

Prospect: Informații pentru consumator/pacient
Neogabin 75 mg capsule
Neogabin 150 mg capsule
Pregabalin

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să luați 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 Neogabin și pentru ce se utilizează
2. Ce trebuie să știți înainte să luați Neogabin
3. Cum să luați Neogabin
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează Neogabin
6. Conținutul ambalajului și alte informații

1. Ce este Neogabin și pentru ce se utilizează

Neogabin aparține unui grup de medicamente utilizate pentru a trata epilepsia, durerea neuropată și tulburarea anxioasă generalizată (TAG), fibromialgiei la adulți.

Durerea neuropată periferică și centrală

Neogabin este utilizat pentru a trata durerea cronică determinată de lezarea nervilor. O mare varietate de boli pot determina durere neuropată, cum sunt diabetul zaharat sau zona zoster. Senzațiile de durere pot fi descrise ca și caldură, arsură, pulsație, junghi, înțepătură, crampe, furnicături, amorțeli, furnicături după amorțeli. Durerea neuropată periferică și centrală pot fi asociate și cu modificări de comportament, tulburări ale somnului, oboseală (moleșală) și pot avea impact asupra integrității fizice și sociale și, în plus, asupra calității vieții.

Epilepsie

Neogabin este utilizat pentru tratamentul anumitor forme de epilepsie la adulți (crize epileptice parțiale, cu sau fără generalizare secundară). Medicul dumneavoastră vă va prescrie Neogabin pentru a vă ajuta în tratarea epilepsiei, atunci când tratamentul obișnuit nu mai controlează boala. Trebuie să luați Neogabin în asociere cu tratamentul obișnuit. Neogabin nu este destinat pentru a fi utilizat singur, ci întotdeauna trebuie utilizat în asociere cu alte medicamente antiepileptice.

Tulburare anxioasă generalizată

Neogabin este utilizat pentru tratarea tulburării anxioase generalizate (TAG). Simptomele TAG sunt starea de anxietate prelungită excesiv și îngrijorarea, dificil de controlat. De asemenea, TAG poate cauza neliniște, surescitare sau nervozitate, stare de oboseală, dificultăți sau pierdere a capacității de concentrare a atenției, iritabilitate, tensiune musculară sau tulburări

de somn. Aceste manifestări se deosebesc de stresul și grijile vieții cotidiene.

Fibromialgie

Neogabina este utilizat pentru a trata fibromialgia, o afecțiune care provoacă dureri în mușchi, ligamente și tendoane.

2. Ce trebuie să știți înainte să luați Neogabin

Nu luați Neogabin:

Dacă sunteți alergic la pregabalin sau la oricare dintre celelalte componente ale acestui medicament (enumerat la pct. 6).

