

**GIẤY XÁC NHẬN  
NỘI DUNG QUẢNG CÁO THUỐC**

Tên Cơ quan xác nhận: **Cục Quản lý Dược - Bộ Y tế**

Xác nhận nội dung quảng cáo thuốc:

STT	Tên thuốc	Số giấy đăng ký lưu hành
1	Tanganil	VD-26608-17

Đơn đề nghị số: **21NMD/QC-2017**

Tên cơ sở đề nghị xác nhận: **Công ty TNHH Dược phẩm Mỹ phẩm Nhật Minh  
Dương**

Địa chỉ: **183 Điện Biên Phủ, phường 15, quận Bình Thạnh, TP. Hồ Chí Minh**

Phương tiện quảng cáo: **Trên sách, báo, tạp chí, tờ rơi cho công chúng**

Số giấy xác nhận: **0299/2017/XNQC/QLD**

Hà Nội, ngày **18** tháng **10** năm 2017

**KT. CỤC TRƯỞNG  
PHÓ CỤC TRƯỞNG**



**Nguyễn Tất Đạt**



# HẾT QUAY QUAY VUI SỐNG MỖI NGÀY

**TANGANIL**  
500 mg  
Acetyl-DL-Leucine



Số giấy xác nhận nội dung quảng cáo thuốc của Bộ Y tế: .../XNQC...  
ngày ... tháng ... năm...  
In tài liệu ngày XX/XX/XXXX.  
Thông tin chi tiết sản phẩm xem ở trang 2.

1

  
Pierre Fabre

17/10/2017



# Tanganil® 500 mg

## Acetyl-DL-leucine

**Đọc kỹ hướng dẫn sử dụng trước khi dùng. Để xa tầm tay trẻ em. Thông báo ngay cho bác sĩ hoặc dược sĩ những tác dụng không mong muốn gặp phải khi sử dụng thuốc.**

**1. Tên thuốc:** TANGANIL

**2. Thành phần:** Acetyl-DL-leucine 500mg (hoạt chất).

**Tá dược:** tinh bột mì, tinh bột ngô tiền gelatin hóa, calci carbonat, magnesi stearat, khối lượng vừa đủ 1 viên.

**3. Quy cách đóng gói:** Hộp 3 vỉ - Mỗi vỉ 10 viên nén.

**4. Chỉ định:** Thuốc này được chỉ định cho điều trị cơn chóng mặt.

**5. Liều dùng và cách dùng**

**Liều dùng: Người lớn: Số lần dùng thuốc:** Trung bình từ 3 đến 4 viên một ngày, chia làm 2 lần (sáng và tối). **Thời gian điều trị:** Thay đổi tùy theo diễn biến lâm sàng. Vào đầu giai đoạn điều trị, hoặc khi điều trị không hiệu quả, có thể tăng liều lên.

**Cách dùng:** Đường uống. Luôn dùng thuốc theo đúng như hướng dẫn sử dụng này hoặc theo sự tư vấn của bác sĩ hoặc dược sĩ của bạn. Hãy kiểm tra với bác sĩ hoặc dược sĩ của bạn nếu bạn chưa chắc chắn.

**6. Chống chỉ định:** Thuốc này KHÔNG ĐƯỢC SỬ DỤNG trong các trường hợp sau: - nếu bạn bị dị ứng với hoạt chất (Acetyl-DL-leucine) hoặc bất cứ thành phần nào của thuốc (như liệt kê tại mục 2), - nếu bạn bị dị ứng (quá mẫn) với gluten, vì thuốc có chứa tinh bột mì. Nếu bạn có bất kỳ nghi ngờ nào, cần tham vấn ý kiến bác sĩ hoặc dược sĩ của bạn

**7. Các cảnh báo và thận trọng:** Hãy nói cho bác sĩ hoặc dược sĩ của bạn trước khi sử dụng Tanganil. Thuốc này có thể sử dụng cho bệnh nhân bị bệnh Coeliac. Tinh bột mì có chứa gluten, nhưng chỉ một lượng rất nhỏ không đáng kể, nên thuốc này được xem là an toàn cho các bệnh nhân bị bệnh Coeliac.

