

## FORTASEC PLUS 2 MG/ 125 MG COMPRIMIDOS

Loperamida hidroclicloruro/ Simeticona

**Lea todo el prospecto detenidamente antes de empezar a usar este medicamento porque contiene información importante para usted**

Siga exactamente las instrucciones de administración del medicamento contenidas en este prospecto o las indicadas por su farmacéutico.

- Conserve este prospecto, ya que puede tener que volver a leerlo.
- Si necesita consejo o más información, consulte a su farmacéutico.
- Si experimenta efectos adversos, consulte a su médico o farmacéutico, incluso si se trata de efectos adversos que no aparecen en este prospecto. Ver sección 4.
- Debe consultar a un médico si empeora o si no mejora después de 2 días.

### **Contenido del prospecto:**

1. Qué es Fortasec plus y para qué se utiliza
2. Qué debe saber antes de tomar Fortasec plus
3. Cómo tomar Fortasec plus
4. Posibles efectos adversos
5. Conservación de Fortasec plus

Contenido del envase e información adicional

### **1. Qué es Fortasec Plus y para qué se utiliza**

Los comprimidos contienen dos principios activos:

- Loperamida hidroclicloruro, ayuda a reducir la diarrea disminuyendo la actividad del intestino. También ayuda a absorber más agua y sales del intestino.
- Simeticona, rompe el aire atrapado en el intestino, que causa calambres e hinchazón.

Fortasec Plus se usa en adultos y adolescentes a partir de 12 años para el tratamiento de la diarrea cuando va asociada a calambres estomacales, hinchazón y gases.

### **2. Qué necesita saber antes de empezar a tomar Fortasec Plus**

#### **No tome Fortasec plus:**

- En niños menores de 12 años
- Si es alérgico a loperamida hidroclicloruro, simeticona o a alguno de los demás componentes de este medicamento incluidos en la sección 6.
- Si tiene fiebre alta (por encima de 38°C) o sangre en heces.
- Si sufre inflamación del intestino como colitis ulcerosa.
- Si sufre diarrea grave después de haber tomado antibióticos.
- Si está estreñido o si se le produce hinchazón de estómago.

### **Advertencias y precauciones:**

Consulte con su médico o farmacéutico antes de empezar a tomar Fortasec plus

- Fortasec plus solo trata los síntomas de la diarrea, En algunos casos, el causante de la diarrea puede requerir tratamiento, si los síntomas persisten o empeoran consulte con su médico. Si sufre diarrea grave su cuerpo pierde más líquidos, azúcares y sales, de lo normal necesitará reponer los líquidos bebiendo más de lo habitual. Pregunte a su farmacéutico sobre preparados para reponer los azúcares y las sales
- Si padece SIDA y su estómago se hincha, suspenda la administración de los comprimidos inmediatamente y consulte a su médico
- Si padece alguna enfermedad de hígado, consulte con su médico antes de tomar los comprimidos.

Algunas de las reacciones adversas pueden ser más molestas.

No tome este medicamento para un uso distinto del indicado (ver sección 1) y nunca tome más de la cantidad recomendada (ver sección 3). Se han notificado problemas de corazón graves (cuyos síntomas incluyen latidos cardiacos rápidos o irregulares) en pacientes que han tomado una cantidad excesiva de loperamida, el principio activo de Fortasec plus.

En diarrea aguda, los síntomas normalmente desaparecen en dos días. Si los síntomas persisten después de este periodo, cese el tratamiento y consulte con su médico.

### **Información importante sobre algunos ingredientes de Fortasec Plus:**

Cada comprimido de Fortasec Plus contiene menos de 0,026 mg de alcohol bencílico. El alcohol bencílico puede causar reacciones alérgicas. Consulte a su médico o farmacéutico si tiene alguna enfermedad hepática o renal, o si está embarazada o en periodo de lactancia. Se pueden acumular grandes cantidades de alcohol bencílico en su cuerpo y causar efectos secundarios (llamados “acidosis metabólica”).

Este medicamento contiene menos de 1 mmol de sodio (23 mg) por comprimido, es decir, esencialmente “exento de sodio”.

Este medicamento contiene menos de 0,00044 mg de alcohol (etanol) por comprimido. La pequeña cantidad de alcohol que contiene este medicamento no supondrá ningún efecto perceptible .

Este medicamento contiene maltodextrina que contiene glucosa. Si su médico le ha dicho que padece una intolerancia a ciertos azúcares, consulte con él antes de tomar este medicamento.

### **Niños**

Los niños menores de 12 años no deben tomar Fortasec plus.