Atenționări și precauții

Înainte să luați Neogabin, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

- Anumiți pacienți care au luat Neogabin au avut simptome care sugerează o reacție alergică. Aceste simptome includ umflare a feței, buzelor, limbii și gâtului și înroșire difuză a pielii. Dacă aveți oricare dintre aceste reacții, trebuie să contactați imediat medicul.
- În asociere cu pregabalina s-au raportat erupții cutanate severe, inclusiv sindrom Stevens-Johnson și necroliză epidermică toxică. Opriți tratamentul cu pregabalină și solicitați imediat asistență medicală dacă observați oricare dintre simptomele asociate acestor reacții cutanate grave descrise la pct. 4.
- Neogabin s-a asociat cu amețeli și somnolență, care pot crește frecvența accidentelor (căderi) la pacienții vârstnici. De aceea, trebuie să fiți atent până vă obișnuiți cu toate efectele posibile ale medicamentului.
- Neogabin poate cauza încețoșarea sau pierderea vederii sau alte modificări de vedere, dintre care multe sunt temporare. Trebuie să informați imediat medicul dacă aveți orice modificare a vederii.
- Unii pacienți cu diabet zaharat, care iau în greutate în timpul tratamentului cu pregabalin, pot necesita schimbarea medicației antidiabetice.
- Unele reacții adverse pot fi mai frecvente, cum este cazul somnolenței, deoarece este posibil ca pacienți cu leziuni ale măduvei spinării să fie tratați și cu alte medicamente care prezintă reacții adverse similare pregabalinului, cum ar fi cele pentru durere sau spasticitate, severitatea acestor reacții putând fi mai mare atunci când medicamentele sunt luate în același timp.
- Au existat raportări de insuficiență cardiacă la anumiți pacienți care au luat Neogabin; în cele mai multe cazuri au fost pacienți în vârstă cu afecțiuni cardiace. Înainte de a lua acest medicament, trebuie să spuneți medicului dumneavoastră dacă ați avut boli ale inimii.
- Au existat raportări de insuficiență renală la unii pacienți care au luat Neogabin. Dacă în timpul tratamentului, observați reducere a urinării, spuneți medicului dumneavoastră, iar oprirea administrării medicamentului poate îmbunătăți acest lucru.
- Un număr redus de pacienți tratați cu antiepileptice, cum este Neogabin, au avut gânduri de autovătămare sau sinucidere. Dacă vă apar vreodată asemenea gânduri, adresați-vă imediat medicului dumneavoastră.
- Atunci când Neogabin este utilizat în același timp cu alte medicamente care pot produce constipație (cum sunt unele tipuri de medicamente împotriva durerii) este posibil să apară probleme gastrointestinale (de exemplu constipație, intestin gros paralizat sau blocat). Spuneți medicului dumneavoastră dacă aveți constipație, mai ales dacă sunteți predispus la aceasta.

- Înainte să luați acest medicament trebuie să spuneți medicului dumneavoastră dacă aveți antecedente de alcoolism sau orice abuz sau dependență de droguri, poate însemna că aveți un risc crescut de a deveni dependent de Neogabin.
- Au existat raportări de convulsii în timpul utilizării Neogabin sau la scurt timp după încetarea administrării Neogabin. Trebuie să îl informați imediat pe medicul dumneavoastră dacă manifestați convulsii.
- Au existat raportări de reducere a funcției cerebrale (encefalopatie) la anumiți pacienți care au luat Neogabin și sufereau de alte afecțiuni. Spuneți medicului dumneavoastră dacă ați suferit în trecut de orice afecțiune gravă, incluzând afecțiuni ale ficatului sau rinichilor.
- Au existat raportări de deprimare respiratorie severă în legătură cu utilizarea pregabalinului. Pacienții cu funcție respiratorie compromisă, boală respiratorie sau neurologică, insuficiență renală, utilizare concomitentă de antidepresive SNC și vârstnicii cu vârsta peste 65 ani pot avea un risc mai mare de a prezenta această reacție adversă severă. Pot fi necesare ajustări ale dozei la acești pacienți. Contactați-l pe medicul dumneavoastră dacă prezentați greutate la respirație sau respirații superficiale.

Dependență

Unele persoane pot deveni dependente de Neogabin (necesitatea de a continua să ia medicamentul). Aceste persoane pot prezenta manifestări de întrerupere atunci când încetează să utilizeze acest medicament (vezi pct. 3, „Cum să luați Neogabin” și „Dacă încetați să luați Neogabin”). Dacă aveți preocupări legate de faptul că ați putea deveni dependent de Neogabin, este important să discutați cu medicul dumneavoastră.

Dacă observați oricare din următoarele manifestări în timp ce încă luați Neogabin, ar putea să fie un semn că ați devenit dependent:

- Aveți nevoie să luați medicamentul pentru o perioadă mai lungă decât vi s-a recomandat de către cel care vi l-a prescris.
- Simțiți că aveți nevoie să luați mai mult decât doza recomandată.
- Utilizați medicamentul pentru alte motive decât cele pentru care v-a fost prescris.
- Ați făcut încercări repetate, nereușite, de a renunța sau de a controla utilizarea medicamentului.
- Atunci când încetați să luați medicamentul vă simțiți rău, și vă simțiți mai bine odată ce ați luat medicamentul din nou.

Dacă observați oricare dintre acestea, adresați-vă medicului dumneavoastră pentru a discuta cea mai bună cale de tratament pentru dumneavoastră, inclusiv când este potrivit să întrerupeți administrarea și cum să o faceți în siguranță.

