

BETEGTÁJÉKOZTATÓ: INFORMÁCIÓK A FELHASZNÁLÓ SZÁMÁRA



PANANGIN®

158 mg/140 mg filmtabletta

kálium-aszpartát-anhidrát
magnézium-aszpartát-anhidrát

Mielőtt elkezdené alkalmazni ezt a gyógyszert, olvassa el figyelmesen az alábbi betegtájékoztatót.

Ez a gyógyszer orvosi rendelvény nélkül kapható. Mindemellett az optimális hatás érdekében elengedhetetlen e gyógyszer körültekintő alkalmazása.

- *Tartsa meg a betegtájékoztatót, mert a benne szereplő információkra a későbbiekben is szüksége lehet.*
- *További információkért vagy tanácsért forduljon gyógyszerészéhez.*
- *Sürgősen forduljon orvosához, ha tünetei 3 napon belül nem enyhülnek, vagy éppen súlyosbodnak.*
- *Ha bármely mellékhatás súlyossá válik, vagy ha a betegtájékoztatóban felsorolt mellékhatásokon kívül egyéb tünetet észlel, kérjük, értesítse orvosát vagy gyógyszerészét.*

A betegtájékoztató tartalma:

1. Milyen típusú gyógyszer a Panangin filmtabletta és milyen betegségek esetén alkalmazható?
2. Tudnivalók a Panangin filmtabletta alkalmazása előtt
3. Hogyan kell alkalmazni a Panangin filmtablettát?
4. Lehetséges mellékhatások
5. Hogyan kell a Panangin filmtablettát tárolni?
6. További információk

- továbbá, ha allergiás (túlérzékeny) a hatóanyagokra vagy a Panangin filmtabletta bármely más összetevőjére.

A Panangin filmtabletta fokozott elővigyázatossággal alkalmazható

A Panangin filmtabletta csak orvosi ellenőrzés mellett szedhető olyan betegségekben, melyeknél a beteg vérének kálium szintje magas lehet.

1. MILENY TÍPUSÚ GYÓGYSZER A PANANGIN FILMTABLETTA ÉS MILENY BETEGSÉGEK ESETÉN ALKALMAZHATÓ?

A Panangin filmtabletta hatóanyagai fontos szerepet játszanak a különböző anyagcserefolyamatokban, az idegek, az izomzat, valamint a szív- és keringési rendszer működésében. A gyógyszer bizonyos idült szívbetegségek (szívelégtelenség, szívinfarktus utáni állapot), bizonyos szívritmuszavarok kiegészítő kezelésére, továbbá a táplálék magnézium és kálium tartalmának kiegészítésére szolgál.

2. TUDNIVALÓK A PANANGIN FILMTABLETTA ALKALMAZÁSA ELŐTT

Nem szedje a Panangin filmtablettát

- Heveny vagy idült veseelégtelenség esetén
- ún. Addison-kór (mellékvesekéregelégtelenség) esetén
- a szív bizonyos ingerületvezetési zavarai esetén
- szív eredetű sokk okozta igen alacsony vérnyomás esetén

A kezelés ideje alatt alkalmazott egyéb gyógyszerek

Feltétlenül tájékoztassa kezelőorvosát vagy gyógyszerészét a jelenleg vagy nemrégiben szedett egyéb gyógyszereiről, beleértve a vény nélkül kapható készítményeket is.

A szájon át szedhető ún. tetraciklinek (bizonyos antibiotikumok), vas tartalmú sók és nátrium-fluorid a felszívódást gátolják. A fenti gyógyszerek és a készítmény bevétele között három órának kell eltelnie.

Kálium spóroló vízhajtók és/vagy ún. ACE-gátlók (vérnyomást csökkentő gyógyszerek) egyidejű alkalmazásakor magas káliumszint alakulhat ki.

Terhesség és szoptatás

Mielőtt bármilyen gyógyszert elkezdene szedni, beszélje meg kezelőorvosával vagy gyógyszerészével.

Nem ismert olyan adat, ami szerint a fenti állapotokban a készítménynek károsító hatása lenne.

A készítmény hatásai a gépjárművezetéshez és gépek kezeléséhez szükséges képességekre

Ezeket a képességeket a Panangin filmtabletta nem befolyásolja.

3. HOGYAN KELL ALKALMAZNI A PANANGIN FILMTABLETTÁT?

Amennyiben kezelőorvosa másképpen nem rendeli, szokásos napi adagja 3-szor 1-2 filmtabletta.

A napi adag 3-szor 3 filmtablettára emelhető. A gyomorsav csökkentheti a készítmény hatásszögét, ezért ajánlott étkezés után bevenni.

Ha az előírnál több Panangin filmtablettát vett be, forduljon orvosához vagy gyógyszeréséhez.

Teendők a Panangin filmtabletta túladagolása esetén

Előfordulása ezidáig még nem ismert. Ha túladagolás történne, a vérben a magnézium és a kálium szintje megemelkedik, és ennek tünetei jelentkezhetnek. Túladagolás esetén fel kell függeszteni a Panangin alkalmazását.

4. LEHETSÉGES MELLÉKHATÁSOK

Mint minden gyógyszer, így a Panangin filmtabletta is okozhat mellékhatásokat, amelyek azonban nem mindenkinél jelentkeznek.

Nagyobb adagok bevételekor gyakoribb székletürítés jelentkezhet.

Ha az említett mellékhatás súlyossá válik, vagy ha a betegjékoztatóban leírt mellékhatáson kívül egyéb tünetet észlel, kérjük, értesítse orvosát vagy gyógyszerészét.

5. HOGYAN KELL A PANANGIN FILMTABLETTÁT TÁROLNI?

A készítmény különleges tárolást nem igényel.

A gyógyszer gyermekektől elzárva tartandó!

A csomagoláson feltüntetett lejárati idő után ne szedje a Panangin filmtablettát.

A gyógyszereket nem szabad a szennyvízzel vagy háztartási hulladékkal együtt megsemmisíteni. Kérdezze meg gyógyszerészét, hogy szükségtelenné vált gyógyszereit miként semmisítse meg. Ezek az intézkedések elősegítik a környezetet védelmének.

6. TOVÁBBI INFORMÁCIÓK

Mit tartalmaz a Panangin filmtabletta

Hatóanyagok:

158 mg kálium-aszpartát-anhidrát (166,3 mg kálium-aszpartát-hemihidrát formájában), ill. 140 mg magnézium-aszpartát-anhidrát (175 mg magnézium-aszpartát-tetrahidrát formájában) filmtablettánként.

Segédanyagok:

kolloid szilícium-dioxid, polividon, burgonyakeményítő, magnézium-sztearát, talkum, kukoricakeményítő, makrogol 6000, titán-dioxid, Eudragit E.

Milyen a készítmény külleme és mit tartalmaz a csomagolás

Csaknem fehér színű, enyhe fényű, csaknem szagtalan, korong alakú, domború, kissé egyenetlen területű filmbevonatú tablettá.

50 db filmtabletta csillapítóval kombinált, műanyag garanciazáras kupakkal lezárt műanyag tartályban, dobozban.

A forgalomba hozatali engedély jogosultja és a gyártó

Richter Gedeon Nyrt.

H-1103 Budapest, Gyömrői út 19-21

Magyarország

OGYI-T-3329/01

A betegjékoztató engedélyezésének dátuma:
2008. 04. 22.