

ЛИСТОВКА ЗА ПАЦИЕНТА

ИАЛ
ОДОБРЕНОІ
ДАТА 03.10.06

ZOFRAN™
ЗОФРАН™

Инжекционен разтвор

ondansetron

Тази листовка се отнася само за ZOFRAN инжекционен разтвор и ви информира за най-важното относно лекарството. Моля, прочетете я внимателно преди да започнете да приемате Zofran. За повече информация или съвет се обърнете към вашия лекуващ лекар.

Име на лекарството

Името на вашето лекарство е ZOFRAN. То е под формата на инжекционен разтвор.

Какво съдържа ZOFRAN

ZOFRAN инжекционен разтвор е стерилен воден разтвор - прозрачен и безцветен. Всеки 1 ml от разтвора съдържа 2 mg лекарствено вещество - ondansetron (ондансетрон), под форма на хидрохлорид дихидрат (hydrochloride dihydrate). ZOFRAN инжекционен разтвор съдържа и следните помощни вещества: натриев хлорид, лимонена киселина монохидрат, натриев цитрат и вода за инжекции.

ZOFRAN инжекционен разтвор се предлага в стъклени ампули, съдържащи 4 mg ondansetron в 2 ml разтвор (4 mg/2 ml) или 8 mg ondansetron в 4 ml разтвор (8 mg/4 ml).

Кой произвежда ZOFRAN инжекционен разтвор и притежава разрешението за употребата му

ZOFRAN инжекционен разтвор се произвежда от GlaxoSmithKline S.p.A., Strada Asolana 68, S. Polo di Torrile 43056, Parma, Italy. Притежател на разрешението за употреба е ГлаксоСмитКлейн ЕООД, ул. Димитър Манов бл.10, 1408 София, България.

Какво представлява Zofran и за какво се използва

ZOFRAN принадлежи към групата лекарства, наречени антиеметици. Някои лечебни процедури могат да предизвикат освобождаване на вещество, което да причини гадене и повръщане. ZOFRAN блокира действието на това вещество и по този начин предотвратява появата на гадене и повръщане.

Вашият лекар е преценил, че това лекарство е подходящо за вас и вашето състояние.

ZOFRAN инжекционен разтвор се предписва за прекратяване на гадене и повръщане след лечение с химиотерапия, лъчетерапия или операция.

Преди да започнете приложение на ZOFRAN инжекционен разтвор

Ако отговорите на някой от следните въпроси с "Да", уведомете вашия лекар преди да започне приложението на лекарството.

- Алергични ли сте към ZOFRAN, ondansetron, някоя от останалите съставки на ZOFRAN инжекционен разтвор или към някое друго антиеметично лекарство?
- Имали ли сте забавен пасаж на червата? Страдате ли от тежък запек?
- Бременна ли сте? Опитвате ли се да забременеете?
- Кърмите ли?
- Страдате ли от чернодробно заболяване?

Уведомете вашия лекар за всички други лекарства, които приемате, включително такива, отпускати без рецепт.

Как трябва да прилагате ZOFRAN инжекционен разтвор

Никога няма да ви се налага да прилагате сами това лекарство. ZOFRAN инжекционен разтвор се прилага от медицинско лице, което има опит в лечението с това лекарство. Дозата ZOFRAN инжекционен разтвор зависи от лечението, което ви се прилага.



Причинява ли ZOFRAN инжекционен разтвор нежелани реакции

ZOFRAN инжекционен разтвор не създава проблеми при по-голямата част от пациентите. Но подобно на всяко друго лекарство, продуктът може да доведе до нежелани реакции. При някои пациенти може да се развие алергична реакция към лекарството. Ако скоро след приложение на ZOFRAN инжекционен разтвор се появи някой от следните симптоми, незабавно трябва да уведомите лекаря:

- Внезапно хриптене и гръден болка или напрежение в гръденния кош.
- Подуване на клепачите, лицето, устните, устата или езика.
- Кожен обрив или копривна треска, където и да е по тялото.

Много рядко са наблюдавани следните нежелани реакции, но ако някоя от тях се появи, незабавно уведомете лекаря си:

- Нарушения в движението на очите (насочено нагоре), абнормално втвърдяване на мускулите, спонтанни движения и разтреперване на тялото.
- Припадъци.

Рядко пациентите биха могли да получат замъгливане на зрението и много рядко да страдат от временна слепота, която обикновено отзуучава за по-малко от 20 минути.

Уведомете лекаря си, ако някоя от следните нежелани реакции се появи при вас:

- Забавяне или промени в ритъма на сърцето.
- Световъртеж.
- Главоболие.
- Чувство на затопляне или зачерьяване на кожата.
- Дразнене на мястото на приложение на лекарството, като болка, затопляне, подуване, зачерьяване или сърбеж.
- Запек.
- Хълцане.

Ако трябва да ви бъдат направени изследвания на кръвта за проверка на чернодробната функция, имайте предвид, че това лекарство може да повлияе на резултатите.

Информирайте лекуващия лекар, ако забележите други нежелани реакции, които не са споменати в тази листовка или ако има нещо, което ви тревожи, смущава или не разбирате.

Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини

При психомоторни изпитвания е установено, че ondansetron не повлиява изпълнението на определено действие и няма седативен ефект.

Съхранение на ZOFRAN инжекционен разтвор

Съхранявайте ZOFRAN инжекционен разтвор при температура под 30°C. Да се пази от пряка слънчева светлина.

Да се съхранява на място, недостъпно за деца.

ZOFRAN инжекционен разтвор не трябва да се използва след датата на изтичане на срока на годност, обозначена върху опаковката.

Допълнителна информация

Тази листовка не съдържа цялата информация за лекарството. Ако имате някакви въпроси или не сте сигурни за нещо, попитайте вашия лекар.

Може да ви се наложи да прочетете листовката отново, затова не я изхвърляйте докато употребявате лекарството.

Zofran (Зофран) е запазена търговска марка на GlaxoSmithKline group of companies.

Дата на последна редакция на листовката - юни 2006 г.

