



Mielőtt elkezdí szedni ezt a gyógyszerert, olvassa el figyelmesen az alábbi betegtájékoztatót, mert az Ön számára fontos információkat tartalmaz.

Ezt a gyógyszerert mindig pontosan a betegtájékoztatóban leírtaknak, vagy az Ön kezelőorvosa vagy gyógyszerésze által elmondottaknak megfelelően alkalmazza.

- Tartsa meg a betegtájékoztatót, mert a benne szereplő információkra a későbbiekben is szüksége lehet.
- További információkért vagy tanácsért forduljon gyógyszerészehez.
- Ha Önnél bármilyen mellékhatás jelentkezik, tájékoztassa kezelőorvosát vagy gyógyszerészt. Ez a betegtájékoztatóban fel nem sorolt bármely lehetséges mellékhatásra is vonatkozik. Lásd 4. pont
- Feltétlenül tájékoztassa kezelőorvosát, ha tünetei 6 hét után nem enyhülnek, vagy éppen súlyosbodnak.

A BETEGTÁJÉKOZTATÓ TARTALMA:

1. Milyen típusú gyógyszer a Memoril Mite 600 mg filmtabletta és milyen betegségek esetén alkalmazható?
2. Tudnivalók a Memoril Mite 600 mg filmtabletta alkalmazása előtt
3. Hogyan kell szedni a Memoril Mite 600 mg filmtablettát?
4. Lehetséges mellékhatások
5. Hogyan kell a Memoril Mite 600 mg filmtablettát tárolni?
6. A csomagolás tartalma és egyéb információk

1. MILYEN TÍPUSÚ GYÓGYSZER A MEMORIL MITE 600 MG FILMTABLETTA ÉS MILYEN BETEGSÉGEK ESETÉN ALKALMAZHATÓ?

A Memoril Mite 600 mg filmtabletta hatóanyaga a piracetám.

A Memoril Mite 600 mg filmtabletta felnőtteknél a memóriazavar, figyelemzavar, motivációhiány javítására alkalmazható.

A kezelés megkezdése előtt orvosi kivizsgálás szükséges annak megállapítása érdekében, hogy tünetei háttérben milyen egészségügyi probléma áll. A kezelés időtartama alatt rendszeres orvosi ellenőrzés szükséges, az orvos erre vonatkozó utasításait be kell tartania.

2. TUDNIVALÓK A MEMORIL MITE 600 MG FILMTABLETTA ALKALMAZÁSA ELŐTT

Ne alkalmazza a Memoril Mite 600 mg filmtablettát

- ha Ön túlérzékeny (allergiás) a piracetámra, egyéb pirrolidon-származékokra vagy a Memoril Mite 600 mg filmtabletta 6. pontban felsorolt egyéb összetevőjére
- vesebetegség végső stádiumában
- agyvérzés (hemorrhágiás sztrók) esetén

Figyelmeztetések és óvintézkedések

Feltétlenül beszéljen kezelőorvosával a Memoril Mite szedése előtt, ha Ön az alábbi betegségekben szenved:

- vesebetegség
- epilepszia
- véralvadási zavar vagy súlyos vérzés esetén

A fent említett állapotokban a gyógyszer fokozott orvosi ellenőrzés mellett szedhető.

Egyéb gyógyszerek és a Memoril Mite 600 mg filmtabletta

Feltétlenül beszéljen orvosával a Memoril Mite szedése előtt, ha Ön

- pajzsmirigyhormon tartalmú gyógyszereket szed
- pszichés betegségekre szed gyógyszert
- véralvadásgátló gyógyszereket szed, mint a warfarin vagy acenokumarol
- acetilszalicilsavat szed (fájdalom és lázcsillapításra vagy szív és érrendszeri betegségek kezelésére, megelőzésére) akár alacsony adagban is.

Amennyiben ezeket a gyógyszereket szedi fokozott orvosi ellenőrzés, bizonyos esetekben a gyógyszerek adagjának módosítása válhat szükségessé.

A Memoril Mite 600 mg filmtabletta egyidejű alkalmazása étellel, itallal és alkohollal

A Memoril Mite-t beveheti étkezés közben vagy éhgyomorral. A tablettá(ka)t bő folyadékkal együtt kell lenyelni.

Terhesség, szoptatás és termékenység

Mielőtt bármilyen gyógyszert elkezdené szedni, beszélje meg kezelőorvosával vagy gyógyszerészeivel.

