



draszé



multivitamin,
ásványi anyag kombináció

BETEGTÁJÉKOZTATÓ: INFORMÁCIÓK A FELHASZNÁLÓ SZÁMÁRA

Olvassa el figyelmesen az alábbi betegájékoztatót, mely az Ön számára fontos információkat tartalmaz.

Ez a gyógyszer orvosi rendelvény nélkül kapható. Mindemellett az optimális hatás érdekében elengedhetetlen a gyógyszer körültekintő alkalmazása.

- Tartsa meg a betegájékoztatót, mert a benne szereplő információkra a későbbiekben is szüksége lehet.
- További információért vagy tanácsért forduljon gyógyszerészéhez.
- Sürgősen forduljon orvosához, ha tünetei nem enyhülnek vagy éppen súlyosbodnak.
- Ha bármely mellékhatás súlyossá válik, vagy ha a betegájékoztatóban felsorolt mellékhatásokon kívül egyéb tünetet észlel, kérjük, értesítse orvosát vagy gyógyszerészét.

A betegájékoztató tartalma:

1. Milyen típusú gyógyszer a Supradyn draszé és milyen betegségek esetén alkalmazható?
2. Tudnivalók a Supradyn draszé szedése előtt
3. Hogyan kell szedni a Supradyn draszét?
4. Lehetséges mellékhatások
5. Hogyan kell a Supradyn draszét tárolni?
6. További információk

1. MILENY TÍPUSÚ GYÓGYSZER A SUPRADYN DRAZSÉ ÉS MILENY BETEGSÉGEK ESETÉN ALKALMAZHATÓ?

A Supradyn draszé arányos mennyiségben tartalmazza az összes fontos vitamint (kivéve a K-vitamint), szükséges ásványi anyagot és nyomelemet.

A vitaminok olyan létfontosságú anyagok, amelyek a táplálékkal kerülnek be a szervezetbe. Az ásványi anyagok nélkülözhetetlenek az anyagcserében és a növekedésben, valamint a szervezet regenerációjához (például a csontok, vér stb).

A nyomelemek olyan létfontosságú anyagok, amelyekre a szervezetnek csak parányi mennyiségben van szüksége, de a napi táplálkozással nem mindig kerülnek be megfelelő mennyiségben a szervezetbe.

A Supradyn draszét az általános vitaminhiány megelőzésére és kezelésére alkalmazzák. A Supradyn draszét fokozott vitamin- és ásványianyag-szükséglet idején, különösen betegségek, megnövekedett igénybevétel alatt kell szedni.

A Supradyn draszé szedése ajánlott, ha vitamin- és ásványianyaghiány kialakulásának kockázata áll fenn: növekedés, betegség vagy sebészeti beavatkozást követő lábadozás alatt, legyengült időseknel, antibiotikum szedésénél, illetve más gyógyszeres kezelés esetén továbbá speciális vagy kiegyensúlyozatlan diéta, krónikus alkoholizmus, dohányzás, bizonyos gyomor-, bél-rendellenességek esetén.

2. TUDNIVALÓK A SUPRADYN DRAZSÉ SZEDÉSE ELŐTT

Ne szedje a Supradyn draszét

- ha allergiás (túlérzékeny) a hatóanyagokra vagy a Supradyn draszé egyéb összetevőjére
- ha már túl magas az A- vagy D-vitamin szintje a szervezetében (A- vagy D-hipervitaminózis);
- ha retinoid kezelésben részesül (például akne kezelésére);
- veseelégtelenség;
- magas kalcium vérszint;
- túlzott kalciumürítés;
- vas és/vagy rézanyagcsere zavarával járó kórfolyamatok (pl. Wilson-kór) esetén.

Ha a Supradyn draszé alkalmazása során allergiás reakciót tapasztal, hagyja abba a szedést és forduljon orvoshoz.

A Supradyn draszé fokozott elővigyázatossággal alkalmazható:

- ha fennáll annak a veszélye, hogy túl sok A- vagy D-vitamin kerül a szervezetébe.
- Supradyn szedése esetében ez csak akkor fordulhat elő, ha az ajánlott adag többszörösét hosszabb ideig szedi. Ha az orvos másképp nem rendeli, soha ne szedjen többet az ajánlott napi adagnál, azaz 1 draszénnél.

Tájékoztassa orvosát vagy gyógyszerészét, ha Ön bármely egyéb betegségben szenved.

A kezelés ideje alatt szedett egyéb gyógyszerek

Feltétlenül tájékoztassa kezelőorvosát vagy gyógyszerészét a jelenleg vagy nemrégiben szedett egyéb gyógyszereiről, beleértve a vény nélkül kapható készítményeket is.

Terhesség és szoptatás

Mielőtt bármilyen gyógyszert elkezdene szedni, beszélje meg kezelőorvosával vagy gyógyszerészével.

Az ajánlott adagban (napi 1 draszé) szedheti a Supradyn draszét terhesség és szoptatás alatt, de az ajánlott adagot ne lépje túl.

A terhesség első három hónapjában az orvos utasítása nélkül semmilyen gyógyszert ne szedjen.

A készítmény hatásai a gépjárművezetéshez és gépek kezeléséhez szükséges képességekre

Nem várható ilyen hatás.

Fontos információk a Supradyn draszé egyes összetevőiről

A Supradyn draszé 7,8 mg laktózt és 306,1 mg szacharózt tartalmaz draszéenként.

Amennyiben kezelőorvosa korábban már figyelmeztette Önt, hogy bizonyos cukrokra érzékeny, keresse fel orvosát, mielőtt elkezdí szedni ezt a gyógyszert.

3. HOGYAN KELL SZEDNI A SUPRADYN DRAZSÉT?

Amennyiben nem biztos az adagolást illetően, kérdezze meg orvosát vagy gyógyszerészét.

Ha az orvos másképp nem rendel, szokásos adagja felnőtteknek és 12 év feletti gyermekeknek: napi 1 draszté, étkezés közben sok folyadékkal, szétválasztás nélkül.

Tartsa be a betegájékoztatóban jelzett vagy az orvos által előírt adagolást. Ha Ön úgy érzi, hogy a gyógyszer nem hat vagy hatása túl erős, forduljon orvosához vagy a gyógyszerészéhez.

Ha az előírtnál több Supradyn drasztét vett be

Ha az ajánlott adag többszörösét hosszabb ideig szedi, fennáll annak a veszélye, hogy túl sok A- vagy D-vitamin kerül a szervezetébe.

Ha az orvos másképp nem rendel, soha ne szedjen többet az ajánlott napi adagnál, azaz 1 draszténál.

A megadott adagolással a Supradyn drasztében lévő vitamin- és ásványianyag adagoknál túladagolás veszélye nem áll fenn.

Ha elfelejtette bevenni a Supradyn drasztét

Ne vegyen be kétszeres adagot a kihagyott draszté pótlására.

Ha bármilyen további kérdése van a készítmény alkalmazásával kapcsolatban, kérdezze meg orvosát vagy gyógyszerészét.

4. LEHETSÉGES MELLÉKHATÁSOK

Mint minden gyógyszer, így a Supradyn draszté is okozhat mellékhatásokat, amelyek azonban nem mindenkinél jelentkeznek.

Ha betartja az ajánlott adagolást, nem várhatók komoly mellékhatások még hosszantartó Supradyn draszté szedés esetében sem. Ritkán gyomor-bél rendszeri tünetek (pl. kellemetlen hasi érzés, székrekedés, hányás, hasmenés és hányinger) jelentkezhet. Igen ritkán túlerzékenységi reakció jelentkezhet, ennek tünetei: csalánkiütés, arcduzzanat, zihálás, bőrpír, kiütés, hólyagok és sokk. Esetenként előfordulhat a vizelet enyhe sárgás elszíneződése. Ez a hatás teljesen ártalmatlan és a készítmény B₂-vitamin tartalma okozza. A draszté vastartalma a székletet feketére festheti.

Ha bármely mellékhatás súlyossá válik, vagy ha a betegájékoztatóban felsorolt mellékhatásokon kívül egyéb tünetet észlel, kérjük, értesítse orvosát vagy gyógyszerészét.

5. HOGYAN KELL A SUPRADYN DRAZSÉT TÁROLNI?

Legfeljebb 25°C-on, hőtől védve tartandó.

A nedvességtől való védelem érdekében az eredeti csomagolásban tárolandó.

A gyógyszer gyermekektől elzárva tartandó!

A dobozon, buborékcsoomagoláson feltüntetett lejárati idő (Felhasználható/ EXP) után ne szedje a Supradyn drasztét. A lejárati idő a megadott hónap utolsó napjára vonatkozik.

A gyógyszereket nem szabad a szennyvízzel vagy a háztartási hulladékkal együtt megsemmisíteni. Kérdezze meg gyógyszerészét, hogy szükségtelenné vált gyógyszereit miként semmisítse meg. Ezek az intézkedések elősegítik a környezet védelmét.

6. TOVÁBBI INFORMÁCIÓK

Mit tartalmaz a Supradyn draszté?

A készítmény hatóanyagai:

12 féle vitamin

A-vitamin	3333 NE
B ₁ -vitamin	20 mg
B ₂ -vitamin	5 mg
B ₆ -vitamin	10 mg
B ₁₂ -vitamin	0,005 mg
C-vitamin	150 mg
D ₃ -vitamin	500 NE
E-vitamin	10 mg
Biotin	0,25 mg
Folsav	1 mg
Kalcium-pantotenát	11,6 mg
Nikotinamid	50 mg

8 ásványi anyag és nyomelem

Kalcium	51,3 mg
Foszfor	23,8 mg
Magnézium	21,2 mg
Vas	10,0 mg
Réz	1,0 mg
Cink	0,5 mg
Mangán	0,5 mg
Molibdén	0,1 mg

Egyéb összetevők:

Mag: szacharóz, laktóz-monohidrát, magnézium-sztearát, mannit, kroszpovidon, povidon K 90, mikrokristályos cellulóz.

Draszté bevonat: higan folyó paraffin, szilárd paraffin, „Canthaxanthin 10% CWS/S” (aszkorbil-palmitát, zselatin, szacharóz, kukoricamagolaj, kukoricakeményítő, α -tokoferol), titán-dioxid, porlasztva szárított arabmégza, rizskeményítő, talkum, szacharóz.

Milyen a Supradyn draszté készítmény külleme és mit tartalmaz a csomagolás?

Draszté: vöröses narancssárga színű, ovális, bikonvex, cukorbevonatú tabletta.

30 db ill. 60 db draszté átlátszó PVC/Al buborékcsoomagolásban és dobozban.

A forgalomba hozatali engedély jogosultja

Bayer Hungária Kft.

Alkotás u. 50.

H-1123 Budapest

OGYI-T-9251/01-02

A betegájékoztató engedélyezésének dátuma 2010. január 8.

Gyártó

Dragenopharm Apotheker Püschl GmbH & Co. KG

Göllstrasse 1, D-84529 Tittmoning,

Németország

Bayer

40059969