü hissedecek olursanız, doktorunuza danışınız.

### **Bu ambalaj prospektüsünün içeriği**

1. Tannacomp® nedir ve ne için kullanılır?
2. Tannacomp®'u kullanmadan önce nelere dikkat etmelisiniz?
3. Tannacomp® nasıl alınmalıdır?
4. Olası yan etkileri nelerdir?
5. Tannacomp® nasıl saklanmalıdır?
6. Ambalaj içeriği ve diğer bilgiler

1. Tannacomp® nedir ve ne için kullanılır?

Tannacomp® bir mide-bağırsak ilacı / antidiyareiktir.

Uygulama alanları

- Akut, spesifik olmayan ishallerin tedavisi
- Seyahat ishallerin önlenmesi ve tedavisi

Not:

Ağır geçen ishallerde, özellikle de ishale eşlik eden ateş ve/veya dışkıda kan varsa, özel bir tedavi gerekebileceğinden, bir doktora başvurulmalıdır.

2. Tannacomp®'u kullanmadan önce nelere dikkat etmelisiniz?

### **Tannacomp® aşağıdaki durumlarda kullanılamaz,**

Tanen albüminata (tavuk proteini içerir), etakridin laktat monohidrata veya ilacın Bölüm 6'da sözü geçen diğer bileşenlerinden birine karşı alerjiniz olması.

### **Uyarı ve önlemler**

Tannacomp®'u kullanmadan önce lütfen doktorunuza veya eczacınıza danışınız.

### **Tannacomp®'un diğer ilaçlarla birlikte kullanımı**

Eğer başka ilaçlar alıyor/uyguluyorsanız, ya da kısa bir süre önce başka ilaçlar aldıysanız/uyguladıysanız, ya da başka ilaçlar almak/uygulamak niyetindeyseniz, lütfen doktorunuzu veya eczacınızı bilgilendiriniz.

Demir içeren ilaçlar Tannacomp® ile aynı anda alındığında demir preparatının etkisi azalabilir. Bu nedenle iki ilaç bir kaç saat arayla alınmalıdır.

### **Tannacomp®'un besin maddeleri ve içeceklerle birlikte alınması**

Tannacomp®'un etkisi diyetle desteklenir. Yukarıda değinmiş olduğumuz bol sıvı alımının yanı sıra, özellikle posalı ve fazla baharatlı yiyeceklerden kaçınılmalıdır.

### **Gebelik ve emzirme dönemi**

Eğer hamileyseniz veya bebek emziriyorsanız, ya da hamile olabileceğinizi düşünüyorsanız, ya da hamile kalmayı planlıyorsanız, bu ilacı almadan önce doktorunuza veya eczacınıza danışınız.

Tannacomp® gebelik sırasında, özellikle de gebeliğin ilk üç ayında ve emzirme döneminde yalnızca doktorun açık talimatı ile kullanılmalıdır.

### 3. Tannacomp® nasıl alınmalıdır?

Bu ilacı her zaman kesinlikle ambalaj prospektüsünde belirtildiği gibi veya doktorunuz veya eczacınızla kararlaştırdığınız şekilde alınız. Emin olmadığınız durumlarda doktorunuza veya eczacınıza danışınız.

İlacın dozu ve ne sıklıkta alınacağı ishali şiddetine bağlıdır.

Doktor tarafından başka türlü belirlenmediği sürece normal doz şöyledir:

5 ilâ 14 yaş arası çocuklar:	Günde 3 ilâ 4 kez 1 adet film kaplı tablet
Yetişkinler:	Günde 4 kez 1 ilâ 2 adet film kaplı tablet
Yetişkinler koruma amaçlı olarak:	Günde 2 kez 1 adet film kaplı tablet

Film kaplı tabletler öğünlerden önce veya öğün sırasında yeterli miktarda sıvıyla alınır. Film kaplı tabletleri gerekirse küçük parçalara ayırıp yemeklere veya içeceklerle de karıştırabilirsiniz.

İshal çocuklarda ve yaşlılarda, özellikle kusma ile birleştiğinde, çok kısa sürede su ve elektrolit kaybına yol açabilir. Bu nedenle yeterli su ve elektrolit takviyesi yapılmasına özel özen gösterilmelidir.

Tannacomp® ishal kesilene kadar düzenli olarak alınmalıdır.

Tannacomp®'u doktorunuza danışmadan 3-4 günden fazla kullanmayınız.

### **Kullanmanız gerektiğinden daha fazla miktarda Tannacomp® almışsanız**

Tannacomp® doz aşımı durumunda kabızlığa yol açmaz. Şu ana kadar doz aşımının neden olduğu ağır sağlık sorunları bildirilmemiştir.

### **Tannacomp®'u almayı unutursanız**

Bir önceki ilaç alımını atladıysanız, çifte miktarda ilaç almayınız.

