

Να μην χρησιμοποιείται το ARCALION® σε περίπτωση:

- Υπερευαίσθησίας στη δραστική ουσία ή σε κάποιο από τα έκδοχα.

Ποιοι είναι οι σημαντικοί εντοπισμένοι κίνδυνοι και οι κύριες ανεπιθύμητες ενέργειες που μπορεί να εκδηλωθούν με το ARCALION® ?

Ψυχιατρικές διαταραχές:

- Διέγερση όχι συχνά ($\geq 1/1000$ έως $< 1/100$)

Διαταραχές του γαστρεντερικού:

- Ναυτία και έμετος όχι συχνά ($\geq 1/1000$ έως $< 1/100$)
- Διάρροια, άλγος άνω κοιλιακής χώρας με μη γνωστή συχνότητα.

Διαταραχές του νευρικού συστήματος:

- Κεφαλαλγία και τρόμος όχι συχνά ($\geq 1/1000$ έως $< 1/100$)

Διαταραχές του δέρματος και του υποδόριου ιστού:

- Εξάνθημα όχι συχνά ($\geq 1/1000$ έως $< 1/100$)

Γενικές διαταραχές και καταστάσεις της οδού χορήγησης:

- Αίσθημα κακουχίας όχι συχνά ($\geq 1/1000$ έως $< 1/100$)

Λόγω της παρουσίας του sunset yellow FCF, υπάρχει κίνδυνος αλλεργικών αντιδράσεων.

Ποιες είναι οι άλλες προειδοποιήσεις ή προφυλάξεις που συνδέονται με τη χορήγηση του ARCALION®

- Σε περίπτωση επιβεβαιωμένου καταθλιπτικού επεισοδίου, η σουλβουτιαμίνη δεν πρέπει να χορηγείται χωρίς παράλληλη χορήγηση ειδικής αντικαταθλιπτικής αγωγής.
- Αυτό το προϊόν περιέχει γλυκόζη, λακτόζη και σακχαρόζη. Οι ασθενείς με σπάνια κληρονομικά προβλήματα δυσανεξίας στη γαλακτόζη, με ανεπάρκεια λακτάσης κατά Lapp ή δυσαπορρόφηση γλυκόζης – γαλακτόζης δεν πρέπει να παίρνουν αυτό το φαρμακευτικό προϊόν.
- Αυτό το φαρμακευτικό προϊόν περιέχει sunset yellow FCF (E-110) και μπορεί να προκαλέσει αλλεργικές αντιδράσεις.

Για πλήρεις συνταγογραφικές πληροφορίες συμβουλευτείτε την Περίληψη Χαρακτηριστικών του Προϊόντος που διατίθεται από την ΣΕΡΒΙΕ ΕΛΛΑΣ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ Ε.ΠΕ., Τηλ.:2109391000.