

GEBRAUCHSINFORMATION: INFORMATION FÜR ANWENDER

femidoc®

Liadin®  PRO

REIZDARM-SYNDROM KAPSELN

- Lindert schmerzhafte Symptome und den Druck von überschüssigen Gasen im Verdauungstrakt.
- Lindert Bauchschmerzen bei Patienten mit Reizdarm-Syndrom, die vorwiegend unter Durchfall leiden.
- Normalisiert die Darmtätigkeit und lindert die Schmerzen, um so einem Darmverschluss vorzubeugen.

Allgemeiner Hinweis: Lesen Sie diese Gebrauchsanweisung sorgfältig durch, bevor Sie die femidoc® Liadin® PRO Reizdarm-Syndrom Kapseln verwenden, auch wenn Sie dieses Medizinprodukt bereits früher verwendet haben. Die Informationen können sich aufgrund neuer Forschungen und Erkenntnisse geändert haben, seit Sie Ihre letzte Packung geöffnet haben. Dieses Medizinprodukt ist rezeptfrei erhältlich. Dennoch sollten femidoc® Liadin® PRO Reizdarm-Syndrom Kapseln mit der nötigen Vorsicht eingenommen werden, um optimale Ergebnisse zu erzielen. Bewahren Sie diese Anleitung für den zukünftigen Gebrauch auf.

Anwendung in der Schwangerschaft und/oder Stillzeit: Trotz der Tatsache, dass die natürliche Mineralerde und das Simethicon nicht resorbiert werden, liegen keine Daten über die Verwendung von femidoc® Liadin® PRO Reizdarm-Syndrom Kapseln während der Schwangerschaft oder der Stillzeit vor. Wenn Sie schwanger sind oder stillen, fragen Sie bitte Ihren Arzt oder Apotheker, bevor Sie dieses Produkt verwenden.

Warnhinweise:

- femidoc® Liadin® PRO Reizdarm-Syndrom Kapseln nicht bei Überempfindlichkeit oder Allergie gegen einen der Inhaltsstoffe einnehmen;
- Kapseln nicht kauen oder zerbeißen. Die Kapseln dürfen sich nicht im Mund auflösen;
- Außerhalb der Reichweite von Kindern aufbewahren;
- Nicht geeignet für Kinder unter 12 Jahren;
- Kapseln sollten nicht gleichzeitig mit einem Arzneimittel oder Nahrungsergänzungsmittel eingenommen werden.

Inhaltsstoffe: Bentonit, Simethicone 50%, Hypromellose, Mikrokristalline Cellulose, Magnesiumstearat, Oleum helianthus.

Inhalt: 60 Kapseln

Anwendung: femidoc® Liadin® PRO Reizdarm-Syndrom Kapseln sind ein Medizinprodukt, das die Symptome einer übermäßigen Gasansammlung im Bauchraum und die damit verbundenen Schmerzen bei Patienten mit Reizdarm-Syndrom (IBS) lindert, einschließlich Völlegefühl, Blähungen, Aufstoßen und Schmerzen im Zusammenhang mit Gasen im Bauchraum. Bislang gibt es keine Heilung für das Reizdarm-Syndrom. Die femidoc® Liadin® PRO Reizdarm-Syndrom Kapseln lindern die damit verbundenen Symptome.

Dosierung und Verwendung: femidoc® Liadin® PRO Reizdarm-Syndrom Kapseln werden oral eingenommen. Die empfohlene Dosis für Erwachsene und Kinder ab 12 Jahren ist 2 Kapseln (maximal) dreimal täglich für 4 Wochen. femidoc® Liadin® PRO Reizdarm-Syndrom Kapseln sollten mit oder nach der Mahlzeit eingenommen werden. Die Kapsel sollte im Ganzen mit einem großen Glas Wasser (200 ml) geschluckt werden.

Dauer der Anwendung: Die Kapseln sollten nicht länger als 30 Tage in einem Behandlungszeitraum eingenommen werden. Die Behandlung kann nach 4 Tagen Behandlungspause wieder aufgenommen werden.

Wirkung: Die Wirkstoffe sind natürliche Mineralerde (Magnesium-Aluminium-Silikat) und Simethicon. Diese werden vom Darm nicht aufgenommen. Die natürliche Mineralerde absorbiert Giftstoffe, Bakterien und Viren und verhindert so, dass sie sich an den Darmschleimhäuten festsetzen. Simethicon ermöglicht es, dass sich Gasblasen im Magen und im Darm leichter verbinden, wodurch der Gasdurchgang erleichtert wird.

Mögliche Nebenwirkungen: Gastrointestinale Symptome sind die Hauptnebenwirkung der Einnahme von natürlicher Mineralerde; Bauchschmerzen, Blähungen, Durchfall und Flatulenz.

Gegenanzeigen: Allergische Reaktion auf die Inhaltsstoffe dieses Medizinprodukts.

 **Lagerungshinweise:** Bei 5-25°C an einem trockenen und dunklen Ort in der Originalverpackung und außerhalb der Reichweite von Kleinkindern aufbewahren.

Verfallsdatum: Nicht nach dem auf der Packung angegebenen Ablaufdatum verwenden. Das Verfallsdatum ist auf der Seitenlasche der Verpackung angegeben.

Medizinprodukt: femidoc® Liadin® PRO Reizdarm-Syndrom Kapseln sind ein Medizinprodukt der Klasse IIa gemäß der europäischen Richtlinie 93/42/EWG über Medizinprodukte.

Datum der letzten Überarbeitung dieser Gebrauchsanweisung: September 2021 • 073835V1.3



Janus Medica GmbH
Postfach 605247
DE - 22247 Hamburg



PK Benelux BV,
Vluchttoord 17,
5406 XP Uden, NL



doc®
phytolabor



0481