

BIJSLUITER: INFORMATIE VOOR DE GEBRUIKER

TANAKAN 40 mg, omhulde tabletten

Gestandaardiseerd extract van Ginkgo biloba (EGb 761)

Lees goed de hele bijsluiter voordat u dit geneesmiddel gaat gebruiken want er staat belangrijke informatie in voor u.

- Bewaar deze bijsluiter. Misschien heeft u hem later weer nodig.
- Heeft u nog vragen? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.
- Geef dit geneesmiddel niet door aan anderen, want het is alleen aan u voorgeschreven. Het kan schadelijk zijn voor anderen, ook al hebben zij dezelfde klachten als u.
- Krijgt u last van een van de bijwerkingen die in rubriek 4 staan? Of krijgt u een bijwerking die niet in deze bijsluiter staat? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

Inhoud van deze bijsluiter

1. Wat is Tanakan 40 mg, omhulde tabletten en waarvoor wordt dit middel gebruikt?
2. Wanneer mag u Tanakan 40 mg, omhulde tabletten niet gebruiken of moet u er extra voorzichtig mee zijn?
3. Hoe gebruikt u Tanakan 40 mg, omhulde tabletten?
4. Mogelijke bijwerkingen
5. Hoe bewaart u Tanakan 40 mg, omhulde tabletten?
6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

1. Wat is Tanakan 40 mg, omhulde tabletten en waarvoor wordt dit middel gebruikt?

Tanakan is een geneesmiddel op basis van planten. De werkzame stoffen worden gehaald uit de bladeren van Ginkgo biloba.

Dit geneesmiddel wordt gebruikt voor behandeling van geheugen- en concentratieproblemen bij ouderen veroorzaakt door stoornissen in de hersenfunctie (zoals ziekte van Alzheimer).

2. Wanneer mag u Tanakan 40 mg, omhulde tabletten niet gebruiken of moet u er extra voorzichtig mee zijn?

Wanneer mag u Tanakan niet gebruiken?

- U bent allergisch voor één van de stoffen in dit geneesmiddel. Deze stoffen kunt u vinden in rubriek 6.
- Als u aan een bloedstollingsstoornis lijdt.

Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met Tanakan?

- Als u een hoge bloeddruk heeft. Het bloeddrukverlagend geneesmiddel kan niet vervangen worden door Tanakan.
- Gebruik Tanakan niet langer dan 3 maanden zonder medisch advies.
- Indien u een heelkundige ingreep moet ondergaan, breng dan de chirurg en anesthesist op de hoogte van het gebruik van Tanakan. Stop de behandeling 5 dagen vóór de ingreep.
- Als u nog andere geneesmiddelen neemt, gelieve ook de rubriek “*Gebruikt u nog andere geneesmiddelen?*” te lezen.

Tanakan omhulde tabletten bevatten lactose. Indien uw arts u heeft meegedeeld dat u bepaalde suikers niet verdraagt, neem dan contact op met uw arts voordat u dit geneesmiddel inneemt. Lees ook de rubriek “Tanakan bevat”.

Raadpleeg uw arts indien één van de bovenstaande waarschuwingen voor u van toepassing is, of dat in het verleden is geweest.

Kinderen en jongeren tot 18 jaar

Omwille van het ontbreken van gegevens bij het kind is dit geneesmiddel voorbehouden aan volwassenen.

Gebruikt u nog andere geneesmiddelen?

Gebruikt u naast Tanakan nog andere geneesmiddelen, of heeft u dat kort geleden gedaan of bestaat de mogelijkheid dat u in de nabije toekomst andere geneesmiddelen gaat gebruiken? Vertel dat dan uw arts of apotheker. Dat geldt ook voor geneesmiddelen waar u geen voorschrift voor nodig heeft.

Tanakan kan de werking van andere geneesmiddelen beïnvloeden. Voorbeelden van stoffen, die Tanakan kan beïnvloeden, zijn:

- alfentanyl en fentanyl (opioïde pijnstillers)
- cyclosporine, sirolimus en tacrolimus (stoffen die de immuniteit onderdrukken)
- dihydroergotamine en ergotamine (ergot-alkaloiden gebruikt bij behandeling van migraine)
- pimozide (gebruikt bij behandeling van psychosen)
- quinidine (gebruikt bij behandeling van hartritme stoornissen).

Gelieve te noteren dat deze lijst niet volledig is.

Waarop moet u letten met eten, drinken en alcohol?

Niet van toepassing.

Zwangerschap, borstvoeding en vruchtbaarheid

Gebruik Tanakan NIET als u zwanger bent of borstvoeding geeft.

Bent u zwanger, denkt u zwanger te zijn, wilt u zwanger worden, of geeft u borstvoeding? Neem dan contact op met uw arts of apotheker voordat u geneesmiddelen gebruikt.

Rijvaardigheid en het gebruik van machines

Sommige mensen kunnen zich duizelig voelen als ze Tanakan innemen. Als dit bij u het geval is, rij dan niet en gebruik geen machines.

Tanakan tabletten bevat het suiker lactose. Indien uw arts u heeft meegedeeld dat u bepaalde suikers niet verdraagt, neem dan contact op met uw arts voordat u dit geneesmiddel inneemt.

