



1. Bezeichnung des Arzneimittels

Ilio-Funkton®

2. Qualitative und quantitative Zusammensetzung

Wirkstoff: 1 Kautablette enthält 85 mg Sime-ticon, entsprechend 80 mg Dimeticon.

Sonstige Bestandteile sind u.a. Sorbitol, Lactose-Monohydrat und Levomenthol. Dieses Arzneimittel enthält 413 mg Sorbitol pro Kautablette.

Die vollständige Auflistung der sonstigen Bestandteile siehe Abschnitt 6.1

3. Darreichungsform

Kautabletten

4. Klinische Angaben

4.1 Anwendungsgebiete

Bei übermäßiger Gasbildung und Gasan-sammlung im Magen-Darm-Bereich (Meteo-rismus, Flatulenz, Aerophagie, Roemheld-Syndrom); vor diagnostischen Untersuchun-gen im Bauchbereich zur Reduzierung von Gasschatten im Röntgenbild; bei verstärkter Gasbildung nach Operationen

4.2 Dosierung, Art und Dauer der Anwendung

1 – 2 Tabletten zu oder nach den Mahlzeiten einnehmen und zerkauen. Bei Bedarf kön-nen auch vor dem Schlafengehen noch 1 – 2 Tabletten eingenommen werden.

Die Dauer der Anwendung richtet sich nach dem Verlauf der Beschwerden. Ilio-Funkton® Kautabletten können, falls erforderlich, über längere Zeit eingenommen werden.

4.3 Gegenanzeigen

Überempfindlichkeit gegen Sime-ticon, Levomenthol oder einen der in Abschnitt 6.1 genannten sonstigen Bestandteile des Arz-neimittels.

4.4 Besondere Warnhinweise und Vor-sichtsmaßnahmen für die Anwendung

Lactose:
Patienten mit der seltenen hereditären Ga-lactose-Intoleranz, völligem Lactase-Man-gel oder Glucose-Galactose-Malabsorption sollten Ilio-Funkton nicht anwenden.

Sorbitol:
Patienten mit hereditärer Fructose-Intole-ranz dürfen Ilio-Funkton nicht einnehmen/ erhalten.

4.5 Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und sonstige Wechselwirkungen

Keine bekannt.

4.6 Fertilität, Schwangerschaft und Stillzeit

Es bestehen keine Bedenken gegen die Einnahme von Ilio-Funkton® Kautabletten während der Schwangerschaft und Stillzeit.

4.7 Auswirkungen auf die Verkehrs-tüchtigkeit und die Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen

Nicht zutreffend.

4.8 Nebenwirkungen

Keine bekannt. Bei entsprechend sensibili-sierten Patienten können durch Levomen-thol Überempfindlichkeitsreaktionen (ein-schließlich Atemnot) ausgelöst werden.

Meldung des Verdachts auf Nebenwirkun-gen

Die Meldung des Verdachts auf Nebenwir-kungen nach der Zulassung ist von großer Wichtigkeit. Sie ermöglicht eine kontinuier-liche Überwachung des Nutzen-Risiko-Ver-hältnisses des Arzneimittels. Angehörige von Gesundheitsberufen sind aufgefordert, jeden Verdachtsfall einer Nebenwirkung dem Bundesinstitut für Arzneimittel und Me-dizinprodukte, Abt. Pharmakovigilanz, Kurt-Georg-Kiesinger Allee 3, D-53175 Bonn, Website: www.bfarm.de anzuzeigen.

4.9 Überdosierung

Eine Intoxikation mit Ilio-Funkton® Kautab-letten ist praktisch ausgeschlossen.

5. Pharmakologische Eigenschaften

5.1 Pharmakodynamische Eigenschaften

Pharmakotherapeutische Gruppe: Magen-Darm-Mittel, Entschäumer

ATC-Code: A03AX13

Sime-ticon ist eine chemisch inerte Sub-stanz, die rein physikalisch infolge Verände-rung der Oberflächenspannung auf die den Darm aufblähenden Gasbläschen wirkt. Die Gasblasen platzen und geben das Gas frei, das dann resorbiert oder auf natürlichem Wege ausgeschieden werden kann.

5.2 Pharmakokinetische Eigenschaften

Sime-ticon wird nicht resorbiert. Es verlässt den Magen-Darm-Kanal unverändert auf natürlichem Wege.

5.3 Präklinische Daten zur Sicherheit

Da eine Resorption von Sime-ticon nicht stattfindet, sind toxische Erscheinungen nicht möglich.

6. Pharmazeutische Angaben

6.1 Liste der sonstigen Bestandteile

Sorbitol (Ph. Eur.), Lactose-Monohydrat, Mi-krokristalline Cellulose, Siliciumdioxid, Magnesiumstearat (Ph. Eur.) [pflanzlich], Levomenthol.

6.2 Inkompatibilitäten

Keine bekannt.

6.3 Dauer der Haltbarkeit

3 Jahre

6.4 Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Aufbewahrung

Entfällt

6.5 Art und Inhalt des Behältnisses

Ilio-Funkton® Kautabletten sind weiß.

OP mit 20 Kautabletten
OP mit 50 Kautabletten
Sonographiepackung
10 x 20 Kautabletten

6.6 Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Beseitigung und sonstige Hinweise zur Handhabung

Keine besonderen Anforderungen.

7. Inhaber der Zulassung

Robugen GmbH
Pharmazeutische Fabrik
Alleenstraße 22 – 24
73730 Esslingen
Telefon: 0711/136 30-0
Telefax: 0711/36 74 50
Email: info@robugen.de
Internet: www.robugen.de

8. Zulassungsnummer

6399.98.98

9. Datum der Erteilung der Zulassung

26.03.1996

10. Stand der Information

05.2021

11. Verkaufsabgrenzung

Apothekenpflichtig

Zentrale Anforderung an:

Rote Liste Service GmbH

Fachinfo-Service

Mainzer Landstraße 55

60329 Frankfurt