

НД РБ

23175 - 2021

СОГЛАСОВАНО

МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

от 24 08 2021 г. № 98

Листок-вкладыш: информация для потребителя

**Панакард[®], таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 158 мг/140 мг
калия аспартат/магния аспартат**

Прочитайте внимательно листок-вкладыш перед началом применения лекарственного препарата, поскольку в нем содержатся важные для Вас сведения.

- Всегда применяйте лекарственный препарат в точности с данным листком-вкладышем или рекомендациями лечащего врача или работника аптеки.
- Сохраните этот листок-вкладыш. Возможно, Вам понадобится прочитать его заново.
- Если у Вас возникнут дополнительные вопросы, пожалуйста, обратитесь к лечащему врачу или работнику аптеки.
- Если у Вас возникли какие-либо нежелательные реакции, обратитесь к лечащему врачу. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в разделе 4 листка-вкладыша.
- Если состояние не улучшается или ухудшается, Вам следует обратиться к врачу.

Содержание листка-вкладыша

1. Что представляет собой лекарственный препарат Панакард[®] и для чего его применяют
2. О чем следует знать перед применением лекарственного препарата Панакард[®]
3. Как применять лекарственный препарат Панакард[®]
4. Возможные нежелательные реакции
5. Хранение лекарственного препарата Панакард[®]
6. Содержимое упаковки и прочие сведения

1. Что представляет собой лекарственный препарат Панакард[®] и для чего его применяют

Препарат Панакард[®] содержит в качестве действующих веществ калия аспартат и магния аспартат – источники катионов калия и магния, которые играют важную роль в функционировании клеток, активности многих ферментов, являются структурными компонентами клеток, а также (на молекулярном уровне) участвуют в работе мышц.

Лекарственный препарат Панакард[®] применяется в качестве дополнительного источника калия и магния, а также по назначению лечащего врача в составе комплексной терапии при хронических заболеваниях сердца (при сердечной недостаточности в постинфарктный период), нарушениях ритма, особенно при желудочковых аритмиях; по назначению лечащего врача в качестве дополнительной терапии при приеме сердечных гликозидов.

2. О чем следует знать перед применением лекарственного препарата Панакард[®]

Не применяйте лекарственный препарат Панакард[®]:

- если у Вас повышенная чувствительность (аллергия) к действующим веществам и/или к любому другому компоненту препарата (см. раздел 6 листка-вкладыша);
- при острой и хронической почечной недостаточности;
- при болезни Аддисона (недостаточность надпочечников);
- при атриовентрикулярной блокаде III степени (нарушение проводимости в сердце);
- при кардиогенном шоке (артериальное давление менее 90 мм рт.ст.);
- в возрасте до 18 лет.

Особые указания и меры предосторожности при применении

Перед началом применения препарата Панакард® проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

Особого внимания требуют пациенты с заболеваниями, сопровождающимися гиперкалиемией (повышенным содержанием калия в сыворотке крови): рекомендуется регулярный контроль содержания электролитов в сыворотке крови; а также пациенты со сниженной функцией почек или пациенты, соблюдающие калиевую диету.

Другие лекарственные препараты и Панакард®

Сообщите лечащему врачу или работнику аптеки о том, что Вы применяете, недавно применяли или можете начать применять какие-либо другие препараты.

Одновременный прием с калийсберегающими диуретиками, ингибиторами ангиотензин-превращающего фермента, бета-адреноблокаторами, циклоспорином, гепарином и нестероидными противовоспалительными препаратами может привести к повышению уровня калия в крови.

Тетрациклины (при пероральном применении), соли железа и натрия фторид снижают всасывание действующих веществ препарата из желудочно-кишечного тракта. Перерыв между приемом вышеуказанных препаратов и препарата Панакард® должен быть не менее 3 часов.

Беременность и грудное вскармливание

При беременности, вероятной беременности или планировании беременности, а также при кормлении грудью Вам следует обратиться к врачу перед тем, как применять лекарственный препарат Панакард®.

Если в процессе применения препарата Вы предположите или установите, что Вы беремены, проконсультируйтесь с врачом насчет возможности продолжения лечения данным препаратом.

Данных, указывающих на негативное влияние препарата Панакард® при беременности или во время грудного вскармливания, нет.

