

MIGROMIN, Lek na silny ból głowy oraz napady migrenowe, 20 tabletek

Cena: 23,96 PLN



Opis słownikowy

Dawka	250mg+250mg+65mg
Opakowanie	20 tabl.
Postać	tabl.powl.
Producent	COLFARM
Rodzaj rejestracji	Lek

Opis produktu

Opis

Ulotka dołączona do opakowania: informacja dla pacjenta

Migromin, 250 mg + 250 mg + 65 mg, tabletki powlekane Acidum acetylsalicylicum + Paracetamolum + Coffeinum

Należy uważnie zapoznać się z treścią ulotki przed zażyciem leku, ponieważ zawiera ona informacje ważne dla pacjenta. Lek ten należy zawsze przyjmować dokładnie tak, jak to opisano w tej ulotce dla pacjenta, lub według zaleceń lekarza lub farmaceuty. Należy zachować tę ulotkę, aby w razie potrzeby móc ją ponownie przeczytać. Jeśli potrzebna jest rada lub dodatkowa informacja, należy zwrócić się do farmaceuty. Jeśli u pacjenta wystąpią jakiegokolwiek objawy niepożądane, w tym wszelkie objawy niepożądane niewymienione w tej ulotce, należy powiedzieć o tym lekarzowi lub farmaceucie. Patrz punkt 4. Jeśli po upływie 3 dni w leczeniu migreny i 4 dni w leczeniu bólu głowy nie nastąpiła poprawa lub pacjent czuje się gorzej, należy skontaktować się z lekarzem.

1. Co to jest lek Migromin i w jakim celu się go stosuje

Lek Migromin jest stosowany w doraźnym leczeniu bólu głowy oraz napadów migreny (objawów takich jak: ból głowy, nudności, nadwrażliwość na światło i dźwięk oraz zaburzenia codziennego funkcjonowania) z aurą lub bez aury. Każda tabletkę powlekana leku Migromin zawiera trzy substancje czynne: kwas acetylosalicylowy, paracetamol i kofeinę. Kwas acetylosalicylowy i paracetamol zmniejszają ból i gorączkę, a kwas acetylosalicylowy dodatkowo działa przeciwzapalnie. Kofeina jest łagodnym środkiem pobudzającym i zwiększa działanie kwasu acetylosalicylowego i paracetamolu. Lek Migromin jest przeznaczony dla osób dorosłych w wieku powyżej 18 lat.

2. Informacje ważne przed zastosowaniem leku Migromin

Kiedy nie stosować leku Migromin – jeśli pacjent ma uczulenie (nadwrażliwość) na kwas acetylosalicylowy, paracetamol, kofeinę lub którykolwiek ze składników tego leku (wymienionych w punkcie 6). – jeśli stwierdzono kiedykolwiek reakcje alergiczne na inne leki przeciwbólowe, przeciwzapalne lub przeciwgorączkowe, takie jak kwas acetylosalicylowy i salicylany lub inne leki przeciwzapalne (NLPZ), takie jak diklofenak lub ibuprofen; Objawy reakcji alergicznej mogą obejmować: astmę, duszność lub skrócenie oddechu; wysypkę lub pokrzywkę; obrzęk twarzy lub języka; katar. W razie jakichkolwiek wątpliwości, należy skonsultować się z lekarzem lub farmaceutą; – u pacjentów z owrzodzeniem żołądka, jelit, lub jeżeli w przeszłości występowało owrzodzenie układu pokarmowego; – jeżeli występuje krew w stolcu lub czarne stolce (objawy krwawienia lub perforacji żołądkowo-jelitowych); – w przypadku hemofilii lub występowania innych chorób krwi; – w ciężkich schorzeniach serca, wątroby lub nerek; – podczas przyjmowania ponad 15 mg metotreksatu tygodniowo (patrz punkt Lek Migromin a inne leki); – w trzecim trymestrze ciąży (Patrz punkt Ciąża, karmienie piersią i wpływ na płodność).

