

УПАТСТВО ЗА ПАЦИЕНТОТ

MENDIAXON® 200 mg



Мендиаксон®/Mendiaxon®, таблети, 200 mg
химекромон

Внимателно прочитајте го ова упатство пред да започнете да го користите лекот бидејќи содржи важни информации за вас.

- Чувајте го упатството. Можеби ќе треба повторно да го прочитате.
- Ако имате дополнителни прашања, поставете ги на вашиот лекар или фармацевт.
- Овој лек ви е препишан само вам. Не давајте го на други. Може да им наштети дури и ако нивните знаци на заболување се исти како вашите.
- Ако забележите несакани дејства, консултирајте се со вашиот лекар или фармацевт. Тука се вклучени сите можни несакани дејства коишто не се наведени во ова упатство. Видете дел 4.

Упатството за пациентот содржи:

1. Што претставува лекот МЕНДИАКСОН и за што се употребува
2. Што мора да знаете пред да го земете лекот МЕНДИАКСОН
3. Како да го земате лекот МЕНДИАКСОН
4. Можни несакани дејства (реакции)
5. Чување на лекот МЕНДИАКСОН
6. Дополнителни податоци за лекот

1. Што претставува лекот МЕНДИАКСОН и за што се употребува

Лекот Мендиаксон содржи активна супстанца химекромон. Химекромон е дериват на кумарин. Лекот Мендиаксон се користи за симптоматска терапија на болка поврзана со отежнато варење на храната. Во случај после седум дена да нема подобрување или се чувствувате полошо, Ве молиме да се обратите кај лекар.

2. Што треба да знаете пред да го земате лекот Мендиаксон

Немојте да го земате лекот Мендиаксон:

- Доколку сте пречувствителни на химекромон или на која било помошна супстанца (наведена во точка б);
- Доколку страдате од опструкција на жолчните патишта
- Доколку страдате од акутна инсуфициенција на црн дроб и/или бубрежна инсуфициенција,
- Пациенти со улцерозен колитис и Кронува болест.

Бидете посебно внимателни со лекот Мендиаксон

Пред да започнете да го земате Мендиаксон, консултирајте се со лекар или фармацевт. Запрете го лекувањето во случај на какви било симптоми на пореметување на работата на црниот дроб и/или бубрезите. Обратете се кај вашиот лекар, дури и ако горе споменатите предупредувања се однесуваат на епизоди кои се случиле во минатото.

Употреба на лекот МЕНДИАКСОН со пациенти со заболувања на бубрезите и/или црниот дроб

Не го користете лекот кај пациенти со инсуфициенција на црниот дроб и/или бубрежна инсуфициенција.

Употреба на лекот МЕНДИАКСОН кај повозрасни пациенти

Нема потреба за промена на дозирањето на лекот кај повозрасни пациенти.

Земање на други лекови

Ве молиме да го известите својот лекар или фармацевт за какви било моментални или од неодамна земани лекови, како и за сите лекови што пациентот планира да ги зема во иднина.
- Морфиумот ја намалува активноста на химекромонот.
- Кога химекромонот се употребува заедно со метоклопрамидон, активноста на двата лека се намалува

Земање на лекот МЕНДИАКСОН со храна, пијалоци и алкохол

Лекот треба да се зема половина час пред оброкот.

Бременост и доене

Во случај кога пациентката е бремена или доилка, или ако пациентката се сомнева дека можеби е бремена или, пак, планира дете, би требало да се консултира со лекар или со фармацевт пред да го употреби овој лек. Нема податоци за безбедноста во врска со употребата на Мендиаксонот во текот на бременоста. Не постојат податоци кои се однесуваат на безбедноста во врска со употребата на лекот во текот на доењето. Не е препорачливо лекот да се користи во текот на целиот период на доење.

Влијание врз способноста за возење или ракување со машини

Овој лек не доведува до влошување на способноста за возење возила или употреба на машини.

3. Како да се зема лекот МЕНДИАКСОН

Овој лек треба секогаш да се користи точно онака како што Ви препорачал Вашиот лекар или фармацевт. Во случај на какви било сомнежи, Ве молиме да се обратите кај лекар или фармацевт.

Возрасни: помеѓу 200 и 400 mg (1 до 2 таблети) половина час пред оброк три пати дневно во текот на една недела.
Таблетите да не се делат.

Ако сте земале поголема доза од лекот МЕНДИАКСОН отколку што треба.

Ако сте земале повеќе од препорачаната доза, веднаш пријавете кај лекар или фармацевт.

