

## PROSPECT: INFORMAȚII PENTRU CONSUMATOR/PACIENT

### PANANGIN 452 mg/400 mg concentrat pentru soluție perfuzabilă

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.**

- 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 simptome de boală ca dumneavoastră.
- Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea include orice posibile reacții adverse nementionate în acest prospect. Vezi pct. 4.

#### **Ce găsiți în acest prospect:**

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

#### **1. Ce este Panangin concentrat pentru soluție perfuzabilă și pentru ce se utilizează**

Panangin concentrat pentru soluție perfuzabilă conține ioni de magneziu și potasiu. Acest medicament este destinat ca tratament suplimentar pentru anumite afecțiuni cardiace cronice (de exemplu: insuficiență cardiacă, după un atac de cord [infarct miocardic]) și tulburări de ritm cardiac.

#### **2. Ce trebuie să știți înainte să luați Panangin concentrat pentru soluție perfuzabilă**

##### **Nu luați Panangin concentrat pentru soluție perfuzabilă:**

- 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 scăzută, determinată de colaps circulator asociat cu incapacitatea inimii de a pompa suficient sânge (șoc cardiogenic)
- dacă sunteți alergic la aspartat de potasiu sau aspartat de magneziu sau la oricare dintre celelalte componente ale acestui medicament (enumerat în pct.6)

#### **Atenționări și precauții**

Panangin concentrat pentru soluție perfuzabilă poate fi utilizat numai sub supraveghere medicală în tulburări potențial asociate cu un nivel ridicat de potasiu în sânge.

#### **Panangin concentrat pentru soluție perfuzabilă împreună cu alte medicamente**

Spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă luați, ați luat recent sau ați putea folosi orice alte medicamente.

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 și alăptarea**

Dacă sunteți gravidă sau alăptați, credeți că ați putea fi gravidă sau intenționați să rămâneți gravidă, 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**

Cu excepția cazului în care nu ați fost instruit altfel de către medicul dumneavoastră, puteți conduce vehicule sau folosi utilaje după ce ați primit Panangin concentrat pentru soluție perfuzabilă.

### **3. Cum să luați Panangin concentrat pentru soluție perfuzabilă**

Acest preparat poate fi administrat exclusiv pe cale intravenoasă. Concentratul se adaugă la soluția de glucoză și apoi este administrată prin perfuzie prin picurare lentă. Dacă este necesar, administrarea poate fi repetată după 4 - 6 ore.

Dacă aveți impresia că efectul Panangin concentrat pentru soluție perfuzabilă este prea puternic sau prea slab, discutați cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul.

### **4. Reacții adverse posibile**

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

În cazul administrării rapide, poate apărea înbușorarea (înroșirea feței). Precauție specială este necesară la pacienții care suferă de tulburări asociate cu hiperkaliemie.

Dacă efectul secundar de mai sus devine grav sau dacă observați orice reacție adversă nemenționată în acest prospect, vă rugăm să spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului.

### **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](http://www.amdm.gov.md) sau e-mail: [farmacovigilenta@amdm.gov.md](mailto:farmacovigilenta@amdm.gov.md)

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

### **5. Cum se păstrează Panangin concentrat pentru soluție perfuzabilă**

Acest medicament nu necesită condiții speciale de păstrare.

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

Nu utilizați acest medicament după data de expirare înscrisă pe cutie.

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 concentrat pentru soluție perfuzabilă**

- Substanțele active sunt: aspartat de potasiu anhidru 452 mg și 400 mg aspartat de magneziu anhidru în fiecare fiolă de 10 ml.
- Celelalte componente sunt:  
Apă pentru injecții.

### **Cum arată Panangin concentrat pentru soluție perfuzabilă și conținutul ambalajului**

Lichid incolor sau ușor verzui, steril, fără incluziuni mecanice vizibile.

10 ml soluție în fiole transparente OPC incolor cu punct de rupere.  
5x 10 ml fiole OPC în tavă de plastic și cutie de carton.

### **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

Sotex PharmFirm CJSC  
11, Belikovo village,  
Bereznjakovskoe rural settlement,  
Sergiyev Posad municipal district,  
Moscow region, 141345  
Rusia

### **Acest prospect a fost revizuit în mai 2022.**

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