

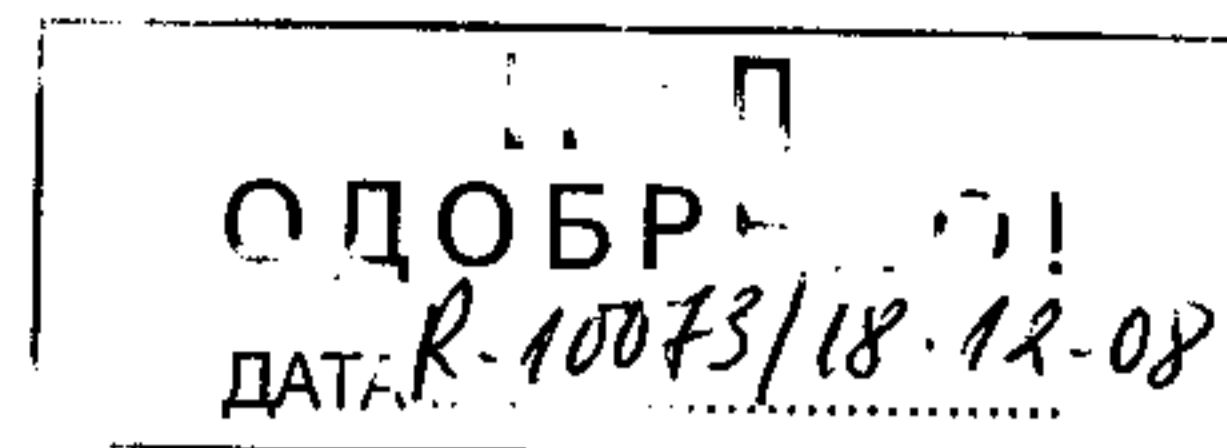
ЛИСТОВКА ЗА ПАЦИЕНТА

SARTEG 40mg film coated tablets
SARTEG 40 mg филмирани таблетки

SARTEG 80mg film coated tablets
SARTEG 80 mg филмирани таблетки

SARTEG 160mg film coated tablets
SARTEG 160 mg филмирани таблетки

Валсартан



Прочетете внимателно цялото съдържание на листовката преди да приемате това лекарство.

- Пазете тази листовка. Ако е необходимо я прочетете отново.
- Ако имате някакви последващи въпроси, попитайте вашият лекар или фармацевт.
- Това лекарство е предписано на вас. Не го предоставяйте на други хора. То може да им навреди, дори и ако техните симптоми са същите както вашите.
- Ако някой от страничните ефекти се прояви сериозно, или ако забележите някакъв страничен ефект, който не е описан в листовката, моля информирайте за това вашия лекар или фармацевт.

В тази листовка:

1. Какво е Сартег и за какво се използва
2. Преди да вземете Сартег
3. Как да приемате Сартег
4. Възможни странични ефекти
5. Как да съхранявате Сартег
6. Допълнителна информация

1. КАКВО Е САРТЕГ И ЗА КАКВО СЕ ИЗПОЛЗВА

Йозовалта е лекарство от класа наричан ангиотензин II рецепторни антагонисти. Ангиотензин II е вещество в организма на човека, което предизвиква спазъм на съдовете, и така води до увеличаване на кръвното налягане. Сартег работи посредством блокиране на ефекта на ангиотензин II. В резултат кръвоносните съдове се разпускат и кръвното налягане се понижава.

Сартег 80mg и 160mg са използвани за лечение на хипертония.

Сартег е използван за подобряване на преживяемостта и намаляването на последващи сърдечни проблеми след сърдечен инфаркт (инфаркт на миокарда).