Управление транспортными средствами и работа с механизмами

Препарат не оказывает влияния на способность управлять транспортными средствами и другими механизмами.

3. Как применять лекарственный препарат Панакард®

Всегда применяйте препарат в полном соответствии с листком-вкладышем или с рекомендациями лечащего врача и работника аптеки. При появлении сомнений посоветуйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

Для приема внутрь.

Панакард® следует принимать после еды, так как кислая среда содержимого желудка может снижать эффективность препарата.

Взрослые

Рекомендуемая суточная доза: по 1-2 таблетки 3 раза в сутки.

**МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ**
**Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь**

Дети и подростки

Безопасность и эффективность препарата у данной категории пациентов не установлены.

Если Вы применили большее количество лекарственного препарата Панакард®, чем следовало

Информация о передозировке препаратами, содержащими калия аспартат и магния аспартат, отсутствует, даже при приеме высоких доз.

Высокие дозы препарата Панакард® могут вызывать учащение стула из-за содержащегося в нем магния.

Симптомы гиперкалиемии: общая слабость, парестезия, брадикардия, паралич, аритмия.

Симптомы гипермагниемии: тошнота, рвота, летаргический сон, снижение артериального давления, брадикардия, слабость, гипорефлексия.

При передозировке следует прекратить прием препарата, обратиться к врачу. Возможно, понадобится симптоматическое лечение.

В случае возникновения дополнительных вопросов по применению лекарственного препарата обратитесь к лечащему врачу или работнику аптеки.

4. Возможные нежелательные реакции

Подобно другим лекарственным препаратам Панакард® может вызывать нежелательные реакции, однако они возникают не у всех.

Возможно учащение стула при применении высоких доз препарата.

Сообщение о нежелательных реакциях

Важно сообщать о подозреваемых нежелательных реакциях после регистрации лекарственного препарата с целью обеспечения непрерывного мониторинга соотношения польза/риск лекарственного препарата. В случае возникновения нежелательных реакций, перечисленных в данном листке-вкладыше, а также не упомянутых в нем, или в случае неэффективности лекарственного препарата необходимо, в первую очередь, незамедлительно сообщить об этом лечащему врачу. Также можно позвонить по номеру телефона компании-производителя лекарственного препарата, указанному в разделе б листка-вкладыша, либо сообщить о нежелательной реакции/неэффективности в Республиканское унитарное предприятие «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении» (<https://www.rceth.by/>).

Сообщая о нежелательных реакциях, Вы помогаете получить большие сведений о безопасности лекарственного препарата.

5. Хранение лекарственного препарата Панакард®

Хранить при температуре не выше 25 °C.

Хранить в недоступном для детей месте.

Срок годности 2 года.

Не использовать после истечения срока годности, указанного на упаковке.

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

6. Содержимое упаковки и прочие сведения

Состав

Действующие вещества: калия аспартат, магния аспартат.

1 таблетка, покрытая пленочной оболочкой, содержит калия аспартат (в виде калия гидроаспартата гемигидрата) 158,0 мг, магния аспартат (в виде магния аспартата дигидрата) 140,0 мг,

Вспомогательные вещества: повидон (К30), кремния диоксид коллоидный безводный, магния стеарат, тальк, картофельный крахмал, кукурузный крахмал.

Пленочная оболочка: титана диоксид (E 171), колликоат IR, тальк.

Внешний вид лекарственного препарата Панакард® и содержимое упаковки

Таблетки, покрытые пленочной оболочкой.

Круглые двояковыпуклые таблетки, покрытые пленочной оболочкой белого или почти белого цвета.

По 10 таблеток или по 25 таблеток в контурной ячейковой упаковке из пленки поливинилхлоридной и гибкой упаковки на основе фольги алюминиевой. Каждые 3 или 5

НД РБ

2317Б-2021

контурные ячейковые упаковки по 10 таблеток или каждые 2 контурные ячейковые упаковки по 25 таблеток вместе с листком-вкладышем помещают в пачку из картона.

Условия отпуска из аптек

Без рецепта врача.

Производитель

ООО «Фармтехнология»

Республика Беларусь, 220024 г. Минск, ул. Корженевского, 22.

Телефон/факс: (017) 309 44 88, e-mail: ft@ft.by.

СОГЛАСОВАНО

МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь