

НДРБ

7360 - 2018

**Листок-вкладыш – информация для пациента****Панангин® , 158 мг/140 мг, таблетки, покрытые пленочной оболочкой**

калия аспарагинат + магния аспарагинат

Перед приемом препарата полностью прочитайте листок-вкладыш, поскольку в нем содержатся важные для Вас сведения.

- Всегда принимайте препарат в точности с листком-вкладышем или рекомендациями лечащего врача или работника аптеки.
- Сохраните листок-вкладыш. Возможно, Вам потребуется прочитать его еще раз.
- Если Вам нужны дополнительные сведения или рекомендации, обратитесь к работнику аптеки.
- Если у Вас возникли какие-либо нежелательные реакции, обратитесь к лечащему врачу или работнику аптеки. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в разделе 4 листка-вкладыша.
- Если состояние не улучшается или оно ухудшается, через 3 дня Вам следует обратиться к врачу.

Содержание листка-вкладыша

1. Что из себя представляет препарат Панангин®, и для чего его применяют.
2. О чем следует знать перед приемом препарата Панангин®.
3. Прием препарата Панангин®.
4. Возможные нежелательные реакции.
5. Хранение препарата Панангин®.
6. Содержимое упаковки и прочие сведения.

1. Что из себя представляет препарат Панангин®, и для чего его применяют

В состав препарата Панангин® в качестве действующих веществ входят калия аспарагинат и магния аспарагинат, которые играют важную роль в различных метаболических процессах, а также в функционировании нервной, мышечной и сердечно-сосудистой систем. Данный лекарственный препарат применяется для дополнения потребления калия и магния с пищей, а также при рекомендации Вашего врача в качестве дополнительного лечения некоторых хронических сердечных заболеваний (например, сердечной недостаточности после сердечного приступа [инфаркта миокарда]) и специфических нарушений сердечного ритма.

Показания к применению

В качестве дополнительного источника калия и магния.

По назначению лечащего врача:

- в составе комплексной терапии при хронических заболеваниях сердца (при сердечной недостаточности в постинфарктный период), нарушениях ритма, особенно при желудочковых аритмиях;
- в качестве дополнительной терапии при приеме сердечных гликозидов.

Если улучшение не наступило или Вы чувствуете ухудшение через 3 дня применения препарата, необходимо обратиться к врачу.

2. О чем следует знать перед приемом препарата Панангин®**Противопоказания**

Не принимайте препарат Панангин®:

- если у Вас аллергия на калия аспарагинат, магния аспарагинат или любые другие компоненты препарата (перечисленные в разделе 6 листка-вкладыша);
- если у Вас острая или хроническая почечная недостаточность;
- если у Вас надпочечниковая недостаточность, для которой характерны крайняя слабость, потеря веса и низкое артериальное давление (болезнь Аддисона);
- если у Вас определенные нарушения проводимости сердца (атриовентрикулярная блокада III степени);
- если у Вас выраженное снижение артериального давления (систолическое артериальное давление менее 90 мм рт. ст.), вызванное нарушениями циркуляции вследствие слабости сердечной деятельности (шок, кардиогенный шок).

Особые указания и меры предосторожности

Перед приемом препарата Панангин® проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

Если у Вас есть заболевания, при которых может повышаться уровень калия в крови, то препарат Панангин® Вам можно принимать только под наблюдением врача и при регулярном контроле содержания калия в крови.

Дети и подростки

Препарат не применяется у детей и подростков в возрасте до 18 лет, т.к. безопасность и эффективность его применения у данной категории пациентов не установлены.

Другие препараты и препарат Панангин®

Сообщите лечащему врачу или работнику аптеки о том, что Вы принимаете, недавно принимали или можете начать принимать какие-либо другие препараты.

Тетрациклины (определенные антибиотики), принимаемые внутрь, соли железа и натрия фторид замедляют абсорбцию препарата Панангин®. Между приемом вышеуказанных препаратов и приемом препарата Панангин® таблетки, покрытые пленочной оболочкой, должно пройти как минимум 3 часа.

Одновременный прием калийсберегающих диуретиков («мочегонные таблетки») и/или ингибиторов АПФ (препараты для снижения артериального давления), препаратов для лечения заболеваний сердца, относящихся к группе бета-адреноблокаторов, циклоспорина, применяющегося после пересадки органов, гепарина и нестероидных противовоспалительных препаратов может привести к повышению содержанию калия в крови. Поэтому ваш врач может назначить вам регулярное лабораторное исследование крови.

Если Вы принимаете один из вышеперечисленных препаратов, перед приемом препарата Панангин® проконсультируйтесь с Вашим врачом или работником аптеки.

Беременность и грудное вскармливание

Если Вы беременны или кормите грудью, думаете, что забеременели, или планируете беременность, перед началом приема препарата проконсультируйтесь с лечащим врачом.

Данных том, что этот препарат может оказывать вредное воздействие при этих состояниях, нет.

Управление транспортными средствами и работа с механизмами

Панангин® не оказывает влияния на способность управлять транспортными средствами и другими механизмами.

Панангин таблетки, покрытые пленочной оболочкой содержит калий

Каждая таблетка, покрытая пленочной оболочкой, содержит 36,2 мг калия, что должно приниматься во внимание пациентами с пониженной функцией почек или пациентами, находящимися на контролируемой калиевой диете.

