

PROPRANOLOL SOPHARMA tabl.film. 25 mg

Информация за пациента

*Моля, прочетете внимателно тази листовка преди да започнете лечение. Тя съдържа кратка информация относно Вашето лекарство. Ако не разбирате нещо или имате допълнителни въпроси, обърнете се към Вашия лекуващ лекар. Запазете я, защото може да се наложи да я прочетете отново. Това лекарство е предписано лично на Вас и не трябва да го давате на други. То може да им навреди, дори ако симптомите им са същите като Вашите.*

**PROPRANOLOL SOPHARMA**  
**ПРОПРАНОЛОЛ СОФАРМА**  
филмирани таблетки 25 mg

**КАКВО СЪДЪРЖА ПРОПРАНОЛОЛ СОФАРМА?**

Всяка филмирана таблетка Пропранолол Софарма съдържа лекарственото вещество Propranolol hydrochloride 25 mg.

*Помощни вещества:* лактоза монохидрат, пшенично нишесте, микрокристална целулоза, талк, магнезиев стеарат.

**ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА И ОПАКОВКА**

Филмирани таблетки по 25 mg, по 30 или 50 броя в опаковка (3 или 5 блистера в кутия).

**ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА**

Софарма АД

София 1220, ул. "Илиенско шосе" 16, България

**ПРОИЗВОДИТЕЛ**

НИХФИ АД

София 1797, бул. "Кл. Охридски" 3, България

**КАКВО ДЕЙСТВИЕ ПРИТЕЖАВА ПРОПРАНОЛОЛ СОФАРМА?**

Пропранолол е лекарствен продукт от групата на т.н. бета-блокери. Той понижава кръвното налягане (антихипертензивно действие), нормализира нарушенията на сърдечния ритъм (антиаритмично действие), подобрява снабдяването на сърдечния мускул с кислород (антистенокардно действие).

**ЗА КАКВО СЕ ИЗПОЛЗВА ПРОПРАНОЛОЛ СОФАРМА?**

**За лечение на:** хипертонична болест самостоятелно или в комбинация с други понижаващи кръвното налягане лекарства (например тиазидни диуретици); стенокардия; инфаркт на миокарда при пациенти преминали острата фаза; нарушения на сърдечния ритъм.

**За облекчаване на симптомите при:** мъчително безпокойство, страх, свързани със заболявания; есенциален тремор (треперене на пръстите на ръцете без ясна причина).

**За профилактика на:** кръвоизливи от горната част на храносмилателния тракт при пациенти с портална хипертензия и варикозни разширения на вените на хранопровода; пристъпи на мигрена.

**Използва се още при:** тиреотоксикоза (повишена функция на щитовидната жлеза) – за краткотрайно лечение на учестения сърдечен ритъм, в допълнение



**PROPRANOLOL SOPHARMA tabl.film. 25 mg**

към основното лечение; хипертрофична субаортна стеноза; феохромоцитом (хормонпродуциращ тумор на надбъбрека) – задължително в комбинация с алфа-адреноблокер.

**КОГА НЕ ТРЯБВА ДА СЕ ИЗПОЛЗВА ПРОПРАНОЛОЛ СОФАРМА?**

*Не трябва да приемате Propranolol Софарма в следните случаи:*

- Свръхчувствителност към лекарственото или някое от помощните вещества на лекарството.
- Заболявания, свързани със затруднение на дишането (bronхиална астма, хронични обструктивни белодробни заболявания);
- Сърдечна недостатъчност (слабост на сърдечния мускул); усложнен остър инфаркт на миокарда; кардиогенен шок; стенокардия (на Prinzmetal); нарушения в проводимостта на сърцето; забавяне на сърдечния ритъм под 50 уд/мин (брадикардия);
- Хипотония (ниско артериално налягане);
- Нарушения на периферната циркулация, вкл. и болест на Рейно.

**ПРЕДПАЗНИ МЕРКИ И ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ**

*Преди да започнете лечение с Propranolol Софарма*

Уведомете лекуващия си лекар, ако имате диабет или сте имали случаи на хипогликемия (рязко понижаване на кръвната захар); тиреотоксикоза; псориазис; алергия или сте имали тежки алергични реакции в миналото; ако Ви предстоят хирургични операции (вкл. и стоматологични).

Пропранолол Софарма не трябва да се използва за лечение на рязко повишено кръвно налягане (хипертонична криза).

