

## **PROSPECT: INFORMAȚII PENTRU CONSUMATOR/PACIENT**

### **Panangin Forte 316 mg/280 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.**

Luăți întotdeauna acest medicament exact așa cum este descris în acest prospect sau așa cum v-a spus medicul sau farmacistul.

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
- Întrebați farmacistul dacă aveți nevoie de mai multe informații sau sfaturi.
- Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nemenționate în acest prospect. Vezi pct. 4.
- Trebuie să discutați cu un medic, dacă nu vă simțiți bine sau dacă vă simțiți rău după 3 zile.

#### **Ce găsiți în acest prospect:**

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

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

Potasiu aspartat anhidrid și magneziu aspartat anhidrid, substanțele active din Panangin Forte comprimate filmate joacă un rol important în diferite procese metabolice, precum și în funcționarea sistemului nervos, muscular, inimă și sistemul circulator. Acest medicament este utilizat pentru a suplimenta aportul alimentar de magneziu și potasiu, precum și, 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 Forte comprimate filmate**

##### **Nu luați Panangin Forte 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 la aspartat de potasiu sau aspartat de magneziu sau la oricare dintre celelalte componente ale acestui medicament (menționate în pct. 6)

#### **Atenționări și precauții**

Panangin Forte 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 produsului care conține aspartat de potasiu și aspartat de magneziu la copii și adolescenți.

### **Utilizarea altor medicamente**

Vă rugăm să spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă luați, ați luat recent sau s-ar putea să luați orice alte medicamente.

Tetraciline (anumite antibiotice) administrate oral, săruri de fier și florura de sodiu inhibă absorbția acestui medicament. Trebuie să treacă minim 3 ore între ingestia acestor medicamente și administrarea Panangin Forte comprimate filmate.

Administrarea concomitentă de diuretice care economisesc potasiul ("comprimate care elimină apa") și/sau inhibitori ECA (medicamente pentru scăderea tensiunii arteriale), medicamente pentru inimă care aparțin grupului de medicamente numite beta-blocante, ciclosporina utilizată după transplantul de organe, heparina și antiinflamatoarele nesteroidice, medicamente ce pot duce la un nivel ridicat de potasiu, prin urmare, medicul dumneavoastră vă poate prescrie regulat analize de sânge de laborator.

### **Sarcina, alăptarea și fertilitatea**

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 Forte comprimate filmate nu influențează abilitățile necesare pentru a conduce vehicule sau de a folosi utilaje.

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

Cu excepția cazurilor în care medicul dumneavoastră a prescris altfel, doza uzuală este de 1 comprimat filmat de trei ori pe zi.

Doza zilnică nu trebuie crescută.

Acidul gastric poate reduce eficacitatea preparatului și, prin urmare, se recomandă să luați Panangin Forte după mese.

### **Dacă luați mai mult Panangin Forte decât trebuie**

Consultați medicul sau farmacistul.

*Ce trebuie să faceți după o supradoză de aspartat de potasiu și aspartat de magneziu care se conțin în produs*

Nu au fost raportate cazuri de supradozaj. În caz de supradozaj, nivelurile de magneziu și potasiu ar putea crește în sânge și pot să apară manifestări clinice.

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

*Simptomele creșterii concentrațiilor de magneziu:* greață, vărsături, letargie, tensiune arterială scăzută, bătaiele cordului mai lenete, slăbiciune, reflexe slăbite.

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

#### **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 efectelor secundare**

Dacă aveți orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice reacții adverse posibile nemenționate în acest prospect. Puteți raporta, de asemenea efectele secundare, 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).

Prin raportarea efectelor adverse, puteți contribui la furnizarea mai multor informații cu privire la siguranța acestui medicament.

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

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

A se păstra la temperaturi sub 25°C.

Nu utilizați acest medicament după data de expirare înscrisă pe ambalaj. 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 Forte comprimate filmate**

- Substanțele active sunt:  
316 mg aspartat de potasiu (sub formă de 332,6 mg aspartat de potasiu hemihidrat, din care 72,4 mg este ionul de potasiu) și 280 mg aspartat de magneziu (sub formă de 350 mg aspartat de magneziu tetrahidrat, din care 23,6 mg este ionul de magneziu).
- Celelalte componente sunt:  
Nucleu: amidon de porumb; talc; stearat de magneziu; amidon de cartofi; povidonă K-30, dioxid de siliciu coloidal, anhidru  
Film: talc, copolimer metacrilat butilat bazic (Eudragit E); dioxid de titan (E171), macrogol 6000

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

Comprimate filmate aproape albe, ușor lucioase, aproape fără miros, ovale, biconvexe, cu suprafață aspră pe alocuri și cu imprimare A83 pe o parte. Diametru mare este de 17 mm, cu diametrul mic este de 9 mm.

Panangin Forte comprimate filmate sunt ambalate în blistere din folie termică transparentă PVC/PVDC 250/90 solidă și aplicată prin lacuire termică, de 0,020 mm, destinată ambalării medicamentelor.

Panangin Forte este disponibil în cutii a câte 30, 60 sau 90 comprimate filmate  
Nu toate mărimile de ambalaj pot fi comercializate.

## **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 aprobat în Iulie 2021**

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