Ако сте заборавиле да го земете лекот МЕНДИАКСОН

Веднаш земете ја пропуштената доза од лекот.
Не земајте двојна доза за да ја надоместите пропуштената.

Ако имате дополнителни прашања за употреба на овој лек обратете се кај својот лекар или фармацевт.

4. Можни несакани дејства (реакции)

Како и сите лекови, Мендиаксон може да има несакани дејства иако тие не мора да се јават кај сите пациенти кои го земаат овој лек.

Честа несакана дејства (може да се јават кај највеќе 1 од 100 пациенти кои го земаат овој лек):

-пролив

Непозната фреквенција (не може да се процени врз основа на достапните податоци):

-анафилактични реакции кои вклучуваат уртикарија, чешање, чувство на недостаток на ваздух (диспнеа), ангиоедем и хипотензија кои може да доведат до анафилактичен шок.

Пријавување на несакани реакции

Доколку Ви се појави каква било несакана реакција, потребно е за тоа да го известите лекарот или фармацевтот. Ова вклучува и секоја можна несакана реакција што не е наведена во ова упатство. Со пријавувањето на несакани реакции може да помогнете во проценката на безбедноста на овој лек. Сомнежот за несакани реакции можете да го пријавите до Агенцијата за лекови и медицински средства (МАЛМЕД):

Агенција за лекови и медицинска средства
Национален центар за фармаковигиланса
ул. Св. Кирил и Методиј, бр.54, I-ви кат, 1000 Скопје
Република Северна Македонија
телефон: 02-5112-394
е-маил адреса: farmakovigilanca@malmед.gov.mk

Ако приметите било какви несакани дејства кои не се споменати во ова упатство, Ве молиме да го информирате Вашиот лекар или фармацевт.

5 Чување на лекот МЕНДИАКСОН

Да се чува вон видното поле и вон дофат на деца.

Лекот Мендиаксон не смее да се користи по истекот на рокот на употреба назначен на кутијата и на блистерот, по „Важи до“. Датумот на истек на рокот на употреба се однесува на последниот ден од наведениот месец.

Да се чува на температура до 25°C, во оригиналното пакување поради заштита од светлина и влага.

Неупоробливите лекови се предаваат во аптека во којашто е истакнато известување дека во таа аптека се собират неупотребени лекови од граѓаните. Неупотребливите лекови не смеат да се фрлаат во канализација или заедно со комуналниот отпад. Овие мерки ќе помогнат во заштитата на животната средина.

6. Дополнителни податоци за лекот МЕНДИАКСОН

Што содржи лекот МЕНДИАКСОН

1 таблета содржи активна супстанца химекромон 200 mg.
Останати состојки се: скроб, компиров; желатин; натриум-лаурилсулфат; магнезиум стеарат.

Како изгледа лекот Мендиаксон и содржина на пакувањето

Мендиаксон таблетите се бели или жолтеникаво бели таблети, тркалезни, рамни од двете страни, со букви "Ch" од едната страна.

Мендиаксон (Mendiaxon) таблети, 200 mg, 30 x 200 mg

Внатрешно пакување: блистер ПВЦ / алуминиум со 10 таблети
Надворешно пакување е склопива картонска кутија во која се наоѓа три блистери и Упатство за пациентот

Мендиаксон (Mendiaxon) таблети, 200 mg, 50 x 200 mg

Внатрешно пакување: блистер ПВЦ / алуминиум со 10 таблети
Надворешно пакување е склопива картонска кутија во која се наоѓа пет блистери и Упатство за пациентот

Носител на одобрение за ставање на лек во промет:

Претставништво Фарманова Скопје
Булевар Видое Смилевски Бато бр. 85, Скопје, Р. Северна Македонија

Производител

Adamed Pharma S.A., 5 Marszalka Jozefa Pilsudskiego St., 95-200 Pabianice, Полска

Датум на последна ревизија на внатрешното упатство

Февруари, 2023.

Начин на издавање на лекот

Лекот може да се издава без лекарски рецепт.

Број на одобрение за ставање на лекот во промет:

Мендиаксон таблети, 30 x 200 mg: 11-5583/1 од 01.06.2022.
Мендиаксон таблети, 50 x 200 mg: 11-5584/1 од 01.06.2022.

Proizvod/Product: MENDIAXON uputstvo
Zemlja/Country: Makedonija
Dimenzije/Dimensions: 160x260mm
Šifra pripreme/Item code: 3203390-2
Boja/Colour: 1/1 crna
Datum/Date of Issue: 12.10.2023.
Dizajn одобрио/Design approved by: Zoran Tovirac
Text одобрио/Text approved by: Tanja Matić

3203390-2