

Aspacardin, 39 mg/12, 30 comprimate, Terapia

1

AUTORIZAȚIE DE PUNERE PE PIAȚĂ NR. 2457/2010/01 Anexa 1"

Prospect

PROSPECT: INFORMAȚII PENTRU UTILIZATOR

Aspacardin 39 mg/12 mgcomprimate

Potasiu / Magneziu

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect, deoarece el conține informații importante pentru dumneavoastră.

Acest medicament este disponibil fără prescripție medicală. Cu toate acestea, este necesar să utilizați

Aspacardin cu atenție, pentru a obține cele mai bune rezultate.

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitiți.

- Întrebați farmacistul dacă aveți nevoie de mai multe informații sau sfaturi.

- Trebuie să vă prezentați la medic dacă simptomele dumneavoastră se înrăutățesc sau nu se

îmbunătățesc după o lună.

- Dacă vreuna dintre reacțiile adverse devine gravă sau dacă observați orice reacție adversă

nemenționată în acest prospect, vă rugăm să-i spuneți medicului dumneavoastră sau

farmacistului.

În acest prospect găsiți:

1. Ce este Aspacardin și pentru ce se utilizează

2. Înainte să utilizați Aspacardin

3. Cum să utilizați Aspacardin

4. Reacții adverse posibile

5. Cum se păstrează Aspacardin

6. Informații suplimentare

1. CE ESTE ASPACARDIN ȘI PENTRU CE SE UTILIZEAZĂ

Aspacardin face parte din grupa de medicamente numite suplimente minerale, medicamente cu

potasiu. Acționează asupra inimii și vaselor de sânge fiind utilizat ca terapie adjuvantă la adulți în

boala coronariană (boala vaselor de sânge ale inimii), în anumite tulburări de ritm cardiac și pentru

prevenția tulburărilor de ritm cardiac care pot să apară după tratamentul cu unele medicamente numite

glicozide tonicardiace.

2. ÎNAINTE SĂ UTILIZAȚI ASPACARDIN

Nu utilizați Aspacardin

- dacă sunteți alergic (hipersensibil) la substanțele active sau la oricare dintre celelalte

componente ale Aspacardin;

- dacă aveți afectare severă a funcției renale (insuficiență renală).

Aveți grijă deosebită când utilizați Aspacardin

- dacă aveți insuficiență renală, medicul dumneavoastră vă va monitoriza concentrațiile plasmatiche de potasiu și magneziu;
- în cazul asocierii deficitului de calciu, se recomandă, ca primă măsură, corectarea deficitului de magneziu, înainte de a începe utilizarea de calciu;
- în caz de infecții urinare, acestea trebuie vindecate înainte de începerea tratamentului cu magneziu.

Utilizarea altor medicamente

2

Vă rugăm să spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă luați sau ați luat recent orice alte medicamente, inclusiv dintre cele eliberate fără prescripție medicală.

În special, informați-l pe medicul dumneavoastră sau pe farmacist dacă utilizați:

- medicamentele care conțin fosfați sau săruri de calciu, fer, fluoruri,
- chinidină, deoarece poate să apară creșterea concentrației plasmatiche a chinidinei și a riscului de efecte toxice, prin scăderea excreției renale a acesteia, din cauza alcalinizării urinei;
- medicamente utilizate în tratamentul unor infecții (tetraciclină, aminoglicozide);
- cisplatină (utilizat ca antineoplazic),
- ciclosporină A (medicament care scade imunitatea).

Sarcina și alăptarea

Adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului pentru recomandări înainte de a lua orice medicament.

Nu utilizați Aspacardin în timpul sarcinii.

Dacă alăptați, nu luați Aspacardin.

Din cauza efectului magneziului de a relaxa musculatura uterină, Aspacardin este contraindicat în timpul nașterii.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

Aspacardin nu influențează capacitatea de a conduce vehicule și de a folosi utilaje.