Ostrzeżenia i środki ostrożności Lek Migromin zawiera paracetamol. Nie należy przyjmować więcej niż zalecaną dawkę, ponieważ może ona spowodować poważne uszkodzenie wątroby. Kwas acetylosalicylowy może powodować krwawienie. W przypadku wystąpienia nietypowego krwawienia należy poinformować o tym lekarza. Nie należy przyjmować leku razem z innymi produktami zawierającymi kwas acetylosalicylowy lub paracetamol. Migromin może nie być lekiem odpowiednim dla każdego pacjenta z poniżej wymienionych przyczyn. Należy skonsultować się z lekarzem, zanim zastosuje się lek, jeśli: – u pacjenta wcześniej nie zdiagnozowano migreny, gdyż w takim przypadku przed zastosowaniem leku należy wykluczyć inne potencjalnie poważne schorzenia neurologiczne; – migrena jest tak ciężka, że konieczne jest położenie się do łóżka, lub z powodu bólu różniącego się od migren występujących zwykle, lub jeśli bólom migrenowym towarzyszą wymioty; – występują bóle głowy po urazie lub spowodowane urazem głowy, przemęceniem, kaszlem lub pochyloną pozycją; – bóle głowy występują przewlekłe (15 lub więcej dni w miesiącu przez dłużej niż 3 miesiące) lub jeśli bóle głowy wystąpiły po raz pierwszy po 50 roku życia; – pacjent ma ciężką infekcję, jest poważnie niedożywiony, ma dużą niedowagę lub przewlekłe nadużywa alkoholu, ponieważ może to zwiększyć ryzyko kwasicy metabolicznej. Objawy kwasicy metabolicznej obejmują: głębokie, szybkie, trudne oddychanie, złe samopoczucie (nudności, wymioty), utratę apetytu. W przypadku wystąpienia połączenia tych objawów należy natychmiast skontaktować się z lekarzem; – występuje dziedziczny niedobór dehydrogenazy glukozy-6-fosforanowej, który ma wpływ na czerwone krwinki. W wyniku tego, po spożyciu pewnego rodzaju żywności i zażyciu innych leków przeciwzapalnych (w tym kwasu acetylosalicylowego) może rozwinąć się niedokrwistość, żółtaczkę, może dojść do powiększenia śledziony lub wystąpienia innych chorób; – kiedykolwiek wystąpiły schorzenia układu pokarmowego, takie jak wrzody żołądka, krwawienia z przewodu pokarmowego lub czarne stolce. Jeśli u pacjenta w przeszłości występowało uczucie dyskomfortu w żołądku lub zgaga po zażyciu leków przeciwbólowych lub przeciwzapalnych; – występują zaburzenia krwawienia lub nieprawidłowe krwawienia z dróg rodnych inne niż krwawienia miesięczne (np. nienaturalnie obfite i przedłużone krwawienia miesięczne); – pacjent przeszedł niedawno zabieg chirurgiczny (także drobny jak np. chirurgiczny zabieg dentystryczny) albo w ciągu kolejnych 7 dni planowany jest zabieg chirurgiczny; – występuje astma oskrzelowa, katar sienny, polipy w nosie, przewlekła obturacyjna choroba płuc lub występują objawy wskazujące na alergię (reakcje skórne, swędzenie, pokrzywka); – występuje skaza moczanowa, cukrzyca, nadczynność tarczycy, zaburzenia rytmu serca, niekontrolowane nadciśnienie tętnicze, zaburzenia czynności nerek lub wątroby; – pacjent stosuje obecnie inne leki zawierające kwas acetylosalicylowy lub paracetamol, albo zażywa inne leki, ponieważ część leków może oddziaływać ze składnikami leku Migromin i powodować działania niepożądane (patrz punkt Lek Migromin a inne leki); – występuje ryzyko odwodnienia (np. z powodu wymiotów, biegunki, przed lub po poważnej operacji); – pacjent jest w wieku poniżej 18 lat. Możliwy jest związek pomiędzy kwasem acetylosalicylowym podawanym dzieciom i młodzieży a wystąpieniem zespołu Reye'a. Zespół Reye'a jest chorobą, która powoduje zmiany w mózgu i wątrobie i, chociaż występuje bardzo rzadko, może prowadzić do śmierci. Dlatego też, lek Migromin nie powinien być podawany dzieciom i młodzieży w wieku poniżej 18 lat.

