

Prospect: Informații pentru consumator/pacient

Impaza comprimate de supt

Anticorpi purificați față de NO-sintaza endotelială

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

Luăți întotdeauna acest medicament homeopat în conformitate cu informațiile din acest prospect sau conform indicațiilor medicului dumneavoastră.

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
- Dacă aveți orice întrebări suplimentare, adresați-vă farmacistului.
- Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nemenționate în acest prospect. Vezi pct. 4

Ce găsiți în acest prospect:

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

1. CE ESTE IMPAZA ȘI PENTRU CE SE UTILIZEAZĂ

Impaza comprimate de supt este un remediu homeopat.

Impaza este recomandat bărbaților cu vârsta peste 18 ani pentru tratamentul următoarelor stări :

- Dereglări erectile (disfuncție erectilă) de diversă genă.
- Tulburări vegetative ale perioadei climacterice la bărbați (slăbiciune, oboseală, scăderea activității fizice, scăderea atracției sexuale (libidoului), etc.).

2. CE TREBUIE SĂ ȘTIȚI ÎNAINTE SĂ UTILIZAȚI IMPAZA

Nu utilizați Impaza dacă:

- sunteți alergic la substanța activă sau la alte componente ale acestui medicament enumerate la pct. 6.

Atenționări și precauții

Consultați medicul dumneavoastră sau farmacistul înainte de a lua Impaza.

Medicamentul homeopat conține lactoză monohidrat, astfel, dacă aveți afecțiuni ereditare rare de intoleranță la galactoză, de exemplu galactozemie, sau sindrom de malabsorbție la glucoză-galactoză nu trebuie să utilizați acest medicament.

Copii și adolescenți

Impaza nu este destinat utilizării la copii.

Impaza împreună cu alte medicamente

Vă rugăm să spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă luați, ați luat recent sau intenționați să luați orice alte medicamente.

Se admite utilizarea Impaza pe fondalul administrării nitraților la bolnavii cu cardiopatie ischemică (angină de efort clasa funcțională I-II), precum și administrarea concomitentă cu medicamente antihipertensive (medicamente care scad tensiunea arterială) cum ar fi β -adrenoblocante, diuretice, inhibitori ai enzimei de conversie a angiotensinei și antagoniști ai calciului.

Cazuri de incompatibilitate cu alte medicamente până în prezent nu au fost raportate.

Sarcina și alăptarea

Dacă sunteți gravidă, credeți că sunteți gravidă sau intenționați să deveniți gravidă consultați medicul dumneavoastră sau farmacistul înainte de a lua orice medicament.

Impaza nu este destinat utilizării la femei.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

Impaza nu are nici o influență asupra capacității de a conduce vehicule sau de a folosi alte utilaje potențial periculoase.

Impaza conține lactoză

Dacă medicul dumneavoastră v-a informat că aveți intoleranță la unele categorii de glucide, vă rugăm să consultați medicul dumneavoastră înainte de a lua acest medicament.

3. CUM SĂ UTILIZAȚI IMPAZA

Luați întotdeauna Impaza exact așa cum este descris în acest prospect sau cum v-a spus medicul dumneavoastră. Discutați cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul dacă nu sunteți sigur.

Impaza se administrează câte 1-2 comprimate la o priză. Comprimatul se ține în gură până la dizolvarea lui completă, în afara meselor.

Administrare pe termen lung

Pentru stabilizarea potenței sexuale (capacității către actul sexual) se recomandă un tratament cu durata de 12 săptămâni.

În funcție de severitatea disfuncției erectile frecvența administrării poate varia: de la 1 comprimat peste o zi până la 1 comprimat de 2 ori pe zi, de preferință seara.

La necesitate tratamentul se poate de repetat peste 3-6 luni.

Administrare periodică.

Pentru stimularea episodică a erecției, medicamentul se administrează câte 2 comprimate, cu 1-2 ore înainte de actului sexual presupus.

Utilizarea la copii și adolescenți

Impaza nu este destinată pentru copii și adolescenți.

Utilizarea la vârstnici

Nu este necesară ajustarea dozelor la vârstnici.

Utilizarea la pacienți cu afecțiuni cardiovasculare

Nu este necesară ajustarea dozelor la pacienți cu afecțiuni cardiovasculare.

Utilizarea la pacienți cu insuficiență hepatică

Nu este necesară ajustarea dozelor la pacienți cu insuficiență hepatică.

Utilizarea la pacienți cu insuficiență renală

Nu este necesară ajustarea dozelor la pacienți cu insuficiență renală.

Dacă ați luat mai mult Impaza decât trebuie

Dacă ați luat în mod accidental prea multe comprimate, adresați-vă imediat medicului dumneavoastră sau farmacistului.

În caz de supradozaj sunt posibile dereglări dispeptice (diaree, dureri în abdomen, greață), cauzate de excipienții din compoziția medicamentului.

Dacă semnați aceste fenomene după un supradozaj accidental, întrerupeți utilizarea medicamentului și consultați medicul.

Dacă ați uitat să luați Impaza

Dacă ați uitat să luați Impaza, luați doza următoare imediat ce v-ați amintit; luați doza următoare la ora obișnuită. Nu dublați doza pentru a substitui doza uitată.

Dacă ați încetat să luați Impaza

Durata tratamentului este determinată individual. Medicul sau farmacistul vă va spune cât timp trebuie să continuați tratamentul. Trebuie să consultați medicul dumneavoastră sau farmacistul dacă ați decis să încetați administrarea medicamentului.

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

4. REACȚII ADVERSE POSIBILE

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

Reacții adverse rare (pot apărea până la 1 din 1000 persoane):

- sunt posibile reacții de hipersensibilitate individuală la medicament și reacții alergice la componentele medicamentului.

Raportarea reacțiilor adverse

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice 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 prin e-mail: farmacovigilenta@amdm.gov.md.

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

5. CUM SE PĂSTREAZĂ IMPAZA

Nu lăsați acest medicament la îndemâna și vederea copiilor.

A se păstra la temperaturi sub 25 °C.

Nu utilizați Impaza după data de expirare înscrisă pe ambalaj. 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 Impaza

Un comprimat de supt conține anticorpi purificați față de NO-sintaza endotelială – 0,003g*
*se aplică pe lactoză monohidrat sub formă de amestec hidro-alcoolic cu conținut de cel mult 10^{15} ng/g formă activă de substanță activă.

Celelalte componente sunt: lactoză monohidrat, celuloză microcristalină, stearat de magneziu.

Cum arată Impaza și conținutul ambalajului

Impaza se prezintă sub formă de comprimate plat-cilindrice, cu incizie și margini bine conturate, de culoare de la albă până la aproape albă. Pe partea cu incizie este imprimată inscripția MATERIA MEDICA, pe cealaltă parte - inscripția IMPAZA.

Impaza este disponibil în cutii cu 1, 2 sau 5 blistere a câte 20 comprimate.

Deținătorul certificatului de înregistrare și fabricantul

Deținătorul certificatului de înregistrare

FȘP Materia Medica Holding SRL,
Rusia, 127473, or. Moscova
Str-la 3 Samotecinîi, 9,
Tel./fax: +7 (495) 684-43-33

Fabricantul

FȘP Materia Medica Holding SRL,
str. Buguruslanskaya, 54,
454139, or. Celeabinsk, Rusia.

Acest prospect a fost revizuit în August 2022.

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