

Prospect: Informații pentru pacient**Actovegin 200 mg drajeuri**

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să utilizați acest medicament deoarece conține informații importante pentru dumneavoastră.

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
- Dacă aveți orice întrebări suplimentare, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.
- Acest medicament a fost prescris numai pentru dumneavoastră. Nu trebuie să-l dați altor persoane. Le poate face rău, chiar dacă au aceleași semne de boală ca dumneavoastră.
- Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nemenționate în acest prospect. Vezi pct. 4.

Ce găsiți în acest prospect:

1. Ce este Actovegin și pentru ce se utilizează
2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați Actovegin
3. Cum să utilizați Actovegin
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează Actovegin
6. Conținutul ambalajului și alte informații

1. Ce este Actovegin și pentru ce se utilizează

Tratamentul tulburărilor circulatorii și trofice cerebrale.

Continuarea tratamentului injectabil sau perfuzabil din tulburările circulatorii și trofice cerebrale.

2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați Actovegin**Nu utilizați Actovegin:**

- dacă sunteți alergic la hemoderivat deproteinizat din sânge sau la oricare dintre celelalte componente ale acestui medicament (enumerat la punctul 6).

Atenționări și precauții

Înainte să utilizați Actovegin, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

Dacă există contraindicații sau apar reacții adverse, trebuie informat medicul.

De asemenea, trebuie informat medicul în cazul apariției sarcinii în timpul tratamentului cu Actovegin.

Actovegin împreună cu alte medicamente

Spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă utilizați, ați utilizat recent sau s-ar putea să utilizați orice alte medicamente.

Actovegin împreună cu alimente, băuturi și alcool

Se administrează înainte de mese, cu un pahar cu apă.

Sarcina, alăptarea și fertilitatea

Dacă sunteți gravidă sau alăptați, credeți că ați putea fi gravidă sau intenționați să rămâneți gravidă, adresați-vă medicului sau farmacistului pentru recomandări înainte de a lua acest medicament.

În timpul sarcinii Actovegin va fi administrat numai la indicațiile medicului.

Actovegin poate fi administrat în timpul alăptării.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

Actovegin nu influențează capacitatea de a conduce vehicule sau de a folosi utilaje.

Actovegin conține zahăr.

Dacă medicul dumneavoastră v-a atenționat ca aveți intoleranță la unele categorii de glucide, vă rugăm să-l întrebați înainte de a utiliza acest medicament.

3. Cum să utilizați Actovegin

Luați întotdeauna acest medicament exact așa cum v-a spus medicul sau farmacistul. Discutați cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul dacă nu sunteți sigur.

În absența recomandărilor medicale, doza recomandată este de 200-400 mg hemoderivat deproteinizat din sânge de vițel (1-2 drajeuri Actovegin), administrate oral, înainte de mese, cu un pahar cu apă.

Doza maximă recomandată este de 1200 mg hemoderivat deproteinizat din sânge de vițel (6 drajeuri Actovegin).

Actovegin poate fi administrat o perioadă de 4-6 săptămâni.

Dacă utilizați mai mult Actovegin decât trebuie

Dacă ați luat în mod accidental mai mult Actovegin decât trebuie, adresați-vă imediat medicului dumneavoastră sau secției de primiri urgențe a celui mai apropiat spital. Până în prezent nu s-au raportat cazuri de supradozaj.

Dacă uitați să utilizați Actovegin

Nu luați o doză dublă pentru a compensa doza uitată.

Dacă aveți orice întrebări suplimentare cu privire la acest medicament, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

4. Reacții adverse posibile

Ca toate medicamentele, acest medicament poate provoca reacții adverse, cu toate că nu apar la toate persoanele.

În rare cazuri, pacienții atopici pot dezvolta reacții alergice (de exemplu erupții pe piele, senzație de căldură, febră, șoc).

Dozele mari pot determina afecțiuni la nivelul stomacului.

Raportarea reacțiilor adverse

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice reacții adverse nemenționate în acest prospect. De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse direct prin intermediul sistemului național de raportare, ale cărui detalii sunt publicate pe web-site-ul Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale <http://www.anm.ro/>. Raportând reacțiile adverse, puteți contribui la furnizarea de informații suplimentare privind siguranța acestui medicament.

5. Cum se păstrează Actovegin

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.
La temperaturi sub 25°C, în ambalajul original.

Nu utilizați acest medicament după data de expirare înscrisă pe cutie după EXP.
Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.
Perioada de valabilitate după prima deschidere a flaconului: 100 de zile.

Nu aruncați niciun medicament pe calea apei sau a reziduurilor menajere. Întrebați farmacistul cum să aruncați medicamentele pe care nu le mai folosiți. Aceste măsuri vor ajuta la protejarea mediului.

6. Conținutul ambalajului și alte informații

Ce conține Actovegin

- Substanța activă este hemoderivat deproteinizat din sânge de vițel. Un drajeu conține hemoderivat deproteinizat din sânge de vițel 200 mg.
- Celelalte componente sunt: povidonă K90, celuloză microcristalină, stearat de magneziu, Talc; *film*-dietilftalat; *strat de drajeifiere*-zahăr, dioxid de titan (E171), Galben de quinolină (E 104), povidonă (K 30), macrogol 6000, gumă arabică, talc, Ceară montanglicol.

Cum arată Actovegin și conținutul ambalajului

Drajeuri rotunde, de culoare galben verzui.

Este disponibil în cutii cu un flacon din sticlă brună a câte 30 drajeuri, 50 drajeuri și 100 drajeuri.

Deținătorul autorizației de punere pe piață

Takeda Austria GmbH
Peter Strasse 25, A-4020 Linz, Austria

Fabricanți

Takeda GmbH
Production Site Oranienburg
Lehnitzstr.70-98, 16515 Oranienburg, Germania

Acest prospect a fost revizuit în septembrie 2022.