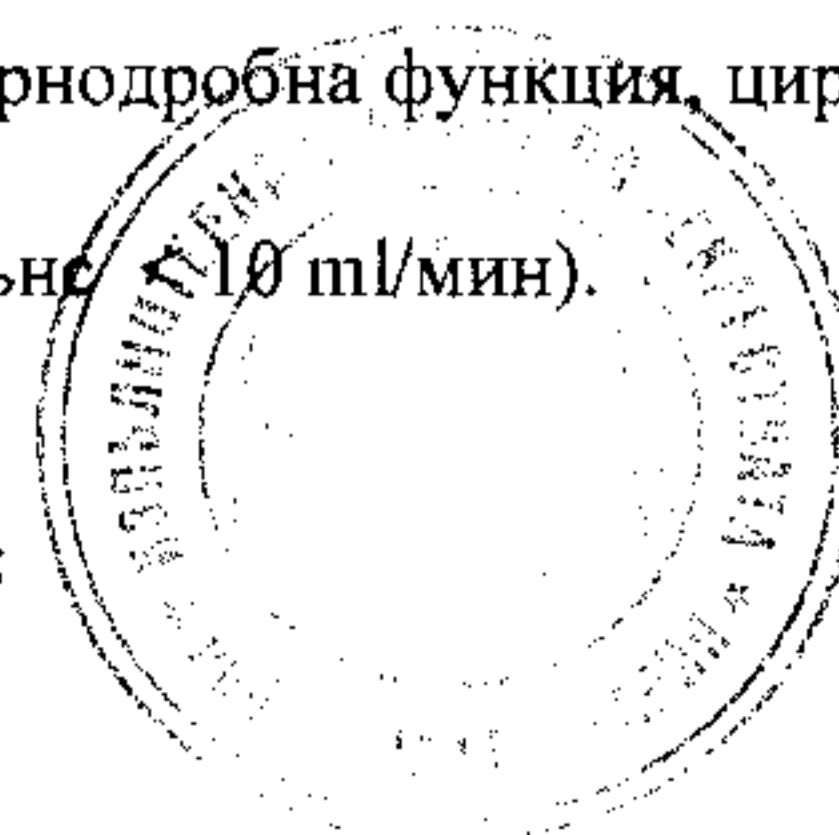
2. ПРЕДИ ДА ВЗЕМЕТЕ САРТЕГ

Не вземайте Сартег :

- ако сте алергични (свръхчувствителни) към валсартан (активна съставка), соево масло, фъстъчено масло, или някоя от другите съставки на Сартег.
- ако сте в по-напреднала от 3-месечна бременност, виж раздел бременност и кърмене.
- ако кърмите.
- ако имате сериозни чернодробни заболявания (тежко увредена чернодробна функция, цирроза, или холестаза).
- ако страдате от сериозно бъбречно заболяване (креатинов клирънс <math>< 10 \text{ ml/min}</math>).
- ако сте подложени на диализа.

Обърнете специално внимание обърнете при приемането на Сартег:

- ако имате бъбречно заболяване.



- ако сте с понижен натрий и/или с намален обем (вие вземате високи дози диуретици или имате диария или повръщане) може да имате симптоми като силна жажда, сухота в устата или сънливост.
- ако сте приемали калий - задържащи медикаменти, калиеви добавки или заместители на солта, съдържащи калий или други продукти, които увеличават количеството на калия във вашата кръв (в т.ч. хепарин). Може да се наложи да се проверява нивото на калия в кръвта на определени интервали.
- ако страдате от тежко сърдечно заболяване, различно от сърдечен инфаркт.
- ако страдате от стесняване на бъбречната артерия.
- ако наскоро Ви е бил трансплантиран бъбрек.
- ако страдате от заболяване характеризиращо се с прекалено висока продукция на хормона алдостерон (първичен алдостеронов синдром).
- ако страдате от леко до средно-тежко чернодробно заболяване.

Вие трябва да информирате Вашия лекар ако считате, че сте бременни или може да забременеете. Сартег не се препоръчва в ранна бременност, и може да предизвика сериозно увреждане на Вашето бебе след 3 месечна бременност, виж раздел Бременност и кърмене.

Лекарят ще трябва да прецени функционирането на вашите бъбреци, във връзка с лечението Ви с Сартег .

Приемане на други медикаменти

Моля информирайте Вашия лекар или фармацевт, в случай че приемате или сте приемали наскоро каквито и да било други лекарства. Това също важи за лекарства получени без рецепта.

Това особено важи ако приемате:

- други лекарства за високо кръвно налягане особено таблетки за отводняване (диуретици).
- литий (медикаменти за някои психиатрични смущения).
- калиеви добавки и лекарства, които увеличават калиевите нива в кръвта (в т.ч. лекарства съдържащи хепарин и калий задържащи диуретици). Моля попитайте вашия лекар или фармацевт за информация.
- нестероидни противовъзпалителни средства (НСПВС), определен тип болкоуспокояващи.
- лекарство принадлежащо към класа наричан ACE инхибитори, приемани след сърдечен инфаркт.

Моля забележете, че горе казаното важи също така и за същите лекарства, ако са приемани преди известно време, или ако трябва да бъдат приемани по-късно. Ако започвате лечение с друг медикамент, моля информирайте вашия лекар, че в момента вземате, Сартег .