**Phụ nữ có thai và cho con bú:** Nếu bạn có thai hoặc đang cho con bú, hoặc bạn nghi mình có thai hoặc đang kế hoạch có em bé, hãy tư vấn bác sĩ hoặc dược sĩ của bạn trước khi dùng thuốc này.

**Tác động của thuốc lên khả năng lái xe hoặc vận hành máy móc:** Chưa ghi nhận.

**8. Tác dụng không mong muốn:** Như tất cả các loại thuốc khác, thuốc này có thể gây ra tác dụng không mong muốn, mặc dù không phải tất cả mọi người đều gặp phải. Phản ứng da (phát ban, đỏ, nổi mề đay và ngứa) rất

hiếm khi xảy ra. **Báo cáo tác dụng không mong muốn:** Nếu bạn gặp phải tác dụng không mong muốn bất kỳ, hãy thông báo cho bác sĩ hoặc dược sĩ của bạn. Điều này bao gồm tác dụng không mong muốn có thể xảy ra mà không được nêu trong hướng dẫn sử dụng thuốc này. Bảng báo cáo này, bạn có thể cung cấp thêm thông tin an toàn của thuốc này.

**9. Nên tránh dùng những thuốc hoặc thực phẩm gì khi đang sử dụng thuốc này?**

Hãy nói cho bác sĩ hoặc dược sĩ của bạn nếu bạn đang dùng hoặc gần đây đã dùng hoặc có thể dùng các thuốc khác.

**10. Cần làm gì khi một lần quên không dùng thuốc?**

Nếu bạn quên uống một liều TANGANIL, không được uống gấp đôi liều để bù cho phần liều đã quên.

**11. Cần bảo quản thuốc này như thế nào?**

Thuốc này cần được bảo quản ở nhiệt độ dưới 30°C và tránh ẩm. Thuốc này không nên vứt bỏ vào nước thải hoặc rác sinh hoạt. Hãy hỏi ý kiến dược sĩ của bạn làm thế nào để bỏ đi thuốc không sử dụng nữa. Biện pháp này sẽ giúp bảo vệ môi trường.

**12. Những dấu hiệu và triệu chứng khi dùng thuốc quá liều?**

Chưa ghi nhận.

**13. Cần phải làm gì khi dùng thuốc quá khuyến cáo?**

Sau khi sử dụng quá liều, bệnh nhân cần thông báo cho bác sĩ hoặc dược sĩ.

**14. Khi nào cần tham vấn bác sĩ hoặc dược sĩ của bạn?**

Để tránh các tương tác thuốc có thể xảy ra với nhiều loại thuốc, cần phải thông báo cho bác sĩ hoặc dược sĩ của bạn bất kỳ thuốc điều trị nào khác hiện đang sử dụng. Đứng ngại xin tư vấn bác sĩ hoặc dược sĩ của bạn. Khi gặp bất cứ tác dụng không mong muốn nào không được nêu trong hướng dẫn sử dụng thuốc này, xin vui lòng thông báo cho bác sĩ hoặc dược sĩ của bạn.

**15. Hạn dùng:** 36 tháng kể từ ngày sản xuất.

Không sử dụng thuốc này sau thời hạn sử dụng được ghi trên bao bì.

**16. Nhà sản xuất**

**Sản xuất bởi:** PIERRE FABRE MEDICAMENT PRODUCTION Site Progipharm. Rue du Lycée, 45500 Gien - France.

**Đóng gói bởi:** CÔNG TY TNHH PIERRE FABRE VIỆT NAM. Số 1, đường 4A, khu công nghiệp Biên Hòa 2, Đồng Nai. ĐT: 061 383 6770 - Fax: 061 383 6570



17/10/2017