

Panangin, 158 mg/140 mg, 50 comprimate filmate, Gedeon Richter

1

AUTORIZAȚIE DE PUNERE PE PIAȚĂ NR. 12235/2019/01 Anexa1

Prospect

Prospect: Informații pentru utilizator

Panangin 158 mg/140 mg comprimate filmate

aspartat de potasiu anhidru/ aspartat de magneziu anhidru

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să utilizați acest medicament

deoarece conține informații importante pentru dumneavoastră.

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

-Dacă aveți orice întrebări suplimentare, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului

sau asistentei medicale.

- Acest medicament a fost prescris numai pentru dumneavoastră. Nu trebuie să-l dați altor

persoane. Le poate face rău, chiar dacă au aceleași semne de boală ca dumneavoastră.

-Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului

sau asistentei medicale. Acestea includ orice posibile reacții adverse nementionate în acest

prospect. Vezi pct. 4.

Ce găsiți în acest prospect

1.Ce este Panangin și pentru ce se utilizează

2.Ce trebuie să știți înainte să utilizați Panangin

3.Cum să utilizați Panangin

4.Reacții adverse posibile

5.Cum se păstrează Panangin

6.Continutul ambalajului și alte informații

1.Ce este Panangin și pentru ce se utilizează

Substanțele active din Panangincomprimate filmate joacă un rol important în diferite procese

metabolice, precum și în funcționarea sistemului nervos, muscular, inimă și sistemul circulator. Acest

medicament este destinat ca tratament suplimentar în anumite afecțiuni cardiace cronice (insuficiență

cardiacă, după un atac de cord [infarct miocardic]) și tulburări de ritm cardiac. În plus este folosit

pentru a suplimenta aportul de potasiu și magneziu.

2.Ce trebuie să știți înainte să utilizați Panangin

Nu utilizați Panangin:

- dacă sunteți alergic la {substanța(ele) activă(e)} sau la oricare dintre celelalte componente ale

acestui medicament (enumerate la pct. 6).

-în caz de insuficiență renală acută sau cronică

-în cazul bolii Addison (insuficiență a cortexului suprarenal)

-în caz de anumite tulburări de conducere cardiacă
-în cazul tensiunii arteriale extrem de scăzute, determinată de colaps circulator asociat cu incapacitatea inimii de a pompa suficient sânge (șoc cardiogenic).

2

Atenționări și precauții

Panangin comprimate filmate poate fi utilizat numai sub supraveghere medicală în tulburări potențial

asociate cu un nivel ridicat de potasiu în sânge.

Panangin împreună cu alte medicamente

Spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă utilizați, ați utilizat recent sau s-ar putea să

utilizați orice alte medicamente.

Tetracicline (anumite antibiotice) administrate oral, săruri de fier și florura de sodiu inhibă absorbția

Panangin. Trebuie să treacă minim 3 ore între ingestia acestor medicamente și administrarea de

Panangin comprimate filmate.

Administrarea concomitentă de diuretice care economisesc potasiul și/sau inhibitori ECA

(medicamente pentru scăderea tensiunii arteriale) pot duce la un nivel ridicat de potasiu.

Sarcina, alăptarea și fertilitatea

Dacă sunteți gravidă sau alăptați, credeți că ați putea fi gravidă sau intenționați să rămâneți gravidă,

adresati-vă medicului sau farmacistului pentru recomandări înainte de a lua acest medicament.

Nu există date disponibile care să sugereze că acest preparat ar avea un efect nociv în aceste situații.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

Panangin comprimate filmate nu are nici o influență asupra capacității de a conduce vehicule sau de a folosi utilaje.

3.Cum să utilizați Panangin

Cu excepția cazurilor în care medicul dumneavoastră a prescris altfel, doza uzuală este de 1 până la 2

comprimate filmate de trei ori pe zi.

Doza zilnică poate fi crescută la 3 comprimate filmate de trei ori pe zi.

Aciditatea gastrică poate afecta

eficiența tratamentului, astfel încât se recomandă administrarea Panangin după masă.

Dacă utilizați mai mult Panangin decât trebuie

Ce să faceți după o cantitate mai mare de Panangin comprimate filmate

Nu au fost raportate cazuri de supradozaj. În cazul în care ați luat o cantitate mai mare de Panangin,

concentrația de potasiu și magneziu din sânge va crește și pot să apară manifestări clinice. Trebuie să

încetați să luați Panangin dacă ați luat o cantitate mai mare.

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

dumneavoastră sau farmacistului sau asistentei medicale.

4.Reacții adverse posibile

Ca toate medicamentele, acest medicament poate provoca reacții adverse, cu toate că nu apar la toate persoanele.

Ca urmare a ingestiei unor doze mai mari, frecvența scaunelor poate crește.

Raportarea reacțiilor adverse

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

Acestea includ orice reacții adverse nemenționate în acest prospect. De asemenea, puteți raporta

reacțiile adverse direct prin intermediul sistemului național de raportare, ale cărui detalii sunt publicate

pe web-site-ul Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România

<http://www.anm.ro/>. Raportând reacțiile adverse, puteți contribui la furnizarea de informații

suplimentare privind siguranța acestui medicament.

3

5.Cum se păstrează Panangin

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.

Nu utilizați Panangin comprimate filmate după data de expirare înscrisă pe cutie și pe blister. Data de

expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

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

Nu aruncați niciun medicament pe calea apei sau a reziduurilor menajere. Întrebați farmacistul cum să

aruncați medicamentele pe care nu le mai folosiți. Aceste măsuri vor ajuta la protejarea mediului.

6.Conținutul ambalajului și alte informații

Ce conține Panangin

-Substanțele active sunt: aspartat de potasiu anhidru și aspartat de magneziu anhidru. Fiecare

comprimat filmat conține aspartat de potasiu anhidru 158 mg (sub formă de 166,3 mg aspartat

de potasiu hemihidrat) și 140 mg aspartat de magneziu anhidru (sub formă de 175 mg aspartat

de magneziu tetrahidrat).

-Celelalte componente sunt:-nucleu- Povidonă K-30, dioxid de siliciu coloidal anhidru, talc,

stearat de magneziu, amidon de porumb, amidon de cartof; film: macrogol 6000, dioxid de titan,

Eudragit E, talc.

Cum arată Panangin și conținutul ambalajului

Panangin se prezintă sub formă de comprimate filmate, aproape albe, ușor lucioase, aproape fără

miros, rotunde, convexe cu suprafață aspră pe alocuri.

Cutie cu un flacon de polipropilenă cu capac de polietilenă, cu 50 comprimate filmate.

Deținătorul autorizației de punere pe piață și fabricantul

Gedeon Richter Plc.

1103 Budapesta

Gyömrői út 19-21

Ungaria

Acest prospect a fost revizuit în august 2019.