

ЛИСТОВКА: ИНФОРМАЦИЯ ЗА ПОТРЕБИТЕЛЯ

УРИМАКС (URIMAX) тамсулозин хидрохлорид 0.4mg, капсули с изменено освобождаване

Прочетете внимателно тази листовка, преди да започнете да приемате това лекарство.

-Запазете тази листовка. Може да се наложи да я прочетете отново.

-Ако имате някакви допълнителни въпроси, попитайте Вашия лекар или фармацевт.

-Това лекарство е предписано лично за Вас. Не го преотстъпвайте на други хора. То може да им навреди, независимо от това, че техните симптоми са същите като Вашите.

-Ако някоя от нежеланите реакции стане сериозна или забележите други, неописани в тази листовка нежелани реакции, моля уведомете Вашия лекар или фармацевт.

В тази листовка:

1. Какво представлява Уримакс и за какво се използва
2. Преди да приемете Уримакс
3. Как да приемате Уримакс
4. Възможни нежелани реакции
5. Как да съхранявате Уримакс
6. Допълнителна информация

ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ * БЪЛГАРСКА РЕПУБЛИКА	
Листовка - Приложение 2	
11-2947 15.09.08	
Към РУ №:	
Одобрено: 8/20.11.07	

1. КАКВО ПРЕДСТАВЛЯВА УРИМАКС И ЗА КАКВО СЕ ИЗПОЛЗВА

Активната съставка на Уримакс е тамсулозин. Той принадлежи към групата на алфа -1 адренергични блокери.

Тамсулозин намалява тонуса на гладката мускулатура на простатата и уретрата, като позволява по-лесното преминаване на урината и улеснява уринирането.

Уримакс се използва при мъже с оплаквания, свързани с доброкачествена хиперплазия на простатата: по-слаба струя на урината, затруднено начало на уриниране, по-чести позиви за уриниране, особено през нощта, нощно изпускане, неефективно изпразване на мехура, парене и болка при уриниране.

Ефектът върху симптомите на доброкачествена хиперплазия на простатата се поддържа при дългосрочна терапия с Уримакс.

Необходимостта от хирургична намеса или катетеризация се отлага.

Уримакс не е предначен за лечение на високо кръвно налягане.

2. ПРЕДИ ДА ПРИЕМЕТЕ УРИМАКС

Не трябва да приемате Уримакс :

-ако сте свръхчувствителни към тамсулозин или към някоя от останалите съставки.

-ако имате тежка чернодробна недостатъчност.

-ако получавате прилошаване поради понижение на кръвното налягане при промяна на положението на тялото.



Обърнете специално внимание при употреба на УРИМАКС

-ако имате тежко бъбречно заболяване, информирайте Вашия лекар.
-ако в миналото сте получавали колапс при смяна положението на тялото - от седнало в право положение, от легнало в седнало или право положение.
-ако Ви предстои операция на окото поради потъмняване на лещата (катаракта), моля информирайте Вашия очен лекар, че използвате или сте използвали Уримакс. Специалистът може да вземе подходящи предпазни мерки по отношение на терапията и хирургическите методи, които ще се приложат. Попитайте Вашия лекар дали да отложите или временно да преустановите приема на това лекарство, докато се подлагате на очна операция поради потъмнена леща.

Употреба на други лекарства

Моля, информирайте Вашия лекар, ако приемате или наскоро сте приемали други лекарства, включително такива, отпускати без рецепт. Особено е важно да информирате Вашия лекар, ако приемате други лекарствени продукти, понижаващи кръвното налягане.

Повишено внимание се изиска при едновременно проложение на тамсулозин със симетидин, особено ако се приема тамсулозин в дози, по-високи от 0.4 mg.

Внимание се изиска и при едновременно прилагане на тамсулозин с варфарин.

Бременност и кърмене

Уримакс е предназначен за лечение само на мъже.

Шофиране и работа с машини

Няма данни за неблагоприятен ефект на Уримакс върху способността за шофиране и работа с машини. Трябва да се има предвид възможността за поява на световъртеж, в този случай не трябва да участвате в дейности, които изискват внимание.

3. КАК ДА ПРИЕМАТЕ УРИМАКС

Винаги приемайте Уримакс точно както Ви е казал Вашият лекар. Ако не сте сигурни в нещо, попитайте Вашия лекар или фармацевт.