Inne ostrzeżenia Tak jak w przypadku innych leków stosowanych w leczeniu bólu głowy, zbyt częste stosowanie leku Migromin (przez 10 dni lub dłużej w ciągu miesiąca) w leczeniu przewlekłego bólu głowy (przez 15 dni lub dłużej w ciągu miesiąca) trwającego dłużej niż 3 miesiące może spowodować nasilenie bólu głowy lub migreny. Dlatego też produkt ten nie powinien być stosowany dłużej niż 10 dni w miesiącu przez dłużej niż 3 miesiące. Jeżeli pacjent ma wrażenie, że występuje u niego powyższa sytuacja, należy zwrócić się po poradę do lekarza. Zaprzestanie stosowania leku Migromin może spowodować poprawę. Lek Migromin może zmniejszać nasilenie objawów zakażenia (np. bóle głowy, gorączkę), co może utrudniać jego rozpoznanie. Dlatego, w przypadku złego samopoczucia, należy pamiętać, aby poinformować lekarza o przyjmowaniu leku Migromin. Lek Migromin może mieć także wpływ na wyniki niektórych badań laboratoryjnych, dlatego jeżeli będzie wykonywane badanie krwi, moczu lub inne badanie laboratoryjne należy pamiętać o poinformowaniu lekarza o stosowaniu leku Migromin. Lek zawiera 0,24 mg glikolu propylenowego oraz 0,048 mg kwasu benzoowego w każdej tabletkie.

Lek Migromin a inne leki Należy powiedzieć lekarzowi o wszystkich lekach przyjmowanych przez pacjenta obecnie lub ostatnio, a także o lekach, które pacjent planuje przyjmować. Szczególnie należy poinformować lekarza, w przypadku przyjmowania któregokolwiek z poniższych leków: – inne leki zawierające paracetamol, kwas acetylosalicylowy lub jakiegokolwiek inne leki przeciwbólowe i (lub) przeciwgorączkowe; – leki przeciwzakrzepowe („leki rozrzedzające krew”), takie jak doustne środki przeciwzakrzepowe (np. warfaryna), heparyna, leki trombolityczne (np. streptokinaza), lub inne leki przeciwfibrinolityczne (np. tyklopidyna, klopidogrel, cylostazol); – kortykosteroidy (stosowane w leczeniu stanów zapalnych); – barbiturany i benzodiazepiny (stosowane w leczeniu stanów lękowych i bezsenności); – lit, selektywne inhibitory wychwytu zwrotnego serotoniny lub fluwoksamina (stosowane w leczeniu depresji); – sulfonilomocznik lub insulina (stosowane w leczeniu cukrzycy); – metotreksat (stosowany w leczeniu pewnego rodzaju nowotworów i zapalenia stawów); – niektóre leki stosowane w leczeniu zakażeń (np. ryfampicyna, izoniazyd, chloramfenikol, cyprofloksacyna, lub kwas pipemidowy); – lewotyroksyna (stosowana w leczeniu niedoczynności tarczycy); – metoklopramid (stosowany w leczeniu nudności i wymiotów); – leki stosowane w leczeniu padaczki; – leki stosowane w nadciśnieniu tętniczym i niewydolności serca; – diuretyki (stosowane w celu zwiększenia produkcji moczu i odwadniające); – leki stosowane w leczeniu skazy moczanowej; – doustne środki antykoncepcyjne; – zydowudyna (stosowana w leczeniu zakażenia HIV); – leki

