

Ulotka dołączona do opakowania: informacja dla pacjenta

Neurexan

tabletki

Należy uważnie zapoznać się z treścią ulotki przed zażyciem leku, ponieważ zawiera ona informacje ważne dla pacjenta.

Lek ten należy zawsze przyjmować zgodnie z opisem w ulotce dla pacjenta lub według wskazań lekarza lub farmaceuty.

- Należy zachować tę ulotkę, aby w razie potrzeby móc ją ponownie przeczytać.
- Należy zwrócić się do lekarza lub farmaceuty w razie jakichkolwiek wątpliwości.
- Jeśli wystąpią jakiegokolwiek objawy niepożądane, w tym wszelkie możliwe objawy niepożądane niewymienione w ulotce, należy powiedzieć o tym lekarzowi lub farmaceucie. Patrz pkt.4.
- Jeśli nie nastąpiła poprawa lub pacjent czuje się gorzej, należy skontaktować się z lekarzem.

Spis treści ulotki:

1. Co to jest lek Neurexan i w jakim celu się go stosuje
2. Informacje ważne przed przyjęciem leku Neurexan
3. Jak przyjmować lek Neurexan
4. Możliwe działania niepożądane
5. Jak przechowywać lek Neurexan
6. Zawartość opakowania i inne informacje

1. Co to jest lek Neurexan i w jakim celu się go stosuje

Homeopatyczny produkt leczniczy ze wskazaniami leczniczymi.

Neurexan jest lekiem homeopatycznym stosowanym w zaburzeniach snu i stanach wzmożonego napięcia nerwowego.

2. Informacje ważne przed przyjęciem leku Neurexan

Kiedy nie stosować leku Neurexan

- jeśli pacjent ma stwierdzoną nadwrażliwość na którąkolwiek substancję czynną lub na substancję pomocniczą zawartą w leku (wymienioną w punkcie 6)

Dzieci

U dzieci poniżej 12 lat dopuszcza się stosowanie leku po konsultacji z lekarzem. Nie stosować u dzieci poniżej 2 lat.

Neurexan a inne leki

Należy poinformować lekarza lub farmaceutę o wszystkich lekach przyjmowanych obecnie lub ostatnio a także o lekach, które pacjent planuje przyjmować. Interakcje z innymi lekami nie są znane.

Ciąża i karmienie piersią

Kobiety karmiące piersią, będące w ciąży lub planujące zajście w ciążę, powinny zasięgnąć porady lekarza lub farmaceuty zanim rozpoczną przyjmowanie tego leku.

Prowadzenie pojazdów i obsługiwanie maszyn

Nie przeprowadzono badań ani nie zanotowano żadnych zgłoszeń dotyczących wpływu produktu leczniczego na zdolność prowadzenia pojazdów i obsługiwanie maszyn. Pacjenci cierpiący na zaburzenia snu powinni wziąć pod uwagę, że ta dolegliwość może upośledzać ich zdolność prowadzenia pojazdów i obsługiwanie maszyn. Nie powinni więc wykonywać tych czynności.

Neurexan zawiera laktozę

Pacjenci, u których stwierdzono nietolerancję niektórych cukrów powinni skontaktować się z lekarzem przed zastosowaniem tego leku.

3. Jak przyjmować lek Neurexan

Neurexan należy zawsze przyjmować zgodnie z zaleceniami lekarza lub farmaceuty. W razie wątpliwości należy skontaktować się z lekarzem lub farmaceutą.

Zalecana dawka

Dorośli i młodzież od 12 lat : 1 tabletkę 3 razy dziennie.
Początkowo, w nasilonych objawach można stosować po 1 tabletkę co ½ godziny – 1 godzinę. Nie należy przekraczać dawki 12 tabletek na dobę. Następnie należy kontynuować leczenie zwykle zalecaną dawką.

Dzieci poniżej 12 lat: według wskazań lekarza.

Dzieci poniżej 2 lat: nie stosować.

Sposób podawania

Tabletki należy przyjmować na co najmniej 30 minut przed posiłkiem. Należy rozpuścić tabletkę w ustach przed połknięciem. W przypadku podawania leku dziecku, szczególnie poniżej 6 lat, zaleca się rozkruszyć tabletkę i rozpuścić w niewielkiej ilości wody. To zapobiegnie zakrztuszeniu.

