

GEBRAUCHSINFORMATION: INFORMATION FÜR ANWENDER

TANAKAN 40 mg überzogene Tabletten

Standardisierter Ginkgo biloba-Extrakt (EGb 761)

Lesen Sie die gesamte Packungsbeilage sorgfältig durch, bevor Sie mit der Einnahme dieses Arzneimittels beginnen, denn sie enthält wichtige Informationen.

- Heben Sie die Packungsbeilage auf. Vielleicht möchten Sie diese später nochmals lesen.
- Wenn Sie weitere Fragen haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker.
- Dieses Arzneimittel wurde Ihnen persönlich verschrieben. Geben Sie es nicht an Dritte weiter. Es kann anderen Menschen schaden, auch wenn diese die gleichen Beschwerden haben wie Sie.
- Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Siehe Abschnitt 4.

Was in dieser Packungsbeilage steht

1. Was ist Tanakan 40 mg überzogene Tabletten und wofür wird es angewendet?
2. Was sollten Sie vor der Einnahme von Tanakan 40 mg überzogene Tabletten beachten?
3. Wie ist Tanakan 40 mg überzogene Tabletten anzuwenden?
4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?
5. Wie ist Tanakan 40 mg überzogene Tabletten aufzubewahren?
6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

1. Was ist Tanakan 40 mg überzogene Tabletten und wofür wird es angewendet?

Tanakan ist ein Arzneimittel auf pflanzlicher Basis. Die wirksamen Bestandteile werden aus Blättern von Ginkgo biloba extrahiert.

Dieses Arzneimittel wird verwendet für die Behandlung von Gedächtnis- und Konzentrationsproblemen, die bei älteren Menschen durch Hirnfunktionsstörungen (wie z. B. bei Alzheimer-Demenz) verursacht werden.

2. Was sollten Sie vor der Einnahme von Tanakan 40 mg überzogene Tabletten beachten?

Tanakan darf nicht eingenommen werden,

- wenn Sie allergisch gegen Ginkgo biloba oder einen der in Abschnitt 6. genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind.
- wenn Sie an einer Blutgerinnungsstörung leiden.

Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen

- Wenn Sie einen hohen Blutdruck haben. Blutdruck-senkende Arzneimittel können nicht durch Tanakan ersetzt werden.
- Verwenden Sie Tanakan nicht länger als 3 Monate ohne ärztliche Empfehlung.
- Wenn Sie sich einem ärztlichen Eingriff unterziehen müssen, informieren Sie den Chirurgen und den Anästhesist über den Gebrauch von Tanakan. Beenden Sie die Einnahme 5 Tage vor dem Eingriff.
- wenn Sie noch andere Arzneimittel einnehmen. Lesen Sie bitte auch den Abschnitt „Einnahme von Tanakan mit anderen Arzneimitteln“.

Informieren Sie Ihren Arzt, wenn die oben stehenden Warnhinweise für Ihren Fall gelten oder in der Vergangenheit gegolten haben.

Kinder und Jugendliche

Weil keine Informationen bei Kindern vorhanden sind, ist dieses Arzneimittel Erwachsenen vorbehalten.

Einnahme von Tanakan mit anderen Arzneimitteln

Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker wenn Sie andere Arzneimittel anwenden, kürzlich andere Arzneimittel angewendet haben oder beabsichtigen andere Arzneimittel anzuwenden. Dies gilt auch für verschreibungsfreie Arzneimittel.

Tanakan kann die Wirksamkeit anderer Arzneimittel beeinflussen. Beispiele von Substanzen, die Tanakan beeinflussen kann, sind:

- Alfentanyl oder Fentanyl (opioide Schmerzmittel)
 - Cyclosporin, Sirolimus und Tacrolimus (Substanzen, die eine Immunantwort unterdrücken)
 - Dihydroergotamin und Ergotamin (Mutterkornalkaloide, verwendet für die Behandlung von Migräne)
 - Pimozid (verwendet bei der Behandlung von Psychosen)
 - Quinidin (verwendet bei der Behandlung von Herzrhythmusstörungen)
- Bitte beachten Sie, dass diese Auflistung nicht vollständig ist.

Einnahme von Tanakan zusammen mit Nahrungsmitteln, Getränken und Alkohol

Nicht zutreffend.

Schwangerschaft, Stillzeit und Fortpflanzungsfähigkeit

Verwenden Sie Tanakan NICHT während der Schwangerschaft oder Stillzeit.

Wenn Sie schwanger sind oder stillen, oder wenn Sie vermuten, schwanger zu sein oder beabsichtigen, schwanger zu werden, fragen Sie vor der Einnahme dieses Arzneimittels Ihren Arzt oder Apotheker um Rat.

Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen

Einige Personen können sich schwindelig fühlen, nachdem Sie Tanakan eingenommen haben. Wenn dies bei Ihnen der Fall ist, dann sollten Sie keine Fahrzeuge führen oder Maschinen bedienen.

