

**Информацията в тази рубрика е непълна! Целта ни е да Ви запознаем с новите продукти, които Влизат на българския пазар. За изчерпателна информация търсете кратките характеристики!**  
**Допълнителна информация: страница на ИАЛ – [www.bda.bg](http://www.bda.bg);**  
**страница на Европейската агенция по лекарствата – [www.ema.europa.eu](http://www.ema.europa.eu)**

#### **B02BD02 BERIATE 250 IU / БЕРИАТЕ 250 IU**

**Състав:** Един флакон номинално съдържа: 250 IU човешки коагулационен фактор VIII (FVIII). След разтваряне в 2,5 ml вода за инжекции, Бериате 250 съдържа приблизително 100 IU/ml фактор VIII. Активността (IU) е определена на използване на хромогенен анализ от Европейската фармакопея. Средната специфична активност на Бериате е приблизително 400 IU/mg протеин, получен от човешка плазма от донори. **Помощни вещества:** Натрий приблизително 100 mmol/l (2,3 mg/ml); Глицин; Калциев хлорид; Натриев хидроксид (в малки количества) за коригиране на pH; Захароза. **Осигурен разтворител:** вода за инжекции 2,5 ml.

**Показания:** Лечение и профилактика на кървене при пациенти с хемофилия А (вроден дефицит на фактор VIII). Този продукт може да се използва за контролиране на придобит дефицит на фактор VIII.

**Дозировка и начин на приложение:** За интравенозно приложение. Бавно приложение със скорост, която е комфортна за пациента и не надвишава 2 ml на минута. Лечението трябва да започне под наблюдение на лекар, който има опит в лечението на хемофилия. Дозирането и продължителността на заместителната терапия зависи от тежестта на дефицита на фактор VIII, от мястото и продължителността на кървенето и от клиничното състояние на пациента. **Прочетете КХП!** Наблюдавайте пациента за всяка непосредствена реакция. Ако се появи каквато и да е реакция, която може да е свързана с приложението на Бериате, скоростта на инфузията трябва да се намали или да бъде спряна инфузията, което се налага от клиничното състояние на пациента.

**Противопоказания:** Свръхчувствителност към активното вещество или към някое от помощните вещества.

**Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба:**  
**Прочетете КХП!**

**Взаимодействие с други лекарствени продукти и други форми на взаимодействие:** Няма известни взаимодействия на продукти с човешки коагулационен фактор VIII и други лекарствени продукти.

**Фертилитет, бременност и кърмене:** Не са провеждани проучвания с фактор VIII върху репродукцията при животни. Тъй като хемофилия А се среща рядко при жени, няма опит с използването на фактор VIII при бременни жени и кърмачки. Следователно, фактор VIII трябва да се прилага при бременни жени и кърмачки само при категорични показания. Няма данни за влиянието върху фертилитета.

**Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини:** Бериате не повлиява способността за шофиране и работа с машини.

**Несъвместимости:** Този лекарствен продукт не трябва да се смесва с други лекарствени продукти, разтворители и разредители с изключение на вода за инжекции.

**Срок на годност:** 3 години. Химичната и физична стабилност при употреба на разтворения продукт е демонстрирана за 8 часа при 25°C. От микробиологична гледна точка продуктът следва да бъде използван веднага. Ако не бъде приложен незабавно, съхранението му на стайна температура не трябва да надвишава 8 часа.

**Специални условия на съхранение:** Да се съхранява в хладилник (2°C - 8°C). Да не се замразява. Флаконът да се съхранява в оригиналната опаковка, за да се предпази от светлина.

В рамките на срока на годност Бериате може да бъде съхраняван при температура до 25°C, за период с обща продължителност от 1 месец. Отделните периоди на съхранение при стайна температура трябва да се документират, за да се спази изискването за период до 1 месец. Не излагайте флаконите на директно загряване. Флаконите не бива да бъдат загрявани над телесна температура (37°C).

**Опаковка:** Първична опаковка: Флакон от безцветно стъкло (Тип I) затворени под вакуум с гумена запушалка (бромбутил), алуминиево капаче и пластмасов диск (полипропилен).

