

**Prospect: Informații pentru utilizator****MULTISIS V drajeuri**

**Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să utilizați acest medicament deoarece conține informații importante pentru dumneavoastră.**

Utilizați întotdeauna acest medicament conform indicațiilor din acest prospect sau indicațiilor medicului dumneavoastră, sau farmacistului sau asistentei medicale.

- 1\* Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
- 2\* Întrebați farmacistul dacă aveți nevoie de mai multe informații sau recomandări.
- 3\* Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră, sau farmacistului sau asistentei medicale. Acestea includ orice posibile reacții adverse nemenționate în acest prospect. Vezi pct. 4.
- 4\* Dacă după 30 zile nu vă simțiți mai bine sau vă simțiți mai rău, trebuie să vă adresați unui medic.

**Ce găsiți în acest prospect**

1. Ce este Multisis V și pentru ce se utilizează
2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați Multisis V
3. Cum să utilizați Multisis V
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează Multisis V
6. Conținutul ambalajului și alte informații

**1. Ce este Multisis V și pentru ce se utilizează**

Multisis V este un complex de vitamine din grupul A, D, B, C.

Este util în prevenirea și corectarea deficitului de vitamine din grupul A, D, B, C în condiții de aport nutrițional insuficient sau necesar crescut la adult, în următoarele cazuri:

- stările de epuizare (de exemplu provocate de stress), oboseală, slăbiciune.
- prevenția și tratamentul simptomelor determinate de nutriția neechilibrată, de exemplu la vârstnici sau în caz de anorexie, epuizare determinată de boli acute sau cronice sau în perioada de convalescență.

**2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați Multisis V****Nu utilizați Multisis V:**

- dacă sunteți alergic (hipersensibil) la vitamine din grupul A, D, B, C sau la oricare dintre celelalte componente ale medicamentului;
- dacă aveți hipervitaminoze cu vitaminele din compoziția medicamentului sau prezența unor condiții favorizante pentru producerea acestor hipervitaminoze;
- dacă aveți hipercalcemie, hipercalciurie, litiază calcică sau calcificări tisulare;
- dacă aveți hiperparatiroidism primar;
- dacă aveți insuficiență renală severă (clearance-ul creatininei > 30 ml/min);
- dacă aveți sindrom de malabsorbție al lipidelor;
- dacă luați concomitent levodopa (vezi pct. Utilizarea altor medicamente).

**Atenționări și precauții**

- dacă luați concomitent alte medicamente conținând vitamine - se poate produce un supradozaj;
- dacă aveți probleme ale rinichilor;
- dacă vi se administrează concomitent și un tratament cu calciu; este necesar un control regulat al calciuriei;
- dacă aveți un deficit de glucozo-6-fosfat dehidrogenază, datorită conținutului în vitamina C;
- dacă deficitul de vitamine pe care îl aveți este determinat de tulburări ale absorbției - este necesară administrarea de vitamine pe cale parenterală.

Datorită unui efect ușor stimulant al vitaminei C este preferabil ca medicamentul să nu fie administrat la sfârșitul zilei.

Colorarea în galben a urinei, după administrarea de Multisis V, este determinată de prezența în compoziție a vitaminei B2 (riboflavina).

### **Multisis V împreună cu alte medicamente**

Spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă utilizați, ați utilizat recent sau s-ar putea să utilizați orice alte medicamente.

Multisis V poate influența efectele unor medicamente sau acestea pot influența efectele vitaminelor din compoziția medicamentului.

Adresați-vă medicului dumneavoastră dacă utilizați:

- levodopa (pentru boala Parkinson);
- fenobarbital, fenitoină, flufenazonă (pentru boli psihice);
- izoniazidă (pentru tratamentul TBC);
- hidralazină (pentru tratamentul hipertensiunii arteriale);
- contraceptive orale;
- neomicină (un antibiotic);
- acid aminosalicilic (pentru tratamentul rectocolitei ulcero-hemoragice sau bolii Crohn, poliartritei reumatoide și spondilartritei anchilozante);
- cimetidină, ranitidină (pentru tratamentul ulcerelor gastro-duodenale);
- colchicină (pentru tratamentul gutei);
- warfarina (pentru tratamentul tulburărilor de coagulare ale sângelui);
- colestiramina (pentru tratamentul colesterolului crescut în sânge);
- tretinoin, izotretinoin, acitretin (pentru tratamentul acneei);
- corticosteroizi (pentru tratamentul unor afecțiuni inflamatorii).

### **Multisis V împreună cu alimente, băuturi și alcool**

Multisis V se administrează după mese, cu o cantitate suficientă de lichid.

### **Sarcina, alăptarea și fertilitatea**

Dacă sunteți gravidă sau alăptați, credeți că ați putea fi gravidă sau intenționați să rămâneți gravidă, adresați-vă medicului sau farmacistului pentru recomandări înainte de a lua acest medicament.

Deoarece poate fi afectat fătul, gravidele trebuie să nu utilizeze vitamina A în doze ce depășesc aportul alimentar zilnic recomandat în timpul sarcinii, care este de 4000 UI vitamina A pe zi. Deoarece Multisis V are 5000 UI de vitamina A, nu este recomandat la gravide.

În timpul alăptării depășirea dozei recomandate, poate produce reacții adverse la sugar.

### **Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor**

Multisis V nu are nicio influență asupra capacității de a conduce vehicule și de a folosi utilaje.

**Multisis V conține zahăr și lactoză.**

Dacă medicul dumneavoastră v-a atenționat ca aveți intoleranță la unele categorii de glucide, vă rugăm să-l întrebați înainte de a lua acest medicament.

