

**ИНФОРМАЦИЯ ЗА ПАЦИЕНТА**

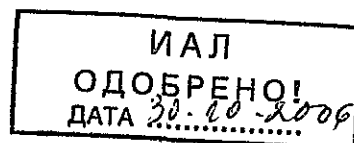
**TANAKAN 40 mg, oral solution**

**ТАНАКАН 40 mg/ml разтвор за пие**

**1. ОПИСАНИЕ НА ЛЕКАРСТВОТО**

**Търговско име**

**TANAKAN 40 mg/ ml разтвор за пие**



**Качествен Състав**

**Активна вещества**

**STANDARDIZED GINKGO BILOBA EXTRACT (Egb 761)  
(24% of Ginkgo heterosides and 6% of ginkgolides-bilobalide)**

**40 mg/ml**

**Помощи вещества:**

Захарин натрий, разтворима портокалова есенция, разтворима лимонова есенция алкохол, дестилирана вода до 100.00 ml

**Лекарствена Форма**

Разтвор за пие в флакон с градуирана пипета  
Опаковка от 30 ml.

**Фармакологичен клас**

**ПЕРИФЕРЕН ВАЗОДИЛАТАТОР  
(С:сърдечно-съдова система)**

**Име и адрес на притежателя на разрешението за употреба**

**BEAUFOUR IPSSEN INTERNATIONAL  
37, rue SPONTINI  
75116 PARIS CEDEX  
FRANCE**

**Производител:**

**BEAUFOUR IPSSEN INDUSTRIE  
28100DREUX**

**2. В КОИ СЛУЧАИ СЕ ИЗПОЛЗВА ТОВА ЛЕКАРСТВО  
(ТЕРАПЕВТИЧНИ ПОКАЗАНИЯ)**

Това лекарство се предписва за::

- лечение на леко изразени неврологични смущения свързани със стареенето.



- Симптоматично лечение на артрити на долните крайници(болестна артерията на краката предизвикващи болезнени крампи по време на ходене)
- При симптоми свързни с нарушения на зрението и слухово-вестибуларни смущения с предполагаем исхемичен произход
- При синдрома на Рейно

#### **ВНИМАНИЕ!**

**В кои случаи това лекарство не трябва да се използва ТАНАКАН 40 mg/ml**

Това лекарство НЕ ТРЯБВА ДА СЕ ИЗПОЛЗВА при:

Предшестваща алергия към една от съставките на разтвора за пие

**АКО СЕ СЪМНЯВАТЕ НЕПРЕМЕННО ИСКАЙТЕ СЪВЕТ ОТ ВАШИЯ ЛЕКАР ИЛИ ФАРМАЦЕВТ**

#### **Специални предупреждения**

**ВНИМАНИЕ! АЛКОХОЛНОТО СЪДЪРЖАНИЕ НА ТОЗИ ЛЕКАРСТВЕН ПРОДУКТ Е 57% V/V, ИЛИ 0.45 g. АЛКОХОЛ ЗА ПРИЕТА ЕДИНИЦА (ЗА 1 ДОЗА).**

#### **Предпазни мерки при употреба**

Поради наличието на алкохол, информирайте вашия лекар, в случаите на прекарани или настоящи чернодробни заболявания, алкохолизъм, епилепсия. Поради наличието в продукта на етанол (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 хперемия, чувство за топлина, повръщане, тахикардия и др. Поради фармакодинамичен антагонизъм и също поради наличието на етанол, продуктът не трябва да се употребява с лекарства, потискащи централната нервна система.

**АКО СЕ СЪМНЯВАТЕ НЕПРЕМЕННО ПОПИТАЙТЕ ВАШИЯ ЛЕКАР ИЛИ ФАРМАЦЕВТ ЗА СЪВЕТ**

#### **Лекарствени взаимодействия и други взаимодействия**

**ЗА ДА ИЗБЕГНЕТЕ ВЗАИМОДЕЙСТВИЕ С ДРУГИ ЛЕКАРСТВА ТРЯБВА РЕДОВНО ДА ИНФОРМИРАТЕ ВАШИЯ ЛЕКАР ИЛИ ФАРМАЦЕВТ, АКО ВЗИМАТЕ ДРУГИ ЛЕКАРСТВА.**

#### **Бременност и кърмене**

**АКО СТЕ БРЕМЕННА ИЛИ КЪРМИТЕ ВИНАГИ СЪС СЪВЕТВАЙТЕ С ВАШИЯ ЛЕКАР ПРЕДИ ДА ВЗЕМЕТЕ КАКВОТО И МАКСИМАЛНО Е ЛЕКАРСТВО.**



**Списък на помощните вещества, за които трябва да знаете в предвид безопасната употреба при някои пациенти**

Алкохол (0,45 g за една доза)

**3. КАК ДА ИЗПОЛЗВАТЕ ТОВА ЛЕКАРСТВО**

**Доза**

Примерете една доза (1 доза = 1 ml разтвор за писене) с помощта на мерителния дозатор

1 доза 3 пъти дневно

**ТОВА ЛЕКАРСТВО ВИ Е ПРЕДПИСАНО И ОТПУСНАТО ЛИЧНО В ТОЧНО ОПРЕДЕЛЕН СЛУЧАЙ;**

**ТО НЕ МОЖЕ ДА БЪДЕ ПРИСПОСОБЕНО ЗА ДРУГ СЛУЧАЙ  
НЕ ГО ПРЕПОРЪЧВАЙТЕ НА ДРУГ**

**Начин и път на приложение**

Прерорално приложение.

Употреба на градуираната пипета: 1 доза = 1 ml от пероралния разтвор = 40 mg от чистия екстракт.

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.

**Продължителност на лечението**

Допитайте се до мнението на вашия лекар

**4. НЕЖЕЛАНИ ЛЕКАРСТВЕНИ РЕАКЦИИ**

РЯДКО ПРИ НЯКОИ ПАЦИЕНТИ МОГАТ ДА БЪДАТ НАБЛЮДАВАНИ:  
храносмилателни смущения, кожни прояви и главоболие.

УВЕДОМЕТЕ ВАШИЯ ЛЕКАР ЗА ВСЯКА НЕЖЕЛАНА РЕАКЦИЯ НЕ ПОСОЧЕНА В ТАЗИ ЛИСТОВКА

**5. СЪХРАНЕНИЕ**

НЕ ИЗПОЛЗВАЙТЕ ЛЕКАРСТВОТО СЛЕД ИЗТИЧАНЕ НА СРОКА НА ГОДНОСТ ОТБЕЛЯЗАН НА ВЪНШНАТА ОПАКОВКА  
ВНИМАНИЕ ПРИ НАЛИЧИЕ НА ВИДИМИ ПРИЗНАЦИ НА НАРУШАВАНЕ НА ОПАКОВКАТА

**6. ДАТА НА АКТУАЛИЗАЦИЯ НА ЛИСТОВКАТА**

Април 2006

