

ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВАТА	
Листовка - Приложение 2	
Към РУ №: 1-2433, 05.08.08	
Одобрено: N=5/28.07.2008	

ИНФОРМАЦИЯ ЗА ПАЦИЕНТА

Префемин 40 mg филмирани таблетки

Prefemin 40 mg film tablets

Една таблетка съдържа сух екстракт от плодовете на Аврамово дърво (Agni casti fructus extractum siccum)

Прочетете внимателно тази листовка, тъй като тя съдържа важна за Вас информация. Този лекарствен продукт се предлага без рецепт в аптеките. Вие трябва да приемате Префемин внимателно, за да получите най-добър ефект.

- Пазете тази листовка. Може да имате нужда да я прочетете отново.
- Ако се нуждаете от повече информация или съвет, обърнете се към Вашия лекар или фармацевт.
- Обърнете се към лекар, ако вашето състояние се влошава или не се подобрява след 3 месеца.
- Ако някои от нежеланите реакции са сериозни или не са споменати в тази листовка, информирайте Вашия лекар или фармацевт.

Каква информация съдържа тази листовка:

1. Какво представлява Префемин?
2. За какво се използва Префемин?
3. Какво трябва да знаете преди да приемете Префемин?
4. Как да приемате Префемин
5. Какви нежелани реакции може да предизвика приложението на Префемин?
6. Как трябва да се съхранява Префемин?
7. Друга информация.

1. Какво представлява Префемин?

Какво съдържа Префемин?

Лекарствено вещество:

Една таблета Префемин съдържа: 40mg Agni casti, fructus extractum siccum - сух екстракт от плодове на Аврамово дърво Ze 440, еквивалент на 20 mg чист екстракт от плодове на Аврамово дърво: екстрагиращ разтвор ethanol 60% (m/m), чист droga/екстракт 6-12:1

2. За какво се използва Префемин?

Префемин е растителен лекарствен продукт показан за симптоматично лечение на пременструален синдром, който включва физически и психически оплаквания като главоболие, кожни проблеми, слабо усещане на напрежение в гърдите, коремен дискомфорт, променливо настроение, раздразнителност, нервно напрежение,

депресивни състояния, уморяемост и проблеми със съня, които затрудняват ежедневната активност.

3. Какво трябва да знаете преди да приемете Префемин ?

Не приемайте Префемин

- ако имате алергия към плодовете на аврамово дърво или някои от помощните вещества
- ако имате проблем с бъбреците или черния дроб

Профемин няма подходящи показания за употреба при деца.

Бременност и кърмене

Няма нужда да се взема Профемин по време на бременност, защото при липса на менструация не се наблюдават пременструални симптоми. Не употребявайте Профемин по време на кърмене. Консултирайте се с лекар, ако е необходимо.

Важна информация относно някои от веществата, съдържащи се в Профемин
Ако имате непоносимост към някои захари Вие трябва да информирате Вашия лекар преди да приемете този лекарствен продукт.

Прием на Профемин с други лекарствени продукти

Вие може да приемате с Профемин орални противозачатъчни средства. Не приемайте Профемин с допаминови антагонисти или агонисти

Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини

Не са наблюдавани такива ефекти върху способността за шофиране и работа с машини.

Списък на помощни вещества: лактоза; силициев диоксид, колоиден безводен; хипромелоза; макрогол 400; макрогол 20'000; магнезиев стеарат; целулоза, микрокристална; пропиленгликол; титанов диоксид (E-171).

4. Как да приемате Профемин

Придържайте се към дозировката определена в листовката. Посъветвайте се с лекар или фармацевт, ако не сте сигурни. Обичайна дозировка за възрастни е една таблета дневно, за предпочтение с малко вода и по едно и също време на деня, независимо от приема на храна. Препоръчва се лечението да продължи най-малко 3 месеца, за да се постигне максимален ефект. Обърнете се към Вашия лекар, ако симптомите продължават или състоянието Ви се влоши.

Ако сте приели повече Профемин отколкото е необходимо

Няма налични данни за предозиране. Консултирайте се с Вашия лекар, ако инцидентно сте приели твърде много таблетки наведнъж.



Ако сте забравили да приемете Префемин

Ако сте забравили да приемете Префемин

вземете обичайната доза на следващия ден както е упоменато в тази листовка. Не приемайте двойна доза.

Ако спрете приема на Префемин

Ако прекъснете или временно преустановите лечението вие трябва да имате предвид, че желания ефект няма да бъде постигнат или състоянието Ви ще се влоши отново.

Ако имате допълнителни въпроси относно употребата на този продукт, обърнете се към Вашия лекар или фармацевт.

5. Какви нежелани реакции може да предизвика приложението на Префемин?

Както всички лекарствени продукти Префемин може да предизвика нежелани лекарствени реакции.

Рядко може да се появи кожен обрив или сърбеж, в такива случаи лечението трябва да бъде преустановено и да се потърси консултация с лекар.

В единични случаи в началото на лечението с Префемин някои отделни симптоми от пременструалния синдром може временно да се засилят.

Ако няма подобрене или симптомите се влошат, консултирайте се с лекар. Ако някои от нежеланите реакции са сериозни или не са описани в тази листовка, моля уведомете Вашия лекар или фармацевт.

6. Как трябва да се съхранява Префемин?

Профемин трябва да се съхранява под 25°C.

Да се пази от влага и светлина.

Да се съхранява на място, недостъпно за деца!

Да не се употребява след датата на изтичане срока на годност, посочен върху опаковката.

Срока на годност се отнася към последния ден на съответния месец.

Лекарството не трябва да се изхвърля в контейнера или кошчето за боклук в къщи.

Тези предпазни мерки ще помогнат за опазване на околната среда.

7. Друга информация.

Как изглежда Префемин ?

Какви опаковки се намират?

Профемин таблетки, пакетирани в блистери, поставени във вторична картонена



опаковка заедно с информация за пациента.

Без лекарско предписание.

Опаковки съдържащи 30 и 90 таблетки.

Притежател на разрешението за употреба

Ewopharma International s.r.o.

Hlavna 17, 831 01 Bratislava

Словакия

Тел: +421 2 54 79 35 08

Факс: + 421 2 54 79 30 85

Производител

Ewopharma spol. s.r.o.

Korunni 127

CZ-13000 Prague 3

Чехия

За повече информация относно този лекарствен продукт , моля обърнете се за информация

към представителството на притежател на разрешението за употреба в България.

Дата на (частична) актуализация на текста

Април 2008 г

