

APROBADO

Por Ana Goicoechea - FAES FARMA fecha 17:22 , 23/01/2007

Surmenalit 200 J-A/822323.fh8 19/1/07 11:00 Pagina 1



Surmenalit 200 mg

Sulbutiamina

Grageas

COMPOSICIÓN

Cada gragea contiene:

Sulbutiamina (D.C.I.), 200 mg; Celulosa microcristalina, Formalincaseína, Estearato de magnesio, Laca Eudragit E, Colorante amarillo anaranjado S (E110), Dióxido de titanio, Ftalato de dietilo, c.s.

INDICACIONES

Surmenalit tiene como indicación fundamental la terapéutica de los síndromes asténicos, bien sean estos motivados por estados de fatiga ligados a alteraciones del psiquismo, o bien por déficits de resistencia física. Del mismo modo, Surmenalit está indicado en aquellos casos en los que se requiere una activación de la capacidad de memoria o ideación.

POSOLOGÍA

La posología en el adulto, oscila entre 400 y 600 mg al día, administrados en 2 ó 3 tomas. La dosis, por tanto, es la de una gragea 2 ó 3 veces al día.

CONTRAINDICACIONES E INCOMPATIBILIDADES

Surmenalit no posee contraindicaciones ni incompatibilidades específicas.

EFFECTOS SECUNDARIOS

Surmenalit no posee efectos secundarios y únicamente han sido descritas algunas molestias pasajeras, tales como trastornos digestivos, que no obligaban, por lo general, a la supresión del tratamiento.

PRECAUCIONES

Por precaución, no debe administrarse durante los tres primeros meses del embarazo.

INTERACCIONES

No han sido descritas.

INTOXICACIÓN Y SU TRATAMIENTO

En caso de sobredosis o ingestión accidental, consultar al Servicio de Información Toxicológica.

PRESENTACIÓN

Envase con 30 grageas.

Venta con receta médica.

Conservar por debajo de 30° C.

Los medicamentos deben mantenerse fuera del alcance de los niños.

Surmenalit 200 mg

Sulbutiamine

Comprimés enrobés

COMPOSITION

Chaque comprimé enrobé contient:

Sulbutiamine (D.C.I.), 200 mg; Cellulose microcristalline, Formalincaseine, Stéarate de magnésium, Laque Eudragit E, Colorants (E110), Dioxyde de titane, Phtalate de diéthyle, q.s.

INDICATIONS

La principale indication de Surmenalit est le traitement des syndromes asthéniques liés aux états de fatigue provoqués autant par des troubles à origine psychique, comme par des déficits de résistance physique. Surmenalit est indiqué aussi dans tous les cas où on recherche une stimulation de la capacité de mémoire ou de création d'idées.

POSOLOGIE

La posologie chez l'adulte est de 400 à 600 mg par jour, administrés en 2 ou 3 prises. La dose est, en conséquence, d'un comprimé enrobé 2 ou 3 fois par jour.



CONTRE-INDICATIONS ET INCOMPATIBILITÉS

Surmenalit est dépourvu de contre-indications ou d'incompatibilités spécifiques.

EFFETS INDÉSIRABLES

Surmenalit est dépourvu d'effets indésirables; on a observé uniquement quelques troubles passagers, tels que des altérations digestives, qui n'obligent généralement pas à l'arrêt du traitement.

PRÉCAUTIONS

Par mesure de précaution, ne pas administrer pendant les trois premiers mois de la grossesse.

INTERACTIONS

On n'en connaît aucune.

INTOXICATION ET SON TRAITEMENT

En cas de surdosage ou d'ingestion accidentelle, veuillez consulter le Service Toxicologique.

PRÉSENTATION

Boîte de 30 comprimés enrobés

Sous ordonnance médicale.

Conserver à une température inférieure à 30°C.

Les médicaments doivent être gardés hors de la portée des enfants.

Surmenalit 200 mg

Sulbutiamin

Coated tablets

COMPOSITION

Each coated tablet contains :

Sulbutiamin (I.N.N.), 200 mg; Microcrystalline cellulose, Formalincaseine, Magnesium stearate, Eudraglit lacquer, Yellow orange colorant (E110), Titanium dioxide, Diethyl phthalate, s.q.

INDICATION

Surmenalit is essentially indicated for the treatment of asthenic syndromes, either caused by fatigue associated to psychic alterations, or due to lack of physical stamina. Equally, Surmenalit is indicated in those cases in which an activation of the memory or of creative abilities is required.

POSOLGY

The posology in the adult ranges between 400 and 600 mg per day, administered in 2 or 3 intakes. The dosage is therefore of one coated tablet 2 or 3 times per day.

CONTRAINDICATIONS AND INCOMPATIBILITIES

Surmenalit does not have any specific contraindications or incompatibilities.

SIDE EFFECTS

Surmenalit does not have side effects, having only some transitory discomfort been described, such as digestive disorders, which, in general, did not entail the need of terminating the treatment.

PRECAUTIONS

As precautionary measure, it must not be administered during the first three months of pregnancy.

INTERACTIONS

None have been described.

INTOXICATION AND ITS TREATMENT

In the event of overdose or accidental ingestion, consult the Toxicology Information Unit.

PRESENTATION

Package containing 30 coated tablets.

With medical prescription.

Store below 30° C.

Medicines must be kept out of the reach of children

Fabricado por/Fabriqué par/Manufactured by **FAES FARMA, S.A.**
Máximo Aguirre, 14 – 48940 Leioa (España-Espagne-Spain)