opóźniające opróżnianie żołądka, takie jak propanetelina;- klozapina (stosowana w leczeniu schizofrenii);- leki sympatykomimetyczne (stosowane w celu podwyższenia niskiego ciśnienia tętniczego i leczenia przekrwienia błony śluzowej nosa);- leki przeciwalergiczne (stosowane w celu zapobiegania lub leczenia alergii);- teofilina (stosowana w leczeniu astmy);- terbinafina (stosowana w leczeniu zakażeń grzybiczych);- cymetydyna (stosowana w leczeniu zgagi i wrzodów układu trawiennego);- disulfiram (stosowany w leczeniu uzależnienia od alkoholu);- nikotyna (stosowana w celu zaprzestania palenia tytoniu);- cholestyramina (stosowana w celu obniżenia wysokiego stężenia cholesterolu we krwi);- flukloksacylina (antybiotyk), ze względu na poważne ryzyko zaburzenia dotyczącego krwi i płynów ustrojowych (kwasicy metabolicznej z dużą luką anionową), które należy pilnie leczyć i które może wystąpić szczególnie u pacjentów z ciężkimi zaburzeniami czynności nerek, posocznicą (stan, gdy bakterie i ich toksyny krążą we krwi, prowadząc do uszkodzenia narządów), niedożywieniem, przewlekłym alkoholizmem, a także u pacjentów stosujących maksymalne dawki dobowe paracetamolu. **Migromin z jedzeniem, pić i alkoholem** Alkohol Należy zapytać lekarza czy można przyjmować lek Migromin lub inne leki przeciwbólowe i (lub) przeciwgorączkowe. Podczas stosowania leku należy unikać picia napojów alkoholowych, ponieważ alkohol w połączeniu z paracetamolem i kwasem acetylosalicylowym mogą powodować ciężkie uszkodzenie wątroby i krwawienia z żołądka. Kofeina Zawartość kofeiny w zalecanej dawce leku odpowiada zawartości około jednej filiżanki kawy. Podczas stosowania leku, należy ograniczyć spożycie leków, żywności lub napojów zawierających kofeinę, ponieważ zbyt duża jej dawka może powodować nerwowość, drażliwość, bezsenność, a w niektórych przypadkach również podwyższenie tętna. **Ciąża, karmienie piersią i wpływ na płodność** Ten lek nie jest zalecany w czasie ciąży. Jeśli pacjentka jest w ciąży, przypuszcza, że może być w ciąży lub gdy planuje mieć dziecko, powinna poinformować lekarza i nie stosować leku Migromin. Lek jest przeciwwskazany do stosowania podczas ostatnich trzech miesięcy ciąży, ze względu na możliwość uszkodzenia płodu lub trudności podczas porodu. Nie należy stosować leku w okresie karmienia piersią, ponieważ może to być niebezpieczne dla niemowlęcia. Lek Migromin należy do grupy niesteroidowych leków przeciwzapalnych (NLPZ), które mogą zaburzać płodność. Działanie to ustępuje po zaprzestaniu stosowania leków z grupy NLPZ. **Prowadzenie pojazdów i obsługa maszyn** Nie istnieją dane potwierdzające wpływ tabletek powlekanych Migromin na zdolność prowadzenia pojazdów i obsługa maszyn. W przypadku wystąpienia zawrotów głowy lub senności, nie należy prowadzić pojazdów lub obsługiwać urządzeń mechanicznych. Należy niezwłocznie poinformować lekarza o pojawieniu się wyżej wymienionych zdarzeń.

