

Maxigra Go, 25 mg, syldenafil, 8 tabletek



Cena: 27,99 PLN

Opis słownikowy

Producent / Marka	Polpharma
Substancja czynna	Sildenafilum
Typ produktu	

Opis produktu

Lek bez recepty

Maxigra Go 25 mg - 8 tabletek powlekanych

Opis produktu:

Maxigra Go to lek wskazany do leczenia zaburzeń erekcji u dorosłych mężczyzn.

Skład:

Substancja czynna : syldenafil w postaci cytrynianu.

Substancje pomocnicze: mannitol; krospowidon, typ A; powidon K-30; krzemionka koloidalna bezwodna; skrobia kukurydziana, magnezu stearynian; sodu laurylosiarczan; alkohol poliwinylowy; tytanu dwutlenek (E171); makrogol (MV350); talk; indygotyn, lak (E132).

Każda tabletką zawiera 25 mg syldenafilu cytrynianu.

Wskazania:

- Leczenie zaburzeń erekcji u dorosłych mężczyzn.

- Aby lek działał skutecznie, konieczna jest stymulacja seksualna.
- Produkt Maxigra Go nie jest przeznaczony do stosowania u kobiet.

Działanie:

Wspomaganie rozkurczu naczyń krwionośnych w prąciu, zwiększając napływ krwi do prącia podczas podniecenia seksualnego.

Dawkowanie:

Ten lek należy zawsze przyjmować dokładnie tak, jak to opisano w tej ulotce dla pacjenta lub według zaleceń lekarza lub farmaceuty. W razie wątpliwości należy zwrócić się do lekarza lub farmaceuty.

- **Zalecana dawka to 1 tabletkę (25 mg)** na około godzinę przed planowaną aktywnością seksualną.
- Czas, po którym występuje działanie leku jest różny u różnych pacjentów, zwykle wynosi od pół godziny do jednej godziny.
- **Nie stosować częściej niż raz na dobę.**
- Lekarz po konsultacji może zalecić inny sposób dawkowania. Tabletkę należy połknąć w całości, popijając szklanką wody.
- Należy skontaktować się z lekarzem, gdy po zażyciu leku nie dochodzi do erekcji lub, gdy czas trwania wzwodu nie jest wystarczający do odbycia stosunku płciowego, po wcześniejszym pobudzeniu seksualnym.

Przeciwwskazania:

Nie należy stosować leku w przypadku nadwrażliwości na substancję czynną lub na którykolwiek składnik produktu leczniczego.

- Stosowanie jest przeciwwskazane u pacjentów z ciężkimi chorobami serca i wątroby, niskim ciśnieniem, po niedawno przeżytym udarze lub zawale, z dziedzicznymi zmianami degeneracyjnymi siatkówki, takimi jak zwyrodnienie barwnikowe siatkówki (retinitis pigmentosa) oraz jeśli u pacjenta stwierdzono kiedykolwiek utratę wzroku w wyniku niezwiązanej z zapaleniem tętnic przedniej niedokrwiennej neuropatii nerwu wzrokowego.

Działania niepożądane:

Jak każdy lek, lek ten może powodować działania niepożądane, chociaż nie u każdego one wystąpią.

Bardzo często (może występować częściej niż u 1 na 10 pacjentów):

- ból głowy

Często (obserwowane u mniej niż 1 na 10 pacjentów):

- nudności; nagłe zaczerwienienie twarzy, uderzenia gorąca (objawy obejmują uczucie gorąca w górnej części ciała), niestrawność, zaburzenia widzenia, nadwrażliwość na światło, uczucie zatkanego nosa, zawroty głowy.

Niezbyt często (obserwowane u mniej niż 1 na 100 pacjentów):

- ból w górnej części brzucha, refluks (zgaga), krew w moczu, ból rąk i nóg, krwawienie z nosa, uczucie zmęczenia.

Rzadko (obserwowane u mniej niż 1 na 1 000 pacjentów):

- omdlenia, udar, zawał serca, zaburzenia rytmu serca, przemijające zmniejszenie przepływu krwi do części mózgu, uczucie ucisku w gardle, zdrtwienie ust, krwawienie do tylnej części oka lub powiek, rozszerzenie źrenicy, nieprawidłowe zabarwienie białka oka, krwawienie z prącia, obecność krwi w spermie, suchość nosa, obrzęk wewnątrz nosa, uczucie drażliwości, nagłe osłabienie lub utrata słuchu.

Interakcje:

Należy powiedzieć lekarzowi lub farmaceucie o wszystkich lekach przyjmowanych przez pacjenta obecnie lub ostatnio, a także o lekach, które pacjent planuje przyjmować, w tym również o tych, które wydawane są bez recepty.

Maxigra Go może wchodzić w interakcje z:

lekami z grupy azotanów, uwalniającymi tlenek azotu, riocyguat, z grupy alfa-adrenolityków, stosowanymi w terapii tętniczego nadciśnienia płucnego.

Nie należy przyjmować równolegle z innym lekami zawierającymi sylденаfil.

Ostrzeżenia i środki ostrożności:

Jeśli wystąpi nagłe pogorszenie widzenia lub nagła utrata wzroku, należy przerwać stosowanie leku i natychmiast skontaktować się z lekarzem.

- **Należy omówić zastosowanie leku jeśli u pacjenta występuje:** niedokrwistość sierpowata, białaczka, szpiczak mnogi, anatomiczne zniekształcenie prącia, choroba Peyroniego, dolegliwości ze strony serca, choroba wrzodowa, zaburzenia krzepnięcia oraz zaburzenia czynności nerek i wątroby.
- W przypadku nagłego pogorszenia lub utraty wzroku należy niezwłocznie skontaktować się z lekarzem.

Dzieci i młodzież:

Leku nie należy stosować u osób w wieku poniżej 18 lat.

Ciąża, karmienie piersią i wpływ na płodność:

Lek nie jest przeznaczony do stosowania przez kobiety.

Prowadzenie pojazdów i obsługiwanie maszyn:

Lek może spowodować wystąpienie zawrotów głowy i zaburzeń widzenia. Pacjenci przed prowadzeniem pojazdów lub obsługiwaniem maszyn powinni zorientować się, w jaki sposób reagują na lek.

Przechowywanie:

- Lek przechowywać w miejscu niewidocznym i niedostępnym dla dzieci.
- Przechowywać w oryginalnym opakowaniu, z dala od źródeł światła.
- Nie stosować tego leku po upływie terminu ważności zamieszczonego na pudełku. Termin ważności oznacza ostatni dzień podanego miesiąca.
- Leków nie należy wyrzucać do kanalizacji ani domowych pojemników na odpadki. Należy zapytać farmaceutę, jak usunąć leki, których się już nie używa. Takie postępowanie pomoże chronić środowisko.

Podmiot odpowiedzialny:

Zakłady Farmaceutyczne Polpharma S.A., ul. Pelpińska 19, 83-200 Starogard Gdański.

Dodatkowe informacje:

Przed użyciem zapoznaj się z ulotką, która zawiera wskazania, przeciwwskazania, dane dotyczące działań niepożądanych, dawkowanie oraz informacje dotyczące stosowania produktu leczniczego bądź skonsultuj się z lekarzem lub farmaceutą, gdyż każdy lek niewłaściwie stosowany zagraża Twojemu życiu lub zdrowiu.

Staramy się, aby zdjęcie i opis oferowanych produktów były aktualne, w pełni prawidłowe oraz kompletne. Jeśli widzisz błąd, poinformuj nas o tym.