

Prospect: Informații pentru utilizator**Magnerot 500 mg comprimate**
orotat de magneziu dihidrat

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

- Utilizați întotdeauna acest medicament conform indicațiilor din acest prospect sau indicațiilor medicului dumneavoastră sau farmacistului.
- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
- Întrebați farmacistul dacă aveți nevoie de mai multe informații sau recomandări.
- Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nemenționate în acest prospect. Vezi pct. 4.
- Dacă după 3 săptămâni nu vă simțiți mai bine sau vă simțiți mai rău, trebuie să vă adresați unui medic.

Ce găsiți în acest prospect:

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

1. Ce este Magnerot și pentru ce se utilizează

Magnerot este un medicament ce conține ca substanță activă orotatul de magneziu.

Magnerot este indicat în:

- profilaxia infarctului miocardic și necrozei miocardice, în tratamentul anginei pectorale, dacă aceste afecțiuni sunt determinate de carența de magneziu
- tulburări precum arteroscleroză, stenocardie, arterită și arteriolită, tulburări ale metabolismului lipidic, crampe musculare la nivelul picioarelor.

2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați Magnerot**Nu utilizați Magnerot**

- dacă sunteți alergic la substanța activă sau la oricare dintre celelalte componente ale acestui medicament (enumerat la pct. 6)
- dacă aveți afecțiuni ale rinichilor sau în prezența diatezei litiazice renale (calculi urinari alcătuiți din fosfat de calciu, magneziu, amoniu).

Atenționări și precauții

Tulburările atribuite deficitului de magneziu pot avea, de asemenea, alte cauze. Dacă utilizați Magnerot și constatați că prezentați în continuare simptomele severe ale deficitului de magneziu, adresați-vă medicului dumneavoastră.

Magnerot împreună cu alte medicamente

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

Aceasta deoarece Magnerot poate influența modul în care acționează unele medicamente. De asemenea, unele medicamente pot influența modul în care acționează Magnerot.

Vă rugăm să spuneți medicului dumneavoastră dacă luați oricare dintre următoarele medicamente. Acțiunea lor poate fi influențată de Magnerot:

- medicamente ce conțin fer; trebuie luat în considerare faptul că magneziul poate afecta absorbția de fer. În acest caz se indică respectarea unui interval de 2-3 ore între administrarea de produse ce conțin magneziu sau fer.
- magneziul inhibă, de asemenea, absorbția medicamentelor ce conțin tetracicline, ca și pe a celor ce conțin florură de sodiu când se administrează concomitent. De aceea se recomandă ca administrarea lor să se facă la interval de 2-3 ore.

Dacă vă aflați în oricare dintre situațiile de mai sus (sau nu sunteți sigur), adresați-vă medicului dumneavoastră înainte de a lua Magnerot.

Magnerot împreună cu alimente, băuturi și alcool

Trebuie evitat consumul de alcool etilic în timpul tratamentului cu Magnerot deoarece crește eliminarea magneziului și inhibă absorbția sa în organism.

Magnerot poate fi luat cu sau fără alimente.

Sarcina, alăptarea și fertilitatea

Utilizarea Magnerot în perioada de sarcină sau alăptare nu este contraindicată. Dimpotrivă, se recomandă administrarea de produse ce conțin magneziu în timpul sarcinii și alăptării.

Adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului pentru recomandări înainte de a lua orice medicament.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

Magnerot nu vă afectează capacitatea de a conduce vehicule sau de a folosi utilaje.

Magnerot conține lactoză monohidrat. Dacă medicul dumneavoastră v-a atenționat că aveți intoleranță la unele categorii de glucide, vă rugăm să-l întrebați înainte de a lua acest medicament.

Magnerot conține sodiu mai puțin de 1 mmol (23 mg) per doză, adică practic „nu conține sodiu”.

3. Cum să utilizați Magnerot

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

Doze

Pentru refacerea depozitelor de magneziu

Dacă nu vă este prescris altfel, luați timp de o săptămână, câte 2 comprimate Magnerot (1 g orotat de magneziu dihidrat) de 3 ori pe zi. În continuare, trebuie administrate 2-3 comprimate Magnerot (1-1,5 g orotat de magneziu dihidrat) pe zi.