Една опаковка от 250 IU съдържа: 1 флакон с прах; 1 флакон с 2,5 ml вода за инжекции.

Една опаковка на изделието съдържа: 1 филтърно прехвърлящо изделие 20/20; 1 спринцовка за еднократна употреба от 5 ml; 1 набор за венепункция; 2 тампона, напоени с алкохол; 1 нестерилна лепенка. Не всички видове опаковки могат да бъдат пуснати в прогажба.

**Притежател на разрешението за употреба:** CSL Behring GmbH

**Представител за България:** Новимед ООД, тел: 02/421 90 69

#### **BIGUANELLE® Gel/ БИГВАНЕЛЕ Гел** **Медицинско изделие**

**Състав:** Хидроксетил целулоза 2,50 g, Глицерин 2,00 g, Калиев хлорид 0,20 g, Полихексаметилен бигуанид хидрохлорид (PHMB) 0,15 g, Натриев едетат 0,15 g, Млечна киселина 0,01 g, Пречистена вода до 100 ml.

**Свойства:** Бигванеле гел предпазва кожата и лигавиците при инфекции и спомага за възстановяване на физиологичното състояние, също и при кожни лезии. Този продукт е консервиран благодарение на полихексаметилен бигуанид хидрохлорид (PHMB), не съдържа парфюм и е стабилизирани при pH 4,0.

**Показания:** Този гел се прилага при лечението на вулвити и бала-

нити. Неговото действие се изразява във възстановяването на физиологичното рН на засегнатите зони, което води до намаление на разпространението на патогенните видове, дори и при наличието на лезии. Благодарение на ефектаната бариера, Бигванеле гел, нанесен върху лезиите или кожата, дори и наранена, предпазва третиранията зона от повторни инфекции и подпомага процеса на лечението и възстановяването на физиологичното състояние. Приложение при външни генитални брадавици при мъже и жени, идеално помощно средство при лечението на вагинални инфекции и баланити, причинени от Candida, Gardnerella, Trichomonas, Chlamydia, кондиломи от HPV, баланити и баланопостити, урогенитални инфекции, кожни инфекции и кожни лезии, повтарящи се инфекции.

**Дозировка и начин на приложение:** Освен ако вашият лекар не ви предпише друго, ви препоръчваме да нанасяте гела, с лек масаж, върху засегнатата зона, един или два пъти на ден (сутрин и вечер), в продължение на най-малко на седем дни.

**Противопоказания:** Установена свръхчувствителност към компонентите.

**Нежелани реакции:** Понякога, в редки случаи, е възможно да се проявят признаци на непоносимост (парене или гразнене), което е без значителни последици и не изисква промяна на лечението. Ако забележите каквато и да е нежелана реакция, за която се дозира, че е причинена от употребата на този продукт, моля уведомете за това вашия лекар или фармацевт.

**Несъвместимост:** Няма такава.

**Ефекти върху способността за шофиране или върху работата с машини:** Не влияе върху способността за шофиране или работа с машини.

**Предупреждения:** Употребата, особено ако е продължителна, на всички продукти за локално приложение може да доведе до повишена чувствителност, в такъв случай спрете лечението и се консултирайте с вашия лекар за определяне на подходяща терапия. При нормалните условия на употреба не са докладвани случаи на предозироване. Не използвайте продукта, ако сте алергични или свръхчувствителни към някои от неговите компоненти. По време на бременност продукта трябва да бъде използван само в случай на реална необходимост и под лекарски контрол. Не използвайте продукта след изтичането на срока на годност, посочен на опаковката. Не използвайте продукта, ако опаковката е нарушена. След употреба тубата трябва да се затваря плътно. Да се съхранява на място, недостъпно за деца. Да не се поглъща.

**Опаковка:** Туба 30 мл.

**Производител:** Lo.Li. Pharma Srl, Италия

**Дистрибутор:** МЛД Трейдинг ЕООД, тел./факс: 02/963 1441

## C09DA08 COOLSART / KOOLCART

**Състав:** Всяка филмирана таблетка съдържа 20 mg олмесартан медоксомил (olmesartan medoxomil) и 12,5 mg хидрохлоротиазид (hydrochlorothiazide). **Помощни вещества:** Всяка филмирана таблетка съдържа 139,10 mg лактоза монохидрат. Микрокристална целулоза; Частично заместена хидроксипропил целулоза; Хидроксипропилцелулоза; Магнезиев стеарат. **Обвивка:** Опадрай жълт 03F82788 (хипромелоза, титанов диоксид, макрогол/пропиленгликол, жълт железен оксид).