Приемайте Сартег с храна и вода

Сартег може да бъде приеман с храна и напитка. Изпийте чаша вода, когато приемате продукта.

Деца и юноши под 18 годишна възраст:

Ефектите на Сартег върху деца и юноши (по-млади от 18 годишна възраст) не са известни. Следователно Сартег не трябва да бъде прилаган при деца и юноши.

Старческа възраст (на 75 годишна възраст или по-възрастни)

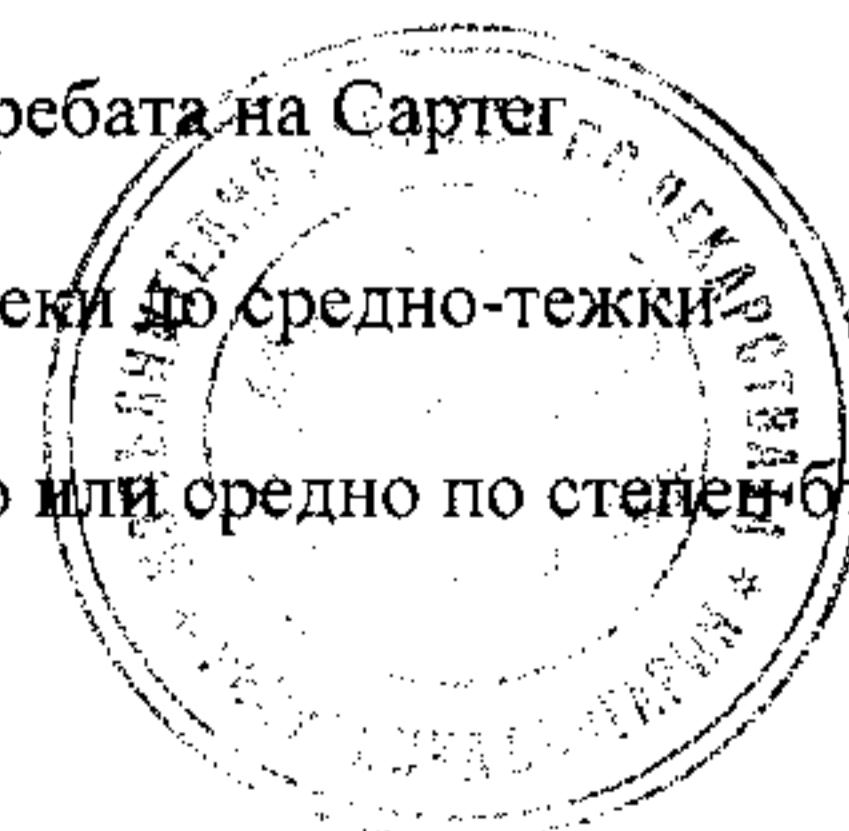
Ако сте на възраст 75 години, или повече Вие също можете да приемате Сартег.

Нарушена бъбречна и чернодробна функция:

Ако страдате от тежко чернодробно или бъбречно заболяване употребата на Сартег не се препоръчва.

Дози по-високи от 80 mg не трябва да се прилагат при пациенти с леки до средно-тежки чернодробни заболявания без холестаза.

Намаляване на дозата не се изисква за онези, които страдат от леко или средно по степен бъбречно заболяване.



Бременност и кърмене

Попитайте вашия лекар за съвет преди да приемете какъвто и да било медикамент. Вие трябва да кажете на вашия лекар, ако сте бременна или може да забременеете.

на. Обикновено, лекарят ще Ви препоръча да приемате друг медикамент вместо Сартег, тъй-като Сартег не се препоръчва в ранна бременност, и може да предизвика сериозна вреда на вашето бебе, в случай че се използва след 3-ти месец на бременността. Вашият лекар е нормално да Ви препоръча да спрете да приемате Сартег незабавно след като узнаете, че сте бременна. Не приемайте Сартег ако кърмите. Кажете на Вашия лекар, че кърмите.

Шофиране и употреба на машини

Няма извършвани проучвания върху ефектите за повлияване способността да се шофира и използват машини. При някои пациенти Сартег може да предизвика странични ефекти (сънливост и умора), които могат да повлияят способността да се шофира и работи на машини.

Важна информация, относно някои от съставките на Сартег

Този продукт съдържа лактоза, и ако Ви е било казано от вашия лекар, че имате непоносимост към някои захари, свържете се с него преди да приемете този лекарствен продукт. Сартег съдържа соево масло. Ако сте алергични към фъстъчено масло или соя, не приемайте този медицински продукт.