Mod de administrare

Luați comprimatele de Magnerot cu puțin lichid, înainte sau odată cu mesele.

Durata tratamentului

Durata tratamentului trebuie să fie de cel puțin 6 săptămâni, însă Magnerot poate fi administrat și timp mai îndelungat.

Dacă utilizați mai mult Magnerot decât trebuie

Adresați-vă imediat unui medic sau mergeți la cel mai apropiat serviciu de urgențe al unui spital. Luați cu dumneavoastră cutia medicamentului. Aceasta ajută medicul să știe ce ați luat.

Dacă uitați să utilizați Magnerot

Dacă omiteți o doză, luați doza următoare ca de obicei.
Nu luați o doză dublă pentru a compensa doza uitată.

Dacă încetați să utilizați Magnerot

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.

Reacțiile adverse raportate la utilizarea Magnerot sunt:

Foarte rare (afectează mai puțin de 1 din 10000 utilizatori)

- apariția scaunelor moi sau a diareei la administrarea dozelor mari.

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 la

Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România

Str. Aviator Sănătescu nr. 48, sector 1

București 011478-RO

e-mail: adr@anm.ro

Website: www.anm.ro

Raportând reacțiile adverse, puteți contribui la furnizarea de informații suplimentare privind siguranța acestui medicament.

5. Cum se păstrează Magnerot

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.

Acest medicament nu necesită condiții speciale de păstrare.

Nu utilizați acest medicament după data de expirare înscrisă pe cutie după EXP. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

MEDICAMENTELE EXPIRATE ȘI/SAU NEUTILIZATE TREBUIE RETURNATE LA SPITALE PUBLICE SAU PRIVATE.

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 Magnerot

- Substanța activă este orotatul de magneziu dihidrat. Fiecare comprimat conține orotat de magneziu dihidrat 500 mg (echivalent a 2,7 mEq, 1,35 mmol sau 32,8 mg magneziu).
- Celelalte componente sunt: dioxid de siliciu coloidal anhidru, croscarmeloză sodică, celuloză microcristalină, amidon de porumb, povidonă K 30, lactoză monohidrat, ciclamat de sodiu, talc, stearat de magneziu.

Cum arată Magnerot și conținutul ambalajului

Magnerot sunt comprimate rotunde, de culoare albă, biplane, cu margini rotunjite, având un șanț median pe una din fețe (nu are rol de divizare în două doze egale, ci pentru a ușura utilizarea), cu diametrul de aproximativ 13 mm.

Cutie cu 2 blistere PVC-PVdC/Al a câte 10 comprimate
Cutie cu 5 blistere PVC-PVdC/Al a câte 10 comprimate
Cutie cu 5 blistere PVC-PVdC/Al a câte 20 comprimate
Cutie cu 10 blistere PVC-PVdC/Al a câte 20 comprimate
Cutie cu 2 blistere PVC/Al a câte 10 comprimate
Cutie cu 5 blistere PVC/Al a câte 10 comprimate
Cutie cu 5 blistere PVC/Al a câte 20 comprimate
Cutie cu 10 blistere PVC/Al a câte 20 comprimate

Este posibil ca nu toate mărimile de ambalaj să fie comercializate.

Deținătorul autorizației de punere pe piață și fabricantul

Deținătorul autorizației de punere pe piață

Wörwag Pharma GmbH & Co. KG
Flugfeld-Allee 24, 71034 Böblingen, Germania

Fabricantul

Magistra C&C S.R.L.
B-dul Aurel Vlaicu nr. 82A, Municipiul Constanța,
Jud. Constanța, cod poștal 900055, România

sau

Wörwag Pharma GmbH & Co. KG
Flugfeld-Allee 24, 71034 Böblingen, Germania

sau

Wörwag Pharma Production GmbH & Co. KG
Gewerbeallee 1, 82343 Pöcking, Germania

sau

Wörwag Pharma Operations Sp. z o.o.
ul. Gen. M. Langiewicza 58
95-050 Konstantynów Łódzki, Polonia

Pentru orice informații despre acest medicament, vă rugăm să contactați reprezentanța locală a deținătorului autorizației de punere pe piață.

Acest prospect a fost aprobat în octombrie 2024.

Informații detaliate privind acest medicament sunt disponibile pe web-site-ul Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale <http://www.anm.ro/>