

ЛИСТОВКА ЗА ПАЦИЕНТА

ОДОБРено
дат. 18/17.06.09

Моля, обърнете внимание, че лекарят може да е предписал Пулмикорт за друга употреба и/или дозировка от описаните по-долу. Винаги трябва да се следват предписанията на лекаря.

Pulmicort 0.25 mg/mL Nebuliser Suspension

Пулмикорт 0.25 mg/mL Суспензия за пулверизиране

Какво съдържа Пулмикорт?

Лекарствено вещество

Една доза (2 mL) съдържа 0.5 mg будезонид (budesonide).

Помощни вещества

Динатриев едетат, натриев хлорид, полисорбат 80, безводна лимонена киселина, натриев цитрат и вода за инжекции.

Помощните вещества са прибавени, за да направят възможно производството на суспензията.

Кой е произвел вашето лекарство?

Притежател на разрешението за употреба:

AstraZeneca AB, S-151 85 Södertälje, Швеция

Производители:

AstraZeneca AB, S-151 85 Södertälje, Швеция

Corden Pharma GmbH, Otto-Hahn-Strasse, 68723 Plankstadt, Германия

Как действа Пулмикорт?

Пулмикорт облекчава и предотвратява възпалението на дихателните пътища при астма.

Пулмикорт е предназначен за редовна употреба и не дава бързо облекчение при остри астматични пристъпи.

Може да са нужни няколко седмици до настъпване на пълния ефект от лечението.

За какво се използва Пулмикорт?

Пулмикорт се използва при регулярното лечение на астма.

Кога не трябва да се използва Пулмикорт?

Вие не трябва да използвате Пулмикорт ако сте свръхчувствителни към будезонид или някоя от другите съставки.

Какво трябва да знаете преди и по време на използването на Пулмикорт



Ако Вие преминавате от кортизонови таблетки на Пулмикорт, в някои случаи е възможно възстановяване на вашите предходни алергични симптоми като хрема и екзема. Също така може да се чувствате уморени, да имате главоболие, мускулни и ставни болки, а понякога гадене и повръщане. Това се дължи на пониженото общо количество кортизон в тялото, когато заболяването се лекува локално в белите дробове. Тези симптоми изчезват скоро в процеса на лечението.

Важно е да кажете на лекаря ако имате нарушенна функция на черния дроб.

След всяко приложение трябва да изплаквате устата си с вода, за да се понизи риска от развитието на гъбична инфекция на устата и гърлото.

Ако астмата ви се влоши трябва да се свържете с лекаря си. Това може да означава, че е нужна промяна в дозировката или е необходимо друго лечение.

При остръ астматичен пристъп трябва да използвате вашето бързодействащо противоастматично лекарство.

Бременност

Опитът с лекарството по време на бременност показва, че няма повишен риск от малформации, но обсъдете използването на Пулмикорт с вашия лекар, тъй като бременността може да промени тежестта на астмата, което да наложи адаптиране на терапията.

Кърмене

Не е известно дали будезонид преминава в кърмата. Следователно трябва да говорите с лекаря си преди да ползвате Пулмикорт по време на кърмене.

Шофиране и работа с машини

Пулмикорт не засяга способността за шофиране и работа с машини.

Взаимодействия с други лекарства

Информирайте лекаря си ако едновременно с Пулмикорт приемате и други лекарства. Някои лекарства могат да повлият или да бъдат повлияни при лечение с Пулмикорт, напр. такива, които съдържат кетоконазол или итраконазол (съдържащи се в противогъбични препарати).

Инструкции за дозиране

Вашият лекар предписва правилната доза за Вас.

Броят на приемите варира в зависимост от тежестта на астмата ви.

Вие трябва да използвате Пулмикорт редовно, т.е. всеки ден дори и да нямате симптоми.

Ако забравите да приемете една доза, вземете следващата доза както е обично.

Пулмикорт се приема изцяло при инхалация чрез инхиляращо устройство. Когато вдишвате през мундшука или лицевата маска лекарството следва вдишания въздух надолу по дихателните пътища. Следователно, важно е да се вдишва равномерно и спокойно, когато инхилирате доза, виж Инструкции за употреба.



