

Листовка: информация за пациента

ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВАТА

Листовка. Приложение 2

Към Рз. №

20210159

- 68123

12 -03- 2025

МИГРЕНОЛ таблетки

парацетамол/метамизол натрий/кофеин/фенобарбитал/кодеин фосфат

MIGRENOL tablets

paracetamol/metamizole sodium/caffeine/phenobarbital/codeine phosphate

Разрешение №

BG/MAR/MP

Одобрение №

Прочетете внимателно цялата листовка, преди да започнете да приемате това лекарство, тъй като тя съдържа важна за Вас информация.

- Запазете тази листовка. Може да се наложи да я прочетете отново.
- Ако имате някакви допълнителни въпроси, попитайте Вашия лекар или фармацевт.
- Това лекарство е предписано лично на Вас. Не го преотстъпвайте на други хора. То може да им навреди, независимо от това, че признатите на тяхното заболяване са същите като Вашите.
- Ако получите някакви нежелани реакции, моля уведомете Вашия лекар или фармацевт. Това включва и всички възможни нежелани реакции, неописани в тази листовка. Вижте точка 4.

Употребата на МИГРЕНОЛ може да бъде причина броят на белите кръвни клетки да стане необично нисък (агранулоцитоза), което може да доведе до сериозни и животозастрашаващи инфекции (вж. точка 4).

Трябва да спрете приема на лекарството и да се свържете с Вашия лекар незабавно при поява на някой от следните симптоми: висока температура, втрисане, възпалено гърло, болезнени рани в носа, устата и гърлото или в областта на гениталиите и ануса.

Ако някога сте имали агранулоцитоза, свързана с прием на метамизол или подобни лекарства, не трябва да приемате това лекарство отново (вж. точка 2).

Какво съдържа тази листовка

1. Какво представлява МИГРЕНОЛ за какво се използва
2. Какво трябва да знаете, преди да приемете МИГРЕНОЛ
3. Как да приемате МИГРЕНОЛ
4. Възможни нежелани реакции
5. Как да съхранявате МИГРЕНОЛ
6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

1. Какво представлява МИГРЕНОЛ и за какво се използва

МИГРЕНОЛ е комбиниран лекарствен продукт, който оказва изразено противоболково и температуропонижаващо действие. Метамизол и парацетамол бързо и ефективно овладяват болка с различен произход и понижават високата температура. Кодеин засилва обезболяващия ефект на парацетамол и метамизол, притежава изразено противокашлично действие. МИГРЕНОЛ оказва успокояващо действие, благодарение на съдържащия се в него фенобарбитал. Кофеин подпомага обезболяващото действие на метамизол и парацетамол и намалява сънливостта, предизвиквана от фенобарбитал, поради което МИГРЕНОЛ като цяло не нарушава значимо работоспособността. Рискът от поява на нежелани реакции и привикване се намалява, тъй като количествата на активните вещества са по-малки.

МИГРЕНОЛ се прилага за краткосрочно лечение на болка, която трудно се повлиява при самостоятелно приложение на отделните съставки при:

- главоболие, мигрена, зъббол;
- травми, операции;
- изгаряния;
- заболявания на периферната нервна система като радикулити, плексити, неврити и др.
- остри ставни и мускулни болки.



2. Какво трябва да знаете, преди да приемете МИГРЕНОЛ

Не приемайте МИГРЕНОЛ ако:

- ако преди сте имали значително понижение на броя на вид бели кръвни клетки, наречени гранулоцити, което е било предизвикано от метамизол или подобни лекарства, наречени пиразолони или пиразолидини;
- ако имате проблеми с костния мозък или имате заболяване, което влияе на начина, по който се образуват или функционират кръвните Ви клетки;
- сте алергични към парацетамол, метамизол, кофеин, кодеин, фенобарбитал или към някоя от останалите съставки на това лекарство (изброени в точка 6);
- имате алергия към други лекарства от групата на пиразолоните или пиразолидините (феназон, пропифеназон, фенилбутазон, оксифеназон);
- в миналото сте имали или в момента страдате от заболяване, свързано или водещо до нарушения в кръвообразуването и функцията на костния мозък (напр. скоро сте се лекували или в момента се лекувате с цитостатики);
- след прием на други обезболяващи или температуропонижаващи лекарства сте получавали затруднено дишане с хриптене, обриви, сърбеж;
- имате заболявания на кръвта – левкопения (намален брой бели кръвни клетки), хемолитична анемия (разрушаване на червените кръвни клетки), апластична анемия (намален брой на всички видове кръвни клетки поради увредена функция на костния мозък);
- страдате от порфирия (рядко наследствено заболяване, свързано с нарушения в образуването на хемоглобина);
- имате наследствено заболяване, свързано с недостиг на ензима глюкозо-6-фосфат дехидрогеназа, при което има повишена склонност към разрушаване на червените кръвни клетки;
- страдате от тежки чернодробни, бъбречни или дихателни заболявания;
- имате язва или сте имали кървене от стомаха или червата;
- при злоупотреба с наркотични обезболяващи средства, сънотворни и седативни (успокояващи) лекарства;
- лекарят ви е казал, че сте свръхбързи метаболизатори на CYP2D6 (определен вид метаболизъм на лекарства);
- сте бременна;
- кърмите.

Предупреждения и предпазни мерки

Говорете с Вашия лекар или фармацевт преди да приемете МИГРЕНОЛ.

Необичайно нисък брой бели кръвни клетки (агранулоцитоза)

Употребата на МИГРЕНОЛ може да предизвика агранулоцитоза, при която нивото на вид бели кръвни клетки, наречени гранулоцити, които са важни при борбата с инфекции, е много ниско (вж. точка 4). Трябва да спрете да приемате метамизол и да отидете на лекар незабавно при появя на следните симптоми, тъй като това може да са признания на възможна агранулоцитоза: втрисане, висока температура, възпалено гърло и болезнени рани на лигавиците, особено в устата, носа и гърлото или в областта на гениталиите или ануса. Вашият лекар ще назначи лабораторни изследвания, за да провери нивото на кръвните клетки.

Ако метамизол се приема за висока температура, някои симптоми на развиваща се агранулоцитоза могат да останат незабелязани. Аналогично, ако сте на лечение с антибиотици симптомите също могат да бъдат маскирани.

Агранулоцитоза може да се развие по всяко време по време на употребата на МИГРЕНОЛ и дори малко след спиране на приема на метамизол.

Може да получите агранулоцитоза, дори ако в миналото не сте имали проблеми при употребата на метамизол.



В някои случаи, макар и рядко, метамизол може да доведе до развитие на тежки и застрашаващи живота алергични реакции, проявяващи се със затруднено дишане и замайване. В тези случаи трябва **веднага** да преустановите приема на това лекарство и да се обърнете към Вашия лекар.

Необходимо е да знаете също така, че **ако сте имали подобни инциденти** след прием на лекарства, съдържащи метамизол или други обезболяващи и противотемпературни средства, риск от такива прояви съществува и при:

- прием на други лекарства от групата на пиразолоните и пиразолидини;
- лица с астма (пристъпи на задух, затруднено дишане с хриптене), алергична хрема, полипи в носа, хронична уртикария (копривна треска);
- алергия или непоносимост към консерванти (бензоати) или оцветители (тартразин);
- непоносимост към алкохол (сълзотечение, кихане и интензивно зачервяване на лицето при консумация дори на малки количества алкохол);
- треска (повищена телесна температура с втрисане).

Известно е, че метамизол, макар и рядко може да предизвика силно намаляване на броя на белите кръвни клетки, което увеличава вероятността от възникване на инфекция. Това състояние е известно като агранулоцитоза. Имайте пред вид, че ако имате висока температура, която не спада, въпреки приема на това лекарство или почувстувате, че имате ново значимо покачване на температурата и сериозно влошаване на общото Ви състояние с поява на болезнени язви в гърлото, устата или носа, половите органи или ануса, трябва **незабавно** да се свържете с Вашия лекар и да прекратите приема на лекарството. Това могат да бъдат признания на агранулоцитоза. Тези прояви могат да бъдат слабо изразени, ако в момента приемате антибиотици.

