

Prospect: Informații pentru utilizator**Neuromultivit comprimate filmate**

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să utilizați acest medicament deoarece conține informații importante pentru dumneavoastră.

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
- Dacă aveți orice întrebări suplimentare, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.
- Acest medicament a fost prescris numai pentru dumneavoastră. Nu trebuie să-l dați altor persoane. Le poate face rău, chiar dacă au aceleași semne de boală ca dumneavoastră.
- Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nemenționate în acest prospect. Vezi pct. 4.

Ce găsiți în acest prospect:

1. Ce este Neuromultivit și pentru ce se utilizează
2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați Neuromultivit
3. Cum să utilizați Neuromultivit
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează Neuromultivit
6. Conținutul ambalajului și alte informații

1. Ce este Neuromultivit și pentru ce se utilizează

Neuromultivit conține o combinație de vitamine B₁, B₆ și B₁₂, care sunt de o importanță deosebită pentru menținerea funcțiilor metabolice nervoase normale. La fel ca toate celelalte vitamine, acestea sunt componente alimentare indispensabile, care nu pot fi produse chiar de organism.

În tratamentul tulburărilor sistemului nervos, vitaminele B acționează prin compensarea deficiențelor asociate de vitamina B și prin stimularea proceselor naturale de vindecare în țesutul nervos.

Există rezultate care indică faptul că vitamina B₁ are un efect de calmare a durerii.

Neuromultivit este utilizat în tulburările sistemului nervos cauzate de lipsa vitaminelor B.

2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați Neuromultivit**Nu utilizați Neuromultivit**

- dacă sunteți alergic la clorhidrat de tiamină (vitamina B₁), clorhidrat de piridoxină (vitamina B₆), cianocobalamină (vitamina B₁₂) sau la oricare din celelalte componente ale acestui medicament (enumerat la punctul 6);
- dacă sunteți copil sau adolescent (sub 18 ani), din cauza conținutului ridicat de vitamine.

Atenționări și precauții

Discutați cu medicul dumneavoastră sau farmacistul înainte de a lua Neuromultivit.

Când s-au utilizat doze zilnice mai mari de 50 mg vitamina B₆ pe o perioadă prelungită sau s-au luat doze mai mari de 1 g vitamina B₆ pe zi pentru perioade mai scurte, s-au observat senzații de înțepături sau furnicături în mâini sau picioare (semne de polineuropatie senzorială periferică sau parestezie). Dacă observați o senzație de înțepături sau furnicături sau alte reacții adverse, contactați medicul dumneavoastră care va examina doza și va întrerupe medicamentul, dacă este necesar.

Dacă aveți o anumită tulburare a măduvei spinării (mieloza funiculară) sau o deficiență în vitamina B₁₂ a sângelui (anemie pernicioasă):

Vă rugăm să informați medicul înainte de a începe tratamentul cu Neuromultivit că suferiți de acest tip de tulburare, deoarece administrarea unui medicament care conține vitamina B₁₂ vă poate afecta simptomele și rezultatele analizelor de laborator.

Neuromultivit împreună cu alte medicamente

Spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă luați, ați luat recent sau s-ar putea să luați orice alte medicamente.

Vitamina B₁ poate deveni inefficientă dacă este utilizată împreună cu citostaticul 5-fluorouracil (un medicament pentru tratarea tumorilor).

Antiacidele (împotriva acidității stomacului) reduc absorbția vitaminei B₁ în organism.

Tratamentul pe termen lung cu anumite medicamente care elimină apă (diuretice), cum ar fi furosemidul, poate duce la lipsa vitaminei B₁, deoarece cantități mai mari de vitamina B₁ sunt excretate prin urină.

Dacă medicamentele care acționează împotriva vitaminei B₆ (așa-numiții antagoniști ai piridoxinei, cum ar fi: izoniazida (INH), hidralazina, D-penicilamina, ciclozerina) sunt utilizate împreună cu Neuromultivit, necesitatea utilizării vitaminei B₆ poate crește.

