

Листок-вкладыш – информация для пациента**НЕУРОЛЕК, капсулы**

Действующие вещества: тиамин мононитрат (витамин В₁), рибофлавин (витамин В₂), пиридоксин гидрохлорид (витамин В₆), кислота аскорбиновая (витамин С), кальция пантотенат (витамин В₅), кислота фолиевая (витамин В₉), никотинамид (витамин РР), цианокобаламин (витамин В₁₂)

Перед приемом препарата полностью прочитайте листок-вкладыш, поскольку в нем содержатся важные для Вас сведения.

- Всегда применяйте препарат в точности с листком-вкладышем или рекомендациями лечащего врача или работника аптеки.
- Сохраните листок-вкладыш. Возможно, Вам потребуется прочитать его еще раз.
- Если Вам нужны дополнительные сведения или рекомендации, обратитесь к работнику аптеки.
- Если у Вас возникли какие-либо нежелательные реакции, обратитесь к лечащему врачу или работнику аптеки. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в разделе 4 листка-вкладыша.
- Если состояние не улучшается или оно ухудшается, Вам следует обратиться к врачу.

СОДЕРЖАНИЕ ЛИСТКА-ВКЛАДЫША

1. Что из себя представляет препарат Неуролек, и для чего его применяют.
2. О чем следует знать перед приемом препарата Неуролек.
3. Прием препарата Неуролек.
4. Возможные нежелательные реакции.
5. Хранение препарата Неуролек.
6. Содержимое упаковки и прочие сведения.

1. ЧТО ИЗ СЕБЯ ПРЕДСТАВЛЯЕТ ПРЕПАРАТ НЕУРОЛЕК, И ДЛЯ ЧЕГО ЕГО ПРИМЕНЯЮТ

Препарат Неуролек содержит действующие вещества тиамин мононитрат (витамин В₁), рибофлавин (витамин В₂), пиридоксин гидрохлорид (витамин В₆), кислота аскорбиновая (витамин С), кальция пантотенат (витамин В₅), кислота фолиевая (витамин В₉), никотинамид (витамин РР), цианокобаламин (витамин В₁₂) и относится к группе Витамины. Комплекс витаминов группы В с витамином С.

Показания к применению

Препарат применяется у взрослых для лечения неврологических расстройств, вызванных доказанным дефицитом витаминов группы В, который не может быть устранен путем коррекции питания.

Если улучшение не наступило или Вы чувствуете ухудшение, необходимо обратиться к врачу.

2. О ЧЕМ СЛЕДУЕТ ЗНАТЬ ПЕРЕД ПРИЕМОМ ПРЕПАРАТА НЕУРОЛЕК**Не принимайте препарат Неуролек если у Вас:**

- аллергия на витамины группы В и витамин С или любые другие компоненты препарата, перечисленные в разделе 6 листка-вкладыша;
- острая тромбоземболия (острая закупорка кровеносного сосуда тромбом), эритроцитоз (повышенное количество эритроцитов в крови) и эритремия

(хроническое заболевание кроветворной системы), гипероксалурия (высокая концентрация соли оксалата в моче), дефицит глюкозо-6-фосфатдегидрогеназы (наследственное снижение активности особого фермента красных клеток крови), злокачественные опухоли, склонность к тромбозам (образование сгустков крови в кровеносных сосудах), тромбофлебит (воспаление стенки вены и образование тромба), тяжелые заболевания почек, язвенная болезнь желудка и двенадцатиперстной кишки, выраженные нарушения функции печени, активный гепатит (воспаление печени), артериальная гипертензия (тяжелые формы) (повышение артериального давления), подагра (нарушение обмена мочевой кислоты), гиперурикемия (повышенное содержание мочевой кислоты в крови), нефролитиаз (камни в почках), нарушения обмена железа и меди, гиперкальциемия (повышение концентрации кальция в плазме крови);

– детский возраст до 18 лет.

Особые указания и меры предосторожности

Перед приемом препарата Неуролек проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки:

– если у Вас глаукома (повышение внутриглазного давления), сахарный диабет, заболевания сердца и сосудов, нарушения свертываемости крови, заболевания крови, органов кроветворения и лимфатической системы, заболевания почек, желудочно-кишечного тракта, печени, поджелудочной железы.

Возможно окрашивание мочи в желтый цвет, что является безопасным и объясняется наличием в лекарственном препарате рибофлавина.

Дети

Лекарственный препарат не следует применять у детей до 18 лет (см. раздел 2).

