

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. Conținutul ambalajului și alte informații

1. Ce este Panangin și pentru ce se utilizează

Substanțele active din Panangin comprimate 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(e) 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).

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, adresați-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 suspectate

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nementionate în acest prospect. De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse direct la

Agencia Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România
Str. Aviator Sănătescu nr. 48, sector 1
Bucuresti 011478- RO

e-mail: adr@anm.ro

Website: www.anm.ro

Raportând reacțiile adverse, puteți contribui la furnizarea de informații suplimentare privind siguranța acestui medicament.

5. Cum se păstrează Panangin

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.

Nu utilizați acest medicament după data de expirare înscrisă pe cutie, flacon 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, pentru a fi protejat de umiditate.

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, puțin lucioase, cu suprafața puțin inegală, diametrul de aproximativ 10 mm, de culoare aproape albă.

Cutie cu un flacon din PP, închis cu capac din PE, conținând 50 comprimate filmate

Cutie cu 3 blistere din PVC-PVDC/Al a câte 20 comprimate filmate

Cutie cu 5 blistere din PVC-PVDC/Al a câte 20 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 Aprilie, 2024.