

FOGLIO ILLUSTRATIVO: INFORMAZIONI PER IL PAZIENTE

KALOBA granulato in bustina

Estratto di radice di Pelargonio

Legga attentamente questo foglio prima di prendere questo medicinale perché contiene importanti informazioni per lei.

Prenda questo medicinale sempre come esattamente descritto in questo foglio o come il medico o il farmacista le ha detto di fare.

- Conservi questo foglio. Potrebbe aver bisogno di leggerlo di nuovo.
- Se desidera maggiori informazioni o consigli, si rivolga al farmacista.
- Se si manifesta uno qualsiasi degli effetti indesiderati, tra cui effetti non elencati in questo foglio, si rivolga al medico o al farmacista. Vedere paragrafo 4.
- Si rivolga al medico se non nota miglioramenti o se nota un peggioramento dei sintomi dopo 7 giorni.

Contenuto di questo foglio:

1. Che cos'è KALOBA e a cosa serve
2. Cosa deve sapere prima di prendere KALOBA
3. Come prendere KALOBA
4. Possibili effetti indesiderati
5. Come conservare KALOBA
6. Contenuto della confezione e altre informazioni

1. Che cos'è KALOBA e a cosa serve

KALOBA è un medicinale tradizionale di origine vegetale contenente come principio attivo l'estratto di radice di Pelargonio.

KALOBA è indicato per il trattamento sintomatico del raffreddore comune negli adulti e bambini di età superiore ai 6 anni. L'impiego di questo medicinale tradizionale di origine vegetale, per le indicazioni terapeutiche indicate, si basa esclusivamente sull'esperienza di utilizzo pluriennale.

Si rivolga al medico se non si sente meglio o se si sente peggio dopo 7 giorni.

2. Cosa deve sapere prima di prendere KALOBA

Non prenda KALOBA

- se è allergico al Pelargonio o a uno qualsiasi degli altri componenti di questo medicinale (elencati al paragrafo 6).
- se ha tendenza al sanguinamento.
- se sta assumendo medicinali che ritardano la coagulazione del sangue.
- se soffre di gravi malattie del fegato e dei reni (insufficienza epatica grave e insufficienza renale grave).

Avvertenze e precauzioni

Si rivolga al medico o al farmacista prima di prendere KALOBA.

Il trattamento con KALOBA deve essere interrotto immediatamente e consultato il medico nel caso in cui insorgono:

- problemi a carico del fegato (epatotossicità);
- aumento della frequenza respiratoria (tachipnea)
- presenza di sangue nell'espettorato (emottisi).

Altri medicinali e KALOBA

Informi il medico o il farmacista se sta assumendo, ha recentemente assunto o potrebbe assumere qualsiasi altro medicinale.

A causa della possibile influenza sui parametri della coagulazione, KALOPA può aumentare gli effetti dei medicinali che ritardano la coagulazione del sangue (anticoagulanti), come il fenprocumone e il warfarin, assunti in concomitanza.

Non sono stati effettuati studi d'interazione con altri medicinali.

Gravidanza e allattamento

Se è in corso una gravidanza, se sospetta o sta pianificando una gravidanza, o se sta allattando con latte materno chiedi consiglio al medico o al farmacista prima di prendere questo medicinale.

La sicurezza di KALOPA durante la gravidanza e l'allattamento con latte materno non è stata stabilita. Pertanto l'uso non è raccomandato.

Guida di veicoli e utilizzo di macchinari

Non sono stati effettuati studi sugli effetti sulla capacità di guidare veicoli e sull'uso di macchinari.

3. Come prendere KALOPA

Prenda questo medicinale seguendo sempre esattamente quanto riportato in questo foglio o le istruzioni del medico o del farmacista. Se ha dubbi consulti il medico o il farmacista.

Adulti e adolescenti di età superiore ai 12 anni

La dose raccomandata è di 1 bustina, in dose singola, ripetuta 3 volte al giorno.

Bambini di età tra i 6 e 12 anni

La dose raccomandata è di 1 bustina, in dose singola, ripetuta 2 volte al giorno.

Uso nei bambini

La sicurezza e l'efficacia di KALOPA nei bambini di età inferiore ai 6 anni non sono state ancora stabilite.

