

ЛИСТОВКА ЗА ПАЦИЕНТА

MAGNERICH®

МАГНЕРИЧ

СЪСТАВ

Лекарствено вещество в една таблетка:

Magnesium DL-aspartate 500 mg, еквивалентен на 1,4 mmol Mg⁺⁺

Помощни вещества: пшеничено нишесте, микрокристална целулоза, кополивидон, кросповидон, талк, желатин, магнезиев стеарат.

ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА И ОПАКОВКА

Таблетки, по 10 броя блистер от PVC/алуминиево фолио, по 3 блистера в една опаковка.

Таблетки, по 30 броя в тъмна стъклена опаковка за таблетки.

ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

Балканфарма-Дупница АД,

Ул. Самоковско шосе № 3

Тел. (0701) 2-42-81/2-90-21/29

Факс: (0701) 2-42-81/82; 2-81-62

ДЕЙСТВИЕ

Магнезия е физиологичен калциев антагонист. Той участва в обмяната на въглехидороди, белтъци, мазнини и нуклеинови киселини, енергийни процеси, провеждане на нервното възбуждане. Участва в съкращението на сърдечния мускул и подтиква нервно-мускулното предаване.

ПОКАЗАНИЯ

- Лечение на доказан магнезиев дефицит;
- Като съпътстващо лечение при стабилна стенокардия и ритъмни нарушения;
- За корекция на хипомагнезиемията (ниско ниво на магнезия в кръвта) при прилагане на бримкови и тиазидни диуретици (лекарства, повишаващи количеството на отделената урина).

ИНФОРМАЦИЯ, НЕОБХОДИМА ПРЕДИ УПОТРЕБА НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

- свръхчувствителност към активното или към някое от помощните вещества, включени в състава на продукта;
- тежка бъбречна недостатъчност (креатининов клирънс под 30 ml/min);
- хипермагнезиемия (високо ниво на магнезия в кръвта).

СПЕЦИАЛНИ ПРЕДПАЗНИ МЕРКИ ПРИ УПОТРЕБА

При продължително лечение с продукта да се контролира бъбречната функция, особено при склонност към образуване на калциево-магнезиеви и фосфатни камъни.

Приемането на алкохол усилва отделянето на магнезий. Уместно е лечението да се придружава от прием на богата на магнезий храна. Лекарството да се приема по време на хранене, за да не предизвика диария.

ЛЕКАРСТВЕНИ И ДРУГИ ВЗАИМОДЕЙСТВИЯ

Магнерич повишава плазмените нива на хинидин при едновременно лечение, което може да засили нежеланите му ефекти.

Магнерич нарушава усвояването на желязо от желязо-съдържащите лекарства и намалява действието на тетрациклин и натриев флуорид - при едновременно прилагане да се спазва интервал от 2-3 часа разлика между приемите.

Усилва действието на седативни, аналгетични, наркотични, лаксативни (слабителни) продукти и миорелаксанти (лекарства, понижаващи мускулния тонус).

При пациенти на лечение с циклоспорин, аминогликозидни антибиотици и цисплатина, потребностите от магнезий са увеличени, поради повишената му загуба през бъбреците при посоченото лечение.

Ефектите на Магнерич могат да се намалят при едновременно лечение с калциеви продукти.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ ПРИ СПЕЦИАЛНИ ГРУПИ ПАЦИЕНТИ

Лекарствената форма не е подходяща за деца под 6 години.

При необходимост Магнерич може да се приема по време на бременност и кърмене, след консултация и определяне на дозата от лекар.

ВЛИЯНИЕ ВЪРХУ СПОСОБНОСТТА ЗА ШОФИРАНЕ И РАБОТА С МАШИНИ

Не влияе върху способността за шофиране и работа с машини.

ДАНИ ЗА ПОМОЩНИТЕ ВЕЩЕСТВА

Лекарственият продукт съдържа пшеничено нишесте и може да представлява опасност за хора с цьолиакия (глутенова ентеропатия).

ИНФОРМАЦИЯ ЗА ПРАВИЛНАТА УПОТРЕБА

ДОЗИРОВКА И НАЧИН НА УПОТРЕБА

Без лекарско предписание.

Приложение: перорално.

Начална доза: 3 пъти по 2 таблетки дневно за една седмица.

Поддържаща доза: 1 таблетка 2-3 пъти дневно, най-малко 4-6 седмици.

Деца над 6 години: 10-30 mg/kg, разпределени в три приема дневно.

ПРЕДОЗИРАНЕ

В случаи на предозирание има риск от тежко нарушение на бъбречната функция. Лечението включва възстановяване на баланса на течностите в организма. В случай на бъбречна недостатъчност се прави хемодиализа или перитонеална диализа. При необходимост може да се приложи неостигмин.

НЕЖЕЛАНИ ЛЕКАРСТВЕНИ РЕАКЦИИ

Диария, коремни болки.

СЪХРАНЕНИЕ

На сухо и защитено от светлина място, при температура под 25⁰С.

Да се пази на място, недостъпно за деца!

СРОК НА ГОДНОСТ

3 (три) години от датата на производство.

Продуктът не трябва да се употребява след изтичане на срока на годност, обозначен върху опаковката.

ДАТА НА ПОСЛЕДНА РЕДАКЦИЯ

юни, 2002