

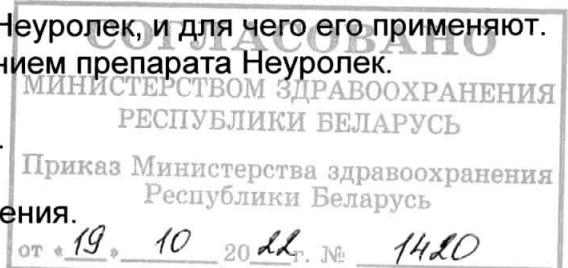
Листок-вкладыш – информация для пациента

НЕУРОЛЕК, капсулы
Витамины группы В и другие комбинации

- Перед применением 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 в течение двух недель 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 применением препарата Неуролек.
3. Применение 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**

Неуролек является комбинированным препаратом, содержащим комплекс витаминов группы В и аскорбиновую кислоту. Действие препарата обусловлено свойствами витаминов, входящих в состав.

Препарат показан к применению 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 ПРИМЕНЕНИЕМ ПРЕПАРАТА НЕУРОЛЕК

Не применяйте препарат Неуролек если у Вас:

- аллергия на витамины группы В и витамин С или любые другие компоненты препарата, перечисленные в разделе 6 листка-вкладыша;
- острые тромбоэмболии (острая закупорка кровеносного сосуда тромбом), эритроцитоз и эритремия (хроническое заболевание кроветворной системы), гипероксалурия (наследственное заболевание, при котором высокая концентрация соли оксалата в моче), дефицит глюкозо-6-фосфатдегидрогеназы (наследственное снижение активности глюкозо-6-фосфат-дегидрогеназы (особого фермента эритроцитов (красных клеток крови)), злокачественные опухоли,

2749 Б-2018 СОГЛАСОВАНО

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛОРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Беларусь

склонность к тромбозам (образование сгустков крови в кровеносных сосудах), тромбофлебит (воспалением стенки вены и образованием тромба), тяжелые заболевания почек, язвенная болезнь желудка и двенадцатиперстной кишки, выраженные нарушения функции печени, активный гепатит (заболевание печени), артериальная гипертензия (тяжелые формы) (повышение артериального давления), подагра (нарушение обмена мочевой кислоты), гиперурикемия (повышенное содержание мочевой кислоты в крови), нефролитиаз (камни в мочевыводящих путях), нарушения обмена железа и меди, гиперкальциемия (повышение концентрации кальция в плазме крови);

- детский возраст до 18 лет.

Особые указания и меры предосторожности

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

- Если у Вас глаукома, сахарный диабет, заболевания сердца и сосудов, нарушения свертываемости крови, заболевания органов кроветворения, заболевания крови 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.

Препарат Неуролек содержит красители: хинолиновый желтый Е 104, красный очаровательный Е 129, в связи с этим лекарственный препарат может вызвать аллергические реакции.

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.

Этиловый спирт резко уменьшает всасывание тиамина.

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, цикloserин), р-аминосалициловая кислота;
- пеницилламин (препарат для лечения ревматизма);
- гидralазин (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).

2749 Б-2019 СОГЛАСОВАНО

Беременность, грудное вскармливание и фертильность

Министерства здравоохранения

Республики Беларусь

Приказ Министерства здравоохранения

Республики Беларусь

Беременность

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

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. ПРИМЕНЕНИЕ ПРЕПАРАТА НЕУРОЛЕК

Всегда применяйте 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.

При сохранении симптомов в течение двух недель на фоне лечения или в случае ухудшения состояния, необходимо обратиться к врачу.

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 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 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 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.

СОГЛАСОВАНО

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

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 1000): 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.

В связи с наличием в составе красителей, лекарственный препарат может вызвать аллергические реакции.

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

5. ХРАНЕНИЕ ПРЕПАРАТА НЕУРОЛЕК

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

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

Не применяйте препарат после истечения срока годности, указанного на упаковке. Датой истечения срока годности является последний день месяца.

Не выбрасывайте препараты в канализацию. Уточните у работника аптеки, как избавиться от препаратов, которые больше не потребуются. Эти меры позволят защитить окружающую среду.

6. СОДЕРЖИМОЕ УПАКОВКИ И ПРОЧИЕ СВЕДЕНИЯ

Препарат Neуролек содержит:

Действующие вещества: тиамина мононитрат (витамин В₁) – 51,75 мг, рибофлавин (витамин В₂) – 25,95 мг, пиридоксида гидрохлорид (витамин В₆) – 10,35 мг, кислота аскорбиновая (витамин С) – 181,75 мг, кальция пантотенат (витамин В₅) – 25,95 мг, кислота фолиевая (витамин В_c) – 0,52 мг (в виде 10 % смеси с картофельным мальтодекстрином – 5,2 мг), никотинамид (витамин В₃) – 103,75 мг, цианокобаламин (витамин В₁₂) – 0,00535 мг (в виде 1 % SD – 0,535 мг).

Вспомогательные вещества: целлюлоза микрокристаллическая, магния стеарат, кремния диоксид коллоидный безводный, тальк, крахмал картофельный, кальция гидрофосфат безводный.

Оболочка капсулы содержит: желатин, вода очищенная, титана диоксид Е 171, хинолиновый желтый Е 104, красный очаровательный Е 129.

Внешний вид препарата 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.

Условия отпуска

Отпуск производится без рецепта.

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 следует обращаться к держателю регистрационного удостоверения.

Листок-вкладыш пересмотрен

Дата последнего пересмотра:

Прочие источники информации

Подробные сведения о препарате содержатся на официальном сайте УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении» www.rceth.by.

СОГЛАСОВАНО

МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ

РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

Приказ Министерства здравоохранения

Республики Беларусь