

Prospect: Informații pentru utilizator**ASPAVIM 36,2mg/11,8mg capsule**
Potasiu / Magneziu

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să utilizați acest medicament deoarece conține informații importante pentru dumneavoastră.

Utilizați întotdeauna acest medicament conform indicațiilor din acest prospect sau indicațiilor medicului dumneavoastră sau farmacistului sau asistentei medicale.

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
- Întrebați farmacistul dacă aveți nevoie de mai multe informații sau recomandări.
- Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului sau asistentei medicale. Acestea includ orice posibile reacții adverse nemenționate în acest prospect. Vezi pct. 4.
- Dacă după 3 zile nu vă simțiți mai bine sau vă simțiți mai rău, trebuie să vă adresați unui medic.

Ce găsiți în acest prospect

1. Ce este Aspavim și pentru ce se utilizează
2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați Aspavim
3. Cum să utilizați Aspavim
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează Aspavim
6. Conținutul ambalajului și alte informații

1. Ce este Aspavim și pentru ce se utilizează

Substanțele active ale Aspavim capsule joacă un rol important în diferitele procese metabolice, în funcționarea inimii, mușchilor și nervilor. Medicamentul este indicat pentru tratamentul adjuvant al diferitelor boli cronice ale inimii (insuficiență cardiacă, stări după infarct miocardic), al tulburărilor ritmului cardiac, respectiv pentru suplimentarea conținutului alimentelor cu magneziu și potasiu.

2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați Aspavim**Nu utilizați Aspavim:**

- dacă sunteți alergic la aspartat de potasiu hemihidrat, aspartat de magneziu tetrahidrat sau la oricare dintre celelalte componente ale acestui medicament (enumerat la pct. 6).
- dacă aveți insuficiență renală acută sau cronică
- dacă suferiți de boala Addison (insuficiență cronică a suprarenalei)
- dacă aveți tulburări cardiace de conducere
- dacă aveți tensiune arterială scăzută, sunteți în șoc produs de probleme ale inimii
- dacă valoarea ionilor de magneziu și potasiu în sânge este crescută

Atenționări și precauții

- dacă suferiți de boli care determină creșterea valorilor ionilor de potasiu în sânge, Aspavim poate fi utilizat numai sub supraveghere medicală;
- în cazul în care valorile calciului din sânge sunt scăzute, se recomandă, ca prima 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;
- dacă aveți insuficiență renală, medicul dumneavoastră vă va urmări periodic valorile potasiului și magneziului din sânge;

Aspavim împreună cu alte medicamente

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

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

- Magneziul, ferul, fluorurile și tetraciclinele își influențează reciproc absorbția. De aceea, se recomandă administrarea acestora la intervale de 2-3 ore.
- Medicamentele care conțin fosfați sau săruri de calciu - inhibă absorbția intestinală a magneziului.
- Diuretice care economisesc potasiu (medicamente pentru eliminarea apei) și/sau a inhibitori ai ECA (medicamente folosite în tensiune arterială ridicată) - cresc valorile potasiului și magneziului în sânge.
- Anticolinergice (medicamente utilizate în tulburări ale stomacului) - scad motilitatea gastrointestinală.
- Chinidină și alte antiaritmice de tip chinidinic - Aspavim poate determina creșterea concentrației plasmatice a chinidinei și a riscului de efecte toxice, prin scăderea eliminării renale a acesteia, datorită alcalinizării urinei.

Sarcina, alăptarea și fertilitatea

Dacă sunteți gravidă sau alăptați, credeți că ați putea fi gravidă sau intenționați să rămâneți gravidă, adresați-vă medicului sau farmacistului pentru recomandări înainte de a lua acest medicament.

Nu utilizați Aspavim dacă sunteți gravidă.

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

Dacă alăptați nu luați Aspavim.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

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

3. Cum să utilizați Aspavim

Utilizați întotdeauna acest medicament exact așa cum v-a spus medicul dumneavoastră sau farmacistul.

Discutați cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul dacă nu sunteți sigur.

Dacă nu este indicat altfel, doza recomandată este de 1-2 capsule de 3 ori pe zi. Aceasta poate fi crescută la 3 capsule de 3 ori pe zi.

Aciditatea gastrică poate afecta eficiența tratamentului, de aceea se recomandă administrarea capsulelor după mese.

Dacă utilizați mai mult Aspavim decât trebuie

Până în prezent nu au fost observate semne grave de intoxicație. În cazul în care doza a fost foarte mare crește concentrația de potasiu și magneziu în sânge și pot să apară simptomele datorate acesteia:

greață, vărsături, scăderea tensiunii arteriale, somnolență, scăderea reflexelor, slăbiciunea mușchilor, bătăi lente și neregulate ale inimii, comă cu deprimare respiratorie, oprirea inimii.

Dacă apar aceste manifestări, vă rugăm să vă adresați medicului dumneavoastră. Se recomandă oprirea tratamentului.

Dacă uitați să utilizați Aspavim

Dacă ați uitat să luați o doză, luați alta, imediat ce v-ați amintit. Nu luați o doză dublă pentru a compensa doza uitată.

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.

Pot să apară tulburări digestive: greață, diaree, dureri abdominale.

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 <http://www.anm.ro/>. Raportând reacțiile adverse, puteți contribui la furnizarea de informații suplimentare privind siguranța acestui medicament.

5. Cum se păstrează Aspavim

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.

Nu utilizați Aspavim 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.

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 Aspavim

- Substanțele active sunt aspartatul de potasiu hemihidrat și aspartatul de magneziu tetrahidrat: Fiecare capsulă conține aspartat de potasiu hemihidrat 167 mg (echivalent cu 36,2 mg K⁺) și aspartat de magneziu tetrahidrat 175 mg (echivalent cu 11,8 mg Mg²⁺).

- Celelalte componente sunt:

Conținutul capsulei: amidon de porumb, stearat de magneziu, dioxid de siliciu coloidal anhidru.

Capacul capsulei: dioxid de titan (E171), Eritrozină FD&C Red 3 (E127), oxid roșu de fer E172), gelatină.

Corpul capsulei: dioxid de titan (E171), gelatină.

Cum arată Aspavim și conținutul ambalajului

Aspavim se prezintă sub formă de capsule tari gelatinoase cu corp alb opac și capac roșu opac, conținând o pulbere omogenă de culoare albă.

Este disponibil în cutii cu 5 blistere a câte 10 capsule.

Deținătorul autorizației de punere pe piață și fabricantul

S.C. Vim Spectrum SRL,
Corunca nr. 409, Corunca, Jud. Mureș, cod. 547367,
România

Acest prospect a fost revizuit în noiembrie 2018.

Informații detaliate privind acest medicament sunt disponibile pe web-site-ul Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale <http://www.anm.ro/>