

ЛИСТОВКА ЗА ПАЦИЕНТА

АЛМАДРАТ Т® 500 mg таблетки
ALMADRAT T® 500 mg tablets

ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВАТА	
Листовка - Приложение 4	
Към РУ №: 4438	24-04-09
Одобрено: 31 / 10.02.09	

Прочетете внимателно цялата листовка тъй като тя съдържа важна за Вас информация
Това лекарство се отпуска без лекарско предписание. Въпреки това, за да получите най-добри резултати от лечението, Вие трябва внимателно да спазвате инструкциите за употреба на лекарствения продукт.

- Запазете тази листовка. Може да имате нужда да я прочетете отново.
- Ако се нуждаете от допълнителна информация или съвет, попитайте вашия фармацевт.
- Вие трябва да потърсите лекарска помощ, в случай че Вашите симптоми се влошават или не се подобряват след 5-7 дни.
- Ако някоя от нежеланите лекарствени реакции стане сериозна, или забележите други, неописани в тази листовка нежелани реакции, моля уведомете Вашия лекар или фармацевт.

В тази листовка:

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

1. КАКВО ПРЕДСТАВЛЯВА АЛМАДРАТ И ЗА КАКВО СЕ ИЗПОЛЗВА

Активната субстанция на този продукт Магалдрат представлява антиацид, съдържащ алуминиев и магнезиев хидроксиди. Неутрализира повишената стомашна киселинност, потиска активността на ензима пепсин. По този начин облекчава симптомите, съпътстващи повишената стомашна киселинност като неутрализира отделеното количество солна киселина в стомашния сок и спомага за купиране на болката, чувството на парене и дискомфорт и в случаите, когато е налице обратно връщане на стомашен сок в хранопровода. Създава защитен слой върху стомашната лигавица.

Алмадрат Т се прилага за лечение на болка и прояви на повишена стомашна киселинност при:

- гастро-езофагеална рефлуксна болест (болка, парене, дразнене вследствие обратно връщане на стомашен сок в хранопровода);
- възпаление на стомашната лигавица (гастрит), хиатусова херния;
- гадене, киселини, оригване, парене в областта на хранопровода и стомаха с различен произход;
- медикаментозни увреждания на лигавицата на стомаха и дванадесетопръстника;
- раздразнена лигавица след консумация на дразнещи храни и напитки;

2. ПРЕДИ ДА ПРИЕТЕ АЛМАДРАТ Т

Не приемайте Алмадрат Т

- ако сте алергични (свръхчувствителни) към магалдрат или към някоя от останалите съставки на Алмадрат Т
- ако имате тежки заболявания на бъбреците и сърцето



-ако сте в началото на бременността (първите 3 месеца) или кърмите
Приложението на продукта трябва да се избягва при деца и подрастващи под 12 години, тъй като липсва достатъчно опит за неговото безопасно приложение при тези възрастови групи.

Попитайте Вашия лекар, ако не сте сигурни в нещо от описаното по-горе.

Обърнете специално внимание при употребата на Алмадрат Т

- пациенти с нарушения на бъбречната функция е необходимо да вземат лекарствения продукт след консултация с лекуващия си лекар;

- ако симптомите не се повлияват след 7-10 дневен прием е необходима консултация с лекар;

Когато оплакванията се появяват през нощта е уместно Алмадрат Т да се приема вечер преди лягане.

Антиацидите повлияват резорбцията на други приемани продукти. Поради това между приемите на Алмадрат Т и други лекарства трябва да се осигури интервал най-малко от един час.

Прием на други лекарства

Моля информирайте Вашия лекар или фармацевт, ако приемате или наскоро сте приемали други лекарства, включително и такива, отпускани без рецепта.

Прилагането на Алмадрат Т едновременно с тетрациклинови антибиотици, натриев флуорид, бензодиазепини (лекарства за лечение на заболявания на нервната система), индометацин (средство за лечение на ревматични болести), циметидин (използва се за лечение на язвена болест), стероиди, продукти, съдържащи желязо, валпроева киселина и фенитоин (продукти за лечение на епилепсия), хинидин (средство за лечение на нарушения на сърдечния ритъм) може да доведе до намаляване на резорбцията им поради образуване на комплексни съединения.

Трябва се има предвид, че при едновременно приемане с дикумаролови продукти (намаляващи съсирваемостта на кръвта) Алмадрат Т засилва тяхното антикоагулантно действие.

