

**ЛИСТОВКА**

**CINNARIZIN MILVE 25 mg tablets  
ЦИНАРИЗИН МИЛВЕ 25 mg таблетки**

ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВА	
Листовка - Приложение 2	
Към РУ №: 11-9331, дз. 06-08	
Одобрена: 19/12.06.08	

### Информация за пациента

*Моля, внимателно прочетете тази листовка преди да започнете лечение. Запазете тази листовка. Може да Ви се наложи да я прочетете отново. Ако имате допълнителни въпроси, обърнете се към Вашия лекуващ лекар. Това лекарство е предписано за Вас и не трябва да го давате на друг. То може да им навреди, дори ако те имат подобни на Вашите оплаквания.*

### CINNARIZIN MILVE 25 mg tablets ЦИНАРИЗИН МИЛВЕ 25 mg таблетки

#### КАКВО СЪДЪРЖА ЦИНАРИЗИН МИЛВЕ?

Всяка таблетка съдържа:

Активно вещество - Cinnarizine - 25 mg

#### ФАРМАКОЛОГИЧНО ДЕЙСТВИЕ

Цинаризин е активно вещество под формата на таблетки. Подобрява церебралното и периферно кръвообращение, понижава възбудимостта на вестибуларния апарат (центъра на равновесието). Повишава устойчивостта на клетките към липса на кислород.

#### ЗА КАКВО СИ ИЗПОЛЗВА ЦИНАРИЗИН МИЛВЕ:

Цинаризин се прилага за лечение на вестибуларни нарушения (болест на пътуването, вертиго), световъртеж, шум в ушите, гадене и повръщане, неконтролирано треперене и движение на очните ябълки (нистагъм).

#### ПРЕДИ УПОТРЕБА НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

*Уведомете лекуващия Ви лекар, ако имате никакво хронично заболяване, ако сте свръхчувствителни към други лекарства или храни, или ако вземате други лекарства.*

#### Бременност и кърмене

*Преди да започнете употреба на лекарства по време на бременност, непременно се посъветвайте с лекуващия Ви лекар.*

#### Бременност

Безопасната употреба на Цинаризин не е установена със сигурност при бременност, поради което по време на бременност лечение с продукта не се предприема.

#### Кърмене

Безопасната употреба не е установена със сигурност при кърмещи жени, поради което по време на кърмене лечение с продукта не се предприема или ако това е наложително, кърменето се преустановява.



## **КОГА НЕ ТРЯВА ДА ИЗПОЛЗВАТЕ ЦИНАРИЗИН МИЛВЕ?**

*Цинаризин не трябва да използвате в следните случаи:*

- При данни за свръхчувствителност към активното вещество или някое от помощните вещества;
- Паркинсонова болест, тремор;
- Бременност;
- Чернодробна и бъбречна недостатъчност.

## **ПРЕДПАЗНИ МЕРКИ ПРИ УПОТРЕБА**

- Необходимо е продуктът да се прилага с повишено внимание при пациенти с ниско кръвно налягане, задръжка на урината;
- При чернодробна и/ или бъбречна недостатъчност съществува риск от кумулация (натрупване) на лекарствения продукт;
- По време на лечението с продукта не трябва да се консумира алкохол.

## **ЛЕКАРСТВЕНИ ВЗАИМОДЕЙСТВИЯ С ДРУГИ ЛЕКАРСТВЕНИ ПРОДУКТИ**

*Моля, информирайте лекуващия Ви лекар, ако приемате или скоро сте приемали други лекарствени продукти, независимо дали са предписани от лекар или са купени без рецептa.*

- При едновременна употреба с Цинаризин може да се усили действието на средствата потискащи нервната система, продуктите за лечение на депресия (трициклични антидепресанти) и на алкохол;
- При едновременна употреба Цинаризин усилва ефектите на лекарствата за високо кръвно налягане (антихипертензивни средства);
- Вазодилаторите засилват действието на продукта;
- При едновременно приложение с атропин и други антихолинергични продукти се наблюдава засилване на ефекта – сухост в устата;
- В резултат на своите специфични ефекти Цинаризин може да промени резултатите от кожните тестове за доказване на алергия, поради което лечението с продукта трябва да се преустанови поне 4 дни преди провеждането на теста.

## **Влияние върху способността за шофиране или работа с машини**

При отделни пациенти може да се наблюдава нарушение на активното внимание и рефлексите, поради което продуктът трябва да бъде приеман с повишено внимание при работа с машини или шофиране.

## **Важна информация за помощните вещества на лекарствения продукт**

Лекарственият продукт съдържа пшенично нишесте и лактоза. Пшеничното нишесте може да представлява опасност за хора с цъолиакия (глутенова ентеропатия). Лактозата може да представлява опасност за хора с лактозна недостатъчност, галактоземия или нарушение в разграждането и усвояването на веществата в тънките черва.

## **ДОЗИРОВКА И НАЧИН НА УПОТРЕБА**

Начин на приложение – таблетките се приемат перорално с достатъчно количество вода, по време или след основното хранене.

При вестибуларни заболявания първоначално дозата е 75 mg 1-2 дневно, последвано от поддържаща доза 75 mg веднъж дневно.

При болест на пътуването доза от 25 mg трябва да се приема 2 часа преди пътуването и 25 mg на всеки 8 часа по време на самото пътуване.

При възрастни пациенти дозата е 25 mg 3 пъти дневно.



### При предозиране

Ако сте взели по-висока доза от предписаната, веднага се посъветвайте с лекуващия Ви лекар. Приемането на по-голяма доза може да доведе до предозиране, което се проявява с повръщане, съниливост, понижение на артериалното налягане, треперене на ръцете, загуба на съзнанието.

### Начин на действие в случай на пропускане на една или повече дози

Ако сте пропуснали да приемете поредната доза, не приемайте двойна доза, а вземете таблетка във времето на следващия регулярен прием. Продължете да вземате лекарството, както Ви е предписано от лекуващия Ви лекар.

### **НЕЖЕЛАНИ ЛЕКАРСТВЕНИ РЕАКЦИИ**

*Както всички лекарства Цинаризин може да предизвика нежелани лекарствени реакции. Те не се наблюдават задължително при всички пациенти. Възможни са следните нежелани лекарствени реакции:*

- Нервна система – слабост, умора, нарушение на координацията, главоболие, съниливост, депресия, нарушение на говора, объркване, двигателни нарушения.
- Стомашно-чревен тракт – преходни стомашно-чревни нарушения, сухота в устата.
- Реакции на свръхчувствителност – кожни обриви, фоточувствителност.
- При продължително лечение – склонност към потене и увеличаване на теглото.

*Ако се появят нежелани ефекти, включително и такива, които не са споменати в тази листовка, съобщете за това на лекуващия Ви лекар.*

### **СРОК НА ГОДНОСТ**

3 (три) години от датата на производство.

Продуктът да не се употребява след датата на изтичане на срока на годност, отбелязан върху опаковката.

### **СЪХРАНЕНИЕ**

Да се съхранява в оригиналната опаковка и защитено от влага/ светлина място, при температура под 25°C.

Да се съхранява на място недостъпно за деца!

### **Пълен състав:**

Активно вещество: Cinnarizine 25 mg в една таблетка.

Помощни вещества: микрокристална целулоза, пшенично нишесте, лактоза моногидрат, малтодекстрин, талк и магнезиев стеарат.

### **ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА И ОПАКОВКА**

Таблетки.

По 50 таблетки в блистер от ПВХ/ алуминиево фолио, по 2 блистера (x 25 таблетки) в картонена кутия с информация за пациента.

По 50 таблетки в блистер от ПВХ/ алуминиево фолио, по 1 блистер (x 50 таблетки) в картонена кутия с информация за пациента.

### **ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА И ПРОИЗВОДИТЕЛ**

“Фармацевтични заводи Милве” АД

3200 гр. Бяла Слатина, Промишлена зона, България

**Последна редакция на листовката:**

м. ноември 2007 г.

