

sp.zn. sukls133417/2013

Příbalová informace - RP (slouží k usnadnění manipulace, netiskne se!)
Informace pro použití, čtěte pozorně!

Milgamma
Obalené tablety

Držitel rozhodnutí o registraci
Wörwag Pharma GmbH & Co., KG
Böblingen, Německo

Výrobce: Mauermann Arzneimittel KG
Heinrich-Knote-Str. 2, 82343 Pöcking, Německo

Složení

1 obalená tableta obsahuje:

léčivé látky:

Benfotiaminum 50 mg

Cyanocobalaminum 250 µg

(ut Cyanocobalaminini trituratatio 0,5% 50mg + 10% nads.)

pomocné látky:

Monohydrátaktózy, sacharóza, kukuřičný škrob, želatina, mikrokrystalická celulóza, mastek, kyselina stearová 95%.

Sacharóza, mastek, dextrin, usušená tekutá glukóza, uhličitan vápenatý, šelak, panenský ricinový olej, oxid titaničitý (E171), chinolinová žluť (E 104), azorubin (E 122), ponceau 4R (E 124), bílý vosk, karnaubský vosk.
- neobsahuje gluten, obsahuje laktózu

Indikační skupina:

Vitamíny.

Charakteristika:

Kombinace vitamínů skupiny B (B1 ve formě benfotiaminu a B12).

Vitamíny skupiny B obsažené v přípravku jsou nezbytné pro metabolismus nervových buněk.

Vitamín B1 je v přípravku obsažen ve formě benfotiaminu, který je, proti klasické formě vitamínu B1, rozpustný v tucích. Tím se podstatně lépe vstřebává, v organismu je lépe dostupný a je i lépe využíván. Na rozdíl od thiaminu nevyvolává zácpu ani nepříjemný tělesný pach a je odolnější vůči odbourávání.

Indikace:

Přípravek se používá jako podpůrná léčba při onemocněních postihujících periferní nervový systém (např. zánětlivá onemocnění periferních nervů a kořenů, onemocnění v rámci diabetes mellitus, následky chronického alkoholismu, obrna lícního nervu, postižení trojklaného nervu, kořenové syndromy, pásový opar apod.). Dále se používá u stavů se zvýšenou potřebou vitamínů skupiny B.

Kontraindikace

Přípravek nesmí používat pacienti s přecitlivělostí na látky obsažené v přípravku.

Pacienti trpící psoriázou (lupenkou) musí mít pro používání závažné důvody: vitamín B12 může zhoršit kožní projevy.

Pacienti s nádorovým onemocněním by přípravek neměli užívat.

Nežádoucí účinky

V jednotlivých případech může dojít k výraznému pocení, ke zrychlení srdeční frekvence, k výskytu akné nebo ke svědění kůže až k vyrážce. Případný výskyt nežádoucích účinků nebo jiných neobvyklých reakcí sdělte lékaři.

Interakce

Účinky přípravku Milgamma a jiných léků se mohou vzájemně ovlivňovat. Váš lékař má být proto informován o všech lécích, které v současné době užíváte nebo začnete užívat, ať již se jedná o léky na lékařský předpis nebo bez něj. Jestliže Vám další lékař předepíše nebo doporučí jiný lék, informujte jej, že již užíváte přípravek Milgamma. V případě přípravku Milgamma nejsou dosud známy interakce s jinými léky.

Dávkování a způsob užívání:

Pokud lékař neurčí jinak, je obvyklá dávka pro dospělého jedna obalená tableta 3krát denně. V rekonvalescenci se pak užívá 1-2 tablety denně. Obalenou tabletu nekousejte, zapijte vodou.

Upozornění

Tento přípravek obsahuje azobarviva azorubin (E 122) a Ponceau 4R (E 124), které mohou způsobit alergické reakce.

Přípravek dále obsahuje panenský ricinový olej, který může způsobit podráždění žaludku a průjem.

Milgamma obsahuje cukry sacharózu, laktózu a glukózu. Pokud Vám lékař řekl, že nesnášíte některé cukry, poradte se s ním, než začnete tento léčivý přípravek užívat.

Varování:

Přípravek se nesmí používat po uplynutí doby použitelnosti vyznačené na obalu. Přípravek uchovávejte mimo dosah a dohled dětí.

Uchovávání: Přípravek uchovávejte při teplotě do 25°C, v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

Balení:

20, 50 a 100 obalených tablet,
klinická balení s 500, 1000 a 5000 obalených tablet

Datum poslední revize:

1.8.2013