

Prospect: Informații pentru pacient**TANAKAN 40 mg/ml picături orale, soluție**

extract uscat de Ginkgo (Ginkgo biloba L., folium) (EGb761), rafinat și cuantificat DER 35-67:1

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să utilizați acest medicament deoarece conține informații importante pentru dumneavoastră.

- 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 numai pentru dumneavoastră. Nu trebuie să-l dați altor persoane. Le poate face rău, chiar dacă au aceleași semne de boală ca dumneavoastră.
- Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului sau asistentei medicale. Acestea includ orice posibile reacții adverse nementionate în acest prospect. Vezi pct. 4.

Ce găsiți în acest prospect

1. Ce este TANAKAN 40 mg/ml picături orale, soluție și pentru ce se utilizează
2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați TANAKAN 40 mg/ml picături orale, soluție
3. Cum să utilizați TANAKAN 40 mg/ml picături orale, soluție
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează TANAKAN 40 mg/ml picături orale, soluție
6. Conținutul ambalajului și alte informații

1. Ce este TANAKAN 40 mg/ml picături orale, soluție și pentru ce se utilizează

Ce trebuie să știți înainte să luați TANAKAN 40 mg/ml picături orale, soluție

TANAKAN 40 mg/ml picături orale, soluție este un medicament ce conține extract uscat de Ginkgo (Ginkgo biloba L., folium) (EGb761), rafinat și cuantificat DER 35-67:1 și poate fi utilizat pentru:

- Tratatamentul simptomatic al afecțiunilor cognitive la adulți, cu excepția demenței confirmate, a bolii Parkinson și tulburărilor cognitive secundare depresiei, bolilor vasculare, metabolice sau de origine iatrogenică.
- Tratatamentul adjuvant al vertijului de origine vestibulară, pe lângă reabilitarea vestibulară.
- Tratatamentul simptomatic al tinitusului.

2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați TANAKAN 40 mg/ml picături orale, soluție**Nu utilizați TANAKAN 40 mg/ml picături orale, soluție**

- dacă sunteți alergic la substanța activă sau la oricare dintre celelalte componente ale acestui medicament (enumerate la pct. 6).
- dacă sunteți gravidă.

Atenționări și precauții

Înainte să utilizați TANAKAN 40 mg/ml picături orale, soluție, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

Discutați cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul înainte de a lua TANAKAN 40 mg/ml picături orale, soluție:

- dacă aveți o predispoziție la sângerare (fond hemoragic) și dacă luați tratament anticoagulant sau antiplachetar.
- dacă suferiți de epilepsie.

Acest medicament nu este un antihipertensiv și nu poate înlocui sau evita tratamentul hipertensiunii arteriale prin medicamente specifice.

TANAKAN 40 mg/ml picături orale, soluție împreună cu alte medicamente

Spuneți medicului dumneavoastră dacă utilizați, ați utilizat recent sau s-ar putea să utilizați orice alte medicamente.

Interacțiuni datorate etanolului (450 mg pentru o doză): la asocierea acestui medicament trebuie luate în considerare următoarele interacțiuni cu:

- **medicamentele care determină un efect de tip disulfiram la alcool** (senzație de căldură, eritem, vărsături, creșterea frecvenței cardiace): disulfiram, cefamandol, cefoperazona, latamoxef (cefalosporine), cloramfenicol, clorpropamida, glibenclamida, glipizida, tolbutamida, (sulfamide antidiabetice hipoglicemiante), griseofulvina (fungicid), 5- nitroimidazoli (metronidazol, ornidazol, secnidazol, tinidazol), ketoconazol, procarbazona (citostatic).
- **deprimante ale sistemului nervos central.**

Sarcina, alăptarea și fertilitatea

Dacă sunteți gravidă sau alăptați, credeți că ați putea fi gravidă sau intenționați să rămâneți gravidă, adresați-vă medicului pentru recomandări înainte de a lua acest medicament.

Sarcina

Acest medicament este contraindicat în timpul sarcinii.

Alăptarea

Nu se cunoaște dacă TANAKAN este excretat în laptele uman sau animal. Trebuie luată o decizie privind abținerea de la alăptare sau abținerea de la tratament cu TANAKAN, luând în considerare beneficiile alăptării nou-născutului/sugarului și beneficiile tratamentului cu TANAKAN pentru femeie.

Nu se recomandă utilizarea soluției Tanakan la femeile care alăptează.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

Nu s-au efectuat studii privind efectele asupra capacității de a conduce vehicule și de a folosi utilaje. Cu toate acestea, amețea poate afecta capacitatea de a conduce vehicule sau de a folosi utilaje.