Se recomandă prudență în cazul prescrierii pregabalin concomitent cu opioide din cauza riscului de deprimare a SNC. Într-un studiu la utilizatorii de opioide, pacienții care au luat pregabalin concomitent cu un opioid au prezentat un risc crescut de deces asociat opioidelor, comparativ cu utilizarea opioidelor în monoterapie. Acest risc crescut a fost observat la doze mici de pregabalin și a existat o tendință pentru un risc mai mare la doze mari de pregabalin.

Copii și adolescenți

Nu s-au stabilit siguranța și eficacitatea pregabalinului la copii și adolescenți (cu vârsta sub 18 ani) și de aceea, pregabalin nu trebuie utilizat la această grupă de vârstă.

Neogabin împreună cu alte medicamente

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

Neogabin și unele medicamente se pot influența unele pe altele (interacționa). Atunci când este luat în același timp cu unele medicamente care posedă efect sedativ (inclusiv opioide), Neogabin poate amplifica aceste efecte, ceea ce poate duce la insuficiență respiratorie, comă și deces. Gradul de amețală, somnolență și de scădere a capacității de concentrare pot fi crescute dacă Neogabin se administrează în același timp cu alte medicamente care conțin:

- oxicondonă (folosită pentru tratarea durerii),
- lorazepam (folosit pentru tratarea fricii fără motiv),
- alcool.

Neogabin poate fi luat concomitent cu contraceptive orale.

Neogabin împreună cu alimente, băuturi și alcool

Capsulele de Neogabin pot fi luate cu sau fără alimente.

Nu se recomandă consumul de alcool etilic în timpul tratamentului cu Neogabin.

Sarcina și alăptarea

Neogabin nu trebuie administrat în timpul sarcinii sau în perioada alăptării decât cu avizul medicului dumneavoastră. Utilizarea pregabalinului pe durata primelor 3 luni de sarcină poate provoca malformații congenitale ale fătului, care necesită tratament medical. În cadrul unui studiu care a examinat date de la femei din țările scandinave care au luat pregabalin în primele 3 luni de sarcină, 6 nou-născuți din 100 au prezentat asemenea malformații congenitale. Acest indicator poate fi comparat cu cel de 4 nou-născuți din 100 obținut la femeile netratate cu pregabalin în cadrul studiului. Au fost raportate malformații la nivelul feței (fante oro-faciale), ochilor, sistemului nervos (inclusiv la nivelul creierului), rinichilor și organelor genitale.

Femeile aflate la vârsta fertilă trebuie să folosească metode contraceptive eficiente.

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.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

Neogabin poate produce amețală, somnolență și scăderea capacității de concentrare (a atenției). Nu conduceți vehicule, nu folosiți utilaje complexe, nici nu vă implicați în alte activități potențial periculoase fără să știți cum reacționați la acest medicament.

Acest medicament conține sodiu, < 1 mmol (23 mg) pe doză, adică practic „nu conține sodiu”.

3. Cum să luați Neogabin

Luați întotdeauna acest medicament exact așa cum v-a spus medicul dumneavoastră. Discutați cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul dacă nu sunteți sigur. Nu luați mai mult decât doza prescrisă.

Medicul va stabili care este doza potrivită pentru dumneavoastră.

Neogabin se administrează numai pe cale orală.

Durere neuropată periferică, epilepsie, tulburare anxioasă generalizată sau fibromialgie

- Luați numărul de capsule prescris de către medicul dumneavoastră.
- Doza, care a fost adaptată pentru dumneavoastră și în funcție de afecțiunea de care suferiți, va fi, în general, cuprinsă între 150 mg și 600 mg în fiecare zi.
- Medicul dumneavoastră vă va spune să luați Neogabin fie de două, fie de trei ori pe zi.

Pentru schema cu două administrări pe zi, luați Neogabin o dată dimineața și o dată seara, aproximativ în aceleași momente ale zilei. Pentru schema cu trei administrări pe zi, luați Neogabin o dată dimineața, o dată după amiază și o dată seara, aproximativ în aceleași momente ale zilei.