Метамизол може да доведе до значимо понижение на кръвното налягане, поради което неговият прием трябва да се избягва при пациенти с ниско кръвно налягане, нестабилно кръвоснабдяване и циркулация, значителна загуба на течности, в съчетание с много висока температура. При пациенти, при които понижението на кръвното налягане обезательно трябва да бъде избегнато (напр. тежко заболяване на съдовете на сърцето, стеснение на мозъчните съдове), това лекарство трябва да се прилага само при стриктен контрол на сърдечната функция.

Това лекарство се прилага при болни с увредена бъбречна и чернодробна функция, както и при някои заболявания на стомаха и червата, увеличена простата, хроничен тежък запек, бронхиална астма и други заболявания на дихателната система, както и при лица над 60 годишна възраст с особено внимание. Вашият лекар ще оцени съотношението между ползата и риска за Вас от приема на това лекарство.

Ако установите, че по време или след приключване приема на това лекарство се появи прогресивен обрив, често съчетан с мехури или увреждания по лигавиците е необходимо **веднага** да прекратите приема на лекарството и да се обърнете към лекар. Това може да са прояви на тежко кожно заболяване.

При възрастни хора отделянето на метамизол от организма може да бъде забавено. При прием на метамизол във високи дози, урината може да се оцвети в червено.

В случай, че прилагате и други лекарства, проверявайте дали те също не съдържат парацетамол, защото е възможно предозиране, което да доведе до увреждане на черния дроб. При приемане на големи дози или при едновременно или редовно приемане на лекарства, увреждащи черния дроб, рисъкът от чернодробно увреждане се повишава.

Ако имате тежки заболявания, включително тежко бъбречно увреждане или сърдечно-съдови заболявания, бактериите и токсините им циркулират в кръвта, което води до увреждане на органите. Ако страдате от недохранване, хроничен алкохолизъм или ако приемате суспензии или таблетки (антибиотик) уведомете незабавно Вашия лекар. Съобщава се за сериозно състояние, наречено



метаболитна ацидоза (нарушение на кръвта и телесните течности), при пациенти в случаите, когато парацетамол се приема с постоянни дози за продължителен период от време или когато парацетамол се приема заедно с флуклоксацилин. Симптомите на метаболитна ацидоза могат да включват: сериозни затруднения при дишане с дълбоко учестено дишане, сънливост, гадене и повръщане.

Съдържащият се в това лекарство кофеин може да предизвика напрегнатост, тревожност, треперене на ръцете, безсъние, повишението на кръвното налягане, поради което то не е подходящо при лица с такива оплаквания. Консумацията на кофеин съдържащи храни и напитки трябва да се ограничава по време на лечението. Приемът на лекарството следва да се прекрати, ако се появят палпитации (усещане на ударите на сърцето) или учестена сърдечна дейност.

При някои хора с определен вид метаболизъм (т.н. свръхбързи метаболизатори) могат да се очакват прояви на предозиране с кодеин – обърканост, сънливост, повърхностно дишане, свити зеници, гадене, повръщане, запек и липса на апетит, дори и при използване на препоръчваните дози. В тежки случаи е възможно да настъпят нарушения в кръвообращението и потискане на дишането, които могат да бъдат животозастрашаващи и макар и рядко да бъдат с фатален изход.

Деца и юноши

МИГРЕНОЛ не се прилага при деца.

Други лекарства и МИГРЕНОЛ

Трябва да кажете на Вашия лекар или фармацевт, ако приемате, насъкоро сте приемали или е възможно да приемате други лекарства.