Durata del trattamento

La durata massima del trattamento è di 7 giorni. Se i sintomi persistono consultare un medico.

Modo di somministrazione



Tenere la bustina sul lato con la linea indicata e scuotere brevemente per far scendere il contenuto.

Strappare la bustina lungo la linea indicata.

Il granulato può essere versato direttamente in bocca. Il granulato si scioglie con la saliva e può essere deglutito direttamente: questo ne consente l'impiego senza acqua. È possibile bere contemporaneamente dei liquidi.

Se prende più KALOPA di quanto deve

Non ci sono informazioni su casi di sovradosaggio, tuttavia il sovradosaggio potrebbe aumentare la frequenza di comparsa e/o la gravità degli effetti indesiderati.

In caso di assunzione accidentale di una dose eccessiva di KALOPA avvertire immediatamente il medico o rivolgersi al più vicino ospedale.

Se dimentica di prendere KALOPA

Non prenda una dose doppia per compensare la dimenticanza della dose. Continui il trattamento con KALOPA come indicato in questo foglio illustrativo.

Se ha qualsiasi dubbio sull'uso di questo medicinale, si rivolga al medico o al farmacista.

4. Possibili effetti indesiderati

Come tutti i medicinali, questo medicinale può causare effetti indesiderati sebbene non tutte le persone li manifestino.

La valutazione degli effetti indesiderati si basa sulle informazioni relative alla frequenza:

Non comune (può interessare meno di 1 su 100 ma più di 1 su 1.000 persone)

- Mal di stomaco, bruciore di stomaco, nausea, vomito, disfagia e diarrea.

Raro (può interessare meno di 1 su 1.000 ma più di 1 su 10.000 persone)

- Lieve sanguinamento gengivale
- Lieve sanguinamento nasale
- Reazione di ipersensibilità (reazioni-tipo-I con esantema, orticaria, prurito della cute e delle membrane mucose; reazioni-tipo-II con formazione di anticorpi).

Molto raro (può interessare meno di 1 su 10.000 persone)

- Gravi reazioni di ipersensibilità con gonfiore del viso, dispnea e calo della pressione del sangue.

Non nota (la frequenza non può essere definita sulla base dei dati disponibili)

- Epatotossicità.

Segnalazione degli effetti indesiderati

Se manifesta un qualsiasi effetto indesiderato, compresi quelli non elencati in questo foglio, si rivolga al medico, al farmacista o all'infermiere. Lei può inoltre segnalare gli effetti indesiderati direttamente tramite il sistema nazionale di segnalazione all'indirizzo <https://www.aifa.gov.it/content/segnalazioni-reazioni-avverse>. Segnalando gli effetti indesiderati lei può contribuire a fornire maggiori informazioni sulla sicurezza di questo medicinale.

5. Come conservare KALOPA

Conservi questo medicinale fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

Non usi questo medicinale dopo la data di scadenza che è riportata sulla confezione. La data di scadenza indicata si riferisce all'ultimo giorno di quel mese.

Non getti alcun medicinale nell'acqua di scarico e nei rifiuti domestici. Chieda al farmacista come eliminare i medicinali che non utilizza più. Questo aiuterà a proteggere l'ambiente.

6. Contenuto della confezione e altre informazioni

Cosa contiene KALOPA

- Il principio attivo è l'estratto liquido essiccato di *Pelargonium sidoides* DC, *radix* (radice di Pelargonio) (1:8 – 10) (EPs 7630). Il solvente di estrazione è etanolo al 12% (v/v).
- Una bustina contiene 20 mg di estratto di Pelargonio.
- Gli altri componenti sono: maltodestrina, xilitolo e silice colloidale anidra.

Descrizione dell'aspetto di KALOPA e contenuto della confezione

KALOPA granulato si presenta sotto forma di granuli di colore beige-marrone.

KALOPA granulato è disponibile in bustine monodose costituite da PET/alluminio/PE, in confezione da 21 bustine.

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio e produttore

Dr. Willmar Schwabe GmbH & Co. KG

Willmar-Schwabe-Str. 4

D-76227 Karlsruhe (Germania)

Questo foglio illustrativo è stato aggiornato il