**Показания:** Лечение на есенциална хипертония. Олмесартан медоксомил/хидрохлоротиазид е фиксирана дозова комбинация, която е показана при пациенти, чието артериално налягане не се контролира адекватно от монотерапия с олмесартан медоксомил.

**Дозировка и начин на приложение:** Коолсарт не трябва да се използва като начална терапия, освен при пациенти, чието артериално налягане не се контролира адекватно с 20 mg олмесартан медоксомил прилаган самостоятелно. Олмесартан медоксомил/хидрохлоротиазид се прилага веднъж дневно със или без храна. Таблетката трябва да се поглъща с достатъчно течност (напр. с чаша вода). Таблетката не трябва да се дъвче и трябва да се приема по едно и също време на денонощето Коолсарт може да се приема със или без храна. Комбинацията от 20 mg олмесартан медоксомил/12,5 mg хидрохлоротиазид може да се прилага при пациенти, чието артериално налягане не е адекватно контролирано от оптимална монотерапия с 20 mg олмесартан медоксомил. Трябва да се има предвид, че антихипертензивния ефект на олмесартан медоксомил достига своя максимум около 8 седмици след началото на лечението. Препоръчва се титриране на дозите на отделните компоненти. При пациенти в старческа възраст се препоръчва същата дозировка на комбинацията, както при възрастни. **Бъбречно увреждане:** Когато Коолсарт се използва при пациенти с леко до умерено тежко бъбречно увреждане (креатининов клирънс от 30 до 60 ml/min) се препоръчва периодично мониториране на бъбречната функция. Коолсарт е противопоказан при пациенти с тежко бъбречно увреждане (креатининов клирънс < 30 ml/min). **Чернодробно увреждане:** Коолсарт трябва да се използва предпазливо при пациенти с леко до умерено тежко чернодробно увреждане. При пациенти с умерено тежко чернодробно увреждане се препоръчва начална доза от 10 mg олмесартан медоксомил веднъж дневно, а максималната доза не трябва да надвишава 20 mg веднъж дневно. При пациенти с чернодробно увреждане, които получават диуретик и/или други антихипертензивни лекарства се препоръчва внимателно мониториране на артериалното налягане и бъбречната функция. При пациенти с тежко чернодробно увреждане няма опит от употребата на олмесартан медоксомил.

Олмесартан медоксомил/хидрохлоротиазид не трябва да се използва при пациенти с тежко чернодробно увреждане, холестаза и билиарна обструкция. **Педиатрична популация:** Не се препоръчва употребата на Коолсарт при деца и юноши под 18 години, поради липса на данни за безопасност и ефикасност.

**Противопоказания:** Свръхчувствителност към активните ве-

щества или към някое от помощните вещества или други сулфонамидни производни; Тежко бъбречно увреждане (креатининов клирънс < 30 ml/min); Рефрактерна на лечение хипокалиемия, хиперкалциемия, хипонатриемия и симптоматична хиперурикемия; Тежко чернодробно увреждане, холестаза и нарушения, протичащи с билиарна обструкция; Втори и трети триместър от бременността. Едновременната употреба на Коолсарт с алискирен съдържащи продукти е противопоказана при пациенти със захарен диабет или бъбречно увреждане (GFR < 60 ml/min/1,73 кв.м.)

**Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба: Прочетете КХП!**

**Взаимодействие с други лекарствени продукти и други форми на взаимодействие: Прочетете КХП!**

**Фертилитет, бременност и кърмене:** Коолсарт не се препоръчва за употреба през първия триместър от бременността. Употребата на Коолсарт е противопоказана през втория и третия триместър на бременността. Употребата на олмесартан мексодоксимил/хидрохлоротиазид по време на кърмене не се препоръчва. Ако тази фиксирана лекарствена комбинация се използва по време на кърмене, дозите трябва да бъдат възможно най-ниски.

**Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини:** Не са провеждани проучвания за ефектите върху способността за шофиране и работа с машини. Все пак трябва да се има предвид, че макар и рядко при пациентите на антихипертензивна терапия може да се появят замаяност или отпадналост.

**Опаковка:** Коолсарт 20 mg/12,5 mg филмирани таблетки се предлагат в А1/А1 или PVC/PVDC/А1 блистери от по 30 таблетки.

**Притежател на разрешението за употреба:** Чайкафарма Висококачествените лекарства АД, тел.: 02/ 962 54 54, e-mail: info@tchaikapharma.com

## **КОЛОФИБРИН / KOLOFIBRIN**

---

**хранителна добавка**

**Състав:** Малтодекстрин, стрити на прах люспи от семена на Яйцевиден живовлек (*Plantago ovata*) - 2000 mg, лимонена киселина, ябълков пектин (*Malus domestica*) - 300 mg, тринатриев цитрат, аромат на шипка и нар, аспартам, ацефулам К, оцветител Е124.

**Показаня:** За поддържане на редовен стомах и оптимално телесно тегло (подпомага перисталтиката, улеснява изхождането).

**Действие:** Люспите от семена на Яйцевиден живовлек (*Plantago ovata*) псилуим, съдържат слузни вещества, фитостероли и нишесте. Те задържат водата и увеличават обема си, образувайки гел, който преминава през червата непроменен и така защитава лигавицата, допринася за регулиране нивата на "лошия" холестерол и кръвната захар, създават чувство за ситост и задър-

жат токсичните и отпадни продукти от червата, като спомагат за изхвърлянето им от организма. Пектинът допълва действието на фибрите в люспите на семената от Яйцевиден живовлек, като допринася за поддържане на нормална концентрация на холестерол в кръвта, чрез стимулиране преобразуването му в жлъчна киселина.

**Начин на употреба:** Хранителната добавка е предназначена за възрастни над 18 години. Приемайте по 1 - 3 сашета дневно.

**Предупреждения:** Приемайте продукта с обилно количество вода: изпийте поне една чаша вода след приема на 1 саше, независимо от начина на приготвяне. Да не се превишава препоръчителната дневна доза. Да се съхранява на стайна температура. Да не се използва като заместител на разнообразното и балансирано хранене и здравословния начин на живот. Оцветителят Е124 може да има неблагоприятни последици върху дейността и вниманието при деца. Да се съхранява на място, недостъпно за деца.

**Противопоказания:** бременност, запушване на някой от отделите на стомашно-чревния тракт, илеус (чревна непроходимост), парализа на червата, недиагностицирано кървене в червата, хроничен запек. Да се приема с повишено внимание в случай на мегаколон, захарен диабет и при хора, изпитващи затруднения при преглъщането (поради опасност от задушване). Продуктът съдържа аспартам, източник на фенилаланин. Да не се използва при страдащи от фенилкетонурия. Псилуимът може да разрежи храносмилателните ензими. Да се приема поне 1 час преди други медикаменти или хранителни добавки, с обилно количество вода.

**Опаковка:** 20 сашета с вкус на нар (130 гр.).

**Производител:** Natur Produkt Pharma Sp. z o.o., Полша.

**Дистрибутор:** Натурпродукт-България ООД, тел.: 02/979 12 19

## **MIRADONT®-GEL**

---

**медицинско изделие**

**Описание:** Новаторски метод за лечение на ранички в устната кухина на базата на микро елементи - цинк, селен, мед, минерали и витамини. С болкоуспокояващ ефект при афти, лишеи, херпесни лезии и възпаление при протези. Подходящ след хирургично или пародонтално лечение - бързо заздравява лигавицата и подтиска растежа на бактерии. При имплантиране - намалява времето за лечение. Не съдържа алкохол, захарин, ментол или консерванти. С неутрален вкус

