



MEMORIL mite 600 mg filmtabletta

Orvosi rendelvény nélkül is kiadható gyógyszer (VN).
meditol.hu, memorilmite.hu

A kockázatokról és a mellékhatásokról olvassa el a betegájékoztatót, vagy kérdezze meg kezelőorvosát, gyógyszerészét!

NEM EMLÉKSZIK?

MEMORIL mite

A Memóril Mite 600 mg filmtabletta
Memóriazavar, figyelemzavar és motivációhiány javítására alkalmazható készítmény.

MEMORIL mite

600 mg filmtabletta

A készítmény 600 mg piracetámot tartalmaz filmtablettánként.



Terápiás javallatok

Felnőttek pszichoorganikus szindrómájának tüneti kezelése; a kezelés hatására javuló tünetek: memóriazavar, figyelemzavar, motivációhiány.

A Memoril Mite 600 mg filmtabletta felnőttek kezelésére alkalmazható, étkezéssel egyidejűleg vagy étkezéstől függetlenül, nem javasolt 18 év alatti gyermekek és serdülők számára a biztonságosságra és a hatásosságra vonatkozó adatok hiánya miatt.

Adagolás és alkalmazás

A szokásos kezdő adag napi 2x2 db Memoril Mite 600 mg filmtabletta (2,4 g piracetam). A beteg állapotát 6 hét után az orvosnak felül kell vizsgálni. Amennyiben a beteg állapota 6 hét után nem javul vagy romlik, a kezelőorvos döntése szerint az adag emelhető, de nem haladhatja meg a napi legfeljebb 2x4 db filmtablettát (4,8 g piracetam). A kezelés időtartama legalább 6 hét, de kedvező kezdeti eredmények esetén több hónap is lehet.

A dózis módosítása májkárosodásban:

Olyan betegeknél, akik májkárosodásban és vesekárosodásban is szenvednek, ajánlott az alkalmazott dózis módosítása.

Az alkalmazás módja

A tablettá(ka)t folyadékkal együtt kell lenyelni. A szokásos napi adagot 2-3 részre elosztva ajánlott bevenni.

Ellenjavallatok

- A készítmény hatóanyagával az alább felsorolt bármely segédanyagával szembeni túlérzékenység.

- Haemorrhagiás stroke (vérzéses stroke).
- Vesebetegség végtádiuma.

Termékenység, terhesség és szoptatás

A piracetám terhes nőknek nem adható. A piracetám kiválasztódik az emberi anyatejbe. Döntést kell hozni a szoptatás vagy a piracetám-kezelés megszakításáról, figyelembe véve a szoptatás előnyét a gyermekre és a kezelés előnyét az anyára nézve.

Segédanyagok felsorolása

Magnézium sztearát, makrogol 6000, kroszkarmellóz-nátrium, vízmentes kolloid szilícium-dioxid, "Sepifilm 752 White" (hipromellóz, mikrokristályos cellulóz, makrogol-sztearát, titán-dioxid (E171)). A készítmény 30 db vagy 60 db filmtabletta változatban is kapható.

A FORGALOMBA HOZATALI ENGEDÉLY JOGOSULTJA

Meditop Gyógyszeripari Kft.
2097 Pilisborosjenő, Ady Endre u. 1.

A FORGALOMBA HOZATALI ENGEDÉLY SZÁMA

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

A FORGALOMBA HOZATALI ENGEDÉLY ELSŐ KIADÁSÁNAK/MEGÚJÍTÁSÁNAK DÁTUMA

A forgalomba hozatali engedély első kiadásának dátuma: 2010. június 16.
A forgalomba hozatali engedély legutóbbi megújításának dátuma: 2016. január 20.

A SZÖVEG ELLENŐRZÉSÉNEK DÁTUMA

2018. szeptember 14.