### **Uso de Fortasec plus con otros medicamentos**

Informe a su médico o farmacéutico si está utilizando, ha utilizado recientemente o pudiera tener que utilizar cualquier otro medicamento, incluyendo:

- Quinidina (usado para el tratamiento del ritmo cardíaco anómalo o la malaria)
- Itraconazol o ketoconazol (antifúngicos)
- Gemfibrozilo (usado para el tratamiento del colesterol alto)
- Ritonavir (usado para el tratamiento de infección por VIH y SIDA)
- Desmopresina (usado para el control de la sed y la producción de orina en pacientes con diabetes insípida)

Informe a su médico o farmacéutico si está utilizando o ha utilizado recientemente otros medicamentos, incluso los adquiridos sin receta porque Fortasec plus comprimidos puede interaccionar con ellos.

### **Embarazo y lactancia**

Embarazo: Si está embarazada, piensa que pudiera estarlo o está planteando quedarse embarazada, consulte a su médico antes de tomar este medicamento.

Lactancia: Fortasec plus no está recomendado si está en período de lactancia. Pequeñas cantidades del medicamento podrían pasar a la leche materna.

### **Conducción y uso de máquinas:**

Este medicamento podría hacerle sentir cansancio, mareos o somnolencia. Si está afectado no conduzca ni use maquinaria.

## **3. Cómo tomar Fortasec Plus**

Siga exactamente las instrucciones de administración del medicamento contenidas en este prospecto o las indicadas por su farmacéutico. En caso de duda, consulte a su farmacéutico.

- Tragar el número correcto de comprimidos enteros con un vaso de agua
- Usar sólo por vía oral
- No tomar más de la dosis establecida

### **Uso en adultos por encima de 18 años**

Iniciar el tratamiento tomando 2 comprimidos, seguido de 1 comprimido después de cada deposición diarreica (movimiento intestinal). No tomar más de 4 comprimidos al día. Si sus síntomas persisten después de 2 días, suspenda el tratamiento y consulte con su médico.

### **Uso en niños y adolescentes entre 12 y 18 años**

Iniciar el tratamiento tomando 1 comprimido, seguido de 1 comprimido después de cada deposición diarreica (movimiento intestinal). No tomar más de 4 comprimidos al día. Si sus síntomas persisten después de 2 días, suspenda el tratamiento y consulte con su médico.

### **Uso en niños menores de 12 años**

No administrar los comprimidos a niños menores de 12 años.

### **Si toma más Fortasec plus del que debe**

Si ha tomado demasiado Fortasec plus, póngase en contacto cuanto antes con un médico u hospital para solicitar ayuda. Los síntomas pueden incluir: aumento de la frecuencia cardíaca, latidos cardiacos irregulares, alteraciones del latido cardiaco (estos síntomas pueden tener consecuencias potencialmente graves y peligrosas para la vida), rigidez muscular, movimientos descoordinados, somnolencia, dificultad para orinar o respiración débil.

Los niños reaccionan de una manera más severa a cantidades elevadas de Fortasec plus que los adultos. Si un niño toma una cantidad excesiva o presenta alguno de los síntomas anteriores, llame a un médico de inmediato.

Si usted ha tomado demasiados comprimidos, consulte con su médico o acuda inmediatamente a un centro médico o llamar al Servicio de Información Toxicológica, Teléfono 91 562 04 20, indicando el medicamento y la cantidad ingerida.

#### **Si olvidó tomar Fortasec plus**

Tome un comprimido después de la siguiente deposición diarreica (movimiento intestinal). No tome una dosis doble para compensar las dosis olvidadas.

Si tiene cualquier otra duda sobre el uso de este producto, pregunte a su médico o farmacéutico.

#### **4. Posibles efectos adversos**

Al igual que todos los medicamentos, este medicamento puede tener efectos adversos, aunque no todas las personas los sufran.

#### **Si experimenta algunos de los efectos, deje de tomar el medicamento y consulte inmediatamente a su médico.**

Reacciones alérgicas incluyen hinchazón de la cara, lengua y garganta, dificultad en la deglución, inexplicable jadeo, falta de respiración que suele ir acompañada de erupción en la piel o urticaria.

Frecuencia no conocida (no puede estimarse a partir de los datos disponibles)

Dolor abdominal superior, dolor abdominal que se irradia hacia la espalda, sensibilidad al tocar el abdomen, fiebre, pulso rápido, náuseas, vómitos, que pueden ser síntomas de inflamación del páncreas (pancreatitis aguda). **Si experimenta algunos de los efectos, deje de tomar el medicamento y hable con su médico**

- Dificultad para tragar agua
- Dolor abdominal severo, protuberancia o hinchazón abdominal o fiebre que puede deberse a bloqueo o distensión del intestino
- Estreñimiento severo

#### **Otros efectos que pueden ocurrir incluyen:**

Efectos adversos frecuentes (menos de 1 de cada 10 pero más de 1 de cada 100 personas los sufren)

- Dolor de cabeza
- Sentirse enfermo
- Cambio en el sabor de algunas cosas.

