

ЛИСТОВКА: ИНФОРМАЦИЯ ЗА ПОТРЕБИТЕЛЯ

Сарженор 1 g/5 ml перорален разтвор
Аргинин аспартат

Sargenor® 1 g/5 ml oral solution
Arginine aspartate

Моля прочетете внимателно цялата листовка, тъй като тя съдържа важна за Вас информация. Този лекарствен продукт се отпуска без лекарско предписание. Въпреки това, за да получите най-добри резултати от лечението, Вие трябва внимателно да спазвате инструкциите за употреба на лекарствения продукт.

- Запазете тази листовка. Може да се наложи да я прочетете отново.
- Ако се нуждаете от допълнителна информация или съвет, попитайте Вашия лекар или фармацевт.
- Вие трябва да потърсите лекарска помощ, в случай че Вашите симптоми се влошават или не се подобряват след 15-тия ден.
- Ако някоя от нежеланите лекарствени реакции стане сериозна, или забележите други, неописани в тази листовка нежелани реакции, моля уведомете Вашия лекар или фармацевт.

В тази листовка:

1. Какво представлява Сарженор и за какво се използва
2. Преди да приемете Сарженор
3. Как да приемате Сарженор
4. Възможни нежелани реакции
5. Как да съхранявате Сарженор
6. Допълнителна информация

ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВАТА	
Листовка - Приложение 2	
Към Рег. №	9800194
Разрешение №	BG/MA/MP-7384
Одобрение №	18-12-2018

1. КАКВО ПРЕДСТАВЛЯВА САРЖЕНОР И ЗА КАКВО СЕ ИЗПОЛЗВА

Сарженор е тонизиращ лекарствен продукт, който се използва за краткотрайно симптоматично лечение на умора. Той представлява перорален разтвор, съдържащ аргинин аспартат като активно вещество.

2. ПРЕДИ ДА ПРИЕТЕ САРЖЕНОР

Не приемайте Сарженор

- ако сте свръхчувствителни към активното вещество или някое от останалите съставки на Сарженор перорален разтвор, главно към метил- или пропил парахидроксибензоат.
- Ако се колебаете, моля консултирайте се с Вашия лекар или фармацевт!

Обърнете специално внимание при употребата на Сарженор

При поява на умора при деца под 12 години, дори и при краткотрайна продължителност, трябва да се консултирате с лекар!

В случай, че страдате от захарен диабет или спазвате съответната диета, трябва да имате предвид, че всяка ампула съдържа 1 g захароза.

Приемът на това лекарство не Ви освобождава от необходимостта да водите здравословен начин на живот – редовни физически упражнения, добре балансирана диета (главно избягвайте употребата на алкохол, никотин и/или стимуланти), редовен сън, почивка.



Лечението не трябва да продължава повече от 15 дни.

Ако умората продължава след 15-я ден или ако забележите необичайни ефекти, моля, консултирайте се с Вашия лекар или фармацевт.

При всеки случай на колебание, Вие трябва да потърсите съвет от Вашия лекар или фармацевт.

Прием на други лекарства

За да избегнете възможни **лекарствени взаимодействия**, моля информирате Вашия лекар или фармацевт, ако приемате или наскоро сте приемали други лекарства, включително и такива, отпускани без рецепта.

Този лекарствен продукт съдържа аргинин аспартат (комбинация на две аминокиселини). Тези аминокиселини се съдържат и в други лекарства. Препоръчва се да не се приемат заедно, за да се избегне евентуално предозиране.

Бременност и кърмене

Не се препоръчва употребата на Сарженор перорален разтвор по време на бременност и кърмене.

Посъветвайте се с Вашия лекар или фармацевт, преди употребата на което и да е лекарство.

Важна информация относно някои от съставките на Сарженор

Сарженор перорален разтвор съдържа парахидроксибензоати (метил парахидроксибензоат, Е 218 и пропил парахидроксибензоат, Е 216). Поради това, той може да причини алергични реакции (възможно е те да са от забавен тип).

Сарженор перорален разтвор съдържа също и захароза. Ако Вашият лекар Ви е казал, че имате непоносимост към някои захари, посъветвайте се с него, преди да вземете този продукт.