Някои от съставките на това лекарство се намесват в преобразуването (метаболизма) на редица лекарства, поради което трябва да уведомите Вашия лекар, ако приемате някое от следните лекарства:

- кумаринови антикоагуланти (противосъсирващи средства);
- аспирин, ацетилсалцилова киселина в ниски дози (за предпазване на сърцето), тъй като метамизол може да отслаби действието против образуване на съсиреци;
- циклоспорин (потискаща реакцията на отхвърляне след присаждане на орган), поради това, че метамизол намалява нивото му в кръвта;
- МАО-инхибитори и трициклични антидепресанти (лекарства за лечение на депресия);
- противозачатъчни средства, предназначени за прием през устата, естрогени (женски полови хормони);
- алопуринол (лекарство за лечение на подагра);
- лекарства съдържащи злато, противоракови продукти, хлорамфеникол (съществува риск от нарушено образуване на бели кръвни клетки при едновременен прием с метамизол);
- аминофеназон и други обезболяващи и противотемпературни средства;
- някои антибиотици - рифампицин (антибиотик за лечение на туберкулоза), гризофулвин (антибиотик за лечение на гъбички), доксициклин, хинолони;
- флуклоксацилин (антибиотик) поради сериозен риск от аномалии в кръвта и течностите (наречени метаболитна ацидоза), които трябва да бъдат подложени на спешно лечение;
- циметидин (за лечение на язва);
- барбитурати,ベンодиазепини, сънотворни, седативни средства;
- нестероидни противовъзпалителни средства (кетопрофен, ибупрофен, напроксен, диклофенак);
- хинидин (антиаритмично средство);
- триамтерен (отводняващо средство);
- каптоприл (за лечение на високо кръвно налягане);
- фенитоин, карбамазепин, натриев валпроат и валпроева киселина (за лечение на епилепсия);
- фенотиазин, литий (за лечение на някои психични болести);



- метотрексат (за лечение на ревматизъм или някои ракови заболявания);
- наркотични обезболяващи средства;
- хлорпромазин (психотропен продукт; има риск от значимо понижение на телесната температура);
- други обезболяващи и температуропонижаващи лекарства (рисъкът от алергии е по-висок).

Необходимо е да знаете още, че:

- едновременната употреба на МИГРЕНОЛ с някои успокоителни и сънтворни средства, напр. бензодиазепини, повишава риска от поява на сънливост, затруднения в дишането, кома и фатален изход. Поради това едновременната употреба е възможна, единствено когато не е възможно друго лечение. Ако Вашият лекар е предписал МИГРЕНОЛ заедно с такива лекарства, е необходимо да спазвате точно определената доза и продължителност на прием, определени от Вашия лекар;
- информирайте Вашия лекар за всички успокоителни и сънтворни лекарства, които приемате и следвайте стриктно препоръките за дозировката. Препоръчително е да информирате Ваши приятели или роднини, да са запознати с признаките и симптомите, посочени в „Предупреждения и предпазни мерки“. Ако се появят подобни симптоми веднага прекратете приема на лекарството и се свържете с Вашия лекар или посетете най-близкото медицинско заведение;
- в случай, че прилагате и други обезболяващи и температуропонижаващи лекарства, проверявайте дали те също не съдържат парацетамол, защото е възможно предозиране и увреждане на черния дроб.

МИГРЕНОЛ с храни, напитки и алкохол

Консумацията на кофеин-съдържащи храни и напитки по време на приема на това лекарство, трябва да се избягва. Нежелателен е приемът на алкохол, докато приемате това лекарство.

Бременност, кърмене и фертилитет

Ако сте бременна или кърмите, смятате, че може да сте бременна или планирате бременност, посъветвайте се с Вашия лекар или фармацевт преди употребата на това лекарство.

Бременност

Активните вещества, съдържащи се в това лекарство могат да причинят увреждане на плода, ако се прилагат по време на бременност. МИГРЕНОЛ не трябва да се прилага по време на бременност.