Informații importante privind unele componente ale Aspacardin

Acest medicament conține 39 mg potasiu/comprimat. Acest lucru trebuie avut în vedere la pacienții cu

funcție renală diminuată sau la pacienții ce urmează o dietă cu restricție de potasiu.

3. CUM SĂ UTILIZAȚI ASPACARDIN

Utilizați întotdeauna Aspacardin exact așa cum v-a spus medicul dumneavoastră.

Trebuie să discutați

cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul dacă nu sunteți sigur.

Acest medicament se administrează numai la adulți; doza recomandată este de 1 - 2 comprimate

Aspacardin administrate oral, de 2 – 3 ori pe zi.

Mod de administrare

Luați comprimatul cu suficient lichid.

Dacă utilizați mai mult decât trebuie din Aspacardin

Dacă luați mai mult decât trebuie din Aspacardin puteți prezenta unele simptome din cauza creșterii

concentrației plasmatice de magneziu sau de potasiu, cum sunt: scăderea tensiunii arteriale, greață,

vărsături, înroșirea trecătoare a feței și gâtului, sete, somnolență, confuzie, slăbiciunemusculară,

diminuarea reflexelor, modificări ale ECG, debutul deprimării respirației, tulburări ale ritmului

cardiac, comă, stop cardiac și paralizie respiratorie, anurie (absența urinării). În acest caz, adresați-vă

imediat medicului dumneavoastră sau mergeți la cel mai apropiat spital. Luați comprimatele rămase

sau ambalajul gol pentru a ști medicul ce ați luat.

Dacă uitați să utilizați

Nu luați o doză dublă pentru a compensa doza uitată.

Dacă aveți orice întrebări suplimentare cu privire la acest produs, adresați-vă medicului

dumneavoastră sau farmacistului.

4. REACȚII ADVERSE POSIBILE

Ca toate medicamentele, Aspacardin poate provoca reacții adverse, cu toate că nu apar la toate

persoanele.

3

Pot să apară:

- greață;

- diaree;

- dureri abdominale;

Dacă vreuna dintre reacțiile adverse devine gravă sau dacă observați orice reacție adversă

nemenționată în acest prospect, vă rugăm să spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului.

5. CUM SE PĂSTREAZĂ ASPACARDIN

A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor.

Nu utilizați Aspacardin după data de expirare înscrisă pe ambalaj, după EXP. Data de expirare se

referă la ultima zi a lunii respective.

A se păstra la temperaturi sub 25°C, în ambalajul original.

Medicamentele nu trebuie aruncate pe calea apei menajere sau a reziduurilor menajere. Întrebați

farmacistul cum să eliminați medicamentele care nu vă mai sunt necesare. Aceste măsuri vor ajuta la

protejarea mediului.

6. INFORMAȚII SUPLIMENTARE

Ce conține Aspacardin

- Substanțele active sunt: hidrogen aspartat de potasiu hemihidrat, racemic și aspartat de

magneziu tetrahidrat, racemic. Un comprimat conține hidrogen aspartat de potasiu hemihidrat,

racemic 180 mg (echivalent cu 39 mg potasiu) și aspartat de magneziu tetrahidrat, racemic 180

mg (echivalent cu 12 mg magneziu).

- Celelalte componente sunt: celuloză microcristalină, dioxid de siliciu coloidal anhidru, ulei vegetal hidrogenat, stearil fumarat de sodiu, carmeloză sodică.

Cum arată Aspacardin și conținutul ambalajului

Aspacardin se prezintă sub formă de comprimate neacoperite, de formă cilindrică, de culoare albă, până la aproape albă, cu diametrul de 10 mm, având marcat pe una din fețe un cerc cu diametrul de 4 mm.

Comprimatele de Aspacardin sunt ambalate în cutie cu 3 blistere din PVC-PVDC/Al a câte 10 comprimate.

Deținătorul autorizației de punere pe piață și producătorul
TERAPIA S.A.
Str. Fabricii nr. 124, Cluj Napoca
România

Acest prospect a fost aprobat în Octombrie, 2018.