Dacă aveți impresia că efectul Neogabin este prea puternic sau prea slab, spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului.

Dacă sunteți în vârstă (peste 65 ani), trebuie să luați Neogabin cum este prezentat mai sus, cu excepția cazului în care aveți afecțiuni ale rinichilor.

Medicul dumneavoastră vă poate prescrie o schemă diferită de administrare și/sau doze diferite dacă aveți afecțiuni ale rinichilor.

Înghițiți capsulele întregi, cu o cantitate suficientă de apă.

Continuați să luați Neogabin pe toată durata recomandată de medicul dumneavoastră.

Dacă luați mai mult Neogabin decât trebuie

Contactați-l pe medicul dumneavoastră sau mergeți imediat la cea mai apropiată unitate medicală de urgență. Luați cu dumneavoastră cutia cu capsulele de Neogabin. S-ar putea să vă simțiți adormit, confuz, agitat sau neliniștit din cauza faptului că ați luat mai mult Neogabin decât trebuie. Au fost raportate convulsii și pierderea stării de conștiență (comă).

Dacă uitați să luați Neogabin

Este important să luați capsulele regulat, în aceleași momente ale zilei. Dacă uitați să luați o doză, luați-o imediat ce vă amintiți, cu excepția cazului în care este aproape momentul la care trebuie să luați următoarea doză. În acest caz, luați doza la ora obișnuită. Nu luați o doză dublă pentru a compensa doza uitată.

Dacă încetați să luați Neogabin

Nu încetați brusc să luați Neogabin. Dacă doriți să întrerupeți administrarea Neogabin, discutați mai întâi cu medicul dumneavoastră. Acesta vă va spune cum să faceți acest lucru. Dacă tratamentul trebuie încetat, se recomandă ca întreruperea să se facă treptat, pe o perioadă de cel puțin 1 săptămână.

Trebuie să cunoașteți că, după încetarea tratamentului efectuat pe termen lung sau scurt cu Neogabin, puteți prezenta anumite reacții adverse, așa numitele manifestări de întrerupere. Acestea includ tulburări de somn, dureri de cap, greață, senzație de neliniște, diaree, simptome asemănătoare gripei, convulsii, nervozitate, depresie, gânduri de autovătămare sau sinucidere, dureri, transpirații și amețeli. Aceste simptome pot fi mai frecvente sau mai severe dacă ați luat Neogabin pentru o perioadă mai lungă de timp. Dacă prezentați simptome de sevraj, adresați-vă medicului 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.

Reacții adverse foarte frecvente (pot afecta mai mult de 1 din 10 persoane):

- amețeală, somnolență, durere de cap.

Reacții adverse frecvente (pot afecta până la 1 din 10 persoane):

- rinofaringită
- creștere a poftei de mâncare
- senzație de euforie, confuzie mintală, iritabilitate, dezorientare, insomnie, scădere a interesului sexual
- ataxie, tulburări de coordonare, tremurături, dificultăți de vorbire, pierdere a memoriei, tulburări de memorie, tulburări ale atenției, senzație de furnicătură, amorțeală, sedare, tulburări de echilibru, letargie
- vedere încețoșată, vedere dublă, conjunctivită
- vertij
- dureri în gât
- vărsături, greață, constipație, diaree, uscăciune a gurii, flatulență, abdomen umflat, gastroenterită
- escare
- crampe musculare, durere articulară, durere de spate, durere în membre, spasme musculare în regiunea cervicală
- dificultăți de erecție, impotență
- umflare a corpului, incluzând extremitățile, mers anormal, căderi, senzație de ebrietate, senzații neobișnuite, oboseală crescută
- creștere în greutate.

