

Patient information leaflet

Scheduling status
Schedule 0

Proprietary name, strength and pharmaceutical form

Neurexan®

Read all of this leaflet carefully because it contains important information for you. Neurexan® is available without a doctor's prescription, for you to treat a mild illness. Nevertheless you still need to use Neurexan® carefully to get the best results from it.

- Keep this leaflet. You may need to read it again.
- Do not share Neurexan® with any other person.
- Ask your pharmacist if you need more information or advice.
- You must see a doctor if your symptoms worsen or do not improve within 3 weeks.

1. What Neurexan® contains

Each tablet contains:

The active substances are: Passiflora incarnata D2 0,6 mg, Avena sativa D2 0,6 mg, Coffea arabica D12 0,6 mg, Zincum isovalerianicum D4 0,6 mg. The other ingredient is: Magnesium stearate. Each tablet contains 300 mg lactose.

2. What Neurexan® is used for

Pharmacological classification:

D. 33.2. Homeopathy.

Discipline of the medicine: Homeopathy

This medicine is prepared in accordance with homeopathic principles and is indicated for nervous restlessness, insomnia and sleeping problems.

3. Before you take Neurexan®

Do not take Neurexan®:

- if you are hypersensitive (allergic) to active substances or any of the other ingredients of Neurexan®.
- Do not use if pregnant or breastfeeding except under practitioner supervision.

Pregnancy and breastfeeding:

Do not use if pregnant or breastfeeding (see Do not take Neurexan®).

If you are pregnant or breastfeeding your baby while taking this medicine, please consult your doctor, pharmacist or other healthcare professional for advice.

Important information about some of the ingredients of Neurexan®:

This remedy contains lactose and persons who have a lactose intolerance should therefore not take this preparation. A temporary aggravation of the existing symptoms is possible after taking a homeopathic preparation.

Taking other medicines with Neurexan®:

If you are taking other medicines on a regular basis, including complementary or traditional medicines, the use of Neurexan® with these medicines may cause undesirable interactions. Please consult your doctor, pharmacist or other healthcare professional for advice.

4. How to take Neurexan®

Do not share medicines prescribed for you with any other person.

Always take Neurexan® exactly as your doctor has instructed you. You should check with your doctor or pharmacist if you are unsure.

Contact a health practitioner should the condition not improve within 3 weeks. Unless otherwise prescribed, do not exceed the stated dose.

The usual dose is:

Adults:

Acute: In general, 1 tablet to be dissolved slowly in the mouth every half to one hour. Do not exceed 12 tablets in one day for long-term therapy.

Chronic: 1 tablet 1-3 times daily.

Insomnia:

Adults (12 years and older) In general, 1 tablet 3 times during the evening.

If insomnia persists, 1 tablet every 15 minutes, up to 3 more times.

Children (6 to 11 years) In general, 1 tablet twice during the evening.

If insomnia persists, 1 tablet every 15 minutes, up to 2 more times.

Children (1 to 5 years) In general, 1/2 tablet 3 times during the evening.

If insomnia persists, 1/2 tablet every 15 minutes, up to 3 more times.

Babies (0 to 12 months) In general, 1/2 tablet twice during the evening.

If insomnia persists, 1/2 tablet every 15 minutes, up to 2 more times.

Dissolve tablet in a teaspoon of water before administering to a small child.

Replace the lid immediately after use.

If you take more Neurexan® than you should:

Treatment is symptomatic and supportive.

In the event of overdose, consult your doctor or pharmacist. If neither is available, seek help at the nearest hospital or poison control centre.

If you forget to take Neurexan®:

Do not take a double dose to make up for forgotten individual doses.

5. Possible side effects

Neurexan® can have side effects.

None known.

Not all side effects reported for Neurexan® are included in this leaflet. Should your general health worsen while taking this medicine, please consult your doctor, pharmacist or other healthcare professional for advice.

If you notice any side effects not mentioned in this leaflet, please inform your doctor or pharmacist.

6. Storing and disposing of Neurexan®

Keep all medicines out of the reach and sight of children. Store in a cool (below 25 °C) dry place.

7. Presentation of Neurexan®

Container of 50 tablets.

8. Identification of Neurexan®

White to yellow white tablet.

9. Registration number / Reference number

D552010 (Act 101/1965)

10. Name and business address of the holder of the certificate of registration

ModHomCo (Pty) Ltd
96 Amsterdam Street, Clubview, 0157 Centurion

11. Date of publication

March 2024

This unregistered medicine has not been evaluated by the SAHPRA for its quality, safety or intended use.

