

Уважаеми пациентки,

моля прочетете внимателно следната информация за употреба, тъй като тя съдържа важни сведения за това какво трябва да съблюдавате при употреба на този лекарствен продукт. Ако имате въпроси, моля обръщайте се към Вашия лекар или фармацевт.

ЛИСТОВКА ЗА ПАЦИЕНТА

Remifemin® капки перорални, разтвор **Ремифемин® капки перорални, разтвор**

Лекарствено вещество: течен екстракт от Cimicifuga

Качествен и количествен състав

100 ml разтвор съдържат:

Лекарствено вещество:

12,0 ml течен екстракт от корени на Cimicifuga (1:5), съответстващи на 2,4 g дрога
(екстрагент етанол 60 об.%)

Други съставки:

Етанол 96% (V/V)	42,5 - 48,5 ml
Дестилирана вода	39,5 - 45,5 ml

(Общо съдържание на етанол 50 об.%).

Лекарствена форма и количество в една опаковка

Капки перорални, разтвор

Оригинални опаковки с по 50 ml; 100 ml; 150 ml

Име и адрес на притежателя на разрешението за употреба

Schaper & Brümmer GmbH & Co.KG, D-38251Salzgitter,
Telefon (0 53 41) 3 07-0, Telefax (0 53 41) 3 07-1 24
Info@schaper-bruemmer.de
<http://www-schaper-bruemmer.de>

Фармакологична група / начин на действие

При климактерични оплаквания.

Терапевтични показания

- ◆ Климактерични прояви като: топли вълни, спонтанни изпотявания, разстройства на съня, нервност и депресивни състояния при намаляване на яйчниковата функция (овариална инсуфициенция);
- ◆ невровегетативни смущения преди началото на менструацията (пременструално) и

- ◆ при болезнена менструация (дисменорея).

Противопоказания

Кога не трябва да приемате Ремифемин®?

Ако имате свръхчувствителност (алергия) към някоя от съставките на продукта.

Специални предпазни мерки при употреба

При чувство за напрежение и подутина в гърдите, както и при смущения в менструацията, първо трябва да се потърси лекар за поставяне на точна диагноза.

Този продукт съдържа 50 об.% етанол. Всяка доза съдържа до 0,38 g етанол. Представява опасност за страдащите от чернодробни заболявания, алкохолизъм, епилепсия, мозъчни увреждания или заболявания, както и за бременни и деца. Може да промени или засили действието на други лекарства.

Лекарствени взаимодействия и други форми на взаимодействия

Кои други лекарствени продукти повлияват действието на Ремифемин®?

Не са известни. Като общо правило обаче, винаги трябва да уведомявате лекуващия лекар, ако приемате и други лекарства.

Специални предупреждения

Какво трябва да имате предвид по време на бременност и кърмене?

Поради недостатъчния клиничен опит Ремифемин® не трябва да се употребява по време на бременност или кърмене.

Какво трябва да имате предвид по време на шофиране и работа с машини?

Не е наблюдавано влияние на Ремифемин® върху способността за шофиране и работа с машини.

Дозировка, начин и продължителност на приложение

Колко често и кога трябва да приемате Ремифемин®?

Ако не е предписано друго да се приемат 2 пъти дневно (сутрин и вечер) 20 капки разтвор, отговарящи на 20 mg дрога, неразреден, напр. върху захар.

Колко дълго трябва да приемате Ремифемин®?

Действието на Ремифемин® не настъпва веднага. Първи терапевтични ефекти се появяват след двуседмично приложение. Тъй като терапевтичните резултати се подобряват още повече при продължително приложение, Ремифемин® трябва да се приема за по-дълго време, но не повече от 6 месеца без лекарски съвет.

Предозиране

Не са наблюдавани последствия от предозиране с Ремифемин®. Въпреки това при прием на по-голяма доза от предписаната, трябва незабавно да потърсите лекар!

Нежелани лекарствени реакции

Какви нежелани лекарствени реакции могат да се появят при прием на Ремифемин®?

Понякога стомашни оплаквания. Възможни са алергични реакции – кожни обриви, уртикария.

Ако установите нежелани лекарствени реакции, които не са посочени в тази листовка, моля споделете ги с Вашия лекар или фармацевт.

Указания и данни за срока на годност

Появилите се понякога помътнявания на течните лекарствени продукти на растителна основа не оказват влияние върху активността им.

Срокът на годност на тази опаковка е отпечатан от външната страна на картонената кутия. Не употребявайте това лекарство след посочената дата!

При употреба на лекарствения продукт, според указаниято за употреба, съдържанието на 1 шише от 100 ml се изчерпва за 8½ седмици, а от 150 ml - за 13 седмици. След отваряне на шишето лекарственият продукт може да се използва 18 седмици.

Дата на последна редакция на листовката

Януари 1999 г.

Лекарството да се съхранява на място, недостъпно за деца!