3. КАК ДА ПРИЕМАМЕ САРТЕГ

Винаги приемайте Сартег точно както Ви е предписал вашия лекар. В случай, че не сте сигурни как да вземате медикамента, трябва да уточните това с Вашия лекар или фармацевт.

След скорошна сърдечен инфаркт: След сърдечен инфаркт, лечението обикновено започва 12 часа след това, обикновено с ниски дози от 20 mg (половинка от 40 mg таблетка) два пъти на ден. В следващите две седмици дозата се увеличава постепенно до 80 mg два пъти на ден. Максималната доза е 160 mg, два пъти на ден (320 mg дневно). Сартег може да бъде даван заедно с друг медикамент за сърдечен инфаркт, и Вашия лекар ще реши кое лечение е подходящо за Вас. Крайната доза зависи от това, което Вие като индивидуален пациент можете да понесете.

Хипертония (отнася се само към / Сартег 80 mg и 160 mg): Препоръчаната доза е 80 mg един път дневно. Дозата може да бъде увеличена до 160 mg при тези, които не получават задоволителен контрол върху кръвното си налягане, като е възможно вашият лекар да Ви предпише и допълнително лекарство (в т.ч. диуретик).

Максималният ефект, понижаващ кръвното налягане се получава след 4 седмично лечение.

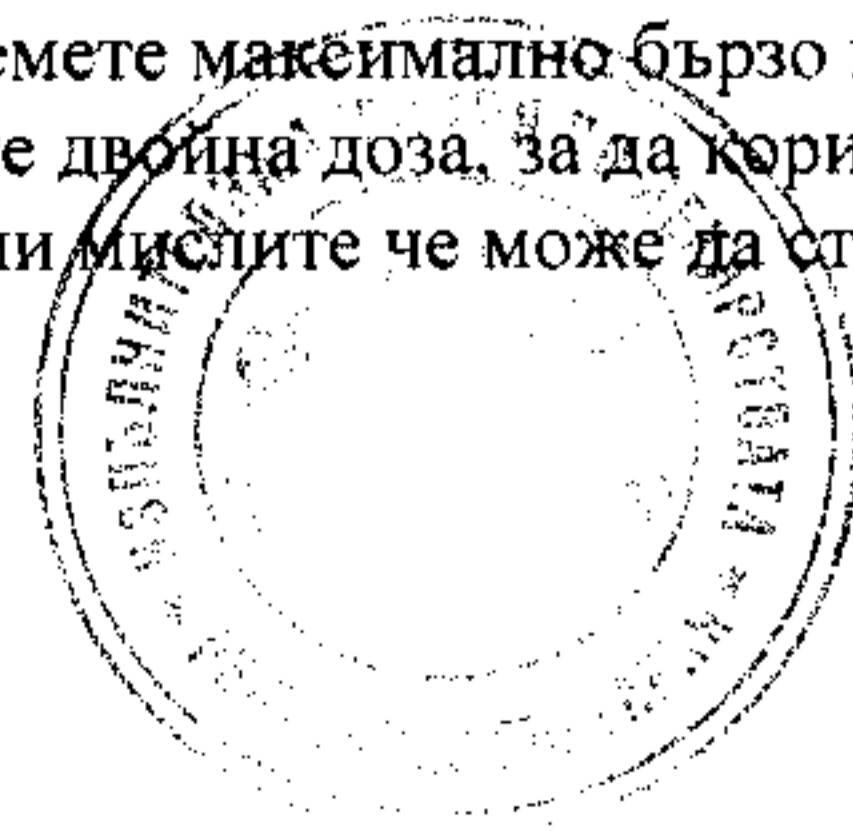
Ако приемате повече Сартег отколкото трябва

Ако сте приели твърде много таблетки, или ако някой друг случайно приеме вашия медикамент, свържете се с вашия лекар, фармацевт или болница.

Симптомите на предозиране могат да бъдат: сънливост, подтиснато съзнание, циркулаторен колапс, и/или шок.

Ако забравите да приемете Сартег

Ако сте забравили да приемете медикамента, Вие трябва да го вземете ~~максимално~~ бързо или пропуснете приема, ако е време за следващия прием. Не приемайте двойна доза, за да коригирате пропуснатата доза. Ако сте забравили да приемете повече дози, или мислите че може да сте пропуснали няколко дози, свържете се с вашия лекар.