3. Jak stosować lek Migromin

Ten lek należy zawsze stosować dokładnie tak, jak to opisano w tej ulotce dla pacjenta, lub według zaleceń lekarza lub farmaceuty. W razie wątpliwości należy zwrócić się do lekarza lub farmaceuty. **Dorośli (w wieku powyżej 18 lat):** Leczenie bólu głowy W przypadku pojawienia się bólu głowy zazwyczaj zalecaną dawką jest 1 tabletkę. Tabletkę należy popić pełną szklanką wody. W razie konieczności drugą tabletkę można przyjąć po upływie 4-6 godzin od zażycia pierwszej tabletki. W przypadku bardziej intensywnego bólu głowy można przyjąć jednorazowo 2 tabletki popijając pełną szklanką wody. W razie konieczności można przyjąć kolejne 2 tabletki po upływie 4-6 godzin od zażycia dwóch pierwszych tabletek. Nie należy stosować leku Migromin w bólu głowy przez dłużej niż 4 dni bez konsultacji z lekarzem. Leczenie migreny W przypadku wystąpienia objawów migreny lub aury migrenowej należy przyjąć 2 tabletki leku popijając pełną szklanką wody. W razie konieczności można przyjąć kolejne 2 tabletki zachowując 4-6 godzinny odstęp między dawkami. Jeżeli po upływie 2 godzin od zażycia pierwszej dawki 2 tabletek nie nastąpiła poprawa, należy zwrócić się do lekarza. Nie należy stosować leku Migromin dłużej niż przez 3 dni w migrenie bez konsultacji z lekarzem. Zarówno w leczeniu bólu głowy jak i w migrenie nie należy przekraczać dawki większej niż 6 tabletek w ciągu doby. Odpowiada to dawce 1500 mg kwasu acetylosalicylowego, 1500 mg paracetamolu i 390 mg kofeiny. Długotrwałe stosowanie leku bez nadzoru lekarza może być szkodliwe dla zdrowia. Nie należy przekraczać zalecanej dawki. Należy stosować możliwie najniższą skuteczną dawkę leku, przez możliwie najkrótszy czas. **Stosowanie u dzieci i młodzieży:** Leku Migromin nie należy stosować u dzieci i młodzieży w wieku poniżej 18 lat (patrz punkt Ostrzeżenia i środki ostrożności). **Osoby w podeszłym wieku:** Zgodnie z ogólnymi zaleceniami medycznymi, u osób w podeszłym wieku lek należy stosować ze szczególną ostrożnością. W przypadku niskiej wagi ciała w tej grupie pacjentów należy skontaktować się z lekarzem lub farmaceutą. **Pacjenci z zaburzeniami czynności nerek i (lub) wątroby:** Należy poinformować lekarza o chorobach wątroby i nerek. Lekarz może zlecić stosowanie innych niż zalecane, przerw między kolejnymi dawkami leku lub inny czas leczenia lekiem Migromin. Nie należy stosować leku Migromin u pacjentów z ciężką niewydolnością nerek lub wątroby. **Zastosowanie większej niż zalecana dawki leku Migromin** Lek zawiera kwas acetylosalicylowy, paracetamol i kofeinę. W trakcie stosowania leku Migromin nie należy zażywać większej niż zalecana dawki leku i przyjmować innych leków zawierających którykolwiek z jego składników lub innych leków stosowanych w leczeniu bólu, zapalenia lub gorączki (niesteroidowe leki przeciwzapalne). W przypadku zażycia zbyt dużej dawki leku Migromin, należy skontaktować się z lekarzem, farmaceutą lub udać się do najbliższego szpitala i skontaktować się z ośrodkiem leczenia zatruc. Natychmiastowa opieka medyczna jest konieczna ze względu na ryzyko nieodwracalnego uszkodzenia wątroby przez paracetamol. Nie należy czekać na wystąpienie objawów przedawkowania, ponieważ mogą być one na początku niezauważalne. Jeśli wystąpią objawy przedawkowania, mogą one być następujące: • Dla kwasu acetylosalicylowego: zawroty głowy, szum w uszach, głuchota, nadmierne pocenie, hiperwentylacja, gorączka, nudności, wymioty, bóle głowy, splątanie lub nerwowość, zapaść krążeniowa lub niewydolność oddechowa. • Dla paracetamolu: pierwszymi objawami, które mogą wystąpić są: nudności, wymioty, brak apetytu, bladeść, ospałość, nadmierne pocenie, później ból brzucha. • Dla kofeiny: niepokój, nerwowość, bezsenność, podniecenie, drżenie mięśni, splątanie, hiperglikemia (zwiększone stężenie cukru we krwi), tachykardia (przyspieszone bicie serca) i zaburzenia rytmu serca. Nawet, jeśli powyższe objawy nie wystąpią lub jeśli ustąpią, konieczna jest natychmiastowa pomoc medyczna. **Pominięcie zastosowania leku Migromin** Należy jak najszybciej przyjąć pominiętą dawkę leku, jednak nie należy stosować podwójnej dawki leku w celu uzupełnienia

pominiętej dawki. Nie należy stosować dawki większej niż 6 tabletek w ciągu doby. W razie jakichkolwiek dalszych wątpliwości związanych ze stosowaniem tego leku należy zwrócić się do lekarza lub farmaceuty.

