

milgamma® N cps

má příznivé účinky

- na zánětlivá a degenerativní onemocnění nervů a pohybového aparátu¹
- analgetické účinky¹



Kombinace NSA s vysokou dávkou vitamínů skupiny B

Synergický analgetický účinek^{2,3}
Rychlejší nástup účinku analgetické léčby⁴



**Zkrácení
analgetické
léčby**



Možnost snížení dávky NSA na ½
při zachování stejného analgetického účinku^{3,5}



**Snížení
rizika rozvoje
nežádoucích
účinků NSA**



obsahuje
benfotiamin

milgamma® N

1 kapsle obsahuje:
40 mg benfotiaminu
90 mg vitamínu B₆
250 µg vitamínu B₁₂

obvyklé dávkování:
1 kapsle 3-krát denně
velikost balení: 100, 50, 20 cps.
Volně prodejný lék!

terapeutické indikace:

Onemocnění periferního nervového systému různého původu, např. zánětlivá onemocnění periferních nervů a kořenů, diabetická a alkoholická polyneuropatie, paréza n. facialis, neuralgie n. trigeminus, radikulární syndromy, pásový opar apod. Dále při zvýšené potřebě vitamínů skupiny B.

Zkrácená informace o léčivém přípravku Milgamma N 40 mg/90 mg/0,25 mg měkké tobolky:

Složení: jedna měkká tobolka obsahuje benfotiaminu 40 mg, pyridoxini hydrochloridum 90 mg a cyanocobalaminum 0,25 mg. **Indikace:** onemocnění periferního nervového systému různého původu, např. zánětlivá onemocnění periferních nervů a kořenů, diabetická a alkoholická polyneuropatie, paréza n. facialis, neuralgie n. trigeminus, radikulární syndromy, pásový opar apod. Dále při zvýšené potřebě vitamínů skupiny B. **Dávkování a způsob podání:** pokud lékář neurčí jinak, je obvyklá terapeutická dávka 1 tobolka 3krát denně. Profylakticky, v lehkých případech a při velmi kladné reakci na léčbu 1-2 tobolky denně. Přípravek Milgamma N je určen pro dospělé. Tobolky se užívají celé, nerozkousané, po jídle a zapíjejí se tekutinou. **Kontraindikace:** Hypersenzitivita na léčivé látky, na arašidy či sóju nebo na kteroukoli pomocnou látku. Zvláštní upozornění a opatření pro použití: Pacienti trpící psoriázou musí mít pro užívání přípravku závažné důvody: vitamín B12 může zhoršit kožní projevy. A příjem sorbitolu (nebo fruktózy) potravou. Obsah sorbitolu v léčivých přípravcích pro perorální podání může ovlivnit biologickou dostupnost jiných současně podávaných léčivých přípravků užívaných perorálně. **Nežádoucí účinky:** v některých případech může docházet k alergickým reakcím (urtikaria, exantém, šokové stavy). V ojedinělých případech může dojít k výraznému pocení, tachykardii, akné. Více v úplném souhrnu údajů o přípravku Milgamma N 40 mg/90 mg/0,25 mg měkké tobolky. **Interakce s jinými léčivými přípravky a jiné formy interakce:** při léčbě parkinsonismu samotnou levodopou může dojít k oslabení jejího účinku. Dále může docházet k interakcím při léčbě isoniazidem, cykloserinem, D-penicilaminem, adrenalinem, noradrenalinem a sulfonamidy. **Fertilita, těhotenství a kojení:** při denních dávkách vitamínu B₆ do 25 mg nejsou žádná rizika. Protože ale přípravek obsahuje v 1 tobolce 90 mg vitamínu B₆, nedoporučuje se užívat jej v těhotenství a v období kojení. **Účinky na schopnost řídit a obsluhovat stroje:** Milgamma N nemá žádný nebo má zanedbatelný vliv na schopnost řídit nebo obsluhovat stroje. **Zvláštní upozornění pro uchování:** Uchovávejte při teplotě do 25 °C, v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí. **Druh obalu a obsah balení:** PVC/PVDC/Al blistry, krabička. velikost balení: 20, 50, 100, 500, 1000, 5000 měkkých tobolek. Ne všechny velikosti balení musí být uvedeny na trh. **Registrační číslo:** 86/936/95-C. **Datum první registrace:** 6. 12. 1995. **Datum posledního prodloužení registrace:** 27. 1. 2016. **Datum poslední revize textu:** 18. 10. 2021. **Držitel rozhodnutí o registraci:** Wörwag Pharma GmbH & Co. KG, Flugfeld-Allee 24, 71034 Böblingen, Německo. **Způsob výdeje a úhrady:** volně prodejný léčivý přípravek, není hrazení z prostředků veřejného zdravotního pojištění.

Literatura:

1. SPC Milgamma N 40 mg/90 mg/0,25 mg měkké tobolky, www.sukl.cz, 18. 8. 2023 2. Ponce-Monter HA, Ortiz M, Garza-Hernández AF, Monroy-Maya R, Soto-Rios M, Carrillo-Alarcón L, Reyes-García G, Fernández-Martínez E: Effect of Diclofenac with B Vitamins on the Treatment of Acute Pain Originated by Lower-Limb Fracture and Surgery. Pain Res Treat. 2012; 2012: 104782. 3. Mibielli MA, Geller M, Cohen JC et al.: Diclofenac plus B vitamins versus diclofenac monotherapy in Lumbago: the DOLOR study. Current Medical Research and Opinion, vol. 25, no. 11, pp. 2589–2599, 2009. 4. Medina-Santillán R, Pérez-Flores E, Mateos-García E et al.: A B-vitamin mixture reduces the requirements of diclofenac after tonsillectomy: a double-blind study. Drug Dev 66: 36–39, Res 2006. 5. Beltrán-Montoya JJ, Herrieras-Canedo T, Arzola-Paniagua A, Vadillo-Ortega F, Dueñas-García OF, Rico-Olivera H: A randomized, clinical trial of ketorolac tromethamine vs ketorolac tromethamine plus complex B vitamins for cesarean delivery analgesia. Saudi J Anaesth. 2012 Jul-Sep; 6(3): 207–212.

UPOZORNĚNÍ:

Dříve než lék předepíšete nebo doporučíte, prosím, přečtěte si pečlivě úplný souhrn údajů o přípravku, který je dostupný na www.sukl.cz nebo na adrese:

Wörwag Pharma Česko s.r.o., Bucharova 2657/12, 158 00 Praha 5, info@woerwagpharma.cz, www.woerwagpharma.cz