

Prospect: Informații pentru utilizator**SARGENOR 1 g/5 ml soluție orală**
Aspartat de arginină**Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să utilizați acest medicament deoarece conține informații importante pentru dumneavoastră.**

Utilizați întotdeauna acest medicament conform indicațiilor din acest prospect sau indicațiilor medicului dumneavoastră sau farmacistului sau asistentei medicale.

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
- Întrebați farmacistul dacă aveți nevoie de mai multe informații sau recomandări.
- 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.
- Dacă nu vă simțiți mai bine sau vă simțiți mai rău, trebuie să vă adresați unui medic.

Ce găsiți în acest prospect

1. Ce este Sargenor și pentru ce se utilizează
2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați Sargenor
3. Cum să utilizați Sargenor
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează Sargenor
6. Conținutul ambalajului și alte informații

1. Ce este Sargenor și pentru ce se utilizează

SARGENOR aparține unui grup de medicamente utilizate pentru terapia ficatului, lipotrope. SARGENOR este disponibil în cutii cu 10, 20 și 40 fiole din sticlă brună, autocasabilă în două puncte, a câte 5 ml soluție orală.

SARGENOR este indicat în tratamentul stărilor de oboseală funcțională la adulți și copii cu vârsta peste 12 ani.

2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați Sargenor

Dacă medicul dumneavoastră v-a atenționat ca aveți intoleranță la unele categorii de glucide, vă rugăm să-l întrebați înainte de a lua acest medicament.

Nu utilizați Sargenor:

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

Atenționări și precauții

Dacă simptomele persistă sau se agravează după mai mult de 1 lună de tratament spuneți medicului dumneavoastră deoarece diagnosticul etiologic și tratamentul trebuie reevaluate.

Tratamentul asteniei la copiii cu vârsta sub 12 ani necesită avizul unui medic specialist.

Deoarece SARGENOR are un efect ușor stimulant, nu este de preferat să luați acest medicament seara sau înainte de culcare.

Sargenor împreună cu alte medicamente

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

Nu sunt disponibile date privind interacțiunile SARGENOR cu alte medicamente.

Sarcina, alăptarea și fertilitate

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

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

Nu se cunosc.

Sargenor conține zahăr.

Deoarece SARGENOR conține zahăr, trebuie să țineți cont de acest lucru dacă vi s-a recomandat un regim hipoglucidic sau dacă aveți diabet zaharat (o fiolă conține 1 g zahăr).

Sargenor conține p-hidroxibenzoat de propil (E216), p-hidroxibenzoat de metil (E218) și etanol.

Poate provoca reacții alergice (chiar întârziate).

Acest medicament conține 5,571 mg de alcool (etanol) per fiecare fiolă. Cantitatea per fiolă din acest medicament este echivalentă cu mai puțin de 1 ml bere sau 1 ml vin. Cantitatea mică de alcool din acest medicament nu va determina vreun efect semnificativ.

3. Cum să utilizați Sargenor

Utilizați întotdeauna acest medicament exact așa cum v-a spus medicul dumneavoastră sau farmacistul. Discutați cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul dacă nu sunteți sigur.

SARGENOR este un medicament destinat adulților și copiilor cu vârsta peste 12 ani.

Doze:

Adulți: 2 până la 3 fiole pe zi.

Copii cu vârsta peste 12 ani: 1 până la 2 fiole pe zi.

Mod de administrare:

Conținutului fiolei trebuie diluat în puțină apă și administrat preferabil înainte de mese.

Tratamentul este limitat la 15 zile.

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

Instrucțiuni de utilizare

Fiolele au inele de marcaj pe ambele părți, unde este prezent un punct de rupere predeterminat.



Vârfurile trebuie să fie rupte în aceste puncte. Soluția poate curge numai atunci când ambele vârfuluri au fost rupte!

Fiolele pot fi deschise manual, astfel:

1. Țineți fiola în poziție oblică, **LÂNGĂ** paharul cu care veți bea (nu deasupra acestuia!)
2. Rupeți vârful superior, îndoindu-l cu o presiune ușoară. Vă puteți ajuta de un șervețel de hârtie pentru a rupe cu o presiune mai puternică.



3. Întoarceți fiola cu capul în jos (soluția nu curge încă)
4. Țineți fiola în poziție oblică lângă pahar, astfel încât doar vârful rupt să se afle deasupra paharului.



5. Rupeți cel de-al doilea vârf. Acum soluția va curge.
6. Asigurați-vă că soluția din pahar **nu conține cioburi!**

4. Reacții adverse posibile

Nu se cunosc.

5. Cum se păstrează Sargenor

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.

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

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

A se păstra la temperaturi sub 25°C, în ambalajul original.

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 Sargenor

- Substanța activă este aspartatul de arginină. 5 ml soluție orală conțin aspartat de arginină 1 g.
- Celelalte componente sunt: zahăr, aromă de caise (vanilină, aldehydă benzoică, acetat de amid, diacetil-iononă, caproat de alil, gamma undelactonă, gamma nonlactonă, tinctură de levisticum,

uleiuri esențiale de lămâie, portocale, bergamot, coriandru, neroli, mușețel, scorțișoară, nucșoară, etanol, apă purificată), aromă de caramel (E 150), p-hidroxibenzoat de propil (E216), p-hidroxibenzoat de metil (E218), apă purificată.

Cum arată Sargenor și conținutul ambalajului

Se prezintă sub formă de soluție orală limpede, cu tentă brună .

Cutie cu 10 fiole din sticlă brună, tip II, autocasabilă în două puncte, a câte 5 ml soluție orală.

Cutie cu 20 fiole din sticlă brună, tip II, autocasabilă în două puncte, a câte 5 ml soluție orală.

Cutie cu 40 fiole din sticlă brună, tip II, autocasabilă în două puncte, a câte 5 ml soluție orală.

Deținătorul autorizației de punere pe piață

VIATRIS HEALTHCARE LIMITED

Damastown Industrial Park,

Mulhuddart, Dublin 15, DUBLIN,

Irlanda

Fabricantul

MEDA MANUFACTURING

Avenue J.F. Kennedy - B.P.100

33701 Mérignac CEDEX, Franța

Acest prospect a fost revizuit în Mai 2022

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/>