

Листовка: информация за потребителя

**ТАНАКАН 40 mg/ml перорален разтвор
TANAKAN 40 mg/ml oral solution**

**Сух стандартизиран екстракт от листа на Гинко 40 mg за 1 ml
Ginkgo folium extractum siccum normatum (EGb 761) 40 mg за 1 ml**

**Прочетете внимателно цялата листовка, преди да започнете да приемате това лекарство,
тъй като тя съдържа важна за Вас информация.**

- Запазете тази листовка. Може да се наложи да я прочетете отново.
 - Ако имате някакви допълнителни въпроси, попитайте Вашия лекар или фармацевт.
 - Това лекарство е предписано лично на Вас. Не го преотстъпвайте на други хора. То може да им навреди, независимо от това, че признаците на тяхното заболяване са същите като Вашите.
 - Ако получите някакви нежелани лекарствени реакции, уведомете Вашия лекар или фармацевт. Това включва и всички възможни нежелани реакции, неописани в тази листовка.
- Вижте точка 4.

Какво съдържа тази листовка:

1. Какво представлява ТАНАКАН 40 mg/ml перорален разтвор и за какво се използва
2. Какво трябва да знаете, преди да приемете ТАНАКАН 40 mg/ml перорален разтвор
3. Как да приемате ТАНАКАН 40 mg/ml перорален разтвор
4. Възможни нежелани реакции
5. Как да съхранявате ТАНАКАН 40 mg/ml перорален разтвор
6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

1. Какво представлява ТАНАКАН и за какво се използва?

ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВА	
Към Рев. №	20911052
Разрешение № РД-МА(НР-170271	
Одобрение № /...../	

ТАНАКАН 40 mg/ml перорален разтвор се предписва за:

- Симптоматично лечение на нарушение в концентрацията и паметта при възрастни пациенти с изключение потвърдена деменция, болест на Паркинсон и вторични когнитивни нарушения в следствие на депресия, съдово или метаболитно заболяване, или медикаментозно лечение.
- Допълнително лечение на вертиго (чувство за замайване или световъртеж) от вестибуларен произход в допълнение към вестибуларната рехабилитация.
- Симптоматично лечение на тинитус (шум в ушите).

2. Какво трябва да знаете, преди да приемете ТАНАКАН

Не приемайте ТАНАКАН

Ако сте алергични към екстракт от листа на Гинко или към някоя от останалите съставки на това лекарство (изброени в точка 6).

Предупреждения и предпазни мерки

Поради наличието на алкохол, информирайте Вашия лекар, в случаите на прекарани или настоящи чернодробни заболявания, алкохолизъм, епилепсия или ако сте бременна. Ако приемате други лекарства моля прочетете раздел "Други лекарства и ТАНАКАН".
Танакан разтвор съдържа алкохол - моля прочетете "ТАНАКАН съдържа алкохол".



Други лекарства и ТАНАКАН

Информирайте Вашия лекар или фармацевт, ако приемате, насърто сте приемали или е възможно да приемете други лекарства.

Поради наличието на алкохол, информирайте Вашия лекар, в случаите на прекарани или настоящи чернодробни заболявания, алкохолизъм, епилепсия. Поради наличието в продукта на етанол (0,45 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 топли вълни, зачевяване, чувство за топлина, повръщане, повишен сърден пулс и др. (моля вижте "ТАНАКАН съдържа алкохол").

Поради фармакодинамичен антагонизъм и също поради наличието на етанол, продуктът не трябва да се употребява с лекарства, потискащи централната нервна система.

ТАНАКАН с храна, напитки и алкохол
ТАНАКАН се приема по време на хранене.

Бременност, кърмене и фертилитет

Трябва да избягвате да приемате ТАНАКАН, ако сте бременна или кърмите.

Ако сте бременна, смятайте, че може да сте бременна, планирате бременност или кърмите, посъветвайте се с Вашия лекар или фармацевт преди употребата на това лекарство.

Шофиране и работа с машини

Някои хора могат да почувстват замаяност след използването на ТАНАКАН. Ако това Ви се случи, не шофирайте и не използвайте машини.

