



Gebrauchsinformation

Liebe Patientin, lieber Patient!

Bitte lesen Sie diese Gebrauchsinformation aufmerksam, weil sie wichtige Informationen darüber enthält, was Sie bei der Anwendung dieses Arzneimittels beachten sollen. Wenden Sie sich bei Fragen bitte an Ihren Arzt oder Apotheker.

milgamma® NA

Zusammensetzung

Arzneilich wirksame Bestandteile:

1 Kapsel enthält:

Benfotiamin 40 mg

Pyridoxinhydrochlorid 90 mg

Sonstige Bestandteile:

Hartfett, Sojalecithin, Rüböl, Sorbitol, Glycerol 85%, Gelatine, Aromastoffe, Farbstoffe E 171, E 172.

-glutenfrei, enthält keine Lactose -

Darreichungsform und Inhalt

30 Kapseln (N1), 60 Kapseln (N2) und 100 Kapseln (N3).

Anstaltspackungen mit 500, 1000 und 5000 Kapseln (Bündelpackungen)

Neuropathiepräparat

Wörwag Pharma GmbH & Co. KG

Calwer Str. 7, 71034 Böblingen

Tel.: 07031/6204-0, Fax: 07031/6204-31, e-mail: info@woerwagpharma.de

C.P.M. Contract Pharma GmbH & Co. KG, Frühlingstr. 7, 83620 Feldkirchen-Westerham

Anwendungsgebiete

Neurologische Systemerkrankungen durch nachgewiesenen Mangel der Vitamine B₁ und B₆.

Gegenanzeigen

Wann dürfen Sie milgamma® NA nicht einnehmen?

Bei Verdacht auf Thiamin-Überempfindlichkeit.

Was müssen Sie in Schwangerschaft und Stillzeit beachten?

Keine Hinweise auf Mißbildungen (Teratogenität) und Veränderungen des Erbguts (Mutagenität).

Keine Bedenken in der Stillzeit im angegebenen Dosisbereich.

Was ist bei Kindern und älteren Menschen zu berücksichtigen?

Bei der Anwendung von milgamma® NA bei Kindern und älteren Menschen liegen uns keine Erkenntnisse vor.

Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung und Warnhinweise

Welche Vorsichtsmaßnahmen müssen beachtet werden?

Es sind keine besonderen Vorsichtsmaßnahmen erforderlich.

Was müssen Sie im Straßenverkehr sowie bei der Arbeit mit Maschinen und bei Arbeiten ohne sicheren Halt beachten?

Es sind keine besonderen Vorsichtsmaßnahmen erforderlich.

Wechselwirkungen

Welche anderen Arzneimittel beeinflussen die Wirkung von milgamma® NA?

INH, D-Penicillamin, Cycloserin.

Welche anderen Arzneimittel werden von milgamma® NA beeinflusst?

Therapeutische Dosen von Vitamin B₆ können die Wirkung von L-Dopa abschwächen.

Beachten Sie bitte, daß diese Angaben auch für vor kurzem angewandte Arzneimittel gelten können

Dosierungsanleitung, Art und Dauer der Anwendung

Die folgenden Angaben gelten, soweit Ihnen Ihr Arzt milgamma® NA nicht anders verordnet hat. Bitte halten Sie sich an die Einnahmeverschriften, da milgamma® NA sonst nicht richtig wirken kann!

Wieviel und wie oft sollten Sie milgamma® NA einnehmen?

Bis zu 3 x täglich 1 Kapsel milgamma® NA.

Wie und wann sollten Sie milgamma® NA einnehmen?

Sie sollten die Kapseln bitte mit ausreichend Flüssigkeit einnehmen. Der Einnahmezeitpunkt kann beliebig gewählt werden.

Wie lange sollten Sie milgamma® NA einnehmen?

Nach vierwöchiger Therapie sollte der Arzt entscheiden, ob weitere Therapiemaßnahmen erforderlich sind.

Anwendungsfehler und Überdosierung

Was ist zu tun, wenn milgamma® NA in zu großen Mengen eingenommen wurde (beabsichtigte oder versehentliche Überdosierung)?

Bei auftretenden Symptomen ist eine Behandlung durch den Arzt erforderlich.

Was müssen Sie beachten, wenn Sie zu wenig milgamma® NA eingenommen haben oder eine Einnahme vergessen haben?

Nehmen Sie milgamma® NA Kapseln wie vorher zu den gewohnten Zeiten weiter ein und denken Sie zukünftig an die regelmäßige Einnahme.

Was müssen Sie beachten, wenn Sie die Behandlung unterbrechen oder vorzeitig beenden?

Bei einer Unterbrechung der Behandlung gefährden Sie den Behandlungserfolg! Sollten bei Ihnen unangenehme Nebenwirkungen auftreten, sprechen Sie bitte mit Ihrem Arzt über die weitere Behandlung.

Nebenwirkungen

Welche Nebenwirkungen können bei der Anwendung von milgamma® NA auftreten?

In Einzelfällen allergische Überempfindlichkeitsreaktionen mit Hautreaktionen, Nesselsucht (Urtikaria), Schockzuständen.

Wenn Sie Nebenwirkungen bei sich beobachten, die nicht in dieser Packungsbeilage aufgeführt sind, teilen Sie diese bitte Ihrem Arzt oder Apotheker mit.

Welche Gegenmaßnahmen sind bei Nebenwirkungen zu ergreifen?

Bei systemischen Überempfindlichkeitsreaktionen sind ggf. Notfallmaßnahmen einzuleiten. Beim Auftreten von Nebenwirkungen wenden Sie sich bitte an Ihren Arzt.

Hinweise und Angaben zur Haltbarkeit des Arzneimittels

Das Verfalldatum ist auf dieser Packung aufgedruckt. Verwenden Sie das Arzneimittel nicht mehr nach diesem Datum!

Wie müssen Sie milgamma® NA aufbewahren?

milgamma® NA vor Licht und Wärme geschützt aufbewahren!

Bewahren Sie dieses Arzneimittel bitte sorgfältig und für Kinder unzugänglich auf.

Stand der Information

Dezember 2003

Zur Information unserer Patienten:

milgamma®NA Kapseln enthalten Benfotiamin und Pyridoxinhydrochlorid.

Benfotiamin ist eine fettlösliche Form des Vitamins B₁. Es stellt eine Weiterentwicklung dar. Es wird um ein Vielfaches besser in den Organismus aufgenommen (resorbiert) als gleiche Mengen des herkömmlichen wasserlöslichen Vitamin B₁. Nach der Aufnahme im Darm wird Benfotiamin im Körper in Vitamin B₁ umgewandelt.

Pyridoxinhydrochlorid bezeichnet man auch als Vitamin B₆.

Diese beiden Vitamine sind **lebensnotwendige Mikronährstoffe**.

Werden Sie dem Körper nicht in ausreichender Menge zugeführt, kann es mit der Zeit zu Mangelerscheinungen wie z.B. zu neurologischen Systemerkrankungen kommen. Diese Erkrankungen gehen in der Regel einher mit funktionellen Störungen im Nervenstoffwechsel. Die Folgen können Schmerzen und Mißempfindungen sein, vor allem in den Füßen.

Wörwag Pharma GmbH & Co. KG

Calwer Str. 7

71034 Böblingen

Druck 10/05



PHARMA
Biofaktoren

