

## TRINEVRINA B<sub>6</sub>

### COMPOSIZIONE

Ogni compressa rivestita da g 0,5625 contiene:

**Principi attivi: Tiamina cloridrato mg 250, Piridossina cloridrato mg 250, Cianocobalamina mcg 500;**

**Eccipienti:** Polivinilpirrolidone, Lattosio, Talco, Magnesio stearato, Cellulosa acetofalato, Dietile ftalato;

### FORMA FARMACEUTICA E CONTENUTO

30 compresse rivestite da g 0,5625

### CATEGORIA FARMACOTERAPEUTICA

Trinevrina B<sub>6</sub> è un preparato antinevritico e detossicante in cui sono associate la tiamina cloridrato e la cianocobalamina (sostanze ad azione antinevritica ed analgesica) con la piridossina cloridrato (sostanza ad azione detossicante).

### TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

Laboratori Guidotti S.p.A.- Via Livornese, 897 – PISA – La Vettola

### PRODUTTORE RESPONSABILE DEL RILASCIO DEI LOTTI

Berlin-Chemie AG Tempelhofer Weg 83, 12347 – Berlino (Germania)

### INDICAZIONI TERAPEUTICHE

Nevriti, polinevriti, nevralgie del trigemino, sciatiche, lombaggini, herpes zoster. Nevriti tossiche e degenerative. Stati tossici di varia origine e natura. Male da raggi.

### CONTROINDICAZIONI

Ipersensibilità individuale accertata verso uno o più componenti del preparato.

### PRECAUZIONI D'IMPIEGO

Da usare con particolare cautela nei pazienti con Morbo di Parkinson in terapia con Levodopa, in quanto la piridossina a dosaggi elevati ne può antagonizzare l'effetto terapeutico.

### INTERAZIONI CON ALTRI MEDICINALI

vedi precauzioni d'impiego

### EFFETTI SULLA CAPACITA' DI GUIDARE E SULL'USO DI MACCHINE

Nulla di particolare da segnalare.

### DOSE, MODO E TEMPO DI SOMMINISTRAZIONE

Da 2 a 4 compresse al giorno, da ingerirsi con un sorso d'acqua, senza masticare.

#### **Sovradosaggio**

Non è mai stato segnalato alcun sintomo da sovradosaggio.

### EFFETTI INDESIDERATI

Sono stati segnalati rari casi di reazioni di sensibilizzazione alla cianocobalamina. Comunicare al medico curante o al farmacista qualsiasi effetto indesiderato non descritto nel foglio illustrativo.

### SCADENZA E NORME DI CONSERVAZIONE

Per la data di scadenza si rimanda a quella riportata sulla confezione.

*Attenzione: non utilizzare il medicinale dopo la data di scadenza indicata sulla confezione.*

Conservare il medicinale in luogo asciutto.

DATA ULTIMA APPROVAZIONE DELL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO: LUGLIO 2005

**TENERE FUORI DALLA PORTATA DEI BAMBINI**

# TRINEVRINA B6

## Polvere e solvente per soluzione iniettabile per uso intramuscolare

### A11DB

#### COMPOSIZIONE

Ogni fiala di liofilizzato contiene:

*Principi attivi:* **Tiamina cloridrato mg 25 (pari a tiamina base mg 20,93), Piridossina cloridrato mg 100, Cianocobalamina mcg 1000;**

*Eccipienti:* Esteri dell'acido p-idrossibenzoico, sodio citrato tribasico biidrato, sodio citrato bibasico.1,5H<sub>2</sub>O;

Ogni fiala di solvente contiene: Lidocaina cloridrato, Acqua bidistillata ed apirogena;

#### FORMA FARMACEUTICA E CONTENUTO

5 fiale liofilizzato + 5 fiale solvente da ml 3;

#### CATEGORIA FARMACOTERAPEUTICA

Trinevrina B6 è un preparato antinevritico e detossicante in cui sono associate la tiamina cloridrato e la cianocobalamina (sostanze ad azione antinevritica ed analgesica) con la piridossina cloridrato (sostanza ad azione detossicante).

#### TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

Laboratori Guidotti S.p.A.-Via Livornese, 897 – PISA – La Vettola

#### PRODUTTORE

A. Menarini Manufacturing Logistics and Services S.r.l. - via Sette Santi, 3 - 50137 - Firenze

**Biologici Italia Laboratories s.r.l.** - via Filippo Serpero , Masate - Milano

#### INDICAZIONI TERAPEUTICHE

Nevriti, polinevriti, neuralgie del trigemino, sciatiche, lombaggini, herpes zoster. Nevriti tossiche e degenerative. Stati tossici di varia origine e natura. Male da raggi.

#### CONTROINDICAZIONI

Ipersensibilità individuale accertata verso uno o più componenti del preparato.

#### PRECAUZIONI D'IMPIEGO

I preparati contenenti tiamina o derivati possono, particolarmente per via iniettiva, provocare disturbi in quei soggetti che hanno avuto manifestazioni allergiche. Si consiglia i soggetti con deficienza di folati ed in terapia con cianocobalamina per via iniettiva di informare il medico curante del suo trattamento nel caso fossero necessari esami ematologici. Da usare con particolare cautela nei pazienti con Morbo di Parkinson in terapia con Levodopa, in quanto la piridossina a dosaggi elevati ne può antagonizzare l'effetto terapeutico.

#### INTERAZIONI CON ALTRI MEDICINALI

vedi precauzioni d'impiego

#### EFFETTI SULLA CAPACITA' DI GUIDARE E SULL'USO DI MACCHINE

Nulla di particolare da segnalare.

#### DOSE, MODO E TEMPO DI SOMMINISTRAZIONE

Una fiala di liofilizzato sciolta con una fiala di solvente al giorno o a giorni alterni, esclusivamente per via intramuscolare profonda. Si raccomanda di praticare l'iniezione lentamente e profondamente nella zona supero-esterna del gluteo, accertandosi, mediante aspirazione, che l'ago non sia accidentalmente penetrato in un vaso venoso. Sospendere il trattamento qualora all'inizio o nel corso di esso si manifestino fenomeni di intolleranza.

#### Sovradosaggio

Non è mai stato segnalato alcun sintomo da sovradosaggio.

#### EFFETTI INDESIDERATI

Sono stati segnalati rari casi di reazioni di sensibilizzazione alla cianocobalamina, con eruzioni cutanee, diarrea ed, eccezionalmente, manifestazioni anafilattiche. Comunicare al medico curante o al farmacista qualsiasi effetto indesiderato non descritto nel foglio illustrativo.

**SCADENZA E NORME DI CONSERVAZIONE**

Per la data di scadenza si rimanda a quella riportata sulla confezione.

*Attenzione: non utilizzare il medicinale dopo la data di scadenza indicata sulla confezione.*

Nessuna particolare precauzione per la conservazione.

DATA ULTIMA APPROVAZIONE DEL MINISTERO DELLA SANITÀ: SETTEMBRE 2008

**TENERE FUORI DALLA PORTATA DEI BAMBINI**

Agenzia Italiana del Farmaco