Другие препараты и препарат Неуролек

Сообщите лечащему врачу или работнику аптеки о том, что Вы принимаете, недавно принимали или можете начать принимать какие-либо другие препараты.

Неуролек не рекомендуется принимать вместе с другими лекарственными препаратами, которые содержат витамины, поскольку возможна передозировка последних в организме.

Перед применением препарата Неуролек проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки, если Вы принимаете:

- фуросемид (мочегонное средство);
- леводопу (средство для лечения болезни Паркинсона);
- противотуберкулезные препараты (изониазид, тиосемикарбазоны, циклосерин), р-аминосалициловая кислота;
- пеницилламин (препарат для лечения ревматизма);
- гидралазин (препарат для лечения высокого артериального давления и сердечной недостаточности);
- пероральные контрацептивные препараты;
- пероральные антидиабетические (сахароснижающие) препараты бигуанидинового типа;
- хлорамфеникол (антибиотик);
- парацетамол (препарат, оказывающий жаропонижающее действие);
- алюминия гидроксид (средство для снижения кислотности желудка);
- амигдалин (витамин В₁₇);
- дефероксамин (препарат для выведения железа из организма).

Препарат Неуролек не следует запивать щелочной минеральной водой. Не принимайте препарат с горячими напитками (особенно кофе), алкоголем.

Беременность, грудное вскармливание и фертильность

Если Вы беременны или кормите грудью, думаете, что забеременели, или планируете беременность, перед началом приема препарата проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

Беременность

Клинические исследования по применению препарата женщинам в период беременности не проводились, поэтому лекарственный препарат необходимо применять с осторожностью, особенно в I триместре беременности, и только по назначению врача в случае, если ожидаемая польза от лекарственного препарата превышает потенциальный риск для плода/ребенка.

Грудное вскармливание

Витамин В₆ проникает в грудное молоко и проходит через плацентарный барьер. Высокие дозы витамина В₆ могут также подавлять продукцию молока.

Для решения о прекращении кормления грудью или о применении лекарственного препарата обратитесь к врачу. В случае необходимости приема лекарственного препарата следует прекратить кормление грудью на период лечения.

Управление транспортными средствами и работа с механизмами

Препарат не оказывает влияния на способность управлять транспортными средствами и работать с механизмами.

3. ПРИЕМ ПРЕПАРАТА НЕУРОЛЕК

Всегда принимайте препарат в полном соответствии с листком-вкладышем или с рекомендациями лечащего врача или работника аптеки. При появлении сомнений посоветуйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

Рекомендуемая доза: по 1 капсуле 1 раз в день.

Длительность приема определяется врачом.

Препарат не следует применять у детей и подростков до 18 лет.

Способ применения

Принимать внутрь во время или после еды, не разжевывая, запивая достаточным количеством жидкости.

Если Вы приняли препарат Неуролек больше, чем следовало

Прием лекарственного препарата следует прекратить и обратиться к врачу. При передозировке лекарственным препаратом могут наблюдаться диспепсические явления (нарушение пищеварения), изменения со стороны кожи и волос, нарушения функции печени, головная боль, сонливость, вялость, гиперемия (покраснение) лица, раздражительность.

Если Вы забыли принять препарат Неуролек

Примите капсулу как можно скорее, пока не приблизилось время очередного приема. Если подошло время очередного приема следующей дозы лекарственного препарата, не принимайте пропущенную дозу. Нельзя удваивать дозировку препарата для компенсации пропущенной. Далее препарат принимайте согласно рекомендованному режиму дозирования.

Если Вы прекратили прием препарата Неуролек

Если Вы прекратите прием препарата, то вполне возможно, что у Вас снова появятся симптомы дефицита витаминов группы В.

При наличии вопросов по применению препарата обратитесь к лечащему врачу или работнику аптеки.

4. ВОЗМОЖНЫЕ НЕЖЕЛАТЕЛЬНЫЕ РЕАКЦИИ

Подобно всем лекарственным препаратам препарат может вызывать нежелательные реакции, однако они возникают не у всех.

Редко (могут возникать не более чем у 1 человека из 1 000): анорексия (полное отсутствие аппетита), тошнота, вздутие живота, диспепсия (ощущение боли или дискомфорта в животе), аллергические реакции, в том числе эритема (покраснение кожи), сыпь, зуд, крапивница (красные зудящие, жалящие или жгучие пятна на коже), отек Квинке (тяжелая аллергическая реакция с отеком лица, губ, языка или горла, затруднением глотания или дыхания), одышка и анафилактические (аллергические) реакции (в том числе шок), лихорадка (повышение температуры тела), экзематозная (нервно-аллергическая) сыпь.