Данни за метамизол

Наличните данни за употребата на метамизол през първите три месеца на бременността са ограничени, но не показват вредни ефекти за ембриона. В определени случаи, когато няма други варианти за лечение, е възможно да се приеме прилагането на единични дози метамизол през първия и втория триместър след консултация с лекар или фармацевт и след внимателна преценка на ползите и рисковете от употребата на метамизол. Като цяло обаче не се препоръчва употребата на метамизол през първия и втория триместър.

През последните три месеца от бременността не трябва да приемате МИГРЕНОЛ поради повишен рисък от усложнения за майката и детето (кървене, преждевременно затваряне на важен кръвоносен съд, така наречения дуктус Ботали, при нероденото, който се затваря естествено едва след раждането).

Кърмене

Активните вещества преминават в майчиното мляко, поради което МИГРЕНОЛ не се препоръчва по време на кърмене.



Ако кърмещата жена е т. нар. свръхбърз метаболизатор на CYP2D6, в млякото могат да се установят по-високи стойности на морфин (метаболит на кодеин) и в много редки случаи това да доведе до симптоми на опиоидна токсичност при детето, която може да завърши фатално.

Данни за метамизол

Продуктите от разграждането на метамизол преминават в кърмата в значителни количества и не може да се изключи риск за кърмачето. Поради това многократната употреба на метамизол по време на кърмене трябва да се избягва. В случай на еднократно приложение на метамизол на майките се препоръчва да събират и изхвърлят кърмата в продължение на 48 часа след прилагането на дозата.

Кофеин и продуктите от неговото разграждане се изльзват с майчиното мляко, като последните могат да предизвикат нервност и безсъние при кърмачето.

Шофиране и работа с машини

Необходимо е да знаете, че повечето активни съставки в МИГРЕНОЛ повлияват централната нервна система, водят до промяна в сетивните и двигателни реакции, поради което по време на лечение с него е препоръчително да не се шофира и работи с машини. Ако е наложително, това трябва да става с повищено внимание.

МИГРЕНОЛ съдържа лактоза

Ако Вашият лекар Ви е казал, че имате непоносимост към някои захари, посъветвайте се с него, преди да вземете този продукт.

Пациенти с редки наследствени проблеми, като галактозна непоносимост, LAPP-лактазен дефицит или глюкозо-галактозна малабсорбция не трябва да приемат това лекарство.

3. Как да приемате МИГРЕНОЛ

Винаги приемайте това лекарство, точно както Ви е казал Вашия лекар или фармацевт. Ако не сте сигурни в нещо, попитайте Вашия лекар или фармацевт.

Дозата зависи от интензитета на болката или повишената температура и от индивидуалната чувствителност към МИГРЕНОЛ.

Трябва да се избере най-ниската доза, необходима за овладяване на болката. Вашият лекар ще ви каже как да приемате МИГРЕНОЛ.

Обичайно се приема по 1 таблетка, 3 – 4 пъти дневно.

Максимална еднократна доза – 2 таблетки; максимална дневна доза – 6 таблетки.

Употреба при деца и юноши

МИГРЕНОЛ не се прилага при деца и юноши.

Старческа възраст и пациенти с влошено общо здравословно състояние/бъбречно увреждане

Дозата трябва да се намали при пациенти в старческа възраст, при изтощени пациенти и при пациенти с намалена бъбречна функция, тъй като отделянето на продуктите от разграждането на метамизол може да бъде забавено.

Пациенти с нарушена бъбречна или чернодробна функция

Тъй като скоростта на отделяне на метамизол е намалена при пациенти с нарушена бъбречна или чернодробна функция, многократни високи дози трябва да се избегнат. Не се налага



намаляване на дозата само при краткосрочна употреба. Няма наличен опит от дългосрочна употреба.

Начин и продължителност на приложение

Това лекарство е предназначено за приложение през устата. Таблетките се приемат с вода след хранене.

Продължителността на приема зависи от вида и тежестта на заболяването.

Това лекарство не трябва да се приема повече от 3 дни. Ако болката не се повлияе след 3 дни, консултирайте се с Вашия лекар.

