

ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU

krabička

1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Milgamma 50 mg/250 µg obalené tablety

benfotiamin, kyanokobalamin

2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK

Jedna obalená tableta obsahuje 50 mg benfotiaminu a 250 mikrogramů kyanokobalaminu.

3. SEZNAM POMOČNÝCH LÁTEK

Přípravek obsahuje hlinitý lak amarantu (E123), panenský ricinový olej, monohydrát laktózy, tekutou glukózu usušenou rozprášením, sacharózu a jiné. Bližší údaje viz příbalová informace.

4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

obalená tableta

20 obalených tablet

50 obalených tablet

100 obalených tablet

nemocniční balení: 500, 1000 nebo 5000 obalených tablet

5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ

Perorální podání.

Před použitím si přečtěte příbalovou informaci.

6. ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, ŽE LÉČIVÝ PŘÍPRAVEK MUSÍ BÝT UCHOVÁVÁN MIMO DOHLED A DOSAH DĚTÍ

Uchovávejte mimo dohled a dosah dětí.

7. DALŠÍ ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, POKUD JE POTŘEBNÉ

8. POUŽITELNOST

EXP

9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ

10. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO LIKVIDACI NEPOUŽITÝCH LÉČIVÝCH PŘÍPRAVKŮ NEBO ODPADU Z NICH, POKUD JE TO VHODNÉ

Nepoužitelné léčivo vraťte do lékárny.

11. NÁZEV A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI

Wörwag Pharma GmbH & Co., KG
Flugfeld-Allee 24
71034 Böblingen, Německo

12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA

Reg. č.: 86/937/95-C

13. ČÍSLO ŠARŽE

Lot

14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ

Výdej léčivého přípravku možný bez lékařského předpisu.

15. NÁVOD K POUŽITÍ

Obvyklá dávka je 3x denně 1 obalená tableta. V rekonvalescenci se užívá 1-2 tablety denně. Tablety polykejte celé, nerozkousané, zapíjejte trochou tekutiny.

Podpurná léčba při onemocněních postihujících periferní nervový systém (např. zánětlivá onemocnění periferních nervů a kořenů, onemocnění v rámci diabetu mellitu, následky chronického alkoholismu, obrna lícního nervu, postižení trojklanného nervu, kořenové syndromy, pásový opar apod.), po potvrzení uvedených stavů lékařem.

Stavy se zvýšenou potřebou vitamínů skupiny B.

16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU

milgamma

17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – 2D ČÁROVÝ KÓD

Neuplatňuje se

18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM

Neuplatňuje se

MINIMÁLNÍ ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA BLISTRECH NEBO STRIPECH

blistr

1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Milgamma 50 mg/250 µg obalené tablety

benfotiamin, kyanokobalamin

2. NÁZEV DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI

Wörwag Pharma GmbH & Co., KG

3. POUŽITELNOST

EXP

4. ČÍSLO ŠARŽE

Lot

5. JINÉ