Ha Ön terhes vagy szoptat, illetve ha fennáll Önnél a terhesség lehetősége vagy gyermeket szeretne, a gyógyszer alkalmazása előtt beszéljen kezelőorvosával vagy gyógyszerészeivel.

Terhesség

A Memoril Mite alkalmazása terhesség alatt – kellő tapasztalat hiányában – kerüendő, különösen indokolt esetektől eltekintve. A Memoril Mite hatóanyaga, a piracetám átjut a placentán. A piracetám terhes nőknek nem adható, különösen indokolt esetektől eltekintve. A gyógyszerert csak a kockázat/haszon gondos orvosi mérlegelése után szabad alkalmazni.

Szoptatás

A piracetám kiválasztódik az anyatejbe. Emiatt a szoptatás időszakában nem szedhető vagy a kezelése időtartama alatt a szoptatást abba kell hagyni.

A készítmény hatásai a gépjárművezetéshez és a gépek kezeléséhez szükséges képességekre

Nem zárható ki az, hogy a Memoril Mite hatással lehet a gépjárművezetésre és a gépek kezeléséhez szükséges képességekre. Ezzel kapcsolatban kérje ki kezelőorvosa vagy gyógyszerésze tanácsát.

3. HOGYAN KELL SZEDNI A MEMORIL MITE 600 MG FILMTABLETTÁT?

Ezt a gyógyszerert mindig pontosan a betegtájékoztatóban leírtaknak, vagy az Ön kezelőorvosa vagy gyógyszerésze által elmondottaknak megfelelően szedje. Amennyiben nem biztos az adagolást illetően, kérdezze meg kezelőorvosát, gyógyszerészt.

Az adagolást és a kezelés időtartamát a kezelőorvos állapítja meg a kezelendő állapottól, a beteg korától és egyéb betegségeitől függően. A kezelés időtartama alatt időszakos orvosi ellenőrzés szükséges, az erre vonatkozó előírásokat be kell tartania!

A szokásos kezdőadag napi 2x2 db Memoril Mite 600 mg filmtabletta, amit étkezéssel egyidejűleg vagy étkezéstől függetlenül, 1-2 dl folyadékkal javasolt bevenni.

Amennyiben állapota 6 hét után nem javul vagy romlik, forduljon kezelőorvosához.



Kezelőorvosa utasítása szerint az adag emelhető, de nem haladhatja meg a napi legfeljebb 2x4 db Memoril Mite 600 mg filmtablettát. (maximális napi adag 4,8 g piracetám)

A kezelés időtartama 6 hét, de kedvező kezdeti eredmények esetén több hónap is lehet. Amennyiben hosszabb kezelés szükséges, további felülvizsgálatokat végezhet kezelőorvosa.

Kezelőorvosa határozza meg a kezelés pontos időtartamát, és az elvégzendő orvosi vizsgálatokat, amivel rendszeresen ellenőrzi az Ön állapotát.

A Memoril Mite 600 mg filmtabletta alkalmazása nem javasolt 18 év alatti gyermekek és serdülők számára a biztonságosságra és a hatásosságra vonatkozó adatok hiánya miatt.

A tablettákat bő folyadékkal kell bevenni, étkezéssel egyidejűleg vagy étkezéstől függetlenül.

A Memoril készítményeket naponta mindig azonos időben kell bevenni.

Ha a filmtabletta alkalmazása során hatását túlzottan erősnek érzi, vagy a készítmény csekély hatásának bizonyul, forduljon orvosához vagy gyógyszerészéhez.

Ha az előírtnál több Memoril Mite 600 mg filmtablettát vett be:

Keresse fel kezelőorvosát, amennyiben az előírtnál lényegesen nagyobb mennyiséget vett be a fenti készítményekből.

Ha elfelejtette bevenni a Memoril Mite 600 mg filmtablettát

Ne vegyen be kétszeres adagot a kihagyott adag pótlására.

Ha idő előtt abbahagyja a Memoril Mite 600 mg filmtabletta alkalmazását

Ha idő előtt abbahagyja a Memoril Mite alkalmazását vagy bármilyen további kérdése van a gyógyszer alkalmazásával kapcsolatban, kérdezze meg kezelőorvosát vagy gyógyszerészét.

4. LEHETSÉGES MELLÉKHATÁSOK

Mint minden gyógyszer, így ez a gyógyszer is okozhat mellékhatásokat, amelyek azonban nem mindenkinél jelentkeznek.

