

PRODUKTRESUMÉ

1 LÄKEMEDLETS NAMN

Activeen

2 AKTIVA INNEHÅLLSÄMNEN

Extrakt av pollen (*Zea mays* L. (majs), *Secale cereale* L. (råg), *Dactylis glomerata* L. (hundäxing), *Pinus sylvestris* L. (tall)) och pistill (*Zea mays* L. (majs)).

3 LÄKEMEDELFORM

Filmdragerad tablett

4 KLINISKA UPPGIFTER

4.1 Indikationer

4.1.a Traditionellt använt som stärkande medel vid trötthet och svaghetskänsla och vid nedsatt aptit.

4.2 Dosering

Vuxna och barn över 12 år:

1-2 tabletter 2 gånger dagligen vid behov.

Tabletterna sväljes hela med ett glas vatten i samband med måltid.

Rekommenderas ej till barn under 12 år.

4.3 Kontraindikationer

Dokumentation för ställningstagande till sådana saknas.

4.4 Varningar och försiktighetsmått

Långvarig trötthet och svaghetskänsla som ej förbättras vid användning av Activeen bör utredas med avseende på bakomliggande orsak.

Det har ej studerats om speciella medicinska tillstånd såsom nedsatt lever- eller njurfunktion, andra sjukdomar eller patientens ålder innebär att försiktighet bör iakttas vid behandling.

4.5 Interaktioner

Effekten av samtidigt intag av andra läkemedel inklusive naturläkemedel eller föda är inte studerad.

4.6 Graviditet och amning

Graviditet

Användning under graviditet kan inte rekommenderas.

Amning

Användning under amning kan inte rekommenderas.

4.7 Trafikvarning

Inga kända risker.

4.8 Biverkningar

I sällsynta fall har allergiska reaktioner samt gastrointestinala besvär rapporterats.

4.9 Överdoser

Uppgifter ej tillgängliga.

5 FARMAKOLOGISKA EGENSKAPER

Terapeutisk klassifikation

N06

5.1 Farmakodynamik

Verkningsmekanismen är ofullständigt känd.

5.2 Farmakokinetik

Inga data tillgängliga.

5.3 Prekliniska uppgifter

-

6 FARMACEUTISKA UPPGIFTER

6.1 Innehållsämnen

1 tablett innehåller:

Aktivt innehållsämne:

Extrakt av pollen (*Zea mays* L. (majs), *Secale cereale* L. (råg), *Dactylis glomerata* L. (hundäxing), *Pinus sylvestris* L. (tall)) och pistill (*Zea mays* L. (majs)) 68 mg.

Övriga innehållsämnen:

Mikrokristallin cellulosa

kalciumpvåtefosfat, vattenfri

maltodextrin

akaciagummi, spraytorkad

polysorbat 20

magnesiumstearat
kiseldioxid, kolidial, vattenfri
shellack
talk

Vid tillverkning av en tablett åtgår ca 90 mg torkat pollen.

6.1.a Egenskaper hos läkemedelsformen

Ljust gul/beige, 10 mm rund och kupad tablett.

6.2 (Blandbarhet)

-

6.3 Hållbarhet

2 år.

6.4 Förvaringsanvisningar

Förvaras vid högst 25° C.

6.5 Förpackning

Brun glasburk innehållande 60, 90, 120 eller 190 tabletter i pappkapsel.

6.6 Anvisningar för hantering

-

7 DEN SOM INNEHAR GODKÄNNANDET

Natumin Pharma AB
Kungsängsvägen 27
561 51 Huskvarna

Information lämnas av:
Medica Egenvård Försäljnings AB
Datorgatan 4
561 33 Huskvarna
Tel 036-387470
info@medicaegenvard.se

8 GODKÄNNANDENUMMER

Mt nr 221 710

9 DATUM FÖR FÖRSTA GODKÄNNANDE/FÖRNYAT GODKÄNNANDE

2006-03-14

10 DATUM FÖR ÖVERSYN AV PRODUKTRESUMÉN

2007-01-24