Efectos adversos poco frecuentes (menos de 1 de cada 100 pero más de 1 de cada 1000 personas los sufren):

- Somnolencia
- Mareos
- Debilidad
- Estreñimiento
- Vómitos
- Indigestión
- Flatulencia
- Boca seca
- Erupción

Efectos adversos raros (menos de 1 de cada 1000 pero más de 1 de cada 10000 personas los sufren):

- Pérdida o disminución de consciencia
- Contracción excesiva de la pupila del ojo

- Erupción en la piel, que puede conducir a la aparición de ampollas graves o peladura
- Urticaria
- Picor
- Cansancio

## **Comunicación de efectos adversos**


Si experimenta cualquier tipo de efectos adversos, consulte a su médico o farmacéutico, incluso si se trata de efectos adversos que no aparecen en este prospecto. También puede comunicarlos directamente a través del Sistema Español de Farmacovigilancia de Medicamentos de Uso Humano: [www.notificaRAM.es](http://www.notificaRAM.es). Mediante la comunicación de efectos adversos usted puede contribuir a proporcionar más información sobre la seguridad de este medicamento.

## **5. Conservación de FORTASEC PLUS**

Mantener este medicamento fuera de la vista y del alcance de los niños.

No utilizar este medicamento después de la fecha de caducidad que aparece en el blister y en la caja después de CAD. La fecha de caducidad es el último día del mes que se indica.

Este medicamento no requiere condiciones especiales de conservación.

Los medicamentos no se deben tirar por los desagües ni a la basura. Deposite los envases y los medicamentos que no necesita en el Punto Sigre  de la farmacia. En caso de duda pregunte a su farmacéutico cómo deshacerse de los envases y de los medicamentos que no necesita. De esta forma ayudará a proteger el medio ambiente.

## **6. Contenido del envase e información adicional**

### **Composición de Fortasec plus:**

- Los principios activos son: loperamida hidrocloreto (2 mg por comprimido) y simeticona (medido como 125 mg de dimeticona por comprimido).
- Los demás componentes son: fosfato cálcico hidrogenado, celulosa microcristalina, acesulfame potásico, aroma artificial de vainilla (incluye propilenglicol, maltodextrina, etanol y alcohol bencílico), carboximetilalmidón sódico (tipo A) y ácido esteárico.

### **Aspecto del producto y contenido del envase:**

Los comprimidos son blancos con forma de cápsula, grabados con “IMO” en una de sus caras, la otra cara está grabada con una línea entre “2” y “125”.

Cada envase contiene 6, 8, 10, 12, 15, 16, 18 o 20 comprimidos en tiras en blister.

Puede que solo estén comercializados algunos tamaños de envases.

### **Titular de la autorización de comercialización:**

JNTL Consumer Health (Spain), S.L.

Paseo de las Doce Estrellas 5-7

28042 Madrid  
España

**Responsable de la fabricación:**

JNTL Consumer Health (France) SAS Domaine de Maigremont  
27100 Val de Reuil France

ó

Janssen-Cilag S.P.A, Via C. Janssen. Borgo San Michele, Latina. 04100 ITALIA

ó

Johnson & Johnson Consumer NV/SA, Antwerpseweg 15-17, B- 2340 Beerse

ó

Johnson & Johnson GmbH, Johnson & Johnson Platz 2, 41470 Neuss, Alemania

**Este medicamento está autorizado en los siguientes países de la UE bajo las siguientes denominaciones:**

**Bélgica:** Imodium Duo 2mg/125mg Tabletten

**Bulgaria:** Imodium Plus 2 mg/125 mg Caplets

**Chipre:** Imodium Plus

**República Checa:** Imodium Plus

**Dinamarca:** Imodium Plus

**Finlandia:** Imodium Plus Tabletit

**Francia:** Imodiumduo comprimé

**Alemania:** Imodium Akut Duo

**Grecia:** Imodium Plus

**Hungría:** Imodium Plus 2 mg/125 mg tableta

**Irlanda:** Imodium Plus 2 mg/125 mg tablet

**Luxemburgo:** Imodium Duo 2 mg/125 mg Comprimés

**Holanda:** Imodium Duo 2 mg/125, tabletten

**Noruega:** Imodium Comp

**Portugal:** Imodium Plus 2 mg/125 mg Comprimidos

**Rumania:** Imodium Plus 2 mg/125 mg comprimate

**Eslovaquia:** Imodium Plus

**España:** Fortasec plus 2 mg/125 mg Comprimidos

**Suecia:** Imodium Plus 2 mg/125 mg tablett

**Reino Unido (Irlanda del Norte) :** Imodium Dual Action Relief Tablets

**Este prospecto ha sido revisado en Noviembre 2020**

La información detallada y actualizada de este medicamento está disponible en la página web de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS) <http://www.aemps.gob.es>