

PROSPECT: INFORMAȚII PENTRU UTILIZATOR**MAGNESIX-RICHTER comprimate filmate**Magneziu 250 mg / vitamina B₆ 1,6 mg

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 Magnesix-Richter 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 3 zile.
- 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 Magnesix-Richter și pentru ce se utilizează
2. Înainte să utilizați Magnesix-Richter
3. Cum să utilizați Magnesix-Richter
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează Magnesix-Richter
6. Informații suplimentare

1. CE ESTE MAGNESIX-RICHTER ȘI PENTRU CE SE UTILIZEAZĂ

Medicamentul Magnesix-Richter conține combinația de magneziu și vitamina B₆ și este recomandat pentru prevenirea și tratarea deficitului de magneziu (hipomagneziemie).

2. ÎNAINTE SĂ UTILIZAȚI MAGNESIX-RICHTER**Nu utilizați Magnesix-Richter**

- dacă sunteți alergic (hipersensibil) la substanțele active sau la oricare dintre celelalte componente ale Magnesix-Richter;
- dacă utilizați alte produse cu conținut de magneziu;
- dacă aveți boli severe de rinichi (insuficiență renală severă);
- la copii sub 6 ani.

Aveți grijă deosebită când utilizați Magnesix-Richter

În cazul în care suferiți de afecțiuni ale vaselor de sânge din inimă, tulburări de ritm ale inimii sau boli de intensitate moderată ale rinichilor (insuficiență renală moderată), înainte de a începe utilizarea medicamentului cereți neapărat sfatul medicului dumneavoastră.

Utilizarea altor medicamente

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

Utilizarea medicamentului împreună cu medicamente pe bază de levodopa (utile pentru tratamentul bolii Parkinson) este admisă numai sub supraveghere medicală (poate să conducă la diminuarea

efectului). În cazul administrării unor medicamente (ex. tetracicline- utilizați pentru tratamentul unor infecții, preparate de calciu și de fier și bifosfonați (medicamente utilizate pentru tratamentul osteoporozei)) poate împiedica absorbția acestora, fapt pentru care este recomandat un interval de timp de minimum 3 ore între administrarea acestor medicamente și a Magnesix-Richter. Sărurile de fosfați și calciu inhibă absorbția intestinală a magneziului.

Magneziul conținut de medicament poate să interacționeze și cu alte medicamente (unele medicamente utilizate pentru eliminarea apei din organism (diuretice care economisesc potasiu) și unele medicamente utilizate în anumite afecțiuni ale inimii) fapt pentru care este recomandată consultarea medicului înainte de a începe utilizarea.

Utilizarea Magnesix-Richter împreună cu alimente și băuturi

Nu se cunosc interacțiuni ale medicamentului cu alimente și băuturi.

Sarcina și alăptarea

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

În timpul sarcinii se poate utiliza medicamentul în doza recomandată (1 comprimat filmat pe zi). Datorită trecerii în laptele matern a magneziului, utilizarea acestuia trebuie evitată la femeile care alăptează.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

Acest medicament în dozele recomandate nu influențează capacitatea de a conduce vehicule și de a folosi utilaje.

3. CUM SĂ UTILIZAȚI MAGNESIX-RICHTER

Luați întotdeauna Magnesix-Richter exact așa cum v-a spus medicul dumneavoastră. Trebuie să discutați cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul dacă nu sunteți sigur.

Doze

Doza zilnică recomandată pentru adulți și pentru copii cu vârsta de peste 11 ani este un comprimat filmat. Pentru copii cu vârsta între 6-11 ani se recomandă administrarea a ½ comprimat filmat pe zi.

Mod de administrare

Comprimatele se înghit cu cel puțin ½ pahar de lichid (de exemplu apă, ceai, suc de fructe), de preferință după masă.

Durata tratamentului

Administrarea medicamentului este recomandată pe toată perioada persistenței simptomelor. În caz de afecțiuni speciale, intervalul de timp în care se va administra medicamentul va fi stabilită și individualizată de către medicul dumneavoastră.

Dacă ați utilizat mai mult Magnesix-Richter decât trebuie

Următoarele simptome apar în cazul administrării pe o perioadă mai îndelungată a unei cantități mai mari decât doza recomandată: slăbiciune, scăderea tensiunii arteriale, anomalii ECG, amețeli, vărsături, depresie la nivelul sistemului nervos central, diminuarea reflexelor (hiporeflexie), senzație de furnicături, înțepături sau amorțeli (parestezie), bătăi lente ale inimii (bradicardie), respirație lentă și/sau superficială, comă, oprirea bătăilor inimii, probleme severe de respirație (paralizie respiratorie), pierderea conștienței (numai în cazuri extrem de grave).

Dacă prezentați aceste simptome, adresați-vă imediat medicului dumneavoastră sau mergeți la departamentul de urgență al celui mai apropiat spital.

Ca antidot se recomandă administrarea intravenoasă a 100-200 mg calciu în 5-10 minute. Se poate aplica dializa. Se recomandă rehidratare, diureză forțată.

Dacă ați uitat să utilizați Magnesix-Richter

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, Magnesix-Richter poate provoca reacții adverse, cu toate că nu apar la toate persoanele.

La administrarea medicamentului, rar (mai ales în caz de supradoză) pot să apară diaree, dureri de stomac, reacții ale pielii, reacții alergice. În astfel de cazuri administrarea medicamentului trebuie întreruptă.

Dacă vreuna dintre reacțiile adverse se agravează sau dacă observați orice reacție adversă nementionată în acest prospect, vă rugăm să spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului.

5. CUM SE PĂSTREAZĂ MAGNESIX-RICHTER

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

A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor.

Nu utilizați Magnesix-Richter după data de expirare înscrisă pe ambalaj după „EXP”. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

Medicamentele nu trebuie aruncate pe calea apei 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 Magnesix-Richter

- Substanțele active sunt: piridoxină (vitamina B6) 1,6 mg sub formă de clorhidrat de piridoxină 1,9448 mg, citrat de magneziu 463,93 mg (echivalent la magneziu 37 mg) și oxid de magneziu greu 352,92 mg (echivalent la magneziu 213 mg).
- Celelalte componente sunt:
Nucleu: celuloză microcristalină, crospovidonă, stearat de magneziu, hidrogenofosfat de calciu anhidru.
Film: hidroxipropilmetilceluloză (E464), polidextroză (E1200), talc (E553b), glicerol (E422), dioxid de titan (E171), oxid de fer galben (E172), oxid de fer roșu (E172), oxid de fer negru (E172).

Cum arată Magnesix-Richter și conținutul ambalajului

Magnesix-Richter se prezintă sub formă de comprimate filmate oblongi, de culoare crem, prevăzute pe ambele fețe cu șanț median.

Este disponibil în:

Cutie cu un blister din PVC/Al a câte 10 comprimate filmate.

Cutie cu 3 blistere din PVC/Al a câte 10 comprimate filmate.

Cutie cu 6 blistere din PVC/Al a câte 10 comprimate filmate.

Deținătorul autorizației de punere pe piață și fabricantul

Deținătorul autorizației de punere pe piață

Gedeon Richter România S.A.

Str. Cuza Vodă nr. 99-105, 540306 Târgu-Mureș

România

Fabricantul

Béres Pharmaceuticals Co. Ltd.
Nagysándor u. 39, H-5005 Szolnok
Ungaria

Acest prospect a fost aprobat în Iunie 2013