Excipientul galben amurg (E 110) poate provoca reacții alergice.

Datorită conținutului în p-hidroxibenzoat de metil și p-hidroxibenzoat de propil, medicamentul poate provoca reacții alergice (chiar întârziate).

### **3. Cum să utilizați Multisis V**

Doza zilnică recomandată este de un drajeu Multisis V. Se administrează pe cale orală, după masă, cu o cantitate de lichid.

Doza zilnică maximă recomandată este de trei drajeuri.

Doza și durata tratamentului poate fi ajustată de către medic în funcție de starea pacientului.

#### **Dacă utilizați mai mult Multisis V decât trebuie**

Vitaminele hidrosolubile prezente în medicament (vitaminele din complexul B și vitamina C) nu se acumulează în organism, se excretă și nu sunt toxice în cantități relativ mari.

Vitaminele liposolubile A și D se pot acumula în organism și pot determina efecte toxice la ingerarea unor cantități mari în decursul unor perioade îndelungate de timp, în special la copii.

Adresați-vă medicului dumneavoastră sau mergeți la departamentul de urgență al celui mai apropiat spital.

#### **Dacă uitați să utilizați Multisis V**

Dacă ați uitat să luați o doză, luați alta, imediat ce v-ați amintit. Totuși, dacă este timpul pentru următoarea doză, luați-o doar pe aceasta. Nu luați o doză dublă pentru a compensa doza uitată.

#### **Dacă încetați să utilizați Multisis V**

Întreruperea prematură a tratamentului poate face ca necesarul dumneavoastră de vitamine să nu fie acoperit. De aceea întrebați medicul cât timp să utilizați Multisis V.

Dacă aveți orice întrebări suplimentare cu privire la acest medicament, adresați-vă medicului dumneavoastră, sau farmacistului sau asistentei medicale.

### **4. Reacții adverse posibile**

Ca toate medicamentele, acest medicament poate provoca reacții adverse, cu toate că nu apar la toate persoanele.

Nu se cunosc reacții adverse în cazul administrării conform recomandărilor.

Orice reacție adversă apărută în timpul tratamentului trebuie să ridice suspiciunea unui supradozaj și este necesară întreruperea administrării acestuia.

#### **Raportarea reacțiilor adverse**

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice reacții adverse nemenționate în acest prospect. De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse direct prin intermediul sistemului național de raportare, ale cărui detalii sunt publicate pe website-ul Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale <http://www.anm.ro/>.

Raportând reacțiile adverse, puteți contribui la furnizarea de informații suplimentare privind siguranța acestui medicament.

### **5. Cum se păstrează Multisis V**

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.

Nu utilizați acest medicament după data de expirare înscrisă pe cutie după EXP.

Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

A se păstra la temperaturi sub 25°C, în ambalajul original.

Nu aruncați niciun medicament pe calea apei sau a reziduurilor menajere. Întrebați farmacistul cum să aruncați medicamentele pe care nu le mai folosiți. Aceste măsuri vor ajuta la protejarea mediului.

## **6. Conținutul ambalajului și alte informații**

### **Ce conține Multisis V**

Substanțele active sunt: vitamina A palmitat sub formă de concentrat de Vitamina A sintetică, forma pulbere (Vitamina A), colecalciferol sub formă de concentrat de colecalciferol -forma pulbere (Vitamina D3), acid ascorbic (vitamina C), riboflavină (vitamina B<sub>2</sub>), ciancobalamină (vitamina B<sub>12</sub>), acid folic (vitamina B<sub>9</sub>), clorhidrat de tiamină (vitamina B<sub>1</sub>), clorhidrat de piridoxină (vitamina B<sub>6</sub>), nicotinamidă (vitamina PP), pantotenat de calciu.

Un drajeu conține vitamina A palmitat sub formă de concentrat de Vitamina A sintetică, forma pulbere (Vitamina A) 5000 UI, colecalciferol sub formă de concentrat de colecalciferol forma pulbere (Vitamina D3) 400 UI, acid ascorbic (vitamina C) 75 mg, riboflavină (vitamina B<sub>2</sub>) 3 mg, ciancobalamină (vitamina B<sub>12</sub>) 2 μg, acid folic (vitamina B<sub>9</sub>) 0,250 mg, clorhidrat de tiamină (vitamina B<sub>1</sub>) 2 mg, clorhidrat de piridoxină (vitamina B<sub>6</sub>) 2 mg, nicotinamidă (vitamina PP) 20 mg, pantotenat de calciu 5 mg.

Celelalte componente sunt: hidrogenofosfat de calciu anhidru, lactoză monohidrat, amidon de porumb, povidonă K 25, stearat de magneziu, talc, strat de drajeifiere, Shellac, dioxid de titan (E 171), talc, gelatină, zahăr, Galben amurg (E 110), acetofalatat de celuloză, Ceară carnauba, p-hidroxibenzoat de metil, p-hidroxibenzoat de propil.

### **Cum arată Multisis V și conținutul ambalajului**

Se prezintă sub formă de drajeuri rotunde, biconvexe, de culoare portocalie. Este disponibil în cutii cu cu 4 blistere din PVC/Al a câte 10 drajeuri.

### **Deținătorul autorizației de punere pe piață și fabricant\***

S.C. FELSIN FARM S.R.L.

Str. Drumul Piscul Cerbului, Nr. 20-28, Etaj P

Camerele 1-9 și Etaj, Sector 1, București, România

\*Se refera numai la eliberarea seriei de produs finit

### **Acest prospect a fost revizuit în mai 2019.**

Informații detaliate privind acest medicament sunt disponibile pe web-site-ul Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale <http://www.anm.ro/>