Ако сте приели повече от необходимата доза МИГРЕНОЛ

Проявите могат да бъдат замаяност, съниливост, забавяне на реакциите, потискане на дишането, силна отпадналост до загуба на съзнание, забавяне на пулса, понижаване на кръвното налягане, сериозно увреждане на чернодробната функция.

Ако смятате, че сте приели по-висока от препоръчаната доза или имате някои от описаните по-горе симптоми веднага прекратете приема на лекарството, свържете се с Вашия лекар или посетете най-близкото лечебно заведение.

Ако сте пропуснали да приемете МИГРЕНОЛ

Не вземайте двойна доза, за да компенсирате пропуснатата. Направете това във времето на следващия регулярен прием.

Ако имате някакви допълнителни въпроси, свързани с употребата на това лекарство, моля попитайте Вашия лекар или фармацевт.

4. Възможни нежелани реакции

Както всички лекарства, това лекарство може да предизвика нежелани реакции, въпреки че не всеки ги получава.

Ако получите някоя от следните нежелани реакции докато приемате МИГРЕНОЛ, незабавно прекратете лечението и уведомете Вашия лекар или посетете най-близкото болнично заведение:

- оток на лицето, езика или гърлото, който може да доведе и до затруднено дишане, ускоряване на пулса, внезапно и бързо спадане на кръвното налягане;
- недостиг на въздух и хриптене в гърдите, спадане на кръвното налягане (признания на бързоразвиваща се алергична реакция);
- сърбеж, усещане на затопляне на и под езика, на длани и стъпалата, кожен обрив, недостиг на въздух и хриптене в гърдите;
- појава на мехури по кожата на ръцете, краката и стъпалата, по-рядко по устните, лицето и половите органи, излющване на кожата или нарушения на целостта на кожата, подкожието и мускулите;
- внезапно влошаване на общото състояние, продължаване или повторна појава на високата температура, појава на болезнени изменения и язви в устата, носа, гърлото, половите органи и ануса;
- съниливост, замаяност, затруднения в дишането.

Посочената по-долу честота е тази, с която са съобщавани нежеланите реакции.

Нечести (срещат се при по-малко от 1 на всеки 100 пациенти)

- зачервяване, сърбеж, кожен обрив;



- понижение на кръвното налягане, чиито прояви са участен пулс, бледност, изпотяване, треперене, замаяност, гадене, загуба на съзнание;
- нервност, повищена възбудимост, замайване, раздразнителност, тревожност, треперене на ръцете;
- забавен пулс;
- сънливост, нарушения на движенията, неволни движения на крайниците, световъртеж, главоболие, нарушение на фините движения;
- затруднено потиснато дишане;
- гадене, повръщане, диария, запек;
- чернодробни увреждания;
- намалена потентност, намалено либидо.

Редки (срещат се при по-малко от 1 на всеки 1000 пациенти)

- кожни обриви, копривна треска (уртикария), тежки кожни увреждания;
- тежки алергични реакции, които могат да се проявят с недостиг на въздух и хриптене в гърдите, спадане на кръвното налягане и замайване;
- понижение броя на белите кръвни клетки;
- запек, диспепсия, сухота в устата, панкреатит при пациенти с отстранен жълчен мехур;
- токсичен хепатит, жълтеница.

Много редки (срещат се при по-малко от 1 пациент на всеки 10 000 пациенти)

- значително намаление броя на белите кръвни клетки и свързано с това намаление на устойчивостта към инфекции (вижте Предупреждения и предпазни мерки);
- значително намаление броя на кръвните площици (тромбоцити), което се проявява с повищена склонност към кървене и поява на точковидни кръвоизливи по кожата и лигавиците;
- тежки кожни увреждания и реакции, напр. поява на мехури по кожата на ръцете, краката и стъпалата, по-рядко по устните, лицето и половите органи;
- астматичен пристъп, бронхоспазъм (недостиг на въздух и хриптене в гърдите);
- тежка алергична реакция, която причинява подуване на лицето, езика или гърлото;
- повишение на кръвното налягане, нарушения на сърденния ритъм, сърцевиене;
- нарушения на функцията на бъбреците, поява на белтък в урината, намаление на количеството отделена урина;
- нарушения на бъбренчната функция, поява на белтък в урината.