**Показаня:** Подхранващ микрогел за медицинска грижа в устната кухина

**Опаковка:** Miradont-Gel, 15 ml

**Производител:** Hager & Werken

**Дистрибутор:** Химтрейд-Комет ООД, тел. 02/ 953 13 10

## **MYZOTECT®-TINCTURE** **медицинско изделие на билкова основа**

**Състав:** Тинктура с мирта, бензое, алое.

**Описание:** мирта - стяга тъканта и намалява, кръвотечението, подходяща за приложение в областта на устната кухина и фаринкса; бензое - антисептично и антибактериално действие; алое - успокояващо действие. Не съдържа антибиотици и кортикостероиди, не изгаря лигавицата, има приятен вкус. Поради вискозната концентрация, тинктурата прилепва добре, образува филм и регенерира лигавицата по естествен път; раната зараства отвътре навън. Приложима след пародонтално или хирургично лечение, както и за афти и лезии.

**Показания:** Вискозна тинктура с натурален състав за лечение и заздравяване на рани в устната кухина

**Опаковка:** Myzotect-Tincture - 5 ml, 50 ml.

**Производител:** Hager & Werken

**Дистрибутор:** Химтрейг-Комет ООД, тел. 02/953 13 10

## **MO1AE51 NURULIN DUO / НУРУЛИН ДУО**

**Състав:** Активните вещества в една таблетка са: Парацетамол (paracetamol) 500 mg и Ибупрофен (ibuprofen) 200 mg. *Помощни вещества:* Кроскармелоза натрий, колоиден, безводен силициев диоксид, прежелатинизирано нишесте, Микрокристална целулоза, царевично нишесте, повидон К30, стеаринова киселина.

**Показания:** За временно облекчаване на болка, дължаща се на мигрена, главоболие, болки в гърба, менструална болка, зъбобол, ревматични и мускулни болки, болка при артрит и симптомите на грип и простуда. НУРУЛИН ДУО е подходящ за болки, за чието овладяване е необходима по силна аналгезия, от самостоятелното приложение на парацетамол или ибупрофен.

**Дозировка и начин на приложение:** Възрастни и деца над 18 години. Само за краткосрочна употреба! Препоръчителната доза е по 1 таблетка заедно с вода и храна 3 пъти дневно. Да се спазва интервал от поне 6 часа до следващата доза. Да се използва винаги минималната ефективна доза за възможно най-кратко време. Ако симптомите се задълбочат или не изчезнат до 3 дни е необходима консултация с лекар. Да не се приема повече от максимално допустимата дневна доза - 6 таблетки, което е еквивалентно на 3000 mg парацетамол и 1200 mg ибупрофен на ден.; Педиатрична популация: НУРУЛИН ДУО таблетки не се препоръчват за деца под 18 години.; Пациенти в старческа възраст: Да се приема минималната ефективна доза за възможно най-кратък период от време. Пациентите в старческа възраст са с повишен риск от проява на тежки нежелани лекарствени реакции. Пациентите трябва регулярно да бъдат проследявани за кръвене от стомашно-чревния тракт.; Пациенти с бъбречни/чернодробни увреждания: Да се приема минималната ефективна доза за възможно най-кратък пе-

риод от време. Бъбречната и/или чернодробната функция трябва да бъдат мониторираны регулярно.

**Противопоказания:** НУРУЛИН ДУО е противопоказан за употреба: При пациенти с известна реакция на свръхчувствителност към парацетамол, ибупрофен или други нестероидни противовъзпалителни средства, или към някое от помощните вещества.; При пациенти с активен алкохолизъм, тъй като хроничния прекомерен прием на алкохол може да предразположи пациентите към хепатотоксичност (поради компонента парацетамол).; При пациенти, които са имали астма, уртикария или алергични реакции, след прием на ацетилсалицилова киселина или други нестероидни противовъзпалителни средства.; При пациенти с активна или анамнеза за стомашно-чревно кръвене, или пептична язва. при пациенти с тежка сърдечна недостатъчност (клас IV по NYHA), чернодробна недостатъчност или бъбречна недостатъчност при пациенти с мозъчно-съдово или друго активно кръвене при пациенти с нарушения в съсирването на кръвта.; По време на третия триместър от бременността; При деца под 18 годишна възраст. Този продукт не трябва да се приема с други продукти, съдържащи парацетамол, ибупрофен, ацетилсалицилова киселина или с всякакви други противовъзпалителни лекарства, освен по лекарско предписание.

**Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба:**  
**Прочетете КХП!**

**Взаимодействие с други лекарствени продукти и други форми на взаимодействие:** **Прочетете КХП!**

**Фертилитет, бременност и кърмене:** НСПВС потискат обратимо фертилитета при жени. Приемът на НУРУЛИН ДУО трябва да се преустанови при жени с репродуктивни проблеми или подложени на тестове за фертилитет. Да не се приема НУРУЛИН ДУО по време на последните 3 месеца от бременността поради риск от ефекти върху феталната кардио-васкуларна система и удължаване на бременността. Нестероидните противовъзпалителни лекарства не бива да се използват през първите два триместъра на бременността освен когато ползата за майката надхвърля потенциалния риск за плода. Нестероидните противовъзпалителни лекарства потискат обратимо фертилитета. Парацетамол и ибупрофен се излъчват в незначителни количества с майчиното мляко. Не се налага прекъсване на кърменето, когато НУРУЛИН ДУО се приема за кратко време в предписаната доза

**Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини:** НУРУЛИН ДУО практически не повлиява концентрацията и способността за шофиране и работа с машини, понякога може да се наблюдава дезориентация, главоболие и визуални нарушения, което трябва да се има в предвид.

**Опаковка:** Една опаковка съдържа 10/20 таблетки или 12/24 таблетки опаковани в блистер от PVC/AL фолио, един или два блистера в единична картонена кутия с листовка.

**Притежател на разрешението за употреба:** Рамкофарм ООД, тел: 02/ 868 8052

## R05X OLYTABS / ОЛИТАБС

**Състав:** Всяка филмирана таблетка съдържа 200 mg ибупрофен (ibuprofen) и 30 mg псевдоефедринов хидрохлорид (pseudoephedrine hydrochloride). **Помощни вещества:** Ядро: Микрочистална целулоза; Калциев хидрогенфосфат, безводен; Кроскармелоза натрий; Царевично нишесте; Силициев диоксид, колоиден, безводен; Магнезиев стеарат. **Обвивка на таблетката:** Хипромелоза; Макрогол 400; Талк; Титанов диоксид (E171), Железен оксид, жълт (E172)

**Показания:** Симптоматично лечение на назална конгестия, свързана с остър риносинусит с вероятен вирусен произход, придружена от главоболие и/или треска. Олитабс е показан при възрастни и юноши на възраст от 15 години вкл.

**Дозировка и начин на приложение:** За перорално приложение. Таблетките трябва да се поглъщат цели, без да се дъвчат, с голяма чаша вода, за предпочитане по време на хранене. Пациенти на възраст на и над 15 години: 1 табл. на всеки 6 часа, ако е необходимо. При по-интензивни симптоми 2 табл. на всеки 6 часа, ако е необходимо, до максимална обща дневна доза от 6 табл.. Максималната обща дневна доза от 6 табл. (еквив. на 1 200 mg ибупрофен и 180 mg псевдоефедринов хидрохлорид) не трябва да се превишава. За краткотрайна употреба. Пациентът трябва да се консултира с лекар, ако симптомите се влошат. Максималната продължителност на лечението е 4 дни за възрастни и 3 дни за юноши на възраст 15 години и повече. В случаи, при които симптомите се състоят главно или от болка/треска, или назална конгестия, е за предпочитане прилагането на продукти с едно активно вещество. Нежеланите реакции могат да бъдат намалени до минимум чрез използване на най-ниската ефективна доза за най-краткия период, необходим за контролиране на симптомите. Олитабс е противопоказан при педиатрични пациенти на възраст под 15 години.

