

## **Prospect: Informații pentru pacient/consumator**

### **PANANGIN 158 mg/140 mg comprimate filmate**

Kalii aspartas/Magnesii aspartas

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

Luați întotdeauna acest medicament conform indicațiilor din acest prospect sau indicațiilor medicului dumneavoastră sau farmacistului.

- 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. Acestea includ orice posibile reacții adverse nementionate în acest prospect. Vezi pct. 4.
- Dacă după 3 zile nu vă simțiți mai bine sau dacă vă simțiți mai rău, trebuie să vă adresați unui medic.

#### **În acest prospect găsiți:**

1. Ce este Panangin comprimate filmate și pentru ce se utilizează
2. Ce trebuie să știți înainte să luați Panangin comprimate filmate
3. Cum să luați Panangin comprimate filmate
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează Panangin comprimate filmate
6. Conținutul ambalajului și alte informații suplimentare

#### **1. Ce este Panangin comprimate filmate și pentru ce se utilizează**

Potasiu aspartat anhidrid și magneziu aspartat anhidrid, 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 luați Panangin comprimate filmate**

##### **Nu luați Panangin comprimate filmate**

- 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)
- dacă sunteți alergic (hipersensibil) la substanța activă sau la oricare dintre celelalte componente ale Panangin comprimate filmate (menționate în pct. 6)

##### **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.

### **Copii și adolescenți**

Nu au fost stabilite siguranța și eficacitatea Panangin comprimate filmate la copii și adolescenți.

### **Panangin comprimate filmate împreună cu alte medicamente**

Spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă luați sau ați luat recent 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), medicamente pentru inimă care aparțin grupului de medicamente numite beta-blocante, ciclosporina utilizat după transplantul de organe, heparină și antiinflamatoare nesteroidice medicamente pot duce la un nivel ridicat de potasiu, prin urmare, medicul dumneavoastră vă poate prescrie regulat analize de sânge de laborator.

### **Sarcina și alăptarea**

Dacă sunteți însărcinată sau alăptați, credeți că ați putea fi însărcinată sau intenționați să aveți un copil, adresați-vă medicului dumneavoastră 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.

### **Panangin comprimate filmate conține potasiu**

Acest medicament conține 36,2 mg de potasiu în fiecare comprimat filmat, trebuie să fie luată în considerare de către pacienții cu funcție renală redusă sau pacienții care urmează o dietă controlată în potasiu.

## **3. Cum să luați Panangin comprimate filmate**

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.

### *Utilizarea la copii și adolescenți*

Nu a fost stabilită siguranța și eficacitatea Panangin comprimate filmate la copii și adolescenți.

### **Dacă luați mai mult Panangin comprimate filmate decât trebuie**

Adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

### **Ce trebuie 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. *Simptomele creșterii concentrațiilor de potasiu:* slăbiciune generală, senzații anormale ale pielii, bătăile cordului lente sau neregulate, paralizie.

*Simptomele nivelurilor crescute de magneziu:* greață, vărsături, letargie, scăderea tonusului muscular, bataile cordului mai lenet, slăbiciune, reflexe slăbite.

Trebuie să întrerupeți administrarea Panangin comprimate filmate în urma unei supradoze; într-un caz serios spitalizarea ar putea fi necesară.

#### **4. Reacții adverse posibile**

Ca toate medicamentele, Panangin comprimate filmate 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 posibile reacții adverse nementionate 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.amed.md](http://www.amed.md) sau e-mail: [farmacovigilenta@amed.md](mailto:farmacovigilenta@amed.md)

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

#### **5. Cum se păstrează Panangin comprimate filmate**

A se păstra la temperaturi sub 25°C.

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

Nu utilizați Panangin comprimate filmate după data de expirare înscrisă pe cutie și pe blister după expiră. 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. Conținutul ambalajului și alte informații**

##### **Ce conține Panangin comprimate filmate**

- Substanțele active sunt: 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:

Dioxid de siliciu coloidal, povidonă, amidon de cartof, stearat de magneziu, talc, amidon de porumb, macrogol 6000, dioxid de titan, Eudragit E.

## **Cum arată Panangin comprimate filmate și conținutul ambalajului**

Comprimate filmate aproape albe, ușor lucioase, aproape fără miros, rotunde, biconvexe, cu suprafață aspră pe alocuri.

50 comprimate filmate în containere din polipropilenă cu capac PE falsificat, combinate cu cutie PE linerin sau 100 comprimate filmate în PVC/PVDC - Blister de aluminiu în cutie.

## **Deținătorul certificatului de înregistrare și fabricantul**

### **Deținătorul certificatului de înregistrare**

Gedeon Richter Plc.  
Gyömrői út 19-21.  
1103 Budapest  
Ungaria

### **Fabricantul**

Gedeon Richter Plc.  
Gyömrői út 19-21.  
1103 Budapest  
Ungaria

**Acest prospect a fost revizuit în Martie 2018.**

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