С неизвестна честота (от наличните данни не може да бъде направена оценка)

- сериозно състояние, при което може да има натрупване на киселина в кръвта (наречено метаболитна ацидоза) при пациенти с тежко заболяване, които използват парацетамол (вижте точка 2);
- анафилактичен шок (тежка алергична реакция, която се проявява с недостиг на въздух и хриптене в гърдите, спадане на кръвното налягане и замайване);
- замаяност;
- загуба на апетит;
- прекомерно изпотяване;
- умора;
- замаяност;
- намаляване на костната плътност, контракти на стъпалото, размекване на костите;
- повишени нужди от витамин D;
- трудност при уриниране;
- оцветяване на урината в червено;
- развитие на зависимост.

Съобщаване на нежелани реакции

Ако получите някакви нежелани лекарствени реакции, уведомете Вашия лекар или фармацевт. Това включва всички възможни неописани в тази листовка нежелани реакции. Можете да съобщите нежелани реакции директно чрез:

Изпълнителна агенция по лекарствата



ул. „Дамян Груев“ №8
1303 София
тел.: +359 928903417
уебсайт: www.bda.bg

Като съобщавате нежелани реакции, можете да дадете своя принос за получаване на повече информация относно безопасността на това лекарство.

5. Как да съхранявате МИГРЕНОЛ

Да се съхранява на място, недостъпно за деца.

Да се съхранява при температура под 25°C в оригинална опаковка за предпазване от светлина.

Не използвайте това лекарство след срока на годност, отбелязан върху опаковката [Годен до]. Срокът на годност отговаря на последния ден от посочения месец.

Не използвайте това лекарство, ако забележите промени във външния вид на таблетката.

Не изхвърляйте лекарствата в канализацията или в контейнера за домашни отпадъци.

Попитайте Вашия фармацевт как да изхвърляте лекарствата, които вече не използвате. Тези мерки ще спомогнат за опазване на околната среда.

6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

Какво съдържа МИГРЕНОЛ

- Активните вещества в 1 таблетка са: парациетамол (paracetamol) 300 mg, метамизол натрий monoхидрат (metamizole sodium monohydrate) 150 mg, кофеин (caffeine) 50 mg, фенобарбитал (phenobarbital) 15 mg и кодеин фосфат (codeine phosphate) 10 mg.
- Другите съставки (помощни вещества) са: лактоза monoхидрат, царевично нишесте, натриев нишестен гликолат (тип A), повидон K-25, магнезиев стеарат, талк.

Как изглежда МИГРЕНОЛ и какво съдържа опаковката

Бели до почти бели кръгли плоски таблетки с гладка повърхност, с фасета и делителна черта от едната страна; диаметър 13 mm.

Прозрачни блистери от PVC/Al-фолио с по 10 таблетки в блистер; по 1 или 2 блистера в картонена кутия, заедно с листовката за пациента.

Не всички видове опаковки могат да бъдат пуснати на пазара.

Притежател на разрешението за употреба

ДАНСОН-БГ ООД
ул. „Отец Паисий“ № 26
2400 гр. Радомир
България
тел.: +35924519300
e-mail: office@danhson.com

Производител
ВЕТПРОМ АД
ул. „Отец Паисий“ № 26



2400 гр. Радомир
България

За допълнителна информация относно това лекарство, моля, свържете се с локалния представител на притежателя на разрешението за употреба:

ДАНСОН-БГ ООД
ул. „Отец Паисий“ № 26
2400 гр. Радомир
България
тел.: +35924519300
e-mail: office@danhson.com

Дата на последно преразглеждане на листовката
02/2025

