

ИАЛ
ОДОБРЕНО!
ДАТА 30.10.2006

Schaper & Brümmer GmbH & Co.KG

Remifemin® Tabletten

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® таблетки Ремифемин таблетки

Лекарствено вещество: Cimicifugae rhizoma extr. fluidum

Количествен и качествен състав

1 таблетка съдържа:

Лекарствено вещество:

Cimicifugae rhizoma extr. fluidum (0,78-1,14:1) - 0,018-0,026 ml (екстрагент изопропанол 40 об.%), съответстващи на 20 mg дрога

Други съставки:

Целулоза на прах, картофено нишесте, лактоза монохидрат, магнезиев стеарат, ментово масло.

Лекарствена форма и количество в една опаковка

Таблетка

Оригинални опаковки с по 60 табл.; 100 табл.; 200 табл.

Име и адрес на производителя и притежателя на разрешението за употреба

Schaper & Brümmer GmbH & Co.KG, D-38259 Salzgitter
Телефон +49 (0 53 41) 3 07-0, Факс +49 (0 53 41) 3 07-1 24
Info@schaper-bruemmer.de
<http://www-schaper-bruemmer.de>

Фармакологична група / начин на действие

При оплаквания в климактериума.

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
- ◆ 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 тежест в гърдите, както и при смущения в менструацията, първо трябва да се потърси лекар за поставяне на точна диагноза. Необходима е консултация със специалист при употребата на лекарствения продукт при пациентки с чернодробни заболявания в анамнезата.

Лекарствени взаимодействия

Кои други лекарствени продукти повлияват действието на Ремифемин или Ремифемин повлиява тяхното действие?

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

Естроген-съдържащи продукти може да се приемат едновременно с Ремифемин само при строг лекарски контрол, защото Ремифемин може да усили действието на естрогените. Консултирайте се с Вашия лекар.

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.

Важна информация относно някои от съставките на Ремифемин

Лекарството съдържа лактоза. Поради това не приемайте **Ремифемин**, докато не се консултирате с Вашия лекар или ако знаете, че страдете от захарна болест.

Дозировка, начин и продължителност на приложение

Ако лекуващият Ви лекар не е предписал нещо друго, моля следвайте следните препоръки за употребата на **Ремифемин**. Моля спазвайте тези указания за употреба, защото в противен случай лекарството няма да повлияе правилно Вашето заболяване.

Колко често и кога трябва да приемате Ремифемин?

Ако не е предписано друго, да се приема 2 пъти дневно (сутрин и вечер) по 1 таблетка, несдъвкана с малко течност (да не се смуче).

Колко дълго трябва да приемате Ремифемин?

Действието на **Ремифемин** не настъпва веднага. Първи терапевтични ефекти се появяват след двуседмичен прием. Тъй като терапевтичните



резултати се подобряват, още повече при продължително приложение, **Ремифемин** трябва да се приема за по-дълго време, но не повече от 3 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?

Много рядко е възможна проявата на алергични реакции – кожни сърбежи и обриви, уртикария; гастро-интестинални оплаквания – смутено храносмилане, диария; периферен и лицев оток.

При употреба на лекарствени продукти, съдържащи течен екстракт от корени на *Citricifuga*, рядко се наблюдава повишаване на чернодробните ензими (трансаминазите) и още по-рядко са установени увреждания на черния дроб. Засега обаче не е доказана строга причинно-следствена връзка между тези нежелани лекарствени реакции и употребата на лекарствения продукт.

В редки случаи е възможно повишаване на телесното тегло.

В тези случаи Вие трябва да преустановите приема на лекарството и да потърсите помощта на лекар.

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

Указания и данни за срока на годност

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

Дата на последна редакция на листовката

Октомври, 2006 г.

Лекарството да се съхранява на място, недостъпно за деца!