Czas stosowania

Należy przyjmować Neurexan tak długo jak zalecił lekarz lub farmaceuta. Jeśli objawy będą się utrzymywały lub nasiliły się, należy skontaktować się z lekarzem lub farmaceutą.

Przyjęcie większej niż zalecana dawki leku Neurexan

W razie przyjęcia większej niż zalecana dawki leku, należy zwrócić się do lekarza lub farmaceuty.

Pominięcie przyjęcia leku Neurexan

Nie należy stosować dawki podwójnej w celu uzupełnienia pominiętej dawki. Należy zastosować następną dawkę o zwykłej porze.

Przerwanie przyjmowania leku Neurexan

W razie jakichkolwiek dalszych wątpliwości związanych ze stosowaniem tego leku należy zwrócić się do lekarza lub farmaceuty.

4. Możliwe działania niepożądane

Jak każdy lek, Neurexan może powodować działania niepożądane, chociaż nie u każdego one wystąpią.

Działania niepożądane mogą pojawić się z następującą częstotliwością:

bardzo rzadkie, występują mniej niż u 1 na 10 000 pacjentów

- skórne reakcje alergiczne

W przypadku wystąpienia wymienionego działania niepożądanego należy zaprzestać przyjmowania leku i skontaktować się z lekarzem.

Zgłaszanie działań niepożądanych

Jeśli wystąpią jakiegokolwiek objawy niepożądane, w tym wszelkie możliwe objawy niepożądane niewymienione w ulotce, należy powiedzieć o tym lekarzowi lub farmaceucie. Działania niepożądane można zgłaszać bezpośrednio do Departamentu Monitorowania Niepożądanych Działań Produktów Leczniczych Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych (Al. Jerozolimskie 181 C, 02-222 Warszawa, tel.: +48 22 49 21 301, faks: +48 22 49 21 309, e-mail: ndl@urpl.gov.pl). Dzięki zgłaszaniu działań niepożądanych można będzie zgromadzić więcej informacji na temat bezpieczeństwa stosowania leku.

5. Przechowywanie leku Neurexan

Lek należy przechowywać w miejscu niewidocznym i niedostępnym dla dzieci.

Lek ten nie ma specjalnych wymagań odnośnie warunków przechowywania.

Nie stosować leku Neurexan po upływie terminu ważności zamieszczonego na etykiecie i pudełku po: *Termin ważności*. Termin ważności oznacza ostatni dzień danego miesiąca.

Leków nie należy wyrzucać do kanalizacji ani domowych pojemników na odpadki. Należy zapytać farmaceutę co zrobić z lekami, których się już nie używa. Takie postępowanie pomoże chronić środowisko.

6. Inne informacje

Co zawiera lek Neurexan

Substancjami czynnymi w 1 tabletku leku Neurexan są:

0.6 mg	Avena sativa	D2
0.6 mg	Coffea arabica	D12

0.6 mg	Passiflora incarnata	D2
0.6 mg	Zincum isovalerianicum	D4

Pozostałe składniki: laktoza jednowodna i stearynian magnezu.

Jak wygląda Neurexan i jaka jest zawartość opakowania

Lek Neurexan jest w postaci okrągłych, płaskich tabletek. Tabletki są w kolorze białym do żółto-białego. Tabletki znajdują się w polipropylenowym pojemniku umieszczonym w pudełku tekturowym. Opakowanie zawiera 25 tabletek.

Podmiot odpowiedzialny

Heel Polska Sp. z o. o.
ul. Poleczki 21
02-822 Warszawa
tel. +48 (22) 545 07 15
e-mail: biuro@heel.pl

Wytwórca

Biologische Heilmittel Heel GmbH
Dr. -Reckeweg Str.- 2-4
76532 Baden-Baden, Niemcy
tel. +49 7221 501 00, faks +49 7221 501 210
e-mail:info @heel.de

Data zatwierdzenia tekstu ulotki: *sierpień 2015*

Logo firmy: **-Heel**

Kod opakowania