

magnerot[®]

Orotato de magnesio dihidrato 500 mg

Tableta

COMPOSICIÓN

Cada Tableta de Magnerot contiene:
Orotato de magnesio dihidrato 500.00 mg
equivalente a Magnesio 32.8 mg

Excipientes:

Dióxido de silicio anhidro
Croscarmelosa Sódica, Celulosa
microcristalina, Almidón de maíz, Povidona K
30, Lactosa Monohidrato, Ciclamato de Sodio,
Talco, Estearato de Magnesio, Agua c.s.p.

ACCIÓN FARMACOLÓGICA

Propiedades farmacodinámicas

Grupo farmacoterapéutico:
suplemento mineral

Código ATC: A12CC09

Como un importante medicamento intracelular, el magnesio es de importancia para más de 300 reacciones enzimáticas, la regulación de la permeabilidad celular y la excitabilidad neuromuscular.

Además del tratamiento de los síntomas de deficiencia de magnesio mediante la restauración de las condiciones fisiológicas, los siguientes efectos clínicos son relevantes para la administración de magnesio:

El magnesio muestra efectos tipo curare sobre las terminaciones nerviosas colinérgicas, ya que se reduce la liberación de acetilcolina; el magnesio y el calcio tienen un efecto sinérgico parcial en el cuerpo, aunque el magnesio puede también actuar como un "antagonista del calcio fisiológico" a través de la inhibición competitiva del calcio en sus sitios de unión.

Propiedades farmacocinéticas

De las dosis de magnesio que van más allá de la ingesta alimentaria habitual, se absorbe aproximadamente de 35 a 40% neto. La deficiencia de Mg estimula la absorción de Mg. La excreción de magnesio renal se adapta rápidamente a la ingesta de magnesio; la deficiencia de magnesio causa la reducción de la excreción de magnesio, mientras que el exceso de ingesta se elimina.

INDICACIONES

Deficiencia de magnesio si esta es la causa de los trastornos de la actividad muscular (trastornos neuromusculares, calambres en la pantorrilla).

CONTRAINDICACIONES

No se debe utilizar MAGNEROT[®]

- En el caso de hipersensibilidad conocida al principio activo o a alguno de los excipientes incluidos en la sección 6.1.
- En caso de una función renal gravemente deteriorada,
- En casos de miastenia gravis y en caso del colapso del sistema de conducción en el corazón (bloqueo AV).

ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES ESPECIALES DE EMPLEO

Los pacientes con intolerancia hereditaria rara a la galactosa, deficiencia de lactasa o mala absorción de glucosa-galactosa no deben tomar MAGNEROT[®].

Embarazo y lactancia

Los estudios epidemiológicos de la administración de suplementos de magnesio durante el embarazo no proporcionan indicaciones de efectos adversos del magnesio en el embarazo o en la salud del feto / recién nacido.

MAGNEROT[®] se puede utilizar en dosis terapéuticas cuando se prescribe durante el embarazo y la lactancia.

Efectos sobre la capacidad para conducir y utilizar máquinas

No se requieren precauciones especiales.

INTERACCIONES

MAGNEROT[®] no debe tomarse al mismo tiempo con tetraciclinas, hierro o fluoruro de sodio, ya que esto puede causar interferencia mutua de la absorción enteral.

Los medicamentos concomitantes mencionados deben tomarse después de un intervalo de aproximadamente 2 a 3 horas.

INCOMPATIBILIDADES

No se conoce ninguna.

REACCIONES ADVERSAS

En la evaluación de los efectos secundarios, se usan las siguientes frecuencias:

Muy frecuentes	$\geq 1/10$
Común	$\geq 1/100$ a $< 1/10$
Poco frecuentes	$\geq 1 / 1.000$ a $< 1/100$
Raros	$\geq 1 / 10.000$ a $< 1 / 1.000$
Muy raros	$< 1 / 10.000$
Desconocida	no se pueden calcular las frecuencias sobre la base de los datos disponibles

A una dosis alta, los pacientes pueden experimentar heces blandas o diarrea, aunque estas se pueden disminuir mediante la reducción de la dosis diaria.

“Comunicar a su médico o farmacéutico cualquier reacción adversa que se presente y que no estuviese descrita en el inserto”.

DOSIS Y VÍA DE ADMINISTRACIÓN

Tome 2 comprimidos tres veces al día durante una semana con el fin de reponer las reservas (equivalente a 196,8 mg o 8,1 mmol o 16,2 mVal de magnesio)

Posteriormente, se recomienda la administración de 2 – 3 comprimidos al día (98,4 mg o 04:05 mmol o 8,1 mVal de magnesio).

MAGNEROT® debe tomarse con un poco de líquido.

El periodo de administración no está limitado.

“Comunicar a su médico o farmacéutico para cualquier aclaración sobre la utilización del producto”

SOBREDOSIS

En el caso de la terapia oral con magnesio y la función renal intacta, no hay síntomas de intoxicación, incluso después de que ocurran sobredosis.

La intoxicación con sales de magnesio administradas por vía oral se observan generalmente en pacientes con insuficiencia renal grave o anuria.

Manténgase fuera del alcance de los niños.

No utilizar después de la fecha de expira impresa en el envase.

Almacénesse a temperatura no mayor de 30°C.

VENTA CON RECETA MÉDICA

WÖRWAG Pharma GmbH & Co. KG
Calwer Str. 7, 71034 Böblingen

VNr. 12-0415-00 / 000000 / PE



148 x 210 mm / 8pt / PC xxxx / LC