Алмадрат Т при едновременно приложение със сърдечни гликозиди, напр. дигоксин (лекарство за лечение на сърдечна недостатъчност) и атропин (лекарство за лечение на различни сърдечни нарушения) намалява тяхното усвояване през стомашно-чревния тракт. Затова е необходимо те да се приемат 1-2 часа преди или след приема на Алмадрат Т.

Прием на Алмадрат Т с храни и напитки

По време на лечението с продукта не се препоръчва употреба на алкохол и кофеин поради намаляване действието на продукта.

Бременност и кърмене

Посъветвайте се с Вашия лекар или фармацевт преди употребата, на което и да е лекарство.

Продуктът не се прилага в началото на бременността (първите три месеца), тъй като липсват данни относно безопасността му при бременни и кърмещи жени.

Шофиране и работа с машини

Този продукт не повлиява неблагоприятно способността за шофиране и работа с машини.



Важна информация, относно някои от съставките на Алмадрат Т

Лекарственият продукт съдържа 17 mg сорбитол в една таблетка. Неподходящ е при лица с вродена непоносимост към фруктоза и може да предизвика стомашно дразнене, диария.

Ако Вашият лекар Ви е казал, че имате непоносимост към някои захари, посъветвайте се с него, преди да вземете този продукт.

3. КАК ДА ПРИЕМАТЕ АЛМАДРАТ Т

Възрастни и деца над 12 годишна възраст

Алмадрат Т се прилага в дозировка 1-2 таблетки при нужда, не повече от 6 пъти дневно. Когато се приема на празен стомах, симптомите отзвучават за 30 до 60 минути. При прием с храна ефектът продължава около 2-3 часа.

Деца под 12 годишна възраст

Не се препоръчва приемът на лекарствения продукт при деца под 12 години, тъй като липсват достатъчно данни относно неговата безопасна употреба.

Продължителността на лечението е 10-15 дни и ако симптомите не отзвучат е уместна консултация с лекар.

Ако сте приели повече от необходимата доза Алмадрат Т

Няма данни за предозиране с продукта, но ако сте приели твърде много таблетки се консултирайте с Вашия лекар или фармацевт. Вземете останалите таблетки или тази листовка със себе си за да знае медицинският персонал точно какво лекарство сте приели.

Ако сте пропуснали да приемете Алмадрат Т

Не вземайте двойна доза, за да компенсирате пропуснатата. Вземете нормалната доза, колкото е възможно по-скоро след като сте установили пропусък и вземете обичайната доза на следващия ден.

4. ВЪЗМОЖНИ НЕЖЕЛАНИ РЕАКЦИИ

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

Когато приемате това лекарство, Вие може да получите някои от описаните по-долу нежелани реакции. Ако това се случи, уведомете Вашия лекар.

При максимална дозировка в редки случаи може да предизвика диария. Възможно е да се наблюдават жажда, промяна в цвета на изпражненията, запек, подуване на корема и засилено образуване на газове в стомаха и червата.

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

5. КАК ДА СЪХРАНЯВАТЕ АЛМАДРАТ Т

При температура под 25°C.

Съхранявайте на място, недостъпно за деца.

Не използвайте Алмадрат Т след срока на годност, отбелязан върху картонената опаковка. Срокът на годност отговаря на последния ден от посочения месец.

Не използвайте Алмадрат Т, ако забележите, че таблетките имат промени във външния вид или показват други признаци на влошаване. Обърнете се към Вашия фармацевт за съвет.

Лекарствата не трябва да се изхвърлят в канализацията или в контейнера за домашни отпадъци. Попитайте Вашия фармацевт как да унищожите ненужните Ви лекарства.

Тези мерки ще спомогнат за опазване на околната среда.



6. ДОПЪЛНИТЕЛНА ИНФОРМАЦИЯ

Какво съдържа Алмадрат Т

Активно вещество в една таблетка: магалдрат 500 mg

Другите съставки са манитол, сорбитол, микрокристална целулоза и магнезиев стеарат.

Как изглежда Алмадрат Т и какво съдържа опаковката

Кръгли, плоски таблетки с бял или почти бял цвят с делителна черта от едната страна.

24 (двадесет и четири) броя таблетки в блистер от прозрачно, безцветно PVC/PVDC/Al фолио. По 1 (един) блистер, заедно с листовка в картонена кутия.

Притежател на разрешението за употреба

Актавис ЕАД

Ул. «Атанас Дуков» №29

1407 София, България

Производител

Балканфарма-Дупница АД

Ул. „Самоковско шосе”

гр. Дупница, България

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

Актавис ЕАД

Ул. «Атанас Дуков» №29

1407 София, България

Тел. 02 9 321 762

Дата на последно одобрение на листовката – Март 2009