3. КАК ДА ПРИЕМАТЕ САРЖЕНОР

Дозировка и начин на приложение

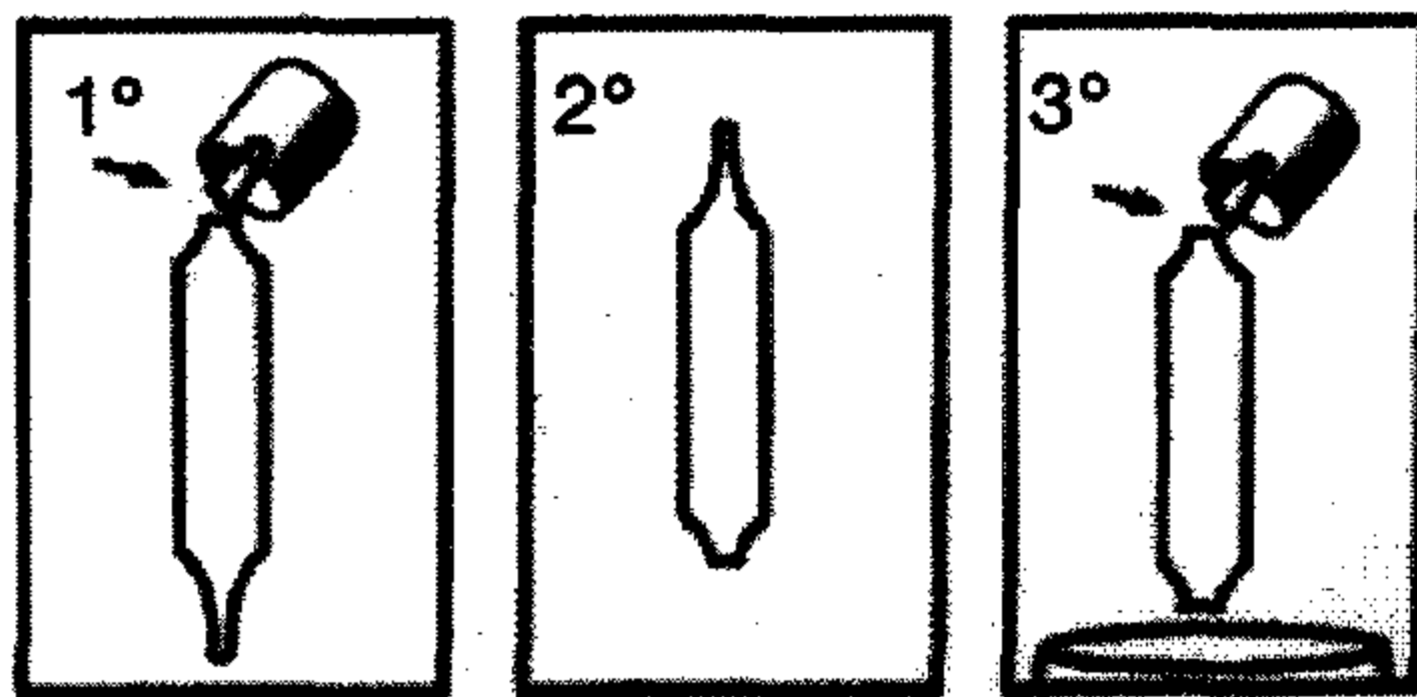
Възрастни: 2 - 3 ампули дневно, препоръчително преди хранене.

Деца над 3 години: ½ - 2 ампули дневно, в зависимост от възрастта.

Сарженор перорален разтвор се приема през устата, разтворен в чаша вода, препоръчително преди хранене.

Продължителността на лечението не трябва да надвишава 15 дни.

Указание за употреба



Използвайте приложеното приспособление, за да отворите по-лесно ампулата.

1. Пъхнете единия край на ампулата в дупчицата на приложеното приспособление, леко натиснете и го счупете.
2. Поставете ампулата с отворения край надолу върху чаша вода.
3. Държейки отворения край на ампулата над чаша с вода, счупете другия край.



4. ВЪЗМОЖНИ НЕЖЕЛАНИ РЕАКЦИИ

Както всички лекарства, Сарженор перорален разтвор може да предизвика нежелани реакции, въпреки че не всеки ги получава.

В редки случаи са наблюдавани следните нежелани реакции:

Нарушения на кожата и подкожната тъкан: мехуро-подобни обриви по кожата (макулопапулозни обриви);

Промени в лабораторните показатели (изследвания): повишаване нивото на глюкоза в кръвта.

Съобщаване на нежелани реакции

Ако получите някакви нежелани лекарствени реакции, уведомете Вашия лекар, фармацевт или медицинска сестра. Това включва всички възможни неописани в тази листовка нежелани реакции. Можете също да съобщите нежелани реакции директно чрез:

Изпълнителна агенция по лекарствата,

ул. „Дамян Груев“ № 8, 1303 София,

Тел.: +359 2 8903417,

уебсайт: www.bda.bg

Като съобщавате нежелани реакции, можете да дадете своя принос за получаване на повече информация относно безопасността на това лекарство.

5. КАК ДА СЪХРАНЯВАТЕ САРЖЕНОР

Не се изискват специални условия на съхранение.

Да се съхранява на място, недостъпно за деца!

Не използвайте Сарженор след срока на годност, отбелязан върху картонената опаковка и ампулата! Срокът на годност отговаря на последния ден от посочения месец.

Отпуска се без лекарско предписание.

6. ДОПЪЛНИТЕЛНА ИНФОРМАЦИЯ

Какво съдържа Сарженор перорален разтвор

Всяка ампула с 5 ml перорален разтвор съдържа:

Активно вещество: 1 g аргинин аспартат.

1 ml перорален разтвор съдържа 200 mg/ml аргинин аспартат.

Помощни вещества: захароза, метил парахидроксибензоат (E 218), пропил парахидроксибензоат (E 216), есенция-кайсия, карамел (E 150), пречистена вода.

Как изглежда Сарженор и какво съдържа опаковката

Сарженор се доставя в ампули, опаковани в картонена кутия по 20 или 40 броя и поставена в нея листовка информация за потребителя. Всяка ампула съдържа 5 ml разтвор за перорално приложение.

Притежател на разрешението за употреба и производител

Притежател на разрешението за употреба

Майлан ЕООД

Офис сграда „Сердика офиси“

бул. Ситняково № 48, ет. 7

1505 София

България

Производител

MEDA Manufacturing



Avenue J.F. Kennedy
B.P.100, 33701 Merignac Cedex
Франция

Дата на последно одобрение на листовката
Ноември 2018 г.