Ако спрете да приемате Сартег

Прекратяването на лечението с Сартег може да предизвика влошаване на вашето заболяване. Не спирайте да вземате Вашето лекарство, освен ако Вашият лекар ви казва да направите това. Ако имате допълнителни въпроси, по отношение употребата на този продукт, попитайте Вашия лекар или фармацевт.

4. ВЪЗМОЖНИ СТРАНИЧНИ ЕФЕКТИ

Сартег както всички медикаменти, може да предизвика странични ефекти, въпреки че те не се проявяват при всички.

Честотата на страничните ефекти, изредени по-долу, е определена с помощта на следната установена практика:

много чести:	повече от 1 пациент от 10
чести:	1 от 10 пациента при 100
нечести:	1 от 10 пациента при 1,000
редки:	1 от 10 пациента при 10,000
много редки:	по-малко от 1 пациент при 10,000
неизвестни:	честотата не може да бъде определена въз основа на наличните данни.

Някои симптоми се нуждаят от незабавно медицинско внимание:

Вие трябва да посетите Вашия лекар незабавно, в случай че почувствате някой от симптомите на ангиоедем, като:

- оток на лице, език или глътка
- затруднение в преглъщането
- уртикария (обрив) и затруднения при дишане.

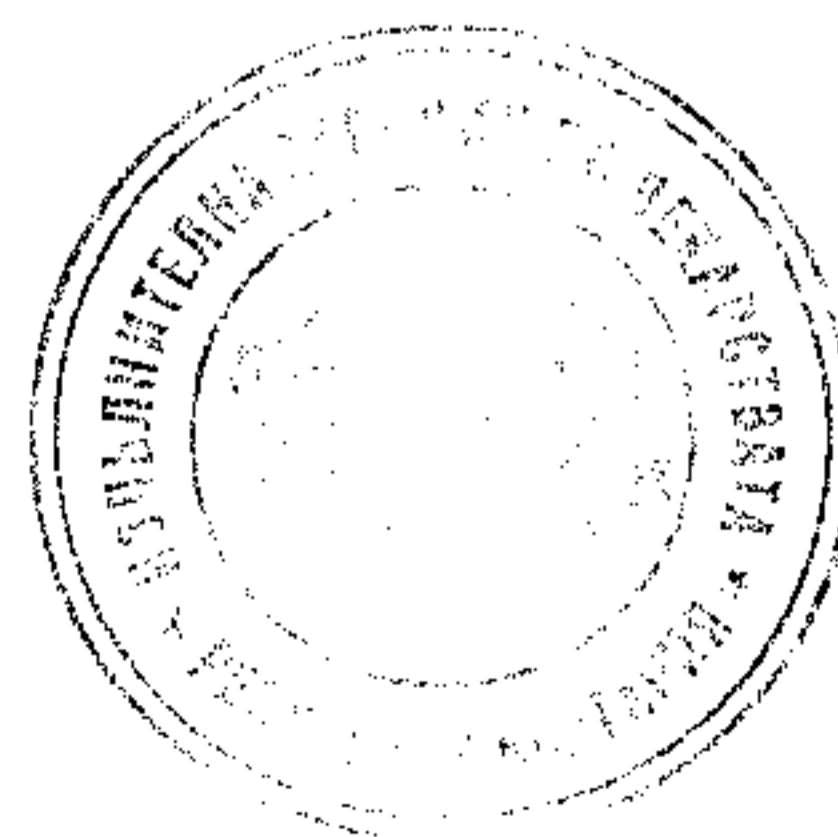
Другите странични ефекти включват:

Общи странични ефекти:

- вирусни инфекции
- понижаване на кръвното налягане и замаяност при изправяне

Необичайни странични ефекти:

- сърдечна недостатъчност
- припадък
- секреция на очите придружено със сърбеж, зачервяване и оттичане (конюнктивит)
- чувство за световъртеж
- кашлица
- кървене от носа
- диария, стомашна болка
- болка в гърба
- мускулни схващания, мускулна болка
- възпаление на ставите (артрит)
- увеличени нива на калий в кръвта
- инфекции на горните дихателни пътища
- болезнено гърло и дискомфорт при преглъщане
- синусит /възпаление на синусите/
- ниско кръвно налягане²⁾
- изтощеност
- слабост
- задържане на вода
- тъжно настроение(депресия)
- трудно заспиване



- понижен интерес към полова активност

Редки странични ефекти:

- замайване²⁾
- силна пробождащата или пулсираща болка по протежение на единични нерви
- възпаление на кръвоносните съдове
- алергична реакция в т.ч. серумна болест (обрив, отток, болки в ставите и оттекли жлези).
- ангиоедем¹⁾
- обрив и сърбеж.

