

Milgamma

benfotiamina

O neuroprotetor de alta biodisponibilidade^{1,5}

Milgamma é benfotiamina e proporciona, portanto, alívio relevante da dor neuropática.³

Tiamina:

Hidrossolúvel¹
Baixa absorção³
5% biodisponível³
Pouco concentrada⁴

Benfotiamina:

Lipossolúvel¹
Alta absorção⁴
15 X MAIS biodisponível⁴
10 X MAIS concentrada⁶

Fácil posologia:²

Doses de ataque e manutenção (DAM)

1 drágea

- 12/12h ATAQUE
- 8/8h

1 drágea

- 1 ao dia MANUTENÇÃO

Imagem meramente ilustrativa



Sem adição de lactose, glúten e corantes.²

Contraindicação: contraindicado em pacientes com hipersensibilidade conhecida a quaisquer componentes da fórmula. Interação Medicamentosa: a tiamina é desativada pelo 5-fluorouracil, uma vez que o 5-fluorouracil inibe competitivamente a fosforilação da tiamina pirofosfato.

MILGAMMA® – benfotiamina 150 mg. Drágea. MS 1.7817.0796. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. USO ADULTO. INDICAÇÕES: indicado para o tratamento da polineuropatia diabética e da polineuropatia alcoólica sintomáticas. CONTRAINDICAÇÕES: contraindicado em pacientes com hipersensibilidade conhecida a quaisquer componentes da fórmula. ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES: Produto de uso exclusivo em adultos. O uso em crianças representa risco à saúde. Atenção: Este medicamento contém açúcar, portanto, deve ser usado com cautela em portadores de diabetes. INTERAÇÕES MEDICAMENTO-MEDICAMENTO: a tiamina é desativada pelo 5-fluorouracil uma vez que o 5-fluorouracil inibe competitivamente a fosforilação da tiamina pirofosfato. Até o momento, não houve relato de outras interações medicamentosas ou de interações com alimentos com MILGAMMA®. REAÇÕES ADVERSAS: Reações raras (0,01% e 0,1%): transtornos do sistema imunológico como reações alérgicas, erupções cutâneas, urticária, reações alérgicas graves (reações anafiláticas). Reações cuja incidência ainda não está determinada: transtornos gastrintestinais, como náuseas e outras queixas gastrintestinais. Uma reação causal com benfotiamina ainda não foi suficientemente elucidada e pode ser dose-dependente. POSOLOGIA: 1 drágea de MILGAMMA® 150mg, 2 vezes ao dia (de 12 em 12 horas) a 3 vezes ao dia (de 8 em 8 horas), durante pelo menos 4 a 8 semanas. Após este período inicial, o tratamento de manutenção deve ser baseado na resposta terapêutica. Exceto se prescrito em outra dose, recomenda-se 150mg de benfotiamina ao dia (1 drágea de MILGAMMA® 150mg, uma vez ao dia). VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA. MB01/16. MATERIAL DESTINADO EXCLUSIVAMENTE AO PROFISSIONAL DA SAÚDE. Referências Bibliográficas: 1- Loew D. Pharmacokinetics of thiamine derivatives especially of benfotiamine. Int J Clin Pharmacol Ther. 1996;34(2):47-50. 2- Bula do produto: Milgamma. 3- Haupt E, Ledermann H, Köpcke W. Benfotiamine in the treatment of diabetic polyneuropathy-a three-week randomized, controlled pilot study (BEDIP study). Int J Clin Pharmacol Ther. 2005;43(2):71-7. 4- Schreeb KH, et al. Comparative bioavailability of two vitamin B1 preparations: benfotiamine and thiamine mononitrate. Eur J Clin Pharmacol. 1997;52(4):319-20. 5- Balakumar P, et al. The multifaceted therapeutic potential of benfotiamine. Pharmacol Res. 2010;61(6):482-8. 6- Brownlee M. The pathobiology of diabetic complications: a unifying mechanism. Diabetes. 2005;54(6):1615-25. 7- PBM ago/2020. OUT/2020. COD6200.