

ИАЛ  
ОДОБРЕНО!  
ДАТА 11.06.2002



BERLIN-CHEMIE  
MENARINI GROUP

**Pramistar tabl.film 600 mg**

Информация за пациента

Моля, прочетете внимателно кратката информация в тази листовка преди да започнете Вашето лечение. За пълна информация се обръщайте към Вашия лекар или фармацевт.

Това лечение е предписано от лекар специално за Вас и не трябва да давате лекарството на други хора. Лекарството може да им навреди, дори и ако имат същите оплаквания като Вас.

Pramistar®  
Прамистар®  
Прамирацетам

### **Какво съдържа Вашето лекарство?**

Активната съставка на една филмтаблетка е 818,4 мг. pramiracetam sulphate (прамирацетам сулфат), еквивалентен на 600 мг. pramiracetam (премирацетам).

Освен това Вашето лекарство съдържа: микрокристална целулоза, преципитиран силициев двуокис, кросповидон, калциев стеарат, хидроксипропилцелулоза, титаниев двуокис, хидроксипропил метилцелулоза, полиетилен гликол 3350, полиетилен гликол 400.

### **Лекарствена форма**

Филмтаблетки по 20 в опаковка.

### **Как действа Вашето лекарство?**

Прамирацетам е лекарство с ноотропно (подобряващо работата на нервната клетка) действие, което в клиничните проучвания подобрява способностите за запаметяване и обучение.

Лекарството не води до сънливост и не влияе върху автономната нервна система. Проявява и сравнително добро антидепресивно действие.

### **За какво се използва Pramistar® ?**

Pramistar® се прилага при нарушения в концентрацията и паметта при пациенти в напредната възраст.

### **Кога не трябва да се използва Вашето лекарство?**

Известна свръхчувствителност (алергия) към прамирацетам или към някои от помощните вещества.

Тежка бъбречна недостатъчност.

**На какво трябва да се обърне внимание преди започване на лечението?**

Ако имате бъбречно заболяване, уведомете Вашия лекуващ лекар преди да започнете да взимате Pramistar®.

При лека и умерена бъбречна недостатъчност, продуктът трябва да се прилага с внимание и в съответно по-ниски дози.

**Какви взаимодействия може да има между Pramistar® и други лекарства с които се лекувате?**

До момента няма данни за такива взаимодействия.

**Може ли да се използва Pramistar® по време на бременност и кърмене?**

Pramistar® не трябва да се използва по време на бременност и кърмене.

**Как и колко дълго трябва да приемате Pramistar®?**

Следвайте препоръките на Вашия лекуващ лекар относно дозировката и продължителността на лечение. Препоръчваната доза е по една филмтаблетка от 600 mg два пъти дневно, сутрин и вечер.

Клинично значим ефект може да се очаква след 4 до 8 седмици от началото на лечението.

**Какво трябва да направите, ако сте приемали повече таблетки, отколкото Ви е предписано?**

Няма описани случаи на предозиране. В случай, че такова възникне, незабавно уведомете Вашия лекуващ лекар.

**Какви нежелани лекарствени реакции може да причини Вашето лекарство?**

Има съобщения за следните нежелани реакции, които обикновено са леко изразени и в някои случаи са свързани с фармакологичното действие на продукта при пациенти, които го употребяват: повишена нервна възбуда, безсъние, раздразнителна слабост, болки в стомаха, нарушения в храносмилането.

Има и по-редки съобщения за други реакции: замаяност, трепор, изпускане по малка и голяма нужда, объркване, гадене, безапетитие, сухота в устата, крампи, алергични реакции.

Ако възникнат нежелани реакции, които не са описани в тази листовка, трябва да уведомите Вашия лекар или фармацевт.

**Как да съхранявате Pramistar®?**

Да се съхранява при температура под 25°C, на място защищено от влага.

Срокът на годност на Pramistar® е години. Продуктът не трябва да се използва след изтичането на срока на годност, отбелаязан върху опаковката.

Съхранявайте лекарството на място, недостъпно за деца.

**Кой произвежда Вашето лекарство?**

F.I.R.M.A. S.p.A. - Via di Scandicci, 37 – Florence, Italy  
MENARINI GROUP  
Warner Lambert, Co., USA, license

**Кой разпространява Pramistar®?**

Berlin-Chemie AG  
Menarini Group  
Glienicker Weg 125  
12489 Berlin, Germany

**Адресът на представителството в България е:**  
1618 София, Павлово ул."Ветрушка" 1Б

**Последна редакция на листовката:**  
Април 2002 г.