3. Прием препарата Панангин®

Всегда принимайте препарат в полном соответствии с данным листком-вкладышем или с рекомендациями лечащего врача или работника аптеки.

При появлении сомнений посоветуйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

Рекомендуемая дозаВзрослые

Если врач не назначил Вам другую дозу и режим приема препарата, то рекомендуемая суточная доза составляет 1-2 таблетки 3 раза в день.

Суточная доза может быть увеличена до 3 таблеток 3 раза в день.

Применение у детей и подростков

Безопасность и эффективность применения препарата Панангин® таблетки, покрытые пленочной оболочкой, у детей и подростков не установлены.

Путь и (или) способ введения

Таблетки следует принимать внутрь после еды, т.к. кислая среда желудка снижает его эффективность, не разжевывая и запивая достаточным количеством воды.

Если Вы приняли препарата Панангин® больше, чем следовало

Проконсультируйтесь с врачом или работником аптеки.

Что делать в случае передозировки препаратом Панангин®

До настоящего времени о случаях передозировки не сообщалось. В случае передозировки в крови повышается содержание магния и калия и могут возникнуть следующие симптомы. *Симптомы повышенного содержания калия:* общая слабость, изменение кожной чувствительности, замедленный или нерегулярный пульс, паралич.

Симптомы повышенного содержания магния: ощущение дурноты, тошнота, выраженная вялость, снижение мышечного тонуса, замедленный пульс, слабость, снижение рефлексов. В случае передозировки необходимо прекратить прием препарата Панангин таблетки, покрытые пленочной оболочкой. В тяжелом случае может потребоваться госпитализация.

Если Вы забыли принять препарат Панангин®

Не принимайте двойную дозу, чтобы компенсировать пропущенную дозу, поскольку таким образом Вы подвергнете себя риску передозировки. Продолжайте прием согласно рекомендации листка-вкладыша или назначению врача.

При наличии вопросов по применению препарата обратитесь к лечащему врачу или работнику аптеки.

4. Возможные нежелательные реакции

Подобно всем лекарственным препаратам препарат может вызывать нежелательные реакции, однако они возникают не у всех.

При применении высоких доз препарата возможно учащение стула.

Сообщение о нежелательных реакциях

Если у Вас возникают какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с врачом или работником аптеки. Данная рекомендация распространяется на любые возможные

нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в листке-вкладыше. Вы также можете сообщить о любых подозреваемых нежелательных реакциях лекарственного препарата через национальную систему сообщений о нежелательных реакциях. Сообщая о нежелательных реакциях, Вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

5. Хранение препарата Панангин®

Храните препарат в недоступном для ребенка месте так, чтобы ребенок не мог увидеть его.

Не применяйте препарат после истечения срока годности (срока хранения), указанного на блистерной упаковке и картонной пачке. Датой истечения срока годности является последний день данного месяца.

Хранить при температуре не выше 25 °С.

Не выбрасывайте препарат в канализацию или вместе с бытовым мусором. Уточните у работника аптеки, как следует утилизировать препарат, который более не потребуется. Эти меры позволят защитить окружающую среду.

6. Содержимое упаковки и прочие сведения

Препарат Панангин® содержит

Действующими веществами являются калия аспарагинат и магния аспарагинат.

Каждая таблетка, покрытая пленочной оболочкой, содержит калия аспарагинат 158 мг (в форме калия аспарагината гемигидрата 166,3 мг); магния аспарагинат 140 мг (в форме магния аспарагината тетрагидрата 175 мг).

Вспомогательными веществами являются: кремния диоксид коллоидный безводный, крахмал картофельный, повидон К-30, магния стеарат, тальк, крахмал кукурузный

Пленочная оболочка: макрогол-6000, титана диоксид (Е 171), основной сополимер бутилированного метакрилата (эудрагит Е), тальк.

Внешний вид препарата Панангин® и содержимое его упаковки

Белые или почти белые таблетки, покрытые пленочной оболочкой, в форме диска, с двояковыпуклой, слегка глянцевой и в незначительной степени неровной поверхностью, почти без запаха.

50 таблеток, покрытых пленочной оболочкой в полипропиленовых флаконах с гарантийно-закрывающимся колпачком, снабженным гармоникообразной прокладкой из полиэтилена. Флакон помещен в картонную коробку с приложенной инструкцией по медицинскому применению.

20 таблеток, покрытых пленочной оболочкой, в блистере из пленки ПВХ/ПВДХ и фольги алюминиевой. 3 или 5 блистеров помещены в картонную коробку с приложенной инструкцией по медицинскому применению.

Условия отпуска из аптек

Без рецепта.

Держатель регистрационного удостоверения и производитель

ОАО «Гедеон Рихтер»

1103 Будапешт, ул. Дёмрёи, 19-21, Венгрия

Телефон: +36-1-431-4000

Электронный адрес: drugsafety@richter.hu

НДРБ

7360 - 2018

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

За любой информацией о препарате, а также в случае возникновения претензий следует обращаться к представителю держателя регистрационного удостоверения:

Представительство ОАО «Гедеон Рихтер» в Республике Беларусь

220004 г. Минск, пр. Победителей, дом 5, офис 505

Телефон, факс: +375-17-272-64-87

Телефон, факс: +375-17-215-25-21

Электронный адрес: drugsafety.by@gedeonrichter.eu