4. Możliwe działania niepożądane

Jak każdy lek, lek ten może powodować działania niepożądane, chociaż nie u każdego one wystąpią. Należy natychmiast zaprzestać stosowania leku Migromin i poinformować lekarza w przypadku wystąpienia objawów niepożądanych, takich jak: • Reakcje alergiczne takie jak opuchnięcie twarzy, ust, jamy ustnej, języka, lub gardła. Objawy te mogą utrudniać połykanie, powodować świszczący oddech, trudności w oddychaniu, uczucie ucisku w klatce piersiowej (objaw astmy). Może także pojawić się wysypka, swędzenie i omdlenia. • Zaczerwienienie skóry, pęcherze na wargach, spojówkach lub w jamie ustnej, łuszczenie się skóry lub owrzodzenie jamy ustnej. • Krwawienie z żołądka lub jelit, owrzodzenie żołądka lub jelit. Objawom tym może towarzyszyć ostry ból brzucha, krwawe lub czarne stolce lub krwawe wymioty. Objawy te mogą nie być poprzedzone objawami ostrzegawczymi i mogą wystąpić podczas stosowania wszystkich NLPZ, na każdym etapie leczenia i mogą prowadzić do śmierci. Ryzyko to jest szczególnie duże u osób starszych. • Zażółcenie skóry lub oczu (objawy niewydolności wątroby). • Zawroty głowy lub uczucie „lekkiej głowy” (objaw niskiego ciśnienia krwi). • Nieregularne bicie serca. • Jeśli u pacjenta wystąpiły problemy z oddychaniem po zastosowaniu kwasu acetylosalicylowego lub niesteroidowych leków przeciwzapalnych i wystąpiła podobna reakcja po zastosowaniu tego produktu. • Siniaki lub krwawienie o nieznanym przyczynie. • Wzrost liczby krwawień z nosa lub zasinień. • Obrzęki lub zatrzymanie wody. • Dzwonienie w uszach lub chwilowy zanik słuchu. • Zmiany w zachowaniu, mdłości i wymioty (może to być oznaka zespołu Reye'a).