### **Tannacomp®'u almayı bırakırsanız**

Bu durumda şikayetler tekrarlayabilir.

Bu ilacın kullanımına yönelik başka sorularınız olursa, doktorunuza veya eczacınıza danışınız.

4. Olası yan etkileri nelerdir?

Tüm ilaçlarda olduğu gibi bu ilacın da yan etkileri olabilir, ancak bunların herkeste ortaya çıkması şart değildir.

Yan etkilerin yaygınlığına ilişkin tanımlarda şu kategoriler esas alınmaktadır:

- Çok yaygın: tedavi edilen her 10 kişide birden fazla
- Yaygın: tedavi edilen her 100 kişide 1 ila 10 arasında
- Yaygın olmayan: tedavi edilen her 1.000 kişide 1 ila 10 arasında
- Nadir: tedavi edilen her 10.000 kişide 1 ila 10 arasında
- Çok nadir: tedavi edilen her 10.000 kişide birden az
- Bilinmiyor: Eldeki verilerden hareketle yaygınlık konusunda bir tahminde bulunmak mümkün değil.

**Olası yan etkileri**

İmmün sistemin hastalıkları

Nadir

Nadir hallerde tanen albüminata ve etakridin laktat monohidrata karşı alerjik reaksiyonlar (aşırı hassasiyet reaksiyonları) gözlenmiştir.

Mide-bağırsak sistemi

Not:

Bağırsak içeriği Tannacomp®'un içerdiği etakridin laktat-monohidrat payına bağlı olarak sarımsı bir renk alabilir.

Yan etkilerin bildirilmesi

Eğer yan etkiler fark ederseniz, lütfen doktorunuza veya eczacınıza danışınız. Bu husus, bu ambalaj prospektüsünde belirtilmeyen yan etkiler için de geçerlidir. Yan etkileri doğrudan da bildirebilirsiniz (bkz. aşağıdaki ayrıntılar). Yan etkileri bildirerek bu ilacın güvenliğiyle ilgili daha fazla bilgi elde edilmesine katkı sağlamış olursunuz.

**Almanya:**

Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte (Federal İlaç ve Tıbbi Ürünler Enstitüsü)  
Farmakovijilans Bölümü  
Kurt-Georg-Kiesinger Allee 3  
D-53175 Bonn  
Web sitesi: <http://www.bfarm.de>

**Lüksemburg**

Direction de la Santé – Division de la Pharmacie et des Médicaments (Sağlık Müdürlüğü - Eczacılık ve İlaç Bölümü)  
Villa Louvigny – Allée Marconi  
L-2120 Luxembourg  
Web sitesi: <http://www.ms.public.lu/fr/activites/pharmacie-medicament/index.html>

5. Tannacomp® nasıl saklanmalıdır?

Bu ilacı çocukların görmeyeceği ve erişemeyeceği bir yerde saklayınız.

Bu ilacı blister ambalajın ve katlanır kutunun üzerinde belirtilmiş olan "Son kullanma tarihinden" sonra kullanmayınız. Son kullanma tarihi belirtilen ayın son gününe denk gelir.

**Saklama koşulları**

30°C'nin üzerinde saklamayınız.

İlacı kanalizasyona veya ev çöpüne atarak gidermeyiniz. İlaça ihtiyacınız kalmadığında nasıl gidereceğinizi öğrenmek için eczacınıza danışınız. Böylece çevrenin korunmasına katkıda bulunmuş olursunuz.

6. Ambalaj içeriği ve diğer bilgiler

**Tannacomp®'un içeriği**

Etkin maddeler:

1 adet film kaplı tablet:

Tanen albüminat	500 mg
Etakridin laktat monohidrat	50 mg içerir

Yardımcı maddeler şunlardır:

Mikrokristalin selüloz, (Ph. Eur.), karboksimetil nişasta-sodyum (Tip A) (Ph. Eur.) yüksek ölçüde dağıtılmış silisyum dioksit, talkum (Ph. Eur.) magnezyum stearat [bitkisel] (Ph. Eur.) Poli(vinilalkol), makrogol 3350, titanyum dioksit, demir(III)-hidroksit-oksit x H<sub>2</sub>O, demir(III)-oksit

**Tannacomp®'un görünüşü ve ambalajın içeriği:**

Her iki yüzünde çentik bulunan, turuncu-kahve renkte film kaplı oblong tablet.

Orijinal ambalajında 20 adet ve 50 adet film tablet.

**Farmasötik firma ve üretici**

MEDICE Arzneimittel Pütter GmbH & Co. KG, Kuhloweg 37, D-58638 Iserlohn, Almanya, Telefon: +49 2371/937-0, Faks: +49 2371/937-106, [www.medice.de](http://www.medice.de), E-posta: info@medice.de

**Bu ambalaj prospektüsünün son olarak düzenlendiđi tarih: Ocak 2015.**