Reacții adverse mai puțin frecvente (pot afecta până la 1 din 100 persoane):

- neutropenie
- sensibilitate crescută
- anorexie, hipoglicemie
- halucinații, atacuri de panică, anxietate, agitație, depresie, comportament depresiv, dispoziție ridicată, agresivitate, modificări ale dispoziției, depersonalizare, tulburări de vorbire, vise patologice, libido crescut, anorgasmie, apatie
- sincopă, stupoare, mioclonie, pierderea cunoștinței, hiperactivitate psihomotorie, dischinezie, amețeală posturală, tremor intenționat, nistagmus, tulburări cognitive, tulburări mintale, tulburări de vorbire, hiporeflexie, hiperestezie, senzație de arsură, pierderea gustului, stare generală de rău, apatie, parestezie periorală, mioclonie
- pierderea vederii periferice, tulburări vizuale, edem ocular, defect al câmpului vizual, scăderea acuității vizuale, dureri oculare, astenopsie, fotopsie, uscăciune a ochilor, lacrimare crescută, iritație a ochilor, blefarită, tulburări de acomodare, hemoragie în globul ocular, fotosensibilitate, edem al retinei
- hiperacuzie
- tahicardie, bloc atrioventricular de gradul I, bradicardie sinusală, insuficiență cardiacă congestivă
- hipotensiune arterială, hipertensiune arterială, bufeuri, hiperemie, senzație de răceală la nivelul extremităților
- dispnee, sângerări nazale, tuse, congestie nazală, rinită, sforăit, mucoasă nazală uscată
- boală de reflux gastroesofagian, salivatie excesivă, hipoestezie orală, colecistită, colelitiază, colită, sângerări gastrointestinale, melenă, sângerări rectale
- creșterea enzimelor hepatice (alaninaminotransferază (ALT) și aspartataminotransferază (AST))

- hiperhidroză, erupție papulară, urticarie, prurit, alopecie, piele uscată, eczemă, hirsutism, ulcere cutanate, erupții vezico-buloase
- umflarea articulațiilor, dureri musculare, crampe musculare, dureri de gât, rigiditate musculară
- disurie, incontinență urinară, albuminurie, hematurie, calculi renali, nefrită
- ejaculare întârziată, dismenoree, disfuncție sexuală, dureri de sân, leucoree, menoragie, metroragie
- edem generalizat, edem facial, senzație de apăsare în piept, durere, febră, frisoane, astenie, stare de rău, sete, abces, inflamație a țesutului adipos, fotosensibilitate
- creșterea nivelului de creatinfosfokinază din sânge, niveluri crescute de glucoză, scăderea numărului de trombocite, creșterea nivelului de creatinină din sânge, scăderea nivelului de potasiu din sânge, scăderea greutății corporale.

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

- angioedem, reacții alergice, reacții anafilactice
- lipsă de cumpătare
- convulsii, parosmie, hipokinezie, disgrafie, hipalgezie, dependență, sindrom cerebelos, sindrom cu roată dințată, comă, delir, encefalopatie, simptome extrapiramidale, sindrom Guillain-Barré, hipertensiune intracraniană, reacții maniacale, reacții paranoide, tulburări de somn
- pierderea vederii, keratită, oscilopsie, modificarea percepției imaginii, midriază, strabism, perceperea de imagini strălucitoare, anisocorie, ulcere corneene, exoftalmie, paralizie musculară oculară, irită, cheratoconjunctivită, mioză, orbire nocturnă, oftalmoplegie, atrofie a nervului optic, edemul discului optic, ptoză, uveită
- prelungirea intervalului QT, tahicardie sinusală, aritmie sinusală
- edem pulmonar, senzație de constricție a gâtului, laringospasm, apnee, atelectazie, bronșiolită, sughiț, fibroză pulmonară, căscat
- ascită, disfagie, umflarea limbii, pancreatită, stomatită, ulcer esofagian, abcese periodontale
- icter
- reacții alergice care pot include dificultate în respirație, inflamația ochilor (keratită) și o reacție alergică gravă caracterizată prin pete roșiate plate pe trunchi, în formă de țintă sau circulare, adesea cu vezicule în centru; exfolierea pielii, ulcerarea la nivelul gurii, al gâtului, al nasului, al organelor genitale și al ochilor. Aceste erupții grave pe piele pot fi precedate de febră și de simptome asemănătoare gripei (sindrom Stevens-Johnson, necroză epidermică toxică)
- transpirație rece, dermatită exfoliativă, dermatită lichenoidă, melanoză, afecțiuni ale unghiilor, erupție petehială, purpură, erupție pustulară, atrofie a pielii, necroză a pielii, noduli cutanați și subcutanați
- rabdomioliză
- oligurie, insuficiență renală, insuficiență renală acută, glomerulonefrită, pielonefrită, retenție urinară
- amenoree, eliminări din glandele mamare, mărirea glandelor mamare, cervicită, balanită, epididimită, ginecomastie
- granulom, vătămare deliberată, fibroză retroperitoneală, șoc
- scăderea nivelului leucocitelor
- parkinsonism (sindrom caracterizat de o serie de simptome: tremor, rigiditate (lipsa flexibilității musculare) și bradikinezie (scăderea abilității de mișcare))gânduri suicidare și comportament suicidar.