Haladéktalanul tájékoztassa kezelőorvosát, ha súlyos allergiás reakciók lépnek fel Önnél:

- a testén kiütések jelennek meg,
- megduzzad arca, ajkai, nyelve, torka,
- légzési, ill. nyelési nehézségek lépnek fel.

A következő mellékhatások kialakulását észlelték a klinikai vizsgálatok során, valamint forgalomba hozatalt követően. Közölje kezelőorvosával, ha az alábbi mellékhatások bármelyikét észlelné.

Gyakori mellékhatások (10-ből több mint 1 beteget érinthet):

idegesség; túlmozgás (hiperkinézis); testtömeg-növekedés

Nem gyakori mellékhatások (1000-ból 1-10 beteget érinthet):

depresszió; aluszékonyság; gyengeség

Nem ismert gyakoriságú mellékhatások (a rendelkezésre álló adatokból a mellékhatás gyakorisága nem állapítható meg.):

vérzési rendellenesség; súlyos allergiás (anafilaktoid) reakció, túlérzékenység; izgatottság, szorongás, zavartság, hallucináció; mozgászavar (ataxia), egyensúlyzavar, epilepszia súlyosbodása, fejfájás, álmatlanság; forgó jellegű szédülés (vertigo); hasi fájdalom, felső hasi fájdalom, hasmenés, émelygés, hányás; elsősorban az arcon, szájon, nyelven és torokban kialakuló duzzanat (angioödéma), bőrgyulladás, viszketés, csalánkiütés.

Mellékhatások bejelentése

Ha Önnél bármilyen mellékhatás jelentkezik, tájékoztassa kezelőorvosát vagy gyógyszerészét vagy a gondozását végző egészségügyi szakembert. Ez a beteg tájékoztatóban fel nem sorolt bármilyen lehetséges mellékhatásra is vonatkozik. A mellékhatásokat közvetlenül a hatóság részére is bejelentheti az alábbi elérhetőségeken keresztül.

Országos Gyógyszerészeti és Élelmezés-egészségügyi Intézet

Postafiók 450 | H-1372 Budapest | Weboldal: www.ogyei.gov.hu

A mellékhatások bejelentésével Ön is hozzájárulhat ahhoz, hogy minél több információ álljon rendelkezésre a gyógyszer biztonságos alkalmazásával kapcsolatban.

5. HOGYAN KELL A MEMORIL MITE 600 MG FILMTABLETTÁT TÁROLNI?

A gyógyszer gyermekektől elzárva tartandó!

Legfeljebb 25°C-on tárolandó.

A nedvességtől való védelem érdekében az eredeti csomagolásban tárolandó.

A dobozon feltüntetett lejárati idő után ne alkalmazza a Memoril Mite 600 mg filmtablettát. A lejárati idő a megadott hónap utolsó napjára vonatkozik.

Semmilyen gyógyszert ne dobjon a szennyvízbe vagy a háztartási hulladékba. Kérdezze meg gyógyszerészét, hogy mit tegyen a már nem használt gyógyszereivel. Ezek az intézkedések elősegítik a környezet védelmét.

6. A CSOMAGOLÁS TARTALMA ÉS EGYÉB INFORMÁCIÓK

Mit tartalmaz a Memoril Mite 600 mg filmtabletta?

Hatóanyag: 600 mg piracetám filmtablettánként

Egyéb összetevők: magnézium sztearát, makrogol 6000, kroszkarmellóz-nátrium, vízmentes kolloid szilícium-dioxid, hipromellóz, mikrokristályos cellulóz, makrogol-sztearát, titán-dioxid (E171).

Milyen a Memoril Mite 600 mg filmtabletta külleme és mit tartalmaz a csomagolás?

Fehér színű, hosszúkás, domború felületű, egyik oldalán mélynyomású "M", másik oldalán "600" jelzéssel ellátott film-bevonatú tableta.

30 db vagy 60 db filmtabletta PVC/Al buborékcsomagolásban és dobozban.

A forgalomba hozatali engedély

jogosultja és a gyártó:

Meditop Gyógyszeripari Kft.

2097 Pilisborosjenő,

Ady Endre u. 1. | Magyarország



MEMORIL mite
600 mg filmtabletta
piracetám



OGYI-T-6392/07 30x
OGYI-T-6392/08 60x

A beteg tájékoztató legutóbbi felülvizsgálatának dátuma: 2018. szeptember

BMEMMIHU0918