Gebrauchsinformation: Information für Patienten

Binko® Memo 40 mg

Für Erwachsene

Ginkgo-biloba-Blätter Trockenextrakt

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

Nehmen Sie dieses Arzneimittel immer genau wie in dieser Packungsbeilage beschrieben bzw. genau nach Anweisung Ihres Arztes oder Apothekers ein.

- Heben Sie die Packungsbeilage auf. Vielleicht möchten Sie diese später nochmals lesen
- Fragen Sie Ihren Apotheker, wenn Sie weitere Informationen oder einen Rat benötigen.
- Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apothe-ker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben
- Wenn Sie sich nicht besser oder gar schlechter fühlen, wenden Sie sich an Ihren Arzt.

Was in dieser Packungsbeilage steht

- Was ist Binko® Memo 40 mg Filmtabletten und wofür wird es angewendet?
- Was sollten Sie vor der Einnahme von Binko® Memo 40 mg Filmtabletten beachten?
- 3. Wie ist Binko® Memo 40 mg Filmtabletten einzu-
- 4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?
- Wie ist Binko® Memo 40 mg Filmtabletten aufzubewahren?
- 6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

1. WAS IST BINKO® MEMO 40 MG FILM-TABLETTEN UND WOFÜR WIRD ES ANGE-WENDET?

Memo 40 mg Filmtabletten enthalten einen Trockenextrakt aus Ginkgo-biloba-Blättern. Binko® Memo 40 mg Filmtabletten sind ein pflanzliches Arzneimittel zur Verbesserung einer alters-bedingten kognitiven Beeinträchtigung und der Lebensqualität bei leichter Demenz.

WAS SOLLTEN SIE VOR DER EINNAHME VON BINKO $^\circ$ MEMO 40 MG FILMTABLETTEN 3.

Binko® Memo 40 mg Filmtabletten dürfen nicht eingenommen werden,

- wenn Sie allergisch gegen Ginkgo biloba Extrakt oder einen der in Abschnitt 6. genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind.
- in der Schwangerschaft.

Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen

Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, bevor Sie Binko® Memo 40 mg Filmtabletten ein-

- Wenn Sie eine krankhaft erhöhte Blutungsneigung haben (hämorrhagische Diathesis), sowie bei gleichzeitiger Behandlung mit Blutverdünnenden Medikamenten
- Wenn bei Ihnen ein Krampfleiden (Epilepsie) bekannt ist.
- Wenn eine Operation in den nächsten 3 bis 4
- Tagen geplant ist.

 Wenn Sie Efavirenz nehmen (Siehe "Einnahme von Binko" Memo 40 mg Filmtabletten zusammen mit anderen Arzneimitteln")

Sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, wenn sich die Symptome unter der Behand-lung mit Binko® Memo 40 mg Filmtabletten verschlechtern.

Kinder und Jugendliche

Es gibt keine relevante Indikation für Kinder und Jugendliche.

Einnahme von Binko® Memo 40 mg Filmtab-letten zusammen mit anderen Arzneimitteln Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker wenn Sie andere Arzneimittel einnehmen, kürzlich andere Arzneimittel eingenommen haben oder beabsichtigen andere Arzneimittel einzunehmen. Dies schließt auch Medikamente ein, die Sie ohne Verschreibung gekauft haben.



Ginkgo kann die Wirkungsweise anderer Medikamente beeinflussen. Nehmen Sie dieses Medikament daher nicht ein,

bevor Sie Ihren Arzt konsultiert haben:

- Wenn Sie blutgerinnungshemmende mittel (z.B. Phenprocoumon und Warfarin) oder Thrombozytenaggregationshemmer (z.B. Clopidogrel, Acetylsalicylsäure und andere nicht-steroidale entzündungshemmende Medikamente) nehmen

 Wenn Sie Dabigatran nehmen
 Wenn Sie Nifedipin nehmen
 Die gleichzeitige Einnahme von Ginkgo biloba
Präparaten und Efavirenz wird nicht empfohlen; Plasmakonzentrationen von Efavirenz können verringert sein.

Schwangerschaft und 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.

Da es einzelne Hinweise darauf gibt, dass Ginkgohaltige Präparate die Blutungsbereitschaft erhö-hen könnten, darf dieses Arzneimittel während der Schwangerschaft nicht eingenommen werden (siehe Abschnitt 2. "Binko" Memo 40 mg Filmtabletten dürfen nicht eingenommen werden"). Dieses Arzneimittel soll während der Stillzeit nicht

angewendet werden, da keine ausreichenden Untersuchungen vorliegen. Es ist nicht bekannt, ob die Inhaltsstoffe des Extraktes in die Muttermilch übergehen.

Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen

Ihr Arzt wird Ihnen sagen, ob Ihre Krankheit es Ihnen erlaubt zu fahren und Maschinen zu bedie-

Es wurden keine ausreichenden Studien zu den Auswirkungen auf die Verkehrstüchtigkeit und das Bedienen von Maschinen durchgeführt.

Weitere Vorsichtsmaßnahmen

Dieses Produkt enthält Lactose und Glucose. Bitte nehmen Sie Binko® Memo 40 mg Filmtabletten erst nach Rücksprache mit Ihrem Arzt ein, wenn Ihnen bekannt ist, dass Sie unter einer Unverträg-lichkeit gegenüber bestimmten Zuckern leiden.

WIE SIND BINKO® MEMO 40 MG FILM-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.