Pasiënt-inligtingstuk

071587/5004/ZA

Skeduleringstatus
Skedule 0

Handelsnaam, sterkte en farmaseutiese vorm

Tablets / Tablette

Lees die hele inligtingstuk noukeurig aangesien dit belangrike inligting bevat

Neurexan® is sonder 'n doktersvoorskrif vir u beskikbaar om 'n ligte siekte te behandel. U moet nogtans Neurexan® versigtig gebruik om die beste resultate te verkry.

- Hou hierdie inligtingstuk. U mag dit weer moet lees.
- Moenie Neurexan® met enige ander persoon deel nie.
- Vra u apteker indien u meer inligting of advies benodig.
- U moet 'n geneesheer raadpleeg indien u simptome vererger of nie binne 3 weke verbeter nie.

1. Wat Neurexan® bevat

Elke tablet bevat:

Die aktiewe bestanddele is: Passiflora incarnata D2 0,6 mg, Avena sativa D2 0,6 mg, Coffea arabica D12 0,6 mg, Zincum isovalerianicum D4 0,6 mg. Die ander bestanddele is: Magnesiumstearaat. Elke tablet bevat 300 mg laktose.

2. Waarvoor Neurexan® gebruik word

Farmakologiese klassifikasie: D. 33.2. Homeopatie. Dissipline van die medisyne: Homeopatie

Hierdie medisyne is in ooreenstemming met homeopadiese beginsels voorberei en word aangedui vir senuagtige rusteloosheid, slaaploosheid en slaapversteurings.

3. Voordat u Neurexan® neem

Moenie Neurexan® neem:

- indien u hipersensitief (allergies) is vir enige van die aktiewe bestanddele of die ander bestanddele van Neurexan® nie.
- Moenie in swangerskap of borsvoeding gebruik nie behalwe onder toesig van 'n praktisyn.

Swangerskap en borsvoeding:

Moenie tydens swangerskap of borsvoeding gebruik nie (sien Moenie Neurexan® neem).

Indien u swanger is of u baba borsvoed terwyl u hierdie medisyne gebruik, raadpleeg asseblief u geneesheer, apteker of ander professionele gesondheidswerker vir advies.

Belangrike inligting omtrent sommige van die bestanddele van Neurexan®:

Hierdie geneesmiddel bevat laktose en persone met 'n laktose onverdraagsaamheid moet gevolglik nie hierdie medikasie neem nie. 'n Tydelike verergering van die bestaande simptome is moontlik na die neem van 'n homeopadiese preparaat.

Die neem van ander medisyne saam met Neurexan®:

Indien u op 'n gereelde basis ander medisyne neem, insluitend komplementêre of tradisionele medisyne, mag die gebruik van hierdie medisyne saam met Neurexan® ongewenste interaksies tot gevolg hê.

Raadpleeg asseblief u geneesheer, apteker of ander professionele gesondheidswerker vir advies.

4. Hoe om Neurexan® te neem

Moenie enige medisyne wat vir u voorgeskryf is met enige ander persoon deel nie.

Neem Neurexan® altyd presies soos wat u geneesheer dit voorgeskryf het. U moet met u geneesheer of apteker kontroleer indien u onseker is.

Kontak u gesondheidpraktisyn indien die toestand nie binne 3 weke verbeter nie. Moenie die voorgeskrewe dosis oorskry nie tensy anders voorgeskryf.

Die gewone dosis is:

Volwassenes:

Akuut: In die algemeen, 1 tablet moet elke halfuur tot een uur stadig in die mond opgelos word. Moenie meer as 12 tablette per dag vir langtermyn-terapie oorskry nie.

Chronies: 1 tablet 1-3 maal per dag.

Slaaploosheid:

Volwassenes (12 jaar en ouer) In die algemeen, 1 tablet 3 maal gedurende die aand.

Indien slaaploosheid voortduur, neem 1 tablet elke 15 minute, en herhaal nog 3 keer.

Kinders (6 tot 11 jaar) In die algemeen, 1 tablet twee maal gedurende die aand.

Indien slaaploosheid voortduur, 1 tablet elke 15 minute, en herhaal nog 2 keer.

Kinders (1 tot 5 jaar) In die algemeen, 1/2 tablet 3 maal gedurende die aand.

Indien slaaploosheid voortduur, 1/2 tablet elke 15 minute, en herhaal nog 3 keer.

Babas (0 tot 12 maande) In die algemeen, 1/2 tablet twee maal gedurende die aand.

Indien slaaploosheid voortduur, 1/2 tablet elke 15 minute, en herhaal nog 2 keer.

Los die tablet in 'n teelepel water op voor toediening vir 'n klein kind.

Plaas die deksel onmiddellik na gebruik terug.

Indien u meer Neurexan® neem as wat u moet:

Behandeling is simptomaties en ondersteunend.

In die geval van 'n oordosering, raadpleeg u geneesheer of apteker. Indien nie een van hulle beskikbaar is nie, soek hulp by die naaste hospitaal of gifbeheersentrum.

Indien u vergeet om Neurexan® te neem:

Moenie 'n dubbeldosis neem om op te maak vir die vergeete individuele dosis nie.

5. Moontlike nuwe-effekte

Neurexan® kan nuwe-effekte hê.

Geen bekend nie.

Nie alle nuwe-effekte wat vir Neurexan® gerapporteer is word in hierdie inligtingstuk ingesluit nie. Indien u algemene gesondheid verswak terwyl u hierdie medikasie neem, raadpleeg asseblief u geneesheer, apteker of ander professionele gesondheidswerker vir advies.

Indien u enige nuwe-effekte opmerk wat nie in hierdie inligtingstuk genoem word nie, stel u geneesheer of apteker in kennis.

6. Opberging van en beskikking oor Neurexan®

Hou alle medisyne buite die bereik en sig van kinders. Bêre in 'n koel (onder 25 °C) droë plek.

7. Aanbieding van Neurexan®

Houers van 50 tablette.

8. Identifikasie van Neurexan®

Wit tot geelwit tablette.

9. Registrasienommer / Verwysingsnommer

D552010 (Wet 101/1965)

10. Naam en besigheidsadres van die houer van die registrasiesertifikaat

ModHomCo (Edms) Bpk
Amsterdamstraat 96, Clubview, 0157 Centurion

11. Datum van publikasie

Maart 2024

Hierdie ongeregisteerde medisyne is nie deur die SAHPRA vir kwaliteit, veiligheid of beoogde gebruik geëvalueer nie.

-Heel

Neurexan®

1. Scheduling status

Schedule 0

2. Proprietary name and dosage form

Neurexan® Tablets

3. Composition

Each tablet contains: Passiflora incarnata D2 0,6 mg, Avena sativa D2 0,6 mg, Coffea arabica D12 0,6 mg, Zincum isovalerianicum D4 0,6 mg.

Excipient: Magnesium stearate.

Each tablet contains 300 mg lactose.

4. Pharmacological classification

D. 33.2. Homeopathy.

5. Pharmacological action

Action based on homeopathic principles.

6. Indications

This medicine is prepared in accordance with homeopathic principles and is indicated for nervous restlessness, insomnia and sleeping problems.

7. Contraindications

Hypersensitivity to any of the ingredients, including excipients.

Do not use if pregnant or breastfeeding except under practitioner supervision.

8. Warnings

This remedy contains lactose and persons who have a lactose intolerance should therefore not take this preparation. A temporary aggravation of the existing symptoms is possible after taking a homeopathic preparation.

9. Interactions

No interactions studies have been performed.

10. Pregnancy and lactation

Not to be used during pregnancy (see Contraindications).

11. Dosage and directions for use

Contact a health practitioner should the condition not improve within 3 weeks. Unless otherwise prescribed, do not exceed the stated dose.

Adults:

Acute: In general, 1 tablet to be dissolved slowly in the mouth every half to one hour. Do not exceed 12 tablets in one day for long-term therapy.

Chronic: 1 tablet 1-3 times daily.

Insomnia:

Adults (12 years and older) In general, 1 tablet 3 times during the evening.

If insomnia persists, 1 tablet every 15 minutes, up to 3 more times.

Children (6 to 11 years) In general, 1 tablet twice during the evening.

If insomnia persists, 1 tablet every 15 minutes, up to 2 more times.

Children (1 to 5 years) In general, 1/2 tablet 3 times during the evening.

If insomnia persists, 1/2 tablet every 15 minutes, up to 3 more times.

Babies (0 to 12 months) In general, 1/2 tablet twice during the evening.

If insomnia persists, 1/2 tablet every 15 minutes, up to 2 more times.

Dissolve tablet in a teaspoon of water before administering to a small child.

Replace the lid immediately after use.

12. Side effects and special precautions

12.1 Side effects

None known.

12.2 Special precautions

None known.

12.3 Effects on ability to drive and use machines

13. Known symptoms of overdose and particulars of its treatment

None known.

Treatment is symptomatic and supportive.

14. Identification

White to yellow white tablet.

15. Presentation

Container of 50 tablets.

16. Storage instructions

Store in a cool (below 25 °C) dry place. Keep out of reach of children.

17. Registration number

D552010 (Act 101/1965)

18. Name and business address of the holder of the certificate of registration

ModHomCo (Pty) Ltd
96 Amsterdam Street
Clubview, 0157 Centurion
Manufactured in Germany.

19. Date of publication of the professional information

March 2024

This unregistered medicine has not been evaluated by the SAHPRA for its quality, safety or intended use.

Tablets / Tablette

1. Skeduleringstatus

Skedule 0

2. Handelsnaam en doseervorm

Neurexan® Tablette

3. Samestelling

Elke tablet bevat: Passiflora incarnata D2 0,6 mg, Avena sativa D2 0,6 mg, Coffea arabica D12 0,6 mg, Zincum isovalerianicum D4 0,6 mg.

Bymiddel: Magnesiumstearaat.

Elke tablet bevat 300 mg laktose.

4. Farmakologiese klassifikasie

D. 33.2. Homeopatie.

5. Farmakologiese werking

Werking gebaseer op homeopatiese beginsels.

6. Indikasies

Hierdie medisyne is in ooreenstemming met homeopatiese beginsels voorberei en word aangedui vir senuagtige rusteloosheid, slaaploosheid en slaapversteurings.

7. Kontra-indikasies

Hypersensitiwiteit vir enige van die bestanddele, insluitend bymiddels.

Moenie in swangerskap of borsvoeding gebruik nie behalwe onder toesig van 'n praktisyn.

8. Waarskuwings

Hierdie middel bevat laktose en daarom moet persone met 'n laktose-onverdraagsaamheid nie hierdie preparaat neem nie. 'n Tydelike verergering van die bestaande simptome is moontlik na die inname van 'n homeopatiese preparaat.

9. Interaksies

Geen interaksie-studies is uitgevoer nie.

10. Swangerskap en borsvoeding

Moenie tydens swangerskap neem nie (sien Kontra-indikasies).

11. Dosering en gebruiksaanwysings

Raadpleeg 'n gesondheidspraktisyn indien die toestand nie binne 3 weke verbeter nie. Tensy anders voorgeskryf, moet die aangeduide dosis nie oorskry word nie.

Volwassenes:

Akute: In die algemeen, 1 tablet stadig in die mond opgelos elke half tot een uur. Moenie 12 tablette per dag vir langtermyn-terapie oorskry nie.

Chronies: 1 tablet 1-3 maal per dag.

Slaaploosheid:

Volwassenes (12 jaar en ouer) In die algemeen, 1 tablet 3 maal gedurende die aand.

Indien slaaploosheid voortduur, 1 tablet elke 15 minute, en herhaal nog 3 keer.

Kinders (6 tot 11 jaar) In die algemeen, 1 tablet twee maal gedurende die aand.

Indien slaaploosheid voortduur, 1 tablet elke 15 minutes, en herhaal nog 2 keer.

Kinders (1 tot 5 jaar) In die algemeen, 1/2 tablet 3 maal gedurende die aand.

Indien slaaploosheid voortduur, 1/2 tablet elke 15 minutes, en herhaal nog 3 keer.

Babas (0 to 12 maande) In die algemeen, 1/2 tablet twee maal gedurende die aand.

Indien slaaploosheid voortduur, 1/2 tablet elke 15 minutes, en herhaal nog 2 keer.

Los een tablet op in 'n teelepels water voordat dit aan 'n klein kind toegedien word.

Plaas die proppe onmiddellik terug na gebruik.

12. Nuwe-effekte en spesiale voorsorgmaatreëls

12.1 Nuwe-effekte

Geen bekend.

12.2 Spesiale voorsorgmaatreëls

Geen bekend.

12.3 Effekte op die vermoë om motorvoertuie te bestuur en masjinerie te gebruik

13. Bekende simptome van oordosering en besonderhede van die behandeling daarvan

Geen bekend nie. Behandeling is simptomaties en ondersteunend.

14. Identifikasie

Wit tot geelwit tablet.

15. Aanbieding

Houers van 50 tablette.

16. Opbergingsinstruksies

Bêre in 'n koel (onder 25 °C) droë plek. Hou buite die bereik van kinders.

17. Registrasienuommer

D552010 (Wet 101/1965)

18. Naam en besigheidsadres van die houër van die registrasiesertifikaat

ModHomCo (Edms) Bpk
Amsterdamstraat 96
Clubview, 0157 Centurion
Vervaardig in Duitsland.

19. Datum van publikasie van hierdie professionele inligting

Maart 2024

Hierdie ongeregisteerde medisyne is nie deur die SAHPRA vir kwaliteit, veiligheid of beoogde gebruik geëvalueer nie.