TANAKAN 40 mg/ml picături orale, soluție conține alcool,

TANAKAN 40 mg/ml picături orale, soluție conține etanol. Conținutul în etanol al acestui medicament este de 57% v/v, respectiv 450 mg etanol pentru o doză (1 ml TANAKAN 40 mg/ml picături orale, soluție).

3. Cum să utilizați TANAKAN 40 mg/ml picături orale, soluție

Utilizați întotdeauna acest medicament exact așa cum este descris în acest prospect sau așa cum v-a spus medicul dumneavoastră. Discutați cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul dacă nu sunteți sigur/sigură.

Tanakan, 40 mg/ml picături orale, soluție se administrează pe cale orală.

Se utilizează pipeta gradată: 1 doză = 1 ml picături orale, soluție = 40 mg extract uscat de Ginkgo, rafinat și cuantificat DER 35-67:1.

Doza recomandată este de 3 ml picături orale, soluție (3 doze) pe zi, repartizate pe parcursul unei zile.

Tanakan, 40 mg/ml picături orale, soluție trebuie diluate într-o jumătate de pahar de apă și administrate în timpul meselor.

Dacă uitați să utilizați TANAKAN 40 mg/ml picături orale, soluție

Nu luați o doză dublă pentru a compensa doza uitată.

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

4. Reacții adverse posibile

Ca toate medicamentele, acest medicament poate provoca reacții adverse, cu toate că nu apar la toate persoanele.

Frecvente (afectează mai puțin de 1 din 10 utilizatori)

- hipersensibilitate, dispnee
- amețeli, cefalee, sincopă
- dureri abdominale, diaree, dispepsie, greață
- eczemă, prurit

Mai puțin frecvente (afectează mai puțin de 1 din 100 utilizatori)

- urticarie, urticarie generalizată

Rare (afectează mai puțin de 1 din 1000 utilizatori)

- angioedem

Cu frecvență necunoscută:

Sângerări ale ochilor, nasului, hemoragii cerebrale și gastrointestinale

Raportarea reacțiilor adverse

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice reacții adverse nemenționate în acest prospect. De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse direct la

Agencia Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România

Str. Aviator Sănătescu nr. 48, sector 1

București 011478- RO

e-mail: adr@anm.ro.

Website: www.anm.ro

Raportând reacțiile adverse, puteți contribui la furnizarea de informații suplimentare privind siguranța acestui medicament.

5. Cum se păstrează TANAKAN 40 mg/ml picături orale, soluție

Acest medicament nu necesită condiții speciale de păstrare

A nu se utiliza mai mult de 3 luni, după prima deschidere a flaconului.

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.

Nu utilizați acest medicament după data de expirare înscrisă pe cutie.

Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

MEDICAMENTELE EXPIRATE ȘI/SAU NEUTILIZATE TREBUIE RETURNATE LA SPITALE PUBLICE SAU PRIVATE.

Nu aruncați niciun medicament pe calea apei sau a reziduurilor menajere. Întrebați farmacistul cum să aruncați medicamentele pe care nu le mai folosiți. Aceste măsuri vor ajuta la protejarea mediului.

6. Conținutul ambalajului și alte informații

Ce conține TANAKAN 40 mg/ml picături orale, soluție

- Substanța activă este extract uscat de Ginkgo (*Ginkgo biloba* L., folium) (EGb761), rafinat și cuantificat DER 35-67:1

100 ml picături orale, soluție conțin extract uscat de Ginkgo (*Ginkgo biloba* L., folium) (EGb761), rafinat și cuantificat DER 35-67:1, 4 g conținând 22,0 - 27,0% glicozide flavonice, 2,6 - 3,2% bilobalide și 2,8 - 3,4% ginkgolide A, B, C

- Celelalte componente (excipienți) sunt: zaharină sodică, ulei volatil solubil de portocale, ulei volatil solubil de lămâie, etanol, apă purificată.

Cum arată TANAKAN 40 mg/ml picături orale, soluție și conținutul ambalajului

Cutie cu un flacon de sticlă brună a 30 ml picături orale, soluție și o pipetă din polietilenă.

Cutie cu un flacon de sticlă brună a 60 ml picături orale, soluție și o pipetă din polietilenă.

Cutie cu un flacon de sticlă brună a 90 ml picături orale, soluție și o pipetă din polietilenă.

Cutie cu un flacon de sticlă brună a 100 ml picături orale, soluție și o pipetă din polietilenă.

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

MAYOLY PHARMA FRANCE

3 Place Renault

92500 Rueil-Malmaison, Franța

Fabricantul

MAYOLY INDUSTRIE

rue Ethé Virton – 28100 Dreux, Franța

Acest prospect a fost revizuit în Mai 2025.

Informații detaliate privind acest medicament sunt disponibile pe web-site-ul Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România <http://www.anm.ro/>