Neuromultivit împreună cu alimente și băuturi

Absorbția vitaminei B₁ este redusă de alcool și ceai.

Atunci când este luată împreună cu băuturi care conțin sulfat (de exemplu, vin), vitamina B₁ poate fi descompusă și astfel își poate pierde efectul.

Sarcina și alăptarea

Dacă sunteți gravidă sau alăptați, credeți că ați putea fi gravidă sau intenționați să rămâneți gravidă, adresați-vă medicului sau farmacistului pentru recomandări înainte de a lua acest medicament.

Neuromultivit nu trebuie administrat în timpul sarcinii sau alăptării.

În timpul sarcinii și alăptării, necesarul zilnic de vitamine trebuie acoperit printr-o dietă echilibrată. Datorită cantității de vitamine conținute, acest medicament este destinat numai pentru tratamentul deficiențelor de vitamine și trebuie utilizat numai după ce medicul dumneavoastră a analizat cu atenție beneficiile și riscurile potențiale.

Vitaminele B₁, B₆ și B₁₂ trec în laptele matern. Dozele mari de vitamina B₆ pot reduce producția de lapte.

Medicul va decide dacă Neuromultivit poate fi administrat în timpul sarcinii sau alăptării, în cazuri speciale.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

Acest medicament nu influențează capacitatea dumneavoastră de a conduce vehicule și de a folosi utilaje.

Neuromultivit conține sodiu

Acest medicament conține mai puțin de 1 mmol sodiu (23 mg) per comprimat filmat, adică practic este „fără sodiu”.

3. Cum să utilizați Neuromultivit

Utilizați întotdeauna acest medicament exact așa cum v-a spus medicul sau farmacistul. Trebuie să discutați cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul dacă nu sunteți sigur.

Doza recomandată este de 1 comprimat o dată pe zi.

În cazuri individuale, doza poate fi crescută la 1 comprimat de trei ori pe zi.

Utilizarea la copii și adolescenți

Neuromultivit, comprimate filmate nu este recomandat la copii cu vârsta sub 6 ani și adolescenți sub vârsta de 18 ani.

Mod de administrare

Utilizare orală.

Comprimatele filmate trebuie înghițite întregi, cu puțin lichid, după mese.

Dacă utilizați mai mult Neuromultivit decât trebuie

Vitamina B₆:

Aportul de doze mai mari de 50 mg de vitamina B₆ pe zi pe o perioadă prelungită (mai mult de 6-12 luni) sau doze care depășesc 1 g de vitamina B₆ pe zi pentru perioade mai scurte (peste 2 luni) poate duce la afectarea nervilor (efect neurotoxic). Când s-au administrat mai mult de 2 g pe zi, s-au descris leziuni ale sistemului nervos prezentând tulburări de mișcare, tulburări de sensibilitate (înțepături, amorțeală), convulsii și, în cazuri foarte rare, modificări ale hemoleucogramei și reacții inflamatorii ale pielii.

Vitamina B₁₂:

După administrarea de doze foarte mari, în cazuri rare, au fost observate reacții alergice, eczeme și o formă benignă de acnee.

Informații pentru personalul medical:

Sfaturi pentru tratamentul supradozajului se află la sfârșitul acestui prospect.

Dacă uitați să utilizați Neuromultivit

Nu luați o doză dublă pentru a compensa doza uitată, dar continuați să luați medicamentul cu următoarea doză programată.

Dacă încetați să utilizați Neuromultivit

Dacă doriți să încetați să utilizați Neuromultivit, vă rugăm să-l informați mai întâi pe medicul dumneavoastră.

Dacă aveți orice întrebări suplimentare cu privire la acest medicament, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

4. Reacții adverse posibile

Ca toate medicamentele, acest medicament poate provoca reacții adverse, cu toate că nu apar la toate persoanele.