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

- insuficiență hepatică
- hepatită (inflamare a ficatului).

Reacții adverse cu frecvență necunoscută (frecvența nu poate fi estimată din datele disponibile):

- deprimare respiratorie
- a deveni dependent de Neogabin („dependență de medicament”).

După încetarea unui tratament pe termen scurt sau lung cu Neogabin, trebuie să știți că puteți prezenta anumite reacții adverse, așa numite „manifestări de întrerupere” (vezi „Dacă încetați să luați Neogabin”).

Dacă observați umflarea feței sau a limbii, sau dacă pielea devine roșie și începe să se descuameze sau apar vezicule, trebuie să solicitați imediat sfatul medicului.

Anumite reacții adverse pot fi mai frecvente, cum ar fi somnolența, deoarece pacienții cu leziuni ale măduvei spinării pot lua și alte medicamente care prezintă reacții adverse similare cu ale pregabalinelui, de exemplu cele pentru tratamentul durerii sau al spasticității, severitatea acestor reacții putând fi mai mare când aceste medicamente sunt luate în același timp.

Următoarele reacții adverse au fost raportate în cadrul experienței după punerea pe piață: greutate la respirație, respirații superficiale.

Raportarea reacțiilor adverse

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nementionate în acest prospect. De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse direct prin intermediul sistemului național de raportare, ale cărui detalii sunt publicate pe web-site-ul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale: www.amdm.gov.md sau e-mail: farmacovigilenta@amdm.gov.md
Raportând reacțiile adverse, puteți contribui la furnizarea de informații suplimentare privind siguranța acestui medicament.

5. Cum se păstrează Neogabin

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.

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

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

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 Neogabin**

- Substanța activă este pregabalin. Fiecare capsulă conține 75 mg pregabalin sau 150 mg pregabalin.
- Celelalte componente sunt: celuloză microcristalină, croscarmeloză sodică, talc, stearat de magneziu, gelatină, dioxid de titan (E171).

Cum arată Neogabin și conținutul ambalajului

Neogabin 75 mg capsule

Capsule gelatinoase tari, cu dimensiunea № 2, de culoarea albă. Conținutul capsulelor – pulbere de culoare albă sau aproape albă. Este admisibilă prezența conglomeratelor, care se dezintegrează atunci când sunt presate.

Neogabin 150 mg capsule

Capsule gelatinoase tari, cu dimensiunea № 0, de culoarea albă. Conținutul capsulelor – pulbere de culoare albă sau aproape albă. Este admisibilă prezența conglomeratelor, care se dezintegrează atunci când sunt presate.

Câte 10 capsule în blister din PVC/Al. Câte 3 sau 6 blistere împreună cu prospectul în cutie de carton.

Deținătorul certificatului de înregistrare și fabricantul

Deținătorul certificatului de înregistrare

«Acino Ucraina» SRL, Ucraina
or. Kiev, 03124, bd. V. Havel, 8

Fabricantul

„Pharma Start” SRL, Ucraina
or. Kiev, 03124, bd. V. Havel, 8

Acest prospect a fost revizuit în Octombrie 2025.

Informații detaliate privind acest medicament sunt disponibile pe site-ul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (AMDM) <http://nomenclator.amdm.gov.md/>

Pentru orice informații referitoare la acest medicament, vă rugăm să contactați reprezentanța locală a deținătorului certificatului de înregistrare: office@tpi-pharm.md, pv@tpi-pharm.md, +373-22-404-236.