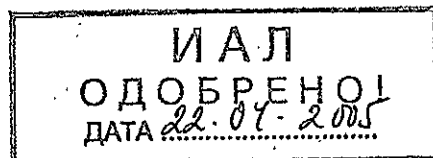


Преди употреба прочетете внимателно!

Листовка за пациента

1. Търговско име на лекарствения продукт

**ANERVINA
АНЕРВИНА**



2. Количествен и качествен състав

2.1. Количествен и качествен състав на активните съставки

В 100 g АНЕРВИНА се съдържат следните активно действащи вещества - Tinctura Valerianaе 20.0 g; Sodium bromide 1.5 g; Ammonium bromide 2.0 g; Potassium bromide 3.0 g.

2.2. Списък на помощните вещества

В АНЕРВИНА се съдържат следните помощни вещества - етанол и пречистена вода.

3. Лекарствена форма

Капки перорални, разтвор.

4. Име и адрес на притежателя на разрешението за употреба

"Химакс Фарма" ЕООД, 1618 София, ул. "Горица" 8 А.

5. Фармакотерапевтична група и начин на действие

ATC код – N 05 CM 11, N 05 CM 09.

АНЕРВИНА представлява комбиниран лекарствен продукт със седативен (успокояващ) и слабо изразен сънотворен ефект. Ефектите се свързват с действието на всяка една от съставките поотделно и като цяло.

6. Показания (За какво се използва АНЕРВИНА?)

АНЕРВИНА се използва за симптоматично лечение на раздразнителност, тревожност, леки нарушения в съня, свързани с физическа и умствена преумора, невротични разстройства, особено в климактериума.

7. Информация, необходима преди употреба на лекарствения продукт

7.1. Противопоказания (Кога не трябва да се използва АНЕРВИНА?)

АНЕРВИНА не бива да се използва при:

- свръхчувствителност към някоя от съставките на продукта
- тежка чернодробна недостатъчност
- пациенти с потисната бъбречна функция
- бременност
- кърмене
- деца под 12 годишна възраст.

7.2. Специални предпазни мерки при употреба

Внимание!

С особено внимание АНЕРВИНА се използва при следните пациенти:

- обезводнени пациенти
- пациенти на бедна на натриев хлорид диета
- повишена телесна температура



- вертебрална атеросклероза
- органични мозъчни нарушения
- дебилни пациенти
- депресирани пациенти
- пациенти с неврологични заболявания
- пациенти с психически заболявания
- алкохолици

АНЕРВИНА съдържа етанол (до 49 на сто V/V или до 0.2 g на доза) поради което не се препоръчва за употреба от страдащи от чернодробни заболявания, алкохолизъм, епилепсия, мозъчни увреждания или заболявания.

7.3. Бременност и кърмене

АНЕРВИНА не бива да се приема по време на бременност и кърмене.

Активно действащите съставки на Анервина преминават през плацентата и се секретират с майчиното мляко.

7.4. Лекарствени и други взаимодействия

Възможно е засилване на седацията и ЦНС депресия при едновременно приемане на Анервина и седативни- сънотворни (барбитурати иベンзодиазепини), опиоидни аналгетици, транквилизатори и алкохол (или етанол-съдържащи лекарства).

Анервина не бива да се приема едновременно с лекарства увреждащи черния дроб.

Може да модифицира действието на някои лекарства.

7.5. Влияние върху способността за шофиране и работа с машини

Анервина може да повлияе способността за работа с машини и шофиране. Съществува опасност от намаляване на активното внимание и забавяне на реакциите.

8. Дозировка и начин на приложение (Как се прилага АНЕРВИНА?)

Възрастни: По 20-30 капки 1 или 2 пъти дневно, разтворени в малко вода или на бучка захар.

Деца: Деца над 12 години – 1 път дневно по толкова капки, на колкото години е детето.

Продължителност на приема: Анервина не бива да се използва повече от 15 дни без лекарско предписание.

9. Предупреждение за риска от зависимост и злоупотреба

9.1. Нежелани лекарствени реакции

Възможно е при продължителна употреба във високи дози да се наблюдават следните нежелани реакции:

- От страна на гастро-интестиналния тракт:
 - Гадене и повръщане, дразнене на стомаха, абдоминална болка, констипация;
 - Чернодробни увреждания.
- От страна на централната нервна система:
 - Главоболие, възбуда, сънливост и понижена работоспособност;
 - атаксия;
 - вертиго;
 - обърканост;
 - мания;
 - халюцинации;
 - неврологични промени;
 - повишено интраспинално налягане.



- От страна на дихателната система:
 - Респираторен дистрес синдром.
- От страна на кожата:
 - Прояви на свръхчувствителност и обриви.
- Зрителни нарушения:
 - Зениците могат да бъдат свити или разширени и може да има забавена реактивност към светлина. Много рядко може да се наблюдава нарушен виддане, следствие на ретробулбарен неврит.
- Сърдечно съдови нарушения:
 - Тахикардия, рядко – хипотония.

9.2. Предозиране

При хронична употреба на високи дози може да се наблюдават: гадене и повръщане, абдоминална болка, констипация; главоболие, световъртеж, замаяност, депресия, халюцинации, отпадналост, лесна уморяемост, повишаване съсираемостта на кръвта, хипотония, тахикардия, респираторен дистрес, стягане в гръден кош, нарушен зрение, мидриаза, абдоминална болка, трепор на крайниците; потискане на интестиналния мотилитет и тонус.

Симптомите на предозиране с бромиди най-често са следните: депресия, кома, хипотония, тахикардия и респираторен дистрес.

Няма специфичен антидот при предозиране на бромиди. Основната терапия е спиране приема на бромиди, измерване на серумните нива, агресивна хидратация и повишаване на уринарната бромидна екскреция. Тази терапия трябва да продължи до достигане на бромидни нива от по-малко от 100 - 150 mg/dL.

Симптомите на предозиране с валериана най-често са следните: лесна уморяемост, стягане в гръден кош, хипотония, мидриаза, абдоминална болка, трепор на крайниците, замаяност. При прием на високи дози валериана се наблюдават потискане на интестиналния мотилитет и тонус.

При предозиране с валериана, лечението е симптоматично: прилага се стомашен лаваж с активен въглен и се проследяват основните жизнени показатели, чернодробните параметри и ЕКГ при симптоматични пациенти.

10. Лекарствена форма и опаковка

Капки, перорални, разтвор.

Тъмни стъклени бутилки с вместимост 50 ml, с полиетиленови капачки на винт и запушалка-капкомер.

Бутилки от полиетилентерефталат с вместимост 50 ml, с полиетиленови капачки на винт и запушалка капкомер.

11. Срок на годност

Две години (двадесет и четири месеца) от датата на производство.

Срок на годност след първоначално отваряне – 40 дни.

12. Съхранение

Да се съхранява при температура до 25°C, на сухо и защитено от светлина място.

Запалим продукт!

Съхранявайте всички лекарства на място недостъпно за деца!

13. Дата на последна актуализация

Април 2005 г.

