



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

- E recept nélkül kapható gyógyszerrel Ön enyhe, múltó 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.
- Sürgősen keresse fel orvosát, ha tünetei nem enyhülnek vagy éppen súlyosbodnak.

A betegtájékoztató tartalma:

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

Milgamma® draszé

A készítmény hatóanyaga 50 mg benfotiamin, 0,25 mg cianokobalamin draszénként.

Egyéb összetevők: zselatin talkum, sztearinsav, szacharóz, mikrokristályos cel-lulóz, kukoricakeményítő, 101,225 mg laktóz-monohidrát, karnauba pálmavi-asz, ricinusolaj, fehér viasz, Colorant Redbrilliant (kinolinsárga E104, Azorubin E122, Ponceau 4R E124), sellak, glükóz szirup, titán-dioxid (E171), dextrin, kal-cium-karbonát.

Kiszerezés: 20, 50, 100, 500, 1000 db draszé bliszterben, dobozban.

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Wörwag Pharma GmbH & Co.KG

Böblingen, Németország

1. MILYEN TÍPUSÚ GYÓGYSZER A MILGAMMA® DRAZSÉ ÉS MILYEN BETEGSÉGEK ESETÉN ALKALMAZHATÓ?

A Milgamma® draszé benfotiamin valamint B₁₂-vitamin tartalma révén különö-sen alkalmas idegi és mozgásszervi valamint gyulladáson alapuló eredetű fájdalmas állapotok kezelésére.

Különböző eredetű (pl. diabetes mellitus, mérgeзések és alkoholizmus által kiváltott) idegrendszeri bántalmak, valamint reumás panaszok, általános izü-leti- és izomfájdalmak, övsömör kezelésére.

2. TUDNIVALÓK A MILGAMMA® DRAZSÉ ALKALMAZÁSA ELŐTT

Nem szabad alkalmazni a készítményt

Ha Ön a készítmény összetevőivel szemben túlérzékenységet mutat.

Ha Ön psoriasisban szenved, mivel a B₁₂-vitamin súlyosbíthatja a kóros bőrtüneteket.





Gyermekkori alkalmazás

Erre vonatkozóan nem áll adat rendelkezésünkre.

Terhesség, szoptatás

Alkalmazása nem ellenjavallt.

A készítmény hatása a gépjárművezetéshez és gépek kezeléséhez szükséges képességekre

Nem befolyásolja hátrányosan az azokhoz szükséges képességeket.

Egyéb gyógyszerek alkalmazása

Amennyiben Ön más gyógyszert is szed, a Milgamma® kezelés megkezdése előtt ki kell kérnie kezelőorvosa tanácsát. A Milgamma® draszté ugyanis más, egyidejűleg alkalmazott gyógyszerek hatásosságát befolyásolhatja.

3. HOGYAN KELL SZEDNI A MILGAMMA® DRAZSÉ-T?

Ha az orvos másképpen nem rendeli szokásos napi adagja 4-szer 1 draszté. Enyhébb esetekben napi 1 draszté.

A drasztékat étkezés után egészben lenyelve kell bevenni.

4. LEHETSÉGES MELLÉKHATÁSOK

Mint minden gyógyszernek, így a Milgamma® draszténak is lehetnek mellékhatásai.

Egyes esetekben túlérzékenységi reakciók (csalánkiütés, sokkos állapot stb.) léphetnek fel.

Ilyen esetben célszerű a gyógyszer szedését abbahagyni és orvoshoz fordulni.

Mennyi ideig alkalmazható a készítmény?

A terápia idejét kezelőorvosa határozza meg.

5. A KÉSZÍTMÉNY TÁROLÁSA

Legfeljebb 25° C-on, fénytől védve tartandó.

A gyógyszert a csomagoláson feltüntetett lejárati időn belül szabad felhasználni. A gyógyszer gyermekektől elzárva tartandó!

OGYI-T-1596/01-05

Betegtájékoztató OGYI-eng. száma: 13933/55/01

Stand 02/07

D 9

UNG



105 x 148 mm