**Противопоказания:** Свръхчувствителност към ибупрофен, псевдоефедринов хидрохлорид или към някое от помощните вещества; Пациенти на възраст под 15 години; Бременни жени по време на третия триместър на бременността; Кърмещи жени; Пациенти, при които са наблюдавани предходни реакции на свръхчувствителност (напр. бронхоспазм, астма, ринит, ангиоедем или уртикария) в отговор на ацетилсалицилова киселина или други нестероидни противовъзпалителни средства (НСПВС); Анамнеза за стомашно-чревна кървене или перфорация, свързани с предходно лечение с НСПВС; Активна или анамнеза за рекурентна пептична язва/кървене (два или повече отделни епизода на доказана улцерация или кървене); Мозъчно-съдово или друго кървене; Необяснени хемопоеични отклонения; Тежка чернодробна недостатъчност; Тежка бъбречна недостатъчност; Тежка сърдечна недостатъчност; Тежки сърдечно-съдови нарушения, коронарна сърдечна болест (сърдечно заболяване, хипертония, ангина пекторис), тахикардия, хипертиреозидизъм, диабет, феохромоцитом; Анамнеза за инсулт или наличие на рисков фактори за инсулт (поради алфасимпатомиметичната активност на псевдоефедринов хидрохлорид); Риск от закрътогълна глаукома; Риск от задържане на урина, свързано с уетро-простатни нарушения; Анамнеза за инфаркт на миокарда; Анамнеза за припадъци; Системен лупус ери-

тематогес; Едновременна употреба на други вазоконстриктори, използвани като назални деконгестанти, независимо дали се прилагат перорално или назално (напр. фенилпропаноламин, фенилефрин и ефедрин) и метилфенидат; Едновременна употреба на неселективни инхибитори на моноаминоксидазата. (MAO-инхибитори) (ипрониазид) или употреба на инхибитори на моноаминоксидазата в рамките на последните две седмици.

**Специална предупреждения и предпазни мерки при употреба:**  
**Прочете КХП!**

**Взаимодействие с други лекарствени продукти и други форми на взаимодействие:** **Прочете КХП!**

**Фертилитет, бременност и кърмене:** Употребата на OLYTABS е противопоказана през третия триместър на бременността и трябва да се прилага само в случай на категорична необходимост през първия и втория триместър. Съставките на продукта се екскретират в кърмата, поради което използването на този продукт е противопоказано по време на кърмене. Не се препоръчва употребата на OLYTABS по време на зачеване. Възможно е нарушение на фертилитета при жени чрез повлияване на овулацията. Това е обратимо при прекратяване на лечението.

**Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини:** Олитабс повлиява в малка или умерена степен способността за шофиране и работа с машини. Пациентите, които получават замаяност, халюцинации, необичайни главоболия и нарушения на зрението или слуха, трябва да избягват шофиране или работа с машини. При еднократно приложение или краткотрайна употреба на това лекарство обикновено не се изисква предприемането на каквито и да е специални предпазни мерки.

**Опаковка:** 200 mg/30 mg film-coated tablets x 12

**Притежател на разрешението за употреба:** McNeil Products Ltd., Johnson & Johnson Ltd., UK

## ОКСИЛИК®/OXYLIC®

хранителна добавка

**Състав:** Всяка капсула съдържа: про-витамин А – 2 mg, отговарящ на витамин А – 333 mcg, Витамин С – 300 mg, Витамин Е – 36 mg, Селен – 50 mcg, ликопен – 2 mg.

**Показания:** Окселик е мощна и баласирана антиоксидантна формула, която: Неутрализира свободните радикали; Допринася за нормалното образуване на колаген за нормалната функция на кръвоносната система; Съдейства за възстановяване на сърдечния мускул и правилното му функциониране; Допринася за поддържането на нормалното зрение; Влияе положително на физическия растеж и фертилитета; Допринася за поддържането на нормалното състояние на кожата, ноктите и растежа на косата; Съдейства положително на доброто състояние на ставите; Допринася за нормалната функция на имунната система, като повишава издръжливостта на организма към студ и инфекции; Подобрява

функциите на дихателната система особено при пушачи; Подобрява хормоналния баланс в организма.

**Дозировка и начин на приложение:** Приемайте Оксилек в доза една капсула дневно по време на едно от основните хранения, освен ако Вашият лекар или фармацевт не е препоръчал друго.

