

Bipacksedel: Information till användaren

Memazoc oral lösning

Extrakt av *Ginkgo biloba*

Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar ta detta läkemedel. Den innehåller information som är viktig för dig.

Använd alltid detta läkemedel exakt enligt beskrivning i denna bipacksedel eller enligt anvisningar från din läkare.

- Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
- Om du får biverkningar, tala med läkare eller annan sjukvårdspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information.
- Du bör tala med läkare om du inte mår bättre eller om du mår sämre.

I denna bipacksedel finner du information om:

1. Vad Memazoc är och vad det används för
2. Vad du behöver veta innan du tar Memazoc
3. Hur du tar Memazoc
4. Eventuella biverkningar
5. Hur Memazoc ska förvaras
6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

1. Vad Memazoc är och vad det används för

Traditionellt växtbaserat läkemedel för behandling av långvariga symtom hos äldre människor såsom minnesbesvär, svårigheter att koncentrera sig, yrsel, öronsusningar och trötthetskänsla, sedan läkare konstaterat att annan, allvarlig sjukdom inte föreligger.

Indikationerna för ett traditionellt växtbaserat läkemedel grundar sig uteslutande på erfarenhet av långvarig användning.

2. Vad du behöver veta innan du tar Memazoc

Använd inte Memazoc

- om du är allergisk (överkänslig) mot *Ginkgo biloba* eller något annat innehållsämne i Memazoc (anges i avsnitt 6).

Varningar och försiktighet

- Om du använder läkemedel som påverkar blödningsbenägenheten (t ex antikoagulantia och acetylsalicylsyra) ska du rådgöra med din läkare före användning av Memazoc.
- Du bör sluta använda Memazoc två veckor före planerad operation.
- Om du står på behandling med läkemedel mot epilepsi kan behandlingseffekten av denna medicin försämrats. Rådgör därför med din läkare före användning av Memazoc.
- Kontakta läkare om dina symtom förvärras

Andra läkemedel och Memazoc

Om du behandlas med warfarin och påbörjar, avslutar eller ändrar behandling med Memazoc bör effekten på warfarin kontrolleras. Försiktighet rekommenderas även vid kombination av Memazoc och dabigatranetexilat.

Samtidig administrering av *Ginkgo biloba* och nifedipin ska ske med försiktighet eftersom kombinationen kan ge yrsel och ökade besvär av värmevallningar.

Det är möjligt att effekten av p-piller kan minska vid samtidig användning av *Ginkgo biloba*.

Vid kontakt med läkare eller annan sjukvårdspersonal kom ihåg att tala om att du tar eller nyligen har tagit detta receptfria läkemedel. Det är speciellt viktigt för dig som tar ett läkemedel där det är viktigt att du har en stabil halt av läkemedlet i blodet.

Memazoc med mat och dryck

Inga restriktioner

Graviditet och amning

I brist på tillräckliga data rekommenderas inte användning under graviditet eller amning.

Körförmåga och användning av maskiner

Memazoc har ingen eller försumbar effekt på förmågan att framföra fordon och använda maskiner. Se dock även information under avsnittet ”Memazoc innehåller...etanol..”.

Du är själv ansvarig för att bedöma om du är i kondition att framföra motorfordon eller utföra arbete som kräver skärpt uppmärksamhet. En av faktorerna som kan påverka din förmåga i dessa avseenden är användning av läkemedel på grund av deras effekter och/eller biverkningar. Beskrivning av dessa effekter och biverkningar finns i andra avsnitt. Läs därför all information i denna bipacksedel för vägledning. Diskutera med läkare eller annan sjukvårdspersonal om du är osäker.

Memazoc innehåller glukos, invertsockersirap, etanol, metylparahydroxibensoat, propylparahydroxibensoat och etylparahydroxibensoat

Glukos och invertsockersirap motsvarande invertsocker och sackaros: Om du inte tål vissa sockerarter, bör du kontakta din läkare innan du tar denna medicin.

Detta läkemedel innehåller 8,2 vol % etanol (alkohol), dvs upp till 1,6 g per dos, motsvarande 41 ml öl eller 17 ml vin per dos.

Skadligt för personer som lider av alkoholism.

Ska uppmärksammas av gravida eller ammande kvinnor, barn och högriskgrupper såsom patienter med leversjukdomar eller epilepsi.

Metylparahydroxibensoat, propylparahydroxibensoat och etylparahydroxibensoat kan ge allergisk reaktion (eventuellt fördröjd).

3. Hur du tar Memazoc

Använd alltid detta läkemedel exakt enligt beskrivning i denna bipacksedel. Rådfråga läkare eller annan sjukvårdspersonal om du är osäker.

Rekommenderad dos

Äldre: 1-1 ½ msk dagligen i samband med måltiderna.

Användning för barn

Memazoc ska inte användas av barn.

Om du har tagit för stor mängd av Memazoc

Om du fått i dig för stor mängd läkemedel eller om t ex ett barn fått i sig läkemedlet av misstag kontakta läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tel 112) för bedömning av risken samt rådgivning.

Om du har glömt att ta Memazoc

Ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd dos

Om du har ytterligare frågor om detta läkemedel kontakta läkare eller annan sjukvårdspersonal .

4. EVENTUELLA BIVERKNINGAR

Liksom alla läkemedel kan Memazoc orsaka biverkningar men alla användare behöver inte få dem.

Ökad blödningstendens, hjärtklappning, oregelbundna hjärtslag, rastlöshet, sömnstörningar, huvudvärk, yrsel, mag-tarmbesvär som illamående, kräkningar och diarré, hudreaktioner som hudutslag, klåda och nässelutslag har rapporterats.

Om du får biverkningar, tala med läkare eller annan sjukvårdspersonal. Det gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information.

5. Hur Memazoc ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Förvaras vid högst 25°C.

Öppnad flaska är hållbar i 1 månad.

Används före utgångsdatum som anges på flaskan och kartongen efter Utg.dat.

Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Använd inte Memazoc om lösningen ändrat färg, smak eller lukt

Medicinen ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall. Fråga apotekspersonalen hur man kastar mediciner som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

6. ÖVRIGA UPPLYSNINGAR

Innehållsdeklaration

- Det aktiva innehållsämnet i 1 ml oral lösning är:
4,90 mg extrakt av *Ginkgo biloba* L. blad (ginkgo), motsvarande:
1,14 – 1,39 mg flavonoider som flavonglykosider
0,14 – 0,18 mg ginkgolid A, B och C
0,13 – 0,16 mg bilobalid
och inte mer än 0,02 mikrogram ginkgosyror

Vid tillverkning av 1 ml lösning åtgår ca 250 mg torkade ginkgoblاد.

- Övriga innehållsämnen är invertsockersirap, propylenglykol, etanol, lakritsarom, flytande spraytorkad glukos, metylparahydroxibensoat, propylparahydroxibensoat, etylparahydroxibensoat.

Innehåller 96 % (v/v) etanol motsvarande 1,62 g per dos.

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Klar, brun, viskös lösning.

Brun glasflaska innehållande 250 ml lösning.

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare

Vitabalans Oy
Varastokatu 8
13500 Hämeenlinna
Finland

Denna bipacksedel ändrades senast: 2016-04-11