Частота неизвестна (на основании имеющихся данных частоту возникновения определить невозможно): рвота, коликообразные боли в желудке, диарея (понос), покраснение кожи, головная боль, увеличение частоты мочеиспускания.

Возможны нежелательные реакции: бронхоспазм, нарушения свертываемости крови, желудочно-кишечные нарушения, поражения почек и мочевыводящих путей, нарушение функции сердечно-сосудистой системы, обменные нарушения, нарушения со стороны нервной системы, изменения лабораторных показателей мочи.

При длительном приеме высоких доз могут возникать: нарушения функции сердечно-сосудистой системы, желудочно-кишечного тракта, нарушения со стороны печени и почек, метаболические нарушения, поражения кожи, изменения лабораторных показателей.

Сообщение о нежелательных реакциях

Если у Вас возникают какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с врачом или работником аптеки. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в листке-вкладыше. Вы также можете сообщить о нежелательных реакциях напрямую через систему сообщений государств-членов Евразийского экономического союза (см. ниже). Сообщая о нежелательных реакциях, Вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

Республика Беларусь

УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении»

Электронная почта: rcpl@rceth.by

Сайт: <http://www.rceth.by>

Сообщая о нежелательных реакциях, Вы помогаете получить больше сведений о безопасности лекарственного препарата.

5. ХРАНЕНИЕ ПРЕПАРАТА НЕУРОЛЕК

Храните препарат в недоступном для ребенка месте так, чтобы ребенок не мог увидеть его.

Храните в оригинальной упаковке (пачке) для защиты от влаги при температуре не выше 25 °С.

Не принимайте препарат после истечения срока годности, указанного на упаковке после «Годен до».

Датой истечения срока годности является последний день месяца.

Не выбрасывайте препарат в канализацию. Уточните у работника аптеки, как следует утилизировать (уничтожить) препарат, который больше не потребуется. Эти меры позволят защитить окружающую среду.

6. СОДЕРЖИМОЕ УПАКОВКИ И ПРОЧИЕ СВЕДЕНИЯ

Препарат Неуролек содержит

Действующими веществами являются тиамин мононитрат (витамин В₁), рибофлавин (витамин В₂), пиридоксин гидрохлорид (витамин В₆), кислота аскорбиновая (витамин С), кальция пантотенат (витамин В₅), кислота фолиевая (витамин В₉), никотинамид (витамин РР), цианокобаламин (витамин В₁₂).

Каждая капсула содержит тиамин мононитрат (витамин В₁) – 51,75 мг, рибофлавин (витамин В₂) – 25,95 мг, пиридоксин гидрохлорид (витамин В₆) – 10,35 мг, кислота аскорбиновая (витамин С) – 181,75 мг, кальция пантотенат (витамин В₅) – 25,95 мг, кислота фолиевая (витамин В₉) – 0,52 мг (в виде 10 % смеси с картофельным мальтодекстрином – 5,2 мг), никотинамид (витамин РР) – 103,75 мг, цианокобаламин (витамин В₁₂) – 0,00535 мг (в виде 1 % SD – 0,535 мг).

Прочими ингредиентами (вспомогательными веществами) являются: целлюлоза микрокристаллическая, магния стеарат, кремния диоксид коллоидный безводный, тальк, крахмал картофельный, кальция гидрофосфат безводный.

Оболочка капсулы содержит: желатин, вода очищенная, титана диоксид (Е171), хинолиновый желтый (Е104), красный очаровательный (Е129).

Внешний вид Неуролек и содержимое упаковки

Капсулы твердые желатиновые цилиндрической формы с полусферическими концами желтого цвета.

По 10 капсул в контурной ячейковой упаковке из пленки поливинилхлоридной и фольги алюминиевой печатной лакированной. По 3 или 6 контурных ячейковых упаковок вместе с листком-вкладышем в пачке из картона.

Не все размеры упаковок могут быть доступны для реализации.

Держатель регистрационного удостоверения и производитель

УП «Минскинтеркапс»

Республика Беларусь

220075, г. Минск, ул. Инженерная, д. 26

Телефон/факс: +375 17 276-01-59

Электронная почта: info@mic.by

За любой информацией о препарате, а также в случаях возникновения претензий, следует обращаться к держателю регистрационного удостоверения.

Листок-вкладыш пересмотрен

Дата последнего пересмотра:

Прочие источники информации

Подробные сведения о данном препарате содержатся на веб-сайте Союза: <https://eec.eaeunion.org/>