Лечението с пропранолол не трябва да се прекъсва рязко. То трябва да става винаги постепенно, в продължение на 7-8 дни, особено при исхемична болест на сърцето, поради риск от стенокарден пристъп или ритъмно нарушение.

При лечение с Propranolol Софарма е необходимо редовно да се проследява пулса, който не трябва да пада под 50-55 уд/мин в състояние на покой. При забавянето му под тази стойност трябва да се обърнете към лекуващия лекар за евентуално коригиране на дозата.

Ако имате диабет е необходимо редовно да следите нивото на кръвната захар, особено в началото на лечението с Propranolol Софарма.

Пропранолол Софарма не трябва да се използва от хора с непоносимост към глутен, тъй като таблетките съдържат пшенично нишесте.

**Бременност и кърмене**

*Уведомете Вашия лекар, ако сте бременна или планирате да забременеете.*

*Преди да започнете да вземате никакви лекарства по време на бременност, непременно се посъветвайте с лекуващия си лекар.*

Безопасността на употребата на това лекарство по време на бременност не е доказана. Поради това Propranolol Софарма може да се прилага при бременни жени само ако лекуващият лекар прецени, че ползата за майката надхвърля потенциалния риск за плода.

Пропранолол Софарма преминава в кърмата. Поради това, ако лекарството е необходимо за майката, кърменето по време на лечението трябва да се преустанови.



**Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини**

Пропранолол Софарма може да предизвика забавяне на двигателните реакции, поради което трябва да се използва с внимание от водачи на превозни средства и оператори на машини.

**Прием на Пропранолол Софарма с алкохол**

Не употребявайте алкохол по време на лечение с Пропранолол Софарма!

**КАКВИ ЛЕКАРСТВА МОГАТ ДА ВЗАИМОДЕЙСТВАТ С ПРОПРАНОЛОЛ СОФАРМА?**

*Моля, уведомете лекуващия си лекар за ВСИЧКИ лекарства, които вземате в момента или сте вземали доскоро, независимо дали са предписани от лекар или са купени без рецепта. Това е важно, защото пропранолол може да промени активността на някои лекарства или обратно, някои лекарства може да променят ефектите на Пропранолол Софарма.*

**Лекарства, които променят ефекта на Пропранолол Софарма**

- Ако приемате лекарства за понижаване на кръвното налягане като каптоприл, лизиноприл, верапамил, дилтиазем, или лекарства за нормализиране на сърдечния ритъм като дизопирамид, хинидин, прокаинамид, амиодарон, непременно трябва да уведомите Вашия лекуващ лекар преди започване на лечение с Пропранолол Софарма.
- Ако по време на лечение с Пропранолол Софарма Ви се налага да употребявате нестероидни противовъзпалителни средства (лекарства за лечение на ревматични или остеоартритни заболявания като ибупрофен, индометацин, флоктафенин) или кортикостероиди, те могат да намалят лечебния ефект на пропранолол.
- Ако сте започнали лечение с Пропранолол Софарма и същевременно приемате лекарства за лечение на сърдечна недостатъчност като дигоксин, е възможно по-изразено забавяне на сърдечния ритъм (брадикардия). При забавяне на пулса под 60 уд/мин незабавно уведомете лекуващия лекар.
- Антидепресанти и невролептици (амитриптилин, имипрамин, хлорпромазин) могат да усилят антихипертензивния ефект на Пропранолол Софарма и да доведат до понижаване на кръвното налягане при рязко изправяне. Халоперидол може да предизвика рязко понижаване на кръвното налягане при едновременно лечение с Пропранолол Софарма.
- Ако използвате лекарство за лечение на повишена киселинност в стомаха, което съдържа алуминиев хидроокис, трябва да вземате Пропранолол Софарма най-малко 2 часа преди или след приема на това лекарство. Ако вземете двете лекарства едновременно се намалява усвояването на пропранолол от организма и съответно неговия ефект.

**Лекарства, които променят ефектите си при едновременно приложение с пропранолол**

- При едновременна употреба с инсулин или метформин може да се наложи коригиране на дозата на антидиабетичните средства след консултация с лекар.



**PROPRANOLOL SOPHARMA tabl.film. 25 mg**

- Ако Ви предстои рентгеново изследване с йодсъдържащи контрастни вещества трябва да уведомите лекаря, че приемате пропранолол, поради риск от поява на алергични реакции.
- Ерготамин – едновременното приложