

# BETEGTÁJÉKOZTATÓ

Mielőtt elkezdené gyógyszerét alkalmazni, olvassa el figyelmesen az alábbi betegtájékoztatót.

- E recept nélkül kapható gyógyszerrel Ön enyhe, múló panaszokat kezelhet orvosi felügyelet nélkül. Az optimális hatás érdekében azonban, elengedhetetlen e gyógyszer körültekintő, szakszerű alkalmazása.
- Tartsa meg a betegtájékoztatót, mert a benne szereplő információkra a későbbiekben is szüksége lehet.
- További kérdéseivel forduljon gyógyszerészéhez.

## **A betegtájékoztató tartalma:**

1. Milyen típusú gyógyszer a Milgamma neuro draszté és milyen betegségek esetén alkalmazható?
2. Tudnivalók a Milgamma neuro draszté alkalmazása előtt
3. Hogyan kell szedni Milgamma neuro drasztét?
4. Lehetséges mellékhatások
5. A készítmény tárolása

## **Milgamma neuro draszté**

A készítmény hatóanyaga: 100 mg benfotiamin és 100 mg piridoxin-hidroklorid drasztéknént.

Segédanyagok: kroszkarmellóz-nátrium, talkum, hosszú szénláncú zsírsavak részlegesen telített gliceridjei, kolloid szilícium-dioxid, povidon K30, mikrokristályos cellulóz, montan glikol viasz, poliszorbát 80, glicerin 85%, makrogol 6000, sellak, arabmézga, kukoricakeményítő, titán-dioxid (E171), szacharóz, kalcium-karbonát.

Forgalombahozatali engedély jogosultja

Wörwag Pharma & Co. KG  
Böblingen, Németország

Gyártó:

Mauermann Arzneimittel KG  
Heinrich-Knote-Str. 2  
82343 Pöcking  
Németország

### **1. MILYEN TÍPUSÚ GYÓGYSZER A MILGAMMA NEURO DRAZSÉ ÉS MILYEN BETEGSÉGEK ESETÉN ALKALMAZHATÓ?**

Bizonyítottan B1 és B6 vitaminhiány okozta idegrendszeri betegségek (idegi eredetű szisztémás betegségek).

### **2. TUDNIVALÓK A MILGAMMA NEURO DRAZSÉ ALKALMAZÁSA ELŐTT**

#### **Nem szedheti a Milgamma neuro drasztét**

A készítmény bármely összetevőjével szembeni túlérzékenység.

#### **Terhesség és szoptatás**

A terhesség és a szoptatás időszakában 25 mg-ot

meghaladó a napi B6-vitamin-bevitel nem javasolt. Mivel a készítmény a fenti komponensből drasztéknént 100 mg-ot tartalmaz, a terhesség és a szoptatás idején alkalmazása nem ajánlott.

#### **Gyermekkor, időskor**

A Milgamma neuro draszté alkalmazásával kapcsolatban nincsenek gyerekekre és idősekre vonatkozó ismeretek.

**A készítmény hatása gépjárművezetéshez és gépek kezeléséhez szükséges képességekre**  
Nem befolyásolja hátrányosan az ezekhez szükséges képességeket.

#### **Egyéb gyógyszerek alkalmazása**

Kölcsönhatás áll fenn INH-val, D-penicillamminal, ciklozerinnel.

A B6 vitamin terápiás adagjai gyengíthetik az L-dopa hatását. Kérjük, figyeljen arra, hogy ezek az adatok a röviddel ezelőtt alkalmazott gyógyszerekre is érvényesek lehetnek.

### **3. HOGYAN KELL SZEDNI MILGAMMA NEURO DRAZSÉT?**

Ha az orvos másképp nem rendeli szokásos adagja maximum napi 3x1 draszté. Kérjük tartsa be a bevételi előírásokat, mert különben a Milgamma neuro draszté nem hat igazán!

Kérjük, hogy kielégítő mennyiségű folyadékkal vegye be a drasztékat.

A bevétel időpontja tetszés szerint megválasztható.

Négy heti terápia után az orvosnak kell eldöntenie, hogy szükség van-e további kezelésre.

#### **Ha az előírtnál több drasztét vett be**

Bármilyen mellékhatás fellépése esetén keresse fel az orvosát.

#### **Ha elfelejtette bevenni a gyógyszert**

A soron következő előírt adagolási időpontban ne alkalmazzon dupla adagot

Vegye be a Milgamma neuro drasztét ugyanúgy a megszokott időben, mint azelőtt és a jövőben gondoljon a rendszeres bevételre.

## **A kezelés megszakításakor jelentkező hatások**

A kezelés megszakításával a kezelés eredményességét kockáztatja! Ha kellemetlen mellékhatások lépnek fel Önnél, kérjük beszélje meg orvosával.

## **4. LEHETSÉGES MELLÉKHATÁSOK**

Mint minden gyógyszernek, így a Milgamma neuro drazsénak is lehetnek mellékhatásai.

Egyes esetekben jelentkezhetnek allergiás túlérzékenységi reakciók bőrreakciókkal, csalánkiütés (urticaria) és sokkállapot. Szisztémás túlérzékenységi reakciók esetén szükségintézkedéseket kell bevezetni. Mellékhatások fellépésekor kérjük forduljon orvosához.

Ha olyan mellékhatásokat észlel, amelyek nem szerepelnek a tájékoztatóban, kérjük közölje orvosával vagy gyógyszerészével

## **5. A KÉSZÍTMÉNY TÁROLÁSA**

Legfeljebb 25 °C-on, eredeti csomagolásban tartandó.

A gyógyszert a csomagoláson feltüntetett lejárati időn belül szabad felhasználni.

A gyógyszer gyermekektől elzárva tartandó.

OGYI-T-9595/01-06

Betegtájékoztató OGYI-eng. dátuma: 2008.08.05

**WÖRWAG PHARMA GmbH & Co. KG, Calwer Straße 7, 71034 Böblingen**

Stand 07/08

D 2 3 4 5 6 7 8 9

HU