Обичайната доза е: една капсула 0.4 mg еднократно, дневно.

Дозата се приема 30 минути след хранене по едно и също време на деня. Капсулата се приема цяла - да не се троши или дъвче.

Ако оплакванията не се повлияват от доза 0.4 mg, след лечение от 2 до 4 седмици, Вашият лекар може да повиши дозата на 0.8 mg (две капсули) като еднократна дневна доза.

Ако сте приели повече от необходимата доза Уримакс

При приемане на лекарството в доза, превишаваща предписаната незабавно потърсете медицинска помощ.



Ако сте пропуснали да приемете Уримакс

Може да приемете дневната доза по-късно същия ден. Не вземайте двойна доза, за да компенсирате пропуснатата доза. Възстановете схемата, предписана Ви от лекаря.

Ако сте спрели приема на Уримакс

Ако лечението се прекрати за няколко дни, приемът на капсулите може да продължи, като започне отново с 0.4 mg еднократна дневна доза.

Ако лечението се прекрати преждевременно, Вашите оплаквания могат да се възобновят. Използвайте Уримакс толкова дълго, колкото е предписано от Вашия лекар.

4. ВЪЗМОЖНИ НЕЖЕЛАНИ РЕАКЦИИ

Както всички лекарства, Уримакс може да предизвика нежелани лекарствени реакции, въпреки че не всеки ги получава.

Съобщени са следните нежелани реакции: чести - световъртеж; нечестично нарушение в еякуляцията, слабост, главоболие, сърцебиене, алергични

реакции като кожни обриви и сърбеж, гадене, повръщане, диария, запек

Редки са : слабост, генерализирана уртикарна придръжена с оток по ходилата, ръцете, устните, гърлото и дихателните пътища.

Много редки са: приапизъм (продължителна и болезнена ерекция без сексуален стимул).

Ако Ви предстои операция на окото поради потъмняване на лещата (катаракта) и вече приемате или сте приемали Уримакс, разширяването на зеницата може да е слабо, а ирисът може да се отпусне при процедурата.

Ако някоя от нежеланите лекарствени реакции стане сериозна, или забележите други нежелани лекарствени реакции, неописани в тази листовка, моля уведомете Вашия лекар или фармацевт.

5. КАК ДА СЪХРАНЯВАТЕ УРИМАКС

Съхранява се в сухи места, при температура под 25°C.

Съхранявайте това лекарство в оригиналната опаковка.

Да се съхранява на място, недостъпно за деца !

Не използвайте Уримакс след изтичане на срока на годност, означен върху опаковката. Срокът на годност отговаря на последния ден от посочения месец.

6. ДОПЪЛНИТЕЛНА ИНФОРМАЦИЯ

Какво съдържа Уримакс

Всяка капсула УРИМАКС съдържа активното вещество -тамсулозин хидрохлорид 0.4 mg.

Другите съставки са: захарни сфери, талк,

хидроксипропилметилцелулоза E-15 , пропилен гликол, силициев

диоксид, колоиден безводен, полисорбат 80, шурилийз E-77050,

хидроксипропилметилцелулоза бсps, Еудражит L30 D 55, триэтилцитрат



Как изглежда Уримакс и какво съдържа опаковката:

Твърди желатинови капсули № 2 с кремаво тяло и кафяво капаче с означение UMX-0.4 върху капачето с бял цвят и върху тялото с черен цвят.

Капсулите са опаковани в блистер по 10 броя от PVC/ алуминиево фолио в картонена кутийка по 3 блистера в опаковка.

ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА:

МЕДИКА АД

СОФИЯ 1504

Бул. "Княз Ал. Дондуков" № 82

Тел. 96 00 330

Факс 96 00 324

E-mail: sofia@medica.bg

ПРОИЗВОДИТЕЛ

МЕДИКА АД

Сандански, 2800

Индустриална зона

Тел. 0746/34220

Факс: 0746/34140

E-mail info@medica.bg

За допълнителна информация относно този лекарствен продукт, моля свържете се с локалния представител на притежателя на разрешението за употреба:

София 1164

Пл." Папа Йоан Павел II" № 1

Ралица Савова Тишкова

Тел. 96 00 353

E-mail: rtishkova@medica.bg

Дата на последно одобрение на листовката

Юли 2008г.

