

Prospect: Informații pentru consumator/pacient

Mexiprim 125 mg comprimate filmate

Succinat de etilmetilhidroxipiridină

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.
- 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. Acestea includ orice posibile reacții adverse nementionate în acest prospect. Vezi pct. 4.

Ce găsiți în acest prospect:

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

1. Ce este Mexiprim și pentru ce se utilizează

Mexiprim se atribuie antioxidanților, ceea ce înseamnă că neutralizează (reduce) acțiunea radicalilor liberi – molecule care se formează în organism în timpul activității vitale și afectează în mod negativ funcționarea celulelor și a organelor. În unele cazuri echilibrul dintre formarea și eliminarea radicalilor liberi din organism este dereglată. Numărul de radicali liberi crește în organism în cazul leziunilor, infecțiilor, stresului și crește odată cu vârsta. Se consideră că cantități excesive de radicali liberi poate fi una dintre cauzele anumitor boli. Mexiprim reduce efectele dăunătoare ale radicalilor liberi asupra organismului, în special asupra creierului și, de asemenea, îmbunătățește metabolismul și aprovizionarea cu sânge a creierului.

Mexiprim este recomandat de a fi utilizat în tratamentul următoarelor stări:

- tulburări anxioase în stări nevrotice și de tip nevrotic;
- distonie vegeto-vasculară;
- o scădere ușoară a memoriei, capacității de muncă intelectuale și altor tulburări cognitive (de cunoaștere) în diverse stări, inclusiv în caz de oboseală (astenie), tulburări acute și cronice ale circulației cerebrale, traume și infecții cerebrale, intoxicații;
- tulburări de memorie și insuficiență intelectuală la vârstnici;
- acțiunea factorilor extremi (de stres);
- sindromul de abținere alcoolică cu predominarea tulburărilor nervoase și vegeto-vasculare.

2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați Mexiprim

Nu utilizați Mexiprim:

- dacă sunteți alergic (hipersensibil) la succinatul de etilmetilhidroxipiridină sau oricare dintre celelalte componente ale acestui medicament (enumerat în pct. 6);
- dacă aveți probleme cu rinichii;
- dacă aveți probleme cu ficatul;
- dacă sunteți gravidă sau alăptați;

- la copii.

Atenționări și precauții

Înainte să utilizați Mexiprim, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

Copii

Acest medicament nu se administrează la copii.

Mexiprim împreună cu alte medicamente

Spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă utilizați sau ați utilizat recent orice alte medicamente, inclusiv dintre cele eliberate fără prescripție medicală.

În special, spuneți medicului dumneavoastră dacă utilizați:

- medicamente pentru tratamentul bolii Parkinson, carbamazepină (utilizată în epilepsie și tulburări psihice), anxiolitice (utilizate pentru înlăturarea stării de neliniște): Mexiprim potențează acțiunea acestor medicamente.

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.

Mexiprim este contraindicat în sarcină și perioada de alăptare.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

Acest medicament poate provoca somnolență; aceasta poate reduce capacitatea dumneavoastră de a conduce vehicule și a folosi utilaje.

3. Cum să utilizați Mexiprim

Utilizați întotdeauna Mexiprim exact așa cum v-a spus medicul dumneavoastră. Discutați cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul dacă nu sunteți sigur.

Mexiprim se administrează pe cale orală.

Dozele și durata tratamentului sunt determinate de medic în funcție de răspunsul dumneavoastră la medicament.

Tratamentul se inițiază cu doza de 0,25-0,5 g (2-4 comprimate); doza zilnică medie constituie 0,25-0,5 g (2-4 comprimate), doza zilnică maximă – 0,8 g (6 comprimate). Doza zilnică a medicamentului se divizează în 2-3 prize.

Pentru tratamentul bolnavilor cu tulburări anxioase, disfuncții vegeto-vasculare și tulburări cognitive Mexiprim se administrează timp de 2-6 săptămâni.

Pentru jugularea sindromului de abstenență alcoolică Mexiprim se administrează timp de 5-7 zile.

Tratamentul cu Mexiprim se sistează treptat, reducând doza medicamentului timp de 2-3 zile.

Dacă ați luat mai mult Mexiprim decât trebuie

Dacă ați administrat o doză semnificativ de mare, adresați-vă imediat la medic.

Dacă ați luat mai multe comprimate Mexiprim, pot să apară tulburări de somn (insomnia, în unele cazuri somnolență).

În caz de supradozaj adresați-vă imediat medicului dumneavoastră sau farmacistului sau mergeți la secția de urgență a celui mai apropiat spital. Dacă este posibil, luați cu dumneavoastră comprimatele rămase sau cutia medicamentului, pentru a arăta medicului ce medicament ați administrat.

Dacă uitați să luați Mexiprim comprimate

Nu luați o doză dublă pentru a compensa doza uitată.

Dacă ați uitat să luați comprimatul, luați-l imediat cum v-ați amintit, următoarea doză o veți administra conform prescripției recomandate de medic.

Dacă încetați să luați Mexiprim

Nu încetați să luați Mexiprim comprimate, până când medicul nu vă recomandă aceasta.

Dacă aveți orice întrebări suplimentare cu privire la acest medicament, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

4. Reacții adverse posibile

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

În unele cazuri pot apărea următoarele reacții adverse:

Rare (pot afecta până la 1 din 1000 utilizatori):

- greață, gură uscată;
- somnolență;
- reacții alergice.

Raportarea reacțiilor adverse

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile 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 Medicamentului și Dispozitivelor Medicale: www.amdm.gov.md sau e-mail: farmacovigilenta@amdm.gov.md.

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

5. Cum se păstrează Mexiprim

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.

A se păstra la temperaturi sub 30 °C, în ambalajul original.

Nu utilizați acest medicament după data de expirare înscrisă pe ambalaj după Exp. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

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 Mexiprim:

Substanța activă este succinatul de etilmetilhidroxipiridină.

1 comprimat filmat conține succinat de etilmetilhidroxipiridină – 125 mg;

Celelalte componente sunt: nucleul: caolină, carboximetil amidon de sodiu, celuloză microcristalină, povidonă, talc, stearat de calciu; filmul: hipromeloză, macrogol, dioxid de titan, talc.

Cum arată Mexiprim și conținutul ambalajului

Mexiprim se prezintă sub formă de comprimate filmate rotunde, biconvexe, de culoare albă până la albă cu nuanță crem, în secțiune – de culoare albă până la albă cu nuanță gri, sau gălbuie, sau crem.

Mexiprim este disponibil în cutii cu 3 blistere a câte 10 comprimate filmate.

Deținătorul certificatului de înregistrare și fabricantul

Deținătorul certificatului de înregistrare

SA Nijfarm, Rusia
str. Salganskaya, 7
603950, Nijnii Novgorod
Tel.: (831) 278-80-88
Fax: (831) 430-72-28

Fabricantul

SAÎ „Compania chimico-farmaceutică din Obninsk”,
str. Koroliov 4, or. Obninsk,
249036, reg. Kaluga, Rusia.
Tel./fax: (48439)6-47-41

Acest prospect a fost aprobat în August 2022.

Informații detaliate privind acest medicament sunt disponibile pe site-ul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (AMDM) <http://nomenclator.amdm.gov.md/>