Какво става ако предозирате лекарството?

Ако Вие приемете еднократно по голяма от предписаната ви доза вероятно няма да усетите някой от страничните ефекти. Въпреки това ако за продължителен период от време (месеци) приемате по-високи дози, има рисък от странични ефекти. Ако смятате, че страдате от страничните ефекти обърнете се към Вашия лекар или към болница.

Странични ефекти

Чести (повече от 1 на 100 души са засегнати): Леко дразнене в гърлото, кашляне, дрезгав глас, гъбична инфекция на устната кухина и гърлото.

Редки (по-малко от 1 на 1000 души са засегнати): уртикариален или друг вид кожен обрив, ангиоедем (оток на лице, устни, език и/или гърло, понякога комбиниран с трудност при дишане и прегълъщане.), тежки алергични реакции, бронхоспазъм (спазъм на мускулатурата на дихателните пътища), кожни насиивания, нервност, беспокойство, депресия и разстройства на поведението.

В някои случаи, когато е използвана лицева маска е докладвано за възпаление на кожата на лицето. За да се избегне това винаги трябва да миете лицето си след употребата на лицева маска, виж инструкции за употреба.

Съхранение и срок на годност

Да се използва преди изтичане срока на годност отпечатан на опаковката.

Съхранявайте всяка еднократна дозова единица в отделен фолиев плик. Чувствително към светлина.

Еднократната дозова единица трябва да се съхранява в изправено положение
Да се съхранява под 30°C.

Еднократната дозова единица в отворена фолиева опаковка трябва да се използва в рамките на 3 месеца. Отворената еднократна дозова единица трябва да се употреби до 12 часа.

Да се съхранява на място, недостъпно за деца.

Тази листовка е изготвена на: 2008-07-30

© AstraZeneca 2009

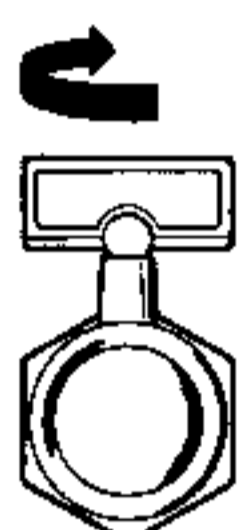
Pulmicort е търговска марка, собственост на AstraZeneca group of companies.



Инструкции за употреба

Пулмикорт суспензия за пулверизиране може да бъде употребявана само в специален инхалатор наречен пулверизатор.

1. Разклатете суспензията преди употреба чрез внимателно обръщане на еднократната дозова единица.
2. Задръжте еднократната дозова единица изправена и я отворете чрез отчупване на крилцето.



3. Изстискайте течността в камерата на пулверизатора.

Еднократната дозова единица е маркирана с линия (Пулмикорт 0.25 mg/mL). Тази линия показва обем от 1 ml, когато еднократната дозова единица се държи с едната страна надолу.

Ако ще бъде използван само 1 ml, изправяйте съдържанието, докато нивото на течността достигне индикаторната линия.

Съхранявайте отворената еднократна доза защитена от светлина. Отворената еднократна дозова единица трябва да се употреби до 12 часа.

Разклатете внимателно еднократната дозова единица преди да се използва останалата течност.

Пулверизатора трябва в началото винаги да съдържа 2 ml. Ако Вие ще инхилярате 1 ml от суспензията на Пулмикорт, трябва да смесите Пулмикорт с разтвор на физиологичен серум (или всеки друг разтвор за пулверизатор, ако е предписан от лекаря Ви).

Когато инхилярате е важно да вдишате спокойно и равномерно през мундшука на пулверизатора. За улеснение на вдишването при деца може да се използва лицева маска.

Изплаквайте устата си с вода след всяка инхалация, за да отстраните всеки остатък от лекарството в устата си.

Ако се използва лицева маска: Убедете се, че маската е прилегнала плътно, докато инхилярате и измийте лицето си след употреба.

Почистване

Почистете камерата и мундшука на пулверизатора или лицевата маска в топла вода използвайки мек детергент след всяка употреба. Изплакнете добре и подсушете.

За допълнителна информация прочетете препоръките на производителя на пулверизатора.