Reacțiile adverse sunt clasificate după următoarele frecvențe:

Reacții adverse rare (pot afecta până la 1 din 1000 persoane):

- Afecțiuni gastro-intestinale, cum ar fi greață, vărsături, diaree, afecțiuni abdominale,
- durere de cap,
- amețeli.

Reacții adverse foarte rare (pot afecta până la 1 din 10000 persoane):

- reacții de hipersensibilitate, cum ar fi transpirație, bătăi rapide ale inimii și reacții cutanate, cum ar fi mâncărime și urticarie.

Cu frecvență necunoscută: frecvența nu poate fi estimată din datele disponibile

Utilizarea unor doze mai mari de 50 mg pe zi de vitamina B₆ pe o perioadă prelungită (mai mult de 6-12 luni) poate duce la „neuropatie senzorială periferică” (o tulburare a nervilor care provoacă înțepături sau senzații de furnicături).

Raportarea reacțiilor adverse

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nemenționate în acest prospect. De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse direct la

Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România

Str. Aviator Sănătescu nr. 48, sector 1

București 011478- RO

e-mail: adr@anm.ro

Website: www.anm.ro

Raportând reacțiile adverse, puteți contribui la furnizarea de informații suplimentare privind siguranța acestui medicament.

5. Cum se păstrează Neuromultivit

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.

Nu utilizați acest medicament după data de expirare înscrisă pe ambalaj, după EXP. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

A se păstra la temperaturi sub 25°C, în ambalajul original.

Medicamentele expirate și/sau neutilizate trebuie returnate la spitale publice sau private.

MEDICAMENTELE EXPIRATE ȘI/SAU NEUTILIZATE TREBUIE RETURNATE LA SPITALE PUBLICE SAU PRIVATE.

Nu aruncați niciun medicament pe calea apei sau a reziduurilor menajere. Întrebați farmacistul cum să aruncați medicamentele pe care nu le mai folosiți. Aceste măsuri vor ajuta la protejarea mediului.

6. Conținutul ambalajului și alte informații

Ce conține Neuromultivit

- Substanțele active sunt: clorhidrat de tiamină (vitamina B₁) 100 mg, clorhidrat de piridoxină (vitamina B₆) 200 mg, ciancobalamină (vitamina B₁₂) 0,20 mg.
- Celelalte componente sunt: *nucleu* - amidon modificat pregelatinizat, citrat de sodiu, acid citric monohidrat, siliciu coloidal anhidru, celuloză microcristalină, stearat de magneziu, povidonă; *film* - macrogol 6000, dioxid de titan (E171), talc, hipromeloză, poliacrilat dispersie 30%.

Cum arată Neuromultivit și conținutul ambalajului

Neuromultivit se prezintă sub formă de comprimate filmate rotunde, biconvexe, de culoare albă până la aproape albă.

Cutie cu un blister din PVC-PVdC/Al a 20 comprimate filmate

Cutie cu 5 blistere din PVC-PVdC/Al a câte 20 comprimate filmate

Cutie cu 5 blistere din PVC-PVdC/Al a câte 10 comprimate filmate

Cutie cu 2 blistere din Al/Al a câte 10 comprimate filmate

Cutie cu 10 blistere din Al/Al a câte 10 comprimate filmate

Cutie cu 5 blistere din Al/Al a câte 10 comprimate filmate

Deținătorul autorizației de punere pe piață și fabricantul

Lannacher Heilmittel Ges.m.b.H.

Schlossplatz 1, A-8502 Lannach, Austria

Pentru orice informații referitoare la acest medicament, vă rugăm să contactați reprezentanța locală a deținătorului autorizației de punere pe piață:
Reprezentanta G.L. Pharma România
Str. Poligrafiei, nr. 75, et. 6, sector 1
București,
Tel: +40 314254547

Acest prospect a fost revizuit în Martie 2025