

Piracetam Laropharm 400 mg, comprimate
Piracetam**Compoziție**

Un comprimat conține piracetam 400 mg și excipienți: celuloză microcristalină M 101, lactoză monohidrat super tab spray-dried, povidonă K-30, dioxid de siliciu coloidal anhidru, amidon de porumb, stearat de magneziu, talc

Grupa farmacoterapeutică: psihoanaleptice, psihostimulante, medicamente utilizate în ADHD și nootrope, alte psihostimulante și nootrope

Indicații terapeutice

Medicație adjuvantă în deficiturile cognitive și neurosenzoriale cronice la pacienții vârstnici, cu excepția bolii Alzheimer și a altor demențe;
Tratamentul simptomatic al vertijului;
Tratament adjuvant în dislexie, la copii cu greutate mai mare de 30 kg (începând cu vârsta de 9 ani);
Mioclonii de origine corticală indiferent de etiologie.

Contraindicații

- hipersensibilitate la piracetam sau la oricare dintre excipienți;
- insuficiență renală severă (clearance-ul creatininei < 20 ml/min);
- hemoragie cerebrală.

Precauții

În insuficiență renală ușoară sau moderată dozele de piracetam trebuie scăzute și/ sau administrate la intervale de timp mai mari.

Piracetam Laropharm 400 mg conține lactoză. Pacienții cu afecțiuni ereditare rare de intoleranță la galactoză, deficit de lactază (Lapp) sau sindrom de malabsorbție la glucoză-galactoză nu trebuie să utilizeze acest medicament.

Interacțiuni

Nu se cunosc

Atenționări speciale

La bolnavii cu mioclonii tratamentul nu trebuie întrerupt brusc deoarece poate declanșa mioclonii sau convulsii generalizate.

Medicamentul trebuie administrat cu precauție la bolnavii cu tulburări ale hemostazei, intervenții chirurgicale majore, hemoragii severe.

Sarcina și alăptarea

Studii experimentale la animale nu au evidențiat efecte teratogene.

Deoarece riscul la om nu este cunoscut, nu se recomandă administrarea piracetamului în timpul sarcinii și alăptării.

Capacitatea de a conduce vehicule sau de a folosi utilaje

Prin reacțiile adverse pe care le produce, piracetamul poate influența capacitatea de a conduce vehicule și de a folosi utilaje

Doze și mod de administrare

În tratamentul deficitelor cognitive și neurosenzoriale cronice la pacienții vârstnici, ca și în cazul vertijului, doza zilnică recomandată este de 2,4 g piracetam (6 comprimate Piracetam Laropharm 400 mg), administrată în 3 prize.

În miocloniile de origine corticală tratamentul se începe cu 6 g piracetam (15 comprimate Piracetam Laropharm 400 mg), până la 8 g piracetam (20 comprimate Piracetam Laropharm 400 mg) pe zi, până la obținerea efectului terapeutic optim.

Doza zilnică maximă este de 24 g piracetam.

În dislexie la copii, doza este de 50 mg/kg și zi, administrată în 3 prize zilnice.

Comprimatele se administrează întregi, cu apă, înainte sau după masă.

Reacții adverse

Cele mai frecvente reacții adverse sunt: nervozitate, iritabilitate, insomnie, anxietate, tremor și agitație, rareori, oboseală și somnolență.

Alte reacții adverse raportate sunt tulburări gastro-intestinale: greață, vărsături, diaree, epigastralgie.

Supradozaj

Toxicitatea piracetamului este mică. În caz de supradozaj, nu sunt necesare măsuri speciale.

Păstrare

A nu se utiliza după data de expirare înscrisă pe ambalaj, după EXP.

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

A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor.

Ambalaj

Cutie cu 2 blistere din PVC/Al a câte 10 comprimate

Producător

S.C. Laropharm S.R.L.
Șoseaua Alexandriei nr. 145 A, Bragadiru, județul Ilfov
România

Deținătorul Autorizației de punere pe piață

S.C. Laropharm S.R.L.
Șoseaua Alexandriei nr. 145 A, Bragadiru, județul Ilfov
România

Data ultimei verificări a prospectului

Aprilie 2008