

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.**

- 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 pentru dumneavoastră. Nu trebuie să-l dați altor persoane. Le poate face rău, chiar dacă au aceleași simptome cu ale dumneavoastră.
- Dacă vreuna dintre reacțiile adverse se agravează sau dacă observați orice reacție adversă nemenționată în acest prospect, vă rugăm să-i spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului.

În acest prospect găsiți:

1. Ce este Magnerot și pentru ce se utilizează
2. Înainte să utilizați Magnerot
3. Cum să utilizați Magnerot
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează Magnerot
6. Informații suplimentare

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, arteroscleroză, stenocardie, arterită și arteriolită, tulburări ale metabolismului lipidic, crampe musculare.

2. ÎNAINTE SĂ UTILIZAȚI MAGNEROT**Nu luați Magnerot**

- dacă sunteți alergic (hipersensibil) la orotatul de magneziu sau la oricare dintre celelalte componente ale Magnerot (vezi pct. 6 "Informații suplimentare" pentru lista componentelor)
- dacă aveți afecțiuni ale rinichilor sau în prezența diatezei litiazice renale (calculi urinari alcătuiți din fosfat de calciu, magneziu, amoniu).

Aveți grijă deosebită când utilizați Magnerot

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.

Utilizarea altor medicamente

Vă rugăm să spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă luați sau ați luat recent orice alte medicamente, inclusiv dintre medicamentele eliberate fără prescripție medicală (inclusiv medicamente pe bază de plante medicinale). 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.

Utilizarea Magnerot împreună cu alimente și băuturi

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 și alăptarea

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.

Informații importante privind unele componente ale Magnerot

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.

3. CUM SĂ UTILIZAȚI MAGNEROT

Luați întotdeauna Magnerot exact așa cum v-a spus medicul dumneavoastră. Trebuie să 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 (1g orotat de magneziu dihidrat) de 3 ori pe zi. În continuare, trebuie administrate 2-3 comprimate Magnerot (1-1,5g orotat de magneziu dihidrat) pe zi.

Mod de administrare

Luați comprimatele de Magnerot întregi, 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 ați luat 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 ați uitat să luați Magnerot

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

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

4. REACȚII ADVERSE POSIBILE

Ca toate medicamentele, Magnerot 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.

Dacă vreuna dintre reacțiile adverse se agravează sau dacă observați orice reacție adversă nemenționată în acest prospect, vă rugăm să spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului.

5. CUM SE PĂSTREAZĂ MAGNEROT

A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor.

Nu utilizați Magnerot comprimate după data de expirare înscrisă pe cutie și pe blister, după EXP. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

Acest medicament nu necesită condiții speciale de păstrare.

Medicamentele nu trebuie aruncate pe calea apei menajere sau a reziduurilor menajere. Întrebați farmacistul cum să eliminați medicamentele care nu vă mai sunt necesare. Aceste măsuri vor ajuta la protejarea mediului.

6. INFORMAȚII SUPLIMENTARE

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 de culoare albă, rotunde, plate, cu linie mediană pe una dintre fețe. Linia mediană are numai rolul de a ușura ruperea comprimatului pentru a fi înghițit ușor și nu de divizare în doze egale.

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
Calwer Str. 7, 71034 Böblingen, Germania

Fabricanții

MAUERMANN ARZNEIMITTEL KG
Heinrich Knote Strasse 2, 82343 Pöcking, Germania

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

WÖRWAG Pharma GmbH & Co. KG
Calwer Str. 7, 71034 Böblingen, Germania

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 Aprilie, 2019.