Dieses Arzneimittel enthält weniger als 1 mmol Natrium (23 mg) pro Tablette, d.h. es ist nahezu „natriumfrei“.

3. Wie ist Tanakan 40 mg überzogene Tabletten einzunehmen?

Nehmen Sie dieses Arzneimittel immer genau nach Absprache mit Ihrem Arzt oder Apotheker ein. Fragen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich nicht sicher sind.

Übliche Dosis

Bei Gedächtnis- und Konzentrationsproblemen: 1-2 Tabletten dreimal täglich

Art der Anzuwendung

Schlucken Sie die Tabletten ohne Kauen oder Lutschen mit einem halbvollen Glas Wasser, vorzugsweise während einer Mahlzeit.

Wenn Sie eine größere Menge von Tanakan eingenommen haben, als Sie sollten

Falls Sie zu viel Tanakan eingenommen haben, wenden Sie sich unverzüglich an Ihren Arzt, Ihren Apotheker oder an das Vergiftungszentrum (070/245.245).

Es gibt keine nennenswerten Erfahrungen mit einer Tanakan-Überdosis.

Wenn Sie die Einnahme von Tanakan vergessen haben

Nehmen Sie nicht die doppelte Menge ein, wenn Sie die vorherige Einnahme vergessen haben.

Wenn Sie weitere Fragen zur Einnahme des Arzneimittels haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker.

4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?

Wie alle Arzneimittel kann auch dieses Arzneimittel Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen.

Zusammenfassung des Sicherheitsprofils

Die häufigsten Nebenwirkungen sind: Bauchschmerzen, Durchfall und Schwindel.

Wenn Sie eine schwere allergische Reaktion (Angioödem) verspüren, die Schwellungen im Gesicht, an den Lippen, an der Zunge oder im Hals verursacht, beenden Sie sofort die Einnahme dieses Medikaments und suchen Sie sofort ärztliche Hilfe.

Andere mögliche Nebenwirkungen sind:

Häufig (1 bis 10 Behandelte von 100)

- allergische Reaktionen

- Atembeschwerden
- Kopfschmerzen
- Ohnmacht
- Verdauungsstörungen
- Unwohlsein
- Ekzeme

Gelegentlich (1 bis 10 Behandelte von 1.000)

- Nesselsucht

Häufigkeit nicht bekannt

- Hautausschlag
- Hautrötung (Erythem)
- Ödem
- Juckreiz
- Blutungen am Auge, Nase, Gehirn und Magen-Darm-Trakt

Meldung von Nebenwirkungen

Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Sie können Nebenwirkungen auch direkt anzeigen über die Föderalagentur für Arzneimittel und Gesundheitsprodukte

www.afmps.be

Abteilung Vigilanz:

Website: www.notifieruneffetindesirable.be

e-mail: adr@fagg-afmps.be

Indem Sie Nebenwirkungen melden, können Sie dazu beitragen, dass mehr Informationen über die Sicherheit dieses Arzneimittels zur Verfügung gestellt werden.

5. Wie ist Tanakan 40 mg überzogene Tabletten aufzubewahren?

Nicht über 25°C lagern.

In der Originalverpackung aufbewahren.

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf.

Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf dem Umkarton nach EXP angegebenen Verfalldatum nicht mehr verwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des angegebenen Monats.

Entsorgen Sie Arzneimittel nicht im Abwasser oder Haushaltsabfall. Fragen Sie Ihren Apotheker, wie das Arzneimittel zu entsorgen ist, wenn Sie es nicht mehr verwenden. Sie tragen damit zum Schutz der Umwelt bei.

6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

Was Tanakan enthält

- Der Wirkstoff ist ein Trockenextrakt von *Gingko biloba* L. Blättern (35-67:1), [bestehend aus 8,8 bis 10,6 mg Flavonoide, ausgedrückt in Flavonglykosiden – 1,1 bis 1,4 mg Ginkgolide A, B, C - 1,0 bis 1,3 mg Bilobalid – erstes Extraktionsmittel: Aceton 60% m/m – standardisierter Extrakt von *Gingko biloba* (EGb 761)]: 40 mg Trockenextrakt pro Tablette
- Die sonstigen Bestandteile in Tanakan überzogene Tabletten sind mikrokristalline Cellulose, Croscarmellose Natrium, Magnesiumstearat, Hypromellose, Macrogol 6000, rotes Eisenoxid (E172).

Wie Tanakan aussieht und Inhalt der Packung

Schachteln mit 30 und 90 überzogenen Tabletten in Blisterpackung in PVC/Aluminium oder PVC-PVdC/Aluminium.

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in den Verkehr gebracht.

Pharmazeutischer Unternehmer

MAYOLY PHARMA FRANCE

3 Place Renault

92500 Rueil-Malmaison

Frankreich

Hersteller

Mayoly Industrie
Rue d'Ethé Virton 20
28100 Dreux
Frankreich

Zulassungsnummer:
BE236022

Art der Abgabe
Verschreibungspflichtig.

Diese Packungsbeilage wurde zuletzt genehmigt im 04/2025.