ТАНАКАН съдържа алкохол

Този лекарствен продукт съдържа 57 об.% етанол (алкохол), т.е. 0,45 g алкохол в една доза (1 ml), което съответства на 11,3 ml бира или 4,7 ml вино.

Вреден за хора, страдащи от алкохолизъм.

Да се има предвид при бременни и кърмачки, деца и рискови групи, като пациенти с бъбречно заболяване или епилепсия.

Моля уведомете Вашия лекар или фармацевт, ако приемате депресанти на централната нервна система или лекарства, които биха могли да взаимодействат с алкохол (дисулфирам, цефамандол, цефоперазон, латамоксеф, хлорамфеникол, хлорпропамид, глибенкламид, глипизид, толбутамид, гризофулвин, метронидазол, орnidазол, секнидазол, тинидазол, кетоконазол, прокарбазин).

Моля имайте предвид, че този списък не е изчерпателен.

3. Как да приемате ТАНАКАН

Винаги приемайте това лекарство точно както Ви е казал Вашият лекар или фармацевт. Ако не сте сигурни в нещо, попитайте Вашия лекар или фармацевт.

Премерете една доза (1 доза = 1 ml разтвор за пиеене) с помощта на дозиращо устройство.

Препоръчителната доза е:

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.

Танакан трябва да се използва само от възрастни.



4. Възможни нежелани реакции

Както всички лекарства, това лекарство може да предизвика нежелани реакции, въпреки че не всеки ги получава.

Резюме на профила на безопасност

Най-честите нежелани реакции са: коремна болка, диария и виене на свят.

Ако получите тежка алергична реакция (ангиоедем), която причинява подуване на лицето, устните, езика или гърлото, спрете незабавно приема на това лекарство и потърсете специална медицинска помощ.

Други възможни нежелани реакции:

- Чести (могат да засегнат до 1 на 10 души):

- алергична реакция;
- затруднено дишане;
- главоболие;
- припадък;
- лошо храносмилане;
- гадене;
- екзема;
- сърбеж.

- Нечести (могат да засегнат до 1 на 100 души):

- копривна треска;
- обрив.

Съобщаване на нежелани реакции

Ако получите никакви нежелани лекарствени реакции, уведомете Вашия лекар или фармацевт. Това включва всички възможни неописани в тази листовка нежелани реакции. Можете също да съобщите нежелани реакции директно чрез националната система за съобщаване:

Изпълнителна агенция по лекарствата
ул. „Дамян Груев“ № 8
1303 София,
тел.: +359 2 8903417
уебсайт: www.bda.bg

Като съобщавате нежелани реакции, можете да дадете своя принос за получаване на повече информация относно безопасността на това лекарство.

5. Как да съхранявате ТАНАКАН

Да се съхранява на място, недостъпно за деца.

Не използвайте това лекарство след срока на годност отбелаян върху картонената опаковка и етикета на флакона след „Годен до:“. Срокът на годност отговаря на последния ден от посочения месец.

Не използвайте повече от 3 месеца, след първото отваряне.

Не използвайте това лекарство, ако забележите следи от отваряне на бутилката в разтвора.



Не изхвърляйте лекарствата в канализацията или в контейнера за домашни отпадъци. Попитайте Вашия фармацевт как да изхвърляте лекарствата, кointо вече не използвате. Тези мерки ще спомогнат за опазване на околната среда.

6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

Какво съдържа ТАНАКАН

- Активното вещество е сух стандартизиран екстракт от листа на Гинко (Ginko biloba L.) (EGb 761)
- Другите съставки са: етанол 0,45 g за 1 ml, захарин натрий, портокалова есенция, лимонова есенция, етанол, пречистена вода.

Как изглежда ТАНАКАН и какво съдържа опаковката

Кафява стъклена бутилка тип III, с PE – капачка на винт и PE – дозиращо устройство от 1 ml, поставени в картонена кутия.

Притежател на разрешението за употреба

IPSEN Consumer HealthCare

65, quai Georges Gorse

92100, Boulogne Billancourt

ФРАНЦИЯ

Производител

Beufour Ipsen Industrie

Rue d'Ethe Virton, 28100 Dreux,

Франция

Дата на последно преразглеждане на листовката:

