

ИНФОРМАЦИЯ ЗА ПАЦИЕНТА

TANAKAN 40 mg, oral solution

ТАНАКАН 40 mg/ml разтвор за пиене

1. ОПИСАНИЕ НА ЛЕКАРСТВОТО

Търговско име

TANAKAN 40 mg/ ml разтвор за пиене



Качествен Състав

Активна вещество

STANDARDIZED GINKGO BILOBA EXTRACT (Egb 761)

(24% of Ginkgo heterosides and 6% of ginkgolides-bilobalide)

40 mg/ml

Помощни вещества:

Захарин натрий, разтворима портокалова есенция, разтворима лимонова есенция алкохол, дестилирана вода до 100.00 ml

Лекарствена Форма

Разтвор за пиене в флакон с градуирана пипета
Опаковка от 30 ml.

Фармакологичен клас

ПЕРИФЕРЕН ВАЗОДИЛАТОР

(С:сърдечно-съдова система)

Име и адрес на притежателя на разрешението за употреба

BEAUFOR IPSEN INTERNATIONAL

37, rue SPONTINI

75116 PARIS CEDEX

FRANCE

Производител:

BEAUFOR IPSEN INDUSTRIE

28100DREUX

2. В КОИ СЛУЧАИ СЕ ИЗПОЛЗВА ТОВА ЛЕКАРСТВО (ТЕРАПЕВТИЧНИ ПОКАЗАНИЯ)

Това лекарство се предписва за::

- лечение на леко изразени неврологични смущения свързани със стареенето.



Tanakan notice

- Симптоматично лечение на артрити на долните крайници (болестна артериите на краката предизвикващи болезнени крампи по време на ходене)
- При симптоми свързани с нарушения на зрението и слухово-вестибуларни смущения с предполагаем исхемичен произход
- При синдрома на Рейно

ВНИМАНИЕ!

В кои случаи това лекарство не трябва да се използва ТАНАКАН 40 mg/ml

Това лекарство НЕ ТРЯБВА ДА СЕ ИЗПОЛЗВА при:
Предшестваща алергия към една от съставките на разтвора за пиене

АКО СЕ СЪМНЯВАТЕ НЕПРЕМЕННО ИСКАЙТЕ СЪВЕТ ОТ ВАШИЯ ЛЕКАР ИЛИ ФАРМАЦЕВТ

Специални предупреждения

ВНИМАНИЕ! АЛКОХОЛНОТО СЪДЪРЖАНИЕ НА ТОЗИ ЛЕКАРСТВЕН ПРОДУКТ Е 57% V/V, ИЛИ. 0.45 g. АЛКОХОЛ ЗА ПРИЕТА ЕДИНИЦА (ЗА 1 ДОЗА).

Предпазни мерки при употреба

Поради наличието на алкохол, информирайте вашия лекар, в случаите на прекарани или настоящи чернодробни заболявания, алкохолизъм, епилепсия. Поради наличието в продукта на етанол (45 g за 1 доза) при едновременно прилагане с определени лекарства е възможна проявата на т.нар. "дисулфирам реакция", която се дължи на непълно разграждане на алкохола и протича със симптоми на хперемия, чувство за топлина, повръщане, тахикардия и др. Поради фармакодинамичен антагонизъм и също поради наличието на етанол, продуктът не трябва да се употребява с лекарства, потискащи централната нервна система.

АКО СЕ СЪМНЯВАТЕ НЕПРЕМЕННО ПОПИТАЙТЕ ВАШИЯ ЛЕКАР ИЛИ ФАРМАЦЕВТ ЗА СЪВЕТ

Лекарствени взаимодействия и други взаимодействия

ЗА ДА ИЗБЕГНЕТЕ ВЗАИМОДЕЙСТВИЕ С ДРУГИ ЛЕКАРСТВА ТРЯБВА РЕДОВНО ДА ИНФОРМИРАТЕ ВАШИЯ ЛЕКАР ИЛИ ФАРМАЦЕВТ, АКО ВЗИМАТЕ ДРУГИ ЛЕКАРСТВА.

Бременност и кърмене

АКО СТЕ БРЕМЕННА ИЛИ КЪРМИТЕ ВИНАГИ СЪС СЪВЕТВАЙТЕ С ВАШИЯ ЛЕКАР ПРЕДИ ДА ВЗЕМЕТЕ КАКВОТО И ДА Е ЛЕКАРСТВО.



Списък на помощните вещества, за които трябва да знаете в предвид безопасната употреба при някои пациенти

Алкохол (0,45 g за една доза)

3. КАК ДА ИЗПОЛЗВАТЕ ТОВА ЛЕКАРСТВО

Доза

Примерете една доза (1 доза = 1 ml разтвор за пиене) с помощта на мерителния дозатор

1 доза 3 пъти дневно

ТОВА ЛЕКАРСТВО ВИ Е ПРЕДПИСАНО И ОТПУСНАТО ЛИЧНО В ТОЧНО ОПРЕДЕЛЕН СЛУЧАЙ;

**ТО НЕ МОЖЕ ДА БЪДЕ ПРИСПОСОБЕНО ЗА ДРУГ СЛУЧАЙ
НЕ ГО ПРЕПОРЪЧВАЙТЕ НА ДРУГ**

Начин и път на приложение

Прерорално приложение.

Употреба на градуираната пипета: 1 доза = 1 ml от пероралния разтвор = 40 mg от чистия екстракт.

3 дози (3 ml) дневно, разпределени през деня.

Дозите трябва да се разредят в половин чаша вода и да се приемат по време на хранене.

Продължителност на лечението

Допитайте се до мнението на вашия лекар

4. НЕЖЕЛАНИ ЛЕКАРСТВЕНИ РЕАКЦИИ

РЯДКО ПРИ НЯКОИ ПАЦИЕНТИ МОГАТ ДА БЪДАТ НАБЛЮДАВАНИ:
храносмилателни смущения, кожни прояви и главоболие.

УВЕДОМЕТЕ ВАШИЯ ЛЕКАР ЗА ВСЯКА НЕЖЕЛАНА РЕАКЦИЯ НЕ ПОСОЧЕНА В ТАЗИ ЛИСТОВКА

5. СЪХРАНЕНИЕ

**НЕ ИЗПОЛЗВАЙТЕ ЛЕКАРСТВОТО СЛЕД ИЗТИЧАНЕ НА СРОКА НА ГОДНОСТ ОТБЕЛЯЗАН НА ВЪНШНАТА ОПАКОВКА
ВНИМАНИЕ ПРИ НАЛИЧИЕ НА ВИДИМИ ПРИЗНАЦИ НА НАРУШАВАНЕ НА ОПАКОВКАТА**

6. ДАТА НА АКТУАЛИЗАЦИЯ НА ЛИСТОВКАТА

Април 2006

