

ИНФОРМАЦИЯ ЗА ПАЦИЕНТА

ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВОТА
Листовка - Приложение 2
Към РУ №: <u>К-2733</u> , 05.08.08
Одобрено: <u>N=5/28.07.2008</u>

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 рецепта 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?

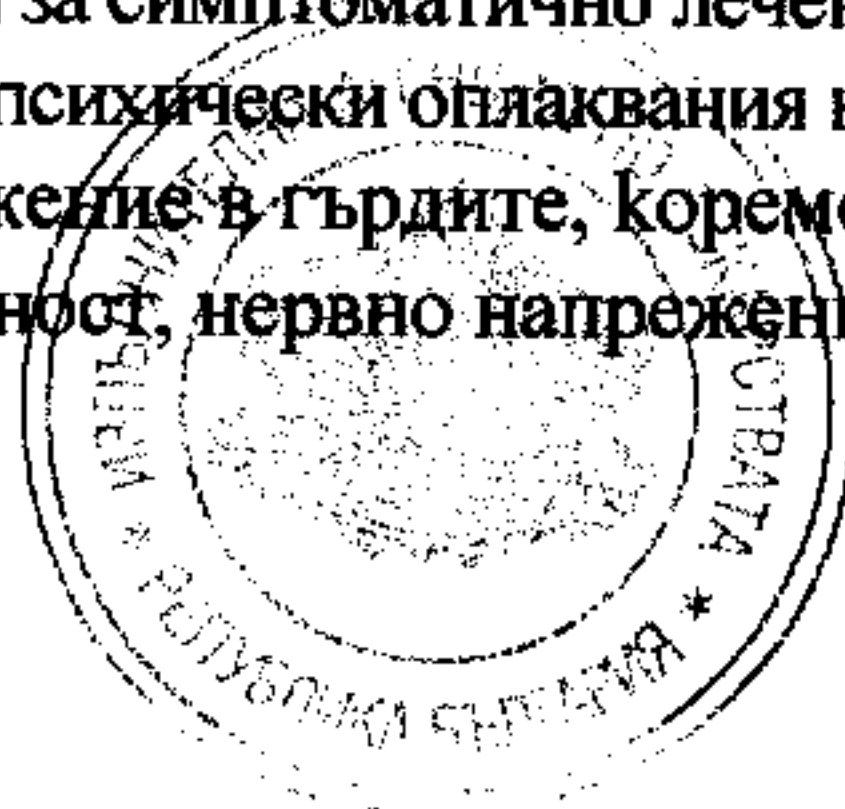
Какво съдържа Префемин?

Лекарствено вещество:

Една таблетка 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: екстрахиращ разтвор ethanol 60% (m/m), чист дрога/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

Префемин няма подходящи показания за употреба при деца.

Бременност и кърмене

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

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

Прием на Префемин с други лекарствени продукти

Вие може да приемате с Префемин орални противозачатъчни средства. Не приемайте Префемин 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, микрочестална; пропиленгликол; титанов диоксид (E-171).

4. Как да приемате Префемин

Придържайте се към дозировката определена в листовката. Посъветвайте се с лекар или фармацевт, ако не сте сигурни. Обичайна дозировка за възрастни е една таблетка дневно, за предпочитане 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 Префемин отколкото е необходимо

Няма налични данни за предозирание. 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 желаните 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 подобрение 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?

Префемин 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?

Префемин 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.

Hlavná 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