Die empfohlene Dosis beträgt für Erwachsene und ältere Patienten 3 Binko® Memo 40 mg Filmtabletten zweimal täglich.

Die zweimal tägliche Einnahme sollte morgens und abends erfolgen.

Anwendung bei Kindern und Jugendlichen

Es gibt keine relevante Indikation für Kinder und Jugendliche.

Besondere Patientengruppen

Es existieren keine Daten zur Dosierung im Falle eingeschränkter Nieren- oder Leberfunktion.

Art der Anwendung

Binko® Memo 40 mg Filmtabletten sollten oral genommen werden. Die Tabletten nicht auf dem Rücken liegend einnehmen. Die Tabletten soll-ten als Ganzes (nicht zerkaut) mit Flüssigkeit, am Besten mit einem Glas Trinkwasser, geschluckt werden. Die Einnahme kann unabhängig von den Mahlzeiten erfolgen.

Anwendungsdauer

Die Behandlung soll mindestens 8 Wochen betra-

gen. Wenn nach 3 Monaten keine Besserung der Symptome eingetreten ist oder sich die Krankheitssymp tome verstärken, ist vom Arzt zu überprüfen, ob die Weiterführung der Behandlung noch gerechtfertigt ist.



Wenn Sie eine größere Menge von Binko® Memo 40 mg Filmtabletten eingenommen haben, als Sie sollten

Es sind keine Fälle von Überdosierung bekannt. Sie könnten verstärkt Symptome wie unter Abschnitt 4 "Welche Nebenwirkungen sind möglich?" erleiden.
Wenn Sie eine Überdosis an Binko® Memo 40 mg

Filmtabletten genommen haben kontaktieren Sie Ihren Arzt oder suchen Sie medizinischen Rat, da Sie möglichweise medizinische Behandlung benötigen.

Wenn Sie die Einnahme von Binko® Memo 40 mg Filmtabletten vergessen haben

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

4. WELCHE NEBENWIRKUNGEN SIND MÖG-LICH?

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

Sehr häufig (betrifft mehr als 1 Anwender von 10): Kopfschmerzen

Häufig (betrifft 1 bis 10 Anwender von 100):
• Schwindel, Durchfall, Unterbauchschmerzen, Übelkeit, Erbrechen

Unbekannt (Häufigkeit ist anhand verfügbarer Daten nicht abschätzbar):

• Blutung an einzelnen Organen (Augen, Nase, Hirn- und gastrointestinale Blutungen), Über-empfindlichkeitsreaktionen (allergischer Schock), allergische Hautreaktionen (Hautrötung, Ödem, Jucken und Ausschlag)

Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind.

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 dem Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinpro-dukte, Abt. Pharmakovigilanz, Kurt-Georg-Kie-singer-Allee 3, D-53175 Bonn, Website: www. bfarm.de anzeigen. Indem Sie Nebenwirkungen melden, können Sie dazu beitragen, dass mehr Informationen über die Sicherheit dieses Arzneimittels zur Verfügung gestellt werden.

5. WIE IST BINKO® MEMO 40 MG FILM-TABLETTEN AUFZUBEWAHREN?

Nicht über 30°C lagern.

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzuaänalich auf.

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

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf.

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

INHALT DER PAINFORMATIONEN PACKUNG UND WEITERE

Was Binko® Memo 40 mg Filmtabletten enthalten:

Der Wirkstoff ist Ginkgo-biloba Trockenextrakt. Eine Filmtablette enthält 40 mg quantifizierter, raffinierter Trockenextrakt aus Ginkgo-biloba-Blättern (35 – 67 : 1. Auszugsmittel: Aceton 60%

Der Extrakt ist quantifiziert auf 22,0 – 27,0 % Flavonoide, berechnet als Flavonolglykoside, 2,8 – 3,4 % Ginkgolide A, B und C, 2,6 – 3,2 % Bilobalid

und enthält höchstens 5 ppm Ginkgolsäuren.

Die sonstigen Bestandteile sind:

<u>Tablettenkern:</u>

Croscarmellose-Natrium Hochdisperses Siliciumdioxid Lactose-Monohydrat Magnesiumstearat Mikrokristalline Cellulose Sprühgetrockneter Glucose-Sirup <u>Befilmung:</u> Macrogol 3350 Polyvinylalkohol Talkum Titandioxid E171 Eisen(III)-hydroxid-oxid x H₂O E172.

Wie Binko® Memo 40 mg Filmtabletten aussieht und Inhalt der Packung

Binko® Memo 40 mg Filmtabletten sind gelbe, runde Filmtabletten.

PVC/PVdC/Aluminium Blister im Karton.

Packungsgröße 20 Filmtabletten

30 Filmtabletten

40 Filmtabletten 50 Filmtabletten

60 Filmtabletten

80 Filmtabletten

90 Filmtabletten 100 Filmtabletten

120 Filmtabletten

200 Filmtabletten

500 Filmtabletten

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in den Verkehr gebracht.

Pharmazeutischer Unternehmer

Klinge Pharma GmbH Bergfeldstr. 9 83607 Holzkirchen Deutschland

Hersteller

Dragenopharm Apotheker Püschl GmbH Göllstraße 1 84529 Tittmoning

Dieses Arzneimittel ist in den Mitgliedstaaten des Europäischen Wirtschaftsraumes (EWR) unter den folgenden Bezeichnungen zugelassen DE Binko® Memo 40 mg Filmtabletten

Diese Packungsbeilage wurde zuletzt überarbeitet 09/2019.

11024292 50007467 2 D