Много рядки странични ефекти:

- нисък брой тромбоцити съпроводени със симптоми като по-лесно кървене при охлузване, в сравнение с нормалното.
- главоболие²⁾
- разстройства на вкуса
- гадене²⁾
- остра бъбречна недостатъчност, нарушена бъбречна функция, отделяне на малко или липса на урина^{1),2)}
- болки в ставите
- стомашна болка (гастрит, възпаление на стомаха)
- хрема
- тежко кървене
- чернодробни проблеми

¹⁾ докладвано по-често при пациенти след сърдечен инфаркт

²⁾ докладвано по-често при пациенти със сърдечна недостатъчност

Ако някой от тези странични ефекти сериозно Ви обезпокоят, или ако забележите какъвто и да е страничен ефект, който да не е посочен в тази листовка, моля кажете това на Вашия лекар или фармацевт.

5. КАК ДА СЪХРАНЯВАМЕ САРТЕГ

Съхранявайте на място, където не може да бъде достигнато и видно от деца.

Не използвайте Сартег след изтичане на срока, който е посочен на кутията, блистера и банката като EXP.

Датата на срока на годност се отнася за последния ден от същия месец.

PVC/PE/PVDC-Al блистери: Не съхранявайте над 30°C. Съхранявайте в оригинална опаковка, с оглед предпазването от светлина и влага.

Полиетиленови банки: съхранявайте в оригинална опаковка, с оглед предпазването от светлина и влага.

Лекарствата не трябва да се изхвърлят с отходните води или битов отпадък. Попитайте Вашия фармацевт как да унищожите медикаментите, които повече не са Ви необходими. Тези мерки ще спомогнат за предпазването на околната среда.

6. ДОПЪЛНИТЕЛНА ИНФОРМАЦИЯ

Какво съдържа Сартег

- Активната субстанция е валсартан. Всяка филмирана таблетка съдържа 40 mg валсартан. Всяка филмирана съдържа 80 mg валсартан. Всяка филмирана таблетка съдържа 160 mg валсартан.



- Другите съставки са: сърцевина на таблетката: лактоза монохидрат, микрокристална целулоза, натриева кроскармелоза, повидон К29-К32, талк, магнезиев стеарат, силициев диоксид безводен, таблетна обвивка: поливинилов алкохол, макрогол 3350, талк, лецитин (съдържа соево масло, Е322), титанов диоксид (Е171), жълт железен оксид (Е172).
Сартег 80 mg и 160 mg съдържат също така червен железен оксид (Е172).

Описание на съдържанието на опаковката на Сартег

Сартег 40 mg: жълти, овални, двойно-изпъкнали, филмирани таблетки, 9 x 4.5 mm, с делителна черта от едната страна и маркирано "V" на другата.

Сартег 80 mg: розови, кръгли, двойно-изпъкнали, филмирани таблетки, 8 mm в диаметър, с делителна черта от двете страни и маркирано "V" на едната страна.

Сартег 160 mg: жълти, овални, двойно-изпъкнали, филмирани таблетки, 15 x 6.5 mm, с делителна черта от едната страна и маркирано "V" на другата.

Количество на продукта в опаковка

PVC/PE/PVDC/алуминиев блистер/: 7, 14, 28, 56, 98 и 280 таблетки

Полиетиленова банка (PE): 7, 14, 28, 56, 98 и 280 таблетки

Възможно е не всички размери на опаковките да бъдат предлагани.

Притежател на Разрешението за употреба :

Egis Pharmaceuticals PLC, H-1106 Budapest, Kereszturi ut 30-38, Унгария

Производител

Actavis Ltd.
B16 Bulebel Industrial Estate
Zejtun ZTN 08
Малта

Този продукт е разрешен в страните членки на ЕИА под следните наименования:

Исландия

Ramatran

Република Чехия

Valsartan Nucleus 40 mg
Valsartan Nucleus 80 mg
Valsartan Nucleus 160 mg

Полша

Ramatran

Словакия

Valsartan Nucleus 40 mg
Valsartan Nucleus 80 mg
Valsartan Nucleus 160 mg

Тази листовка е била последно одобрена на
Февруари 2009