Poniżej wymieniono działania niepożądane. Należy skontaktować się z lekarzem w przypadku zaobserwowania któregokolwiek z poniższych objawów: Często (występują u 1 na 10 pacjentów) • Nerwowość, zawroty głowy. • Nudności, dolegliwości w obrębie jamy brzusznej. Niezbyt często (występują u 1 na 100 pacjentów) • Bezsenna, drżenie, odrętwienie, ból głowy. • Szum w uszach. • Uczucie suchości w jamie ustnej, biegunka, wymioty. • Zmęczenie, uczucie zaniepokojenia. • Przyspieszone bicie serca. Rzadko (występują u 1 na 1000 pacjentów) • Ból gardła, trudności z przełykaniem, odrętwienie i mrowienie dookoła ust, nadmierne wydzielanie śliny. • Zmniejszony apetyt, zaburzenia smaku. • Niepokój, nastrój euforyczny, uczucie napięcia. • Zaburzenia uwagi, utrata pamięci, zaburzona koordynacja. • Uczucie bólu w okolicy czoła i policzków. • Ból oczu, zaburzenia widzenia. • Uderzenia gorąca, problemy z naczyniami obwodowymi (np. w rękach lub nogach). • Krwawienie z nosa, płytki i spowolniony oddech, katar. • Wzdęcia, odbijanie się. • Nadmierne pocenie się, swędzenie, swędząca wysypka, zwiększona wrażliwość skóry. • Sztuczność mięśni, kości lub stawów, ból szyi, ból pleców, kurcze mięśni. • Osłabienie, uczucie dyskomfortu w klatce piersiowej. **Poniżej wymieniono działania niepożądane, o których doniesiono po wprowadzeniu leku zawierającego paracetamol, kwas acetylosalicylowy i kofeinę do obrotu. Trudno określić częstość ich występowania:** • Niepokój, złość lub inne niż zwykle samopoczucie. • Senność, migrena. • Zaczerwienienie skóry, wysypka, odnotowywano bardzo rzadkie przypadki występowania poważnych reakcji skórnych obejmujących zespół Stevensa-Johnsona oraz toksyczną nekrolizę naskórka. • Kołatanie serca, duszność, nagła trudność w oddychaniu, uczucie ucisku w klatce piersiowej, świszczący oddech lub kaszel (objawy astmy). • Ból brzucha, dolegliwości ze strony układu pokarmowego występujące po posiłkach. • Zwiększenie aktywności enzymów wątrobowych. • Obrzęk i podrażnienia wewnątrz nosa. • Problemy z nerkami. **Zgłaszanie działań niepożądanych** Jeśli wystąpią jakiegokolwiek objawy niepożądane, w tym wszelkie objawy niepożądane niewymienione w ulotce, należy powiedzieć o tym lekarzowi lub farmaceucie. Działania niepożądane można zgłaszać bezpośrednio do Departamentu Monitorowania Niepożądanych Działań Produktów Leczniczych Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych: Al. Jerozolimskie 181C02-222 Warszawa Tel.: + 48 22 49 21 301 Faks: + 48 22 49 21 309 Strona internetowa: <https://smz.ezdrowie.gov.pl> Działania niepożądane można zgłaszać również podmiotowi odpowiedzialnemu. Dzięki zgłaszaniu działań niepożądanych można będzie zgromadzić więcej informacji na temat bezpieczeństwa stosowania leku.

5. Jak przechowywać lek Migromin

Przechowywać w temperaturze poniżej 25°C. Lek należy przechowywać w oryginalnym opakowaniu w celu ochrony przed światłem. Lek należy przechowywać w miejscu niewidocznym i niedostępnym dla dzieci. Nie stosować tego leku po upływie terminu ważności (EXP) zamieszczonego na pudełku i etykiecie. Termin ważności oznacza ostatni dzień podanego miesiąca. Leków nie należy wyrzucać do kanalizacji ani domowych pojemników na odpadki. Należy zapytać farmaceutę, jak usunąć leki, których się już nie używa. Takie postępowanie pomoże chronić środowisko.

6. Zawartość opakowania i inne informacje

Co zawiera lek Migromin Substancjami czynnymi leku są kwas acetylosalicylowy, paracetamol i kofeina. Każda tabletki powlekana zawiera 250 mg kwasu acetylosalicylowego, 250 mg paracetamolu i 65 mg kofeiny. Pozostałe składniki to: celuloza mikrokryształiczna, hydroksypropyloceluloza niskopodstawiona, kwas stearynowy, hypromeloza E6 (typ 2910, 6 mPa.s), tytanu dwutlenek (E 171), glikol propylenowy, kwas benzoowy (E 210), wosk Carnauba. **Jak wygląda lek Migromin i co zawiera opakowanie** Migromin to biała, podłużna tabletki pokryta otoczką, o gładkiej powierzchni, bez plam i uszkodzeń, o długości ok. 17,3 mm i szerokości ok. 8,8 mm. Tabletki są pakowane w blistry, a następnie w pudełka tekturowe zawierające 10, 16, 20, 24 lub 32 tabletki. Nie wszystkie wielkości opakowań muszą znajdować się w obrocie. **Podmiot odpowiedzialny i wytwórca** Zakłady Farmaceutyczne COLFARM S.A. ul. Wojska Polskiego 339-300 Mielec tel.: 17 788 58 11 tel.: 17 788 58 13 e-mail: colfarm@colfarm.pl