3. Hoe gebruikt u Tanakan 40 mg, omhulde tabletten?

Gebruik Tanakan altijd precies zoals uw arts of apotheker u dat heeft verteld. Twijfelt u over het juiste gebruik? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

Gebruikelijke dosis

Geheugen- en concentratieproblemen: driemaal per dag 1-2 tabletten.

Hoe gebruiken?

Slik de tabletten in, zonder kauwen of zuigen, met een half glas water, bij voorkeur bij de maaltijd.

Heeft u te veel van Tanakan gebruikt?

Wanneer u te veel van Tanakan heeft gebruikt, neem dan onmiddellijk contact op met uw arts, apotheker of het Antigifcentrum (070/245.245).

Er is geen significante ervaring met overdosis voor Tanakan.

Bent u vergeten Tanakan te gebruiken?

Neem geen dubbele dosis om een vergeten dosis in te halen.

Heeft u nog andere vragen over het gebruik van dit geneesmiddel? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

4. Mogelijke bijwerkingen

Zoals elk geneesmiddel kan Tanakan bijwerkingen hebben, al krijgt niet iedereen daarmee te maken.

Samenvatting van het veiligheidsprofiel

De meest frequente bijwerkingen zijn: buikpijn, diarree en duizeligheid.

Als u een ernstige allergische reactie ervaart (angio-oedeem) die zwelling van het gezicht, de lippen, de tong of de keel veroorzaakt, stop dan direct met het gebruik van dit geneesmiddel en vraag dringend medisch advies.

Andere mogelijke bijwerkingen zijn:

Vaak (komt voor bij hoogstens 1 op 10 personen)

- allergische reactie
- ademhalingsmoeilijkheden
- hoofdpijn
- flauwvallen
- indigestie
- zich onwel voelen
- eczema

Soms (komt voor bij hoogstens 1 op 100 personen)

- netelroos

Frequentie onbekend

- huiduitslag
- roodheid van de huid (erytheem)
- oedeem
- jeuk
- bloedingen ter hoogte van oog, neus, hersenen en maag-darmstelsel.

Het melden van bijwerkingen

Krijgt u last van bijwerkingen, neem dan contact op met uw arts. Dit geldt ook voor mogelijke bijwerkingen die niet in deze bijsluiter staan. U kunt bijwerkingen ook rechtstreeks melden aan het Federaal Agentschap voor Geneesmiddelen en Gezondheidsproducten, Afdeling Vigilantie, Galileelaan 5/03, 1210 Brussel.

Website: www.eenbijwerkingmelden.be. E-mail: adr@fagg.be.

Door bijwerkingen te melden, kunt u ons helpen meer informatie te verkrijgen over de veiligheid van dit geneesmiddel.

5. Hoe bewaart u Tanakan 40 mg, omhulde tabletten?

Bewaren beneden 25°C.

Bewaren in de oorspronkelijke verpakking.

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.

Gebruik Tanakan niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum. Die is te vinden op de doos na EXP. Daar staat een maand en een jaar. De laatste dag van die maand is de uiterste houdbaarheidsdatum.

Spoel geneesmiddelen niet door de gootsteen of de WC en gooi ze niet in de vuilnisbak. Vraag uw apotheker wat u met geneesmiddelen moet doen die u niet meer gebruikt. Ze worden dan op een verantwoorde manier vernietigd en komen niet in het milieu terecht.

6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

Welke stoffen zitten er in Tanakan?

- De werkzame stof in Tanakan is droogextract van Ginkgo biloba L. bladeren (35-67:1), [bestaande uit 8,8 tot 10,6 mg flavonoïden uitgedrukt in flavonglycosiden - 1,1 tot 1,4 mg ginkgoliden A, B, C - 1,0 tot 1,3 mg bilobalide - eerste extractiemiddel: acetone 60% m/m - gestandaardiseerd extract van Ginkgo biloba (EGb 761)]; 40 mg droogextract per tablet
- De andere stoffen in Tanakan omhulde tabletten zijn lactose, microkristallijne cellulose, maïszetmeel, watervrij colloïdaal siliciumdioxide, talk, magnesiumstearaat, macrogol 400, hypromellose, macrogol 6000, titaandioxide (E171), rood ijzeroxide (E172).

Hoe ziet Tanakan er uit en hoeveel zit er in een verpakking?

Dozen met 30 en 90 omhulde tabletten in blisterverpakking in PVC/Aluminium of PVC-PVdC/Aluminium.

Niet alle genoemde verpakkingsgrootten worden in de handel gebracht.

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen

IPSEN Consumer HealthCare

65, Quai Georges Gorse

92100 Boulogne-Billancourt

Frankrijk

(basis: CCSI v1.1 – ID 9539 & 9620+IB PVC-PVdC primary packaging 14075 +Transfer MAH to Ipsen CHC 2020 NOV) + Adapt PI on request FAMHP (ID15248)

Fabrikant

BEAUFOR IPSEN INDUSTRIE
Rue d'Ethé Virton 20
28100 Dreux
Frankrijk

Nummer van de vergunning voor het in de handel brengen

BE236022

Afleveringswijze

Geneesmiddel op medisch voorschrift

Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in 03/2021.