**Странични ефекти:** Всички активни съставки на Оксилек съществуват в човешкия организъм, затова страничните ефекти на продукта могат да се проявят само при неговото предозиране. В много редки случаи може да се наблюдава непоносимост към активните съставки или помощните вещества в състава на капсулата. В случай че след приемането на Оксилек установите поява на обриви, сърбеж, подуване на устните и лицето или недостиг на въздух, преустановете приемането на препарата и се консултирайте с Вашия лекар или фармацевт.

**Противопоказания:** Хипервитаминози А и Е

**Опаковка:** Опаковки от 20 капсули.

**Производител:** WOERWAG PHARMA GmbH & Co.KG

**Представител за България:** ТП Вьорваг Фарма ГмбХ & Ко.КГ

## **ПАРАСОФТИН / PARASOFTIN** **ексфолиращи чорапи**

**Състав:** Активни съставки - екстракт от пчелен мед, растителни екстракти /кактус, круша, маракуя, лимон, грозде и ананас/, урея, алантоин, ментол.

**Действие:** Елиминират ефикасно мазолите по крака. Отстраняват загрубялата и удебелена кожа. Овлажняват и омекотяват кожата на стъпалата.

**Описание:** Parasoftin ексфолиращи чорапи са иновативно решение, което дава възможност практически и ефективно да се погрижите за Вашите стъпала. Обогатени със съставки от натурален произход, ексфолиращите чорапи Парасофтин елиминират ефикасно мазолите по краката. Отстраняват загрубялата и удебелена кожа. Освен това внимателно подбраните съставки интензивно овлажняват и омекотяват кожата на стъпалата, оставяйки кожата гладка, чиста и деликатна.

**Начин на употреба:** Измийте и подсушете краката. Срежете опаковката по пунктираната линия. Обуйте чорапите напоени с течност на двата крака. След 60-90 мин. отстранете чорапите и изплакнете краката с вода.

**Прегупреждения:** Използвайте само върху стъпалата! Да не се използват от лица, алергични към салицилова киселина!

**Опаковка:** 1 чифт ексфолиращи чорапи. За еднократна употреба. Универсален размер.

**Дистрибутор:** Натурпродукт-България ООД, тел.: (02) 979 12 19

## **ЧЕРЕН БЪЗ ЗА ЦЯЛОТО СЕМЕЙСТВО** **хранителна добавка**

**Състав:** В 1 таблетка се съдържа: екстракт от плод Черен бъз (Extr.Sambucus Nigra) - 100 mg. *Помощни вещества:* Антислепващи агенти: магнезиев стеарат, силициев диоксид колоиден; Пълнители: царевично нишесте /без ГМО/, поливинилпиролidon; Подсладител: фармацевтичен сорбитол; Аромат: горски плодове.

**Предназначение:** Подходящо за деца и възрастни да подпомогне доброто физическо състояние на организма; Засилва естествените съпротивителни сили на организма в период на повишени сезонни заболявания и при резки температурни промени. Повлиява благоприятно функцията на дихателната система по време на пролетния цъфтеж и при запрашена среда. Действа благоприятно върху тонуса на вените и кръвоносните съдове.

**Указания за употреба:** *За ежедневна употреба:* деца от 2-6 г.: 1/2 таблетка дневно, деца от 7-12 г.: 1 таблетка дневно. Деца над 12 г.: 2 таблетки дневно. За възрастни: по 1 таблетка три пъти дневно. *За интензивна употреба:* деца от 2-6 г.: по 1 таблетка дневно; деца от 7-12 г.: по 1 таблетка два пъти дневно; деца над 12 г.: по 1 таблетка три пъти дневно; възрастни: по 2 таблетки три пъти дневно.

**Начин на приложение:** Таблетка може да се изпие, смуче, гъвче или да се стрие и да се прибави в сок или вода. При смучене или гъвчене таблетката боядисва за кратко устната кухина!

**Прегупреждения:** Хранителната добавка не е подходяща при индивидуална непоносимост към съставните вещества. Да не се превишава препоръчаната дневна доза. Хранителната добавка да не се използва като заместител на разнообразното хранене.

**Опаковка:** таблетки 900 mg x 60

**Производител:** Буров ЕООД, тел: 02/ 851 92 02 /в завод на Ренифарма Оперейшън ООД /