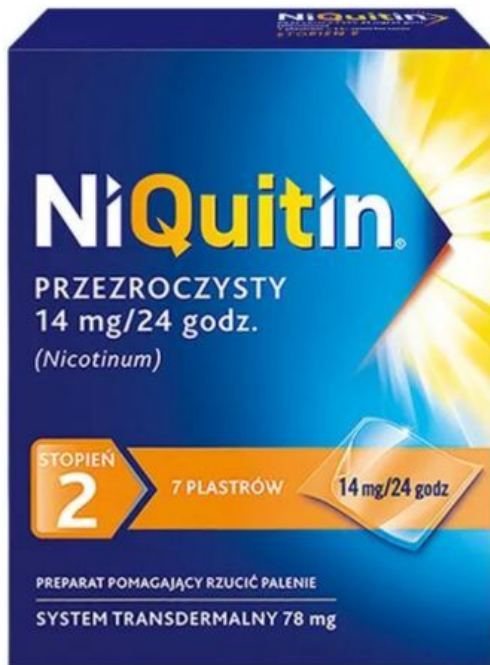


# NiQuitin 2 Przezroczysty, 14 mg/ 24h, system transdermalny, plastry nikotynowe, 7 sztuk



Cena: 88,90 zł

## Opis słownikowy

Dawka	14 mg/24h (78 mg)
Opakowanie	7 plastrów
Postać	system transdermalny, plastry
Producent	PERRIGO POLAND SP. Z O.O.
Rejestracja	Lek
Substancja czynna	Nicotinum
Wiek	od 18 roku życia

## Opis produktu

### Opis

NiQuitin Przezroczysty to lek w postaci przezroczystych, kwadratowych plastrów przyklejanych na skórę, ułatwiający odzwyczajenie się od palenia tytoniu. Lek przez całą dobę dostarcza organizmowi stałą dawkę nikotyny. W trakcie leczenia stopniowo zmniejsza się zapotrzebowanie organizmu na nikotynę. Umożliwia to zmniejszanie dawek nikotyny w trakcie kuracji, co prowadzi do stopniowego uwolnienia się od nałogu.

### Wskazania

Do łagodzenia objawów wynikających z odstawienia nikotyny, takich jak: uczucie głodu nikotynowego, nerwowość, niepokój, drażliwość, zaburzenia nastroju, zaburzenia snu, zaburzenia koncentracji, zwiększenie apetytu, łagodne zaburzenia somatyczne (ból głowy, ból mięśni, zaparcie, zmęczenie), związanych z rzucaniem palenia tytoniu.

### Działanie

Łagodzenie objawów wynikających z odstawienia nikotyny oraz. W trakcie leczenia stopniowo zmniejsza się zapotrzebowanie organizmu na nikotynę. Umożliwia to zmniejszanie dawek nikotyny w trakcie kuracji, co prowadzi do stopniowego uwolnienia się od nałogu.

### Dawkowanie

Dorośli:

- Przed rozpoczęciem kuracji należy zaprzestać palenia tytoniu. Palenie nawet niewielkiej ilości tytoniu podczas próby zerwania z nałogiem może doprowadzić do jego nawrotu. Podczas trwania terapii nie należy palić papierosów ani przyjmować nikotyny w innej postaci, np. gumy do żucia z nikotyną, ponieważ może to spowodować przedawkowanie nikotyny.
- Osobom palącym ponad 10 papierosów w ciągu doby, dawkę nikotyny zmniejsza się w trzech etapach zgodnie z następującym schematem dawkowania: Stopień 1

NiQuitin Przezroczysty 21 mg/ 24 godz.: 6 tygodni. Stopień 2 NiQuitin Przezroczysty 14 mg/ 24 godz.: 2 tygodnie. Stopień 3 NiQuitin Przezroczysty 7 mg/ 24 godz.: 2 tygodnie.

- Osobom palącym nie więcej niż 10 papierosów w ciągu doby, dawkę nikotyny zmniejsza się w 2 etapach zgodnie z następującym schematem dawkowania: Stopień 2 NiQuitin Przezroczysty 14 mg/ 24 godz.: 6 tygodni. Stopień 3 NiQuitin Przezroczysty 7 mg/ 24 godz.: 2 tygodnie.
- Aby uzyskać najlepsze wyniki, należy odbyć pełne, dziesięciodobowe lub ośmiodobowe leczenie, ponieważ objawy odstawiennic mogą utrzymywać się przez kilka tygodni.
- Leku nie należy stosować dłużej niż 10 tygodni.

### Skład

Substancją czynną leku jest nikotyna.

Inne składniki leku to: kopolimer etylenowinylooctanu, polietylenu tereftalan/etylenowinylooctan, wysokiej gęstości film polietylenowy, lepki laminat poliizobutylenowy, film poliestrowy, biały atrament.

### Przeciwwskazania

- Uczulenie (nadwrażliwość) na nikotynę lub którykolwiek ze składników plastra.
- Nie zaleca się stosowania preparatu u dzieci i młodzieży w wieku poniżej 18 lat.

### Działania niepożądane

- Samo zaprzestanie palenia może powodować objawy, takie jak uczucie osłabienia, zawroty głowy, bóle głowy, kaszel i objawy grypopodobne. Objawy, takie jak zmienność nastroju, bezsenność, depresja, rozdrażnienie, lęk, senność, niepokój, nerwowość i trudności z koncentracją, zaburzenia snu mogą również być spowodowane zaprzestaniem palenia tytoniu.
- Bardzo często (występujące u więcej niż 1 na 10 pacjentów): reakcje skórne w miejscu zastosowania plastra; zaburzenia snu, w tym bezsenność i koszmary senne; nudności, wymioty; ból głowy; zawroty głowy; kołatanie serca.
- Często (występujące u mniej niż 1 na 10, ale u więcej niż 1 na 100 pacjentów): nerwowość; drżenie; duszność; kaszel; zapalenie gardła; niestrawność; bóle brzucha; biegunka; zaparcie; zwiększona potliwość; suchość w jamie ustnej; bóle stawów, mięśni, klatki piersiowej lub kończyn; zmęczenie/złe samopoczucie lub osłabienie.
- Niezbyt często (występujące u mniej niż 1 na 100, ale u więcej niż 1 na 1 000 pacjentów): reakcje alergiczne (uczulenie); tachykardia (przyspieszenie czynności serca); objawy grypopodobne.
- Bardzo rzadko (występujące u więcej niż 1 na 10 000 pacjentów): reakcje skórne; nadwrażliwość na światło słoneczne; ciężkie reakcje alergiczne objawiające się nagłym pojawieniem się świszczącego oddechu lub uczucia ucisku w klatce piersiowej, wysypki skórnej lub odczucia możliwości wystąpienia omdlenia.
- W miejscu przyklejenia plastra może wystąpić przemijająca wysypka, swędzenie, pieczenie i mrowienie skóry, obrzęk i ból. Takie objawy zazwyczaj ustępują szybko po usunięciu plastra. Rzadko mogą pojawić się bardziej nasilone reakcje w miejscu przyklejenia plastra. W takim przypadku należy zaprzestać stosowania leku i skontaktować się z lekarzem.

### Przechowywanie

- W temperaturze poniżej 30°C, w oryginalnym opakowaniu.
- W miejscu niedostępnym i niewidocznym dla dzieci.

### Dodatkowe informacje

Przed użyciem zapoznaj się z ulotką, która zawiera wskazania, przeciwwskazania, dane dotyczące działań niepożądanych, dawkowanie oraz informacje dotyczące stosowania produktu leczniczego bądź skonsultuj się z lekarzem lub farmaceutą, gdyż każdy lek niewłaściwie stosowany zagraża Twojemu życiu lub zdrowiu.