

TANAKAN 40 mg/ml picături orale, soluție**Compoziție**

100 ml picături orale, soluție conțin extract uscat de Ginkgo (*Ginkgo biloba* L., folium) (EGb761), rafinat și cuantificat DER 35-67:1, 4 g conținând 22,0 - 27,0% glicozide flavonice, 2,6 - 3,2% bilobalide și 2,8 - 3,4% ginkgolide A, B, C și excipienți: zaharină sodică, ulei volatil solubil de portocale, ulei volatil solubil de lămâie, etanol, apă purificată.

Indicații terapeutice

- Tratatamentul simptomatic al afecțiunilor cognitive la adulți, cu excepția demenței confirmate, a bolii Parkinson și tulburărilor cognitive secundare depresiei, bolilor vasculare, metabolice sau de origine iatrogenică.
- Tratatamentul adjuvant al vertijului de origine vestibulară, pe lângă reabilitarea vestibulară.
- Tratatamentul simptomatic al tinitusului.

Contraindicații

Hipersensibilitate la extract uscat de Ginkgo, rafinat și cuantificat DER 35-67:1 sau la oricare dintre excipienții produsului

Precauții

AVERTIZARE: conținutul în etanol al acestui medicament este de 57% v/v, respectiv 450 mg etanol pentru o doză (1 ml picături orale, soluție Tanakan)

Acest produs nu este un antihipertensiv și nu poate înlocui sau evita tratamentul hipertensiunii arteriale prin medicamente specifice.

Interacțiuni

Datorate etanolului (450 mg pentru o doză): la asocierea acestui medicament trebuie luate în considerare următoarele interacțiuni:

- **Cu medicamentele care determină un efect de tip disulfiram la alcool** (senzație de căldură, eritem, vărsături, creșterea frecvenței cardiace): disulfiram, cefamandol, cefoperazona, latamoxef (cefalosporine), cloramfenicol, clorpropamida, glibenclamida, glipizida, tolbutamida, (sulfamide antidiabetice hipoglicemiante), griseofulvina (fungicid), 5- nitroimidazoli (metronidazol, ornidazol, secnidazol, tinidazol), ketoconazol, procarbazona (citostatic).
- **Deprimante ale sistemului nervos central.**

Atenționări speciale*Sarcina și alăptarea*

Extractul de Ginkgo biloba este folosit în principal la vârstnici, categorie de pacienți la care riscul instalării sarcinii este practic absent.

În absența unor date clinice relevante, utilizarea Tanakan în timpul sarcinii și alăptării nu este recomandată.

Capacitatea de a conduce vehicule sau de a folosi utilaje

Tanakan nu influențează negativ capacitatea de a conduce vehicule sau de a folosi utilaje.

Doze și mod de administrare

Se administrează pe cale orală.

Se utilizează pipeta gradată: 1 doză = 1 ml picături orale, soluție = 40 mg extract uscat de Ginkgo, rafinat și cuantificat DER 35-67:1

Doza recomandată este de 3 ml picături orale, soluție Tanakan (3 doze) pe zi, repartizate pe parcursul unei zile.

Tanakan, picături orale, soluție trebuie diluate într-o jumătate de pahar de apă și administrate în timpul meselor."

Reacții adverse

Rareori pot să apară tulburări digestive, cefalee, tulburări cutanate.

Supradozaj

Nu au fost raportate cazuri de supradozaj.

Păstrare

A nu se utiliza după data de expirare înscrisă pe ambalaj.

Acest medicament nu necesită condiții speciale de păstrare

A nu se utiliza mai mult de 3 luni, după prima deschidere a flaconului.

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

Ambalaj

Cutie cu un flacon de sticlă brună a 30 ml picături orale, soluție și o pipetă din polietilenă.

Cutie cu un flacon de sticlă brună a 60 ml picături orale, soluție și o pipetă din polietilenă.

Cutie cu un flacon de sticlă brună a 90 ml picături orale, soluție și o pipetă din polietilenă.

Cutie cu un flacon de sticlă brună a 100 ml picături orale, soluție și o pipetă din polietilenă.

Producător

Beaufour Ipsen Industrie,

Rue Ethe Virton, 28100 Dreux, Franța

Deținătorul Autorizației de punere pe piață

IPSEN CONSUMER HEALTHCARE

65 Quai Georges Gorse

92100 Boulogne-Billancourt, Franța

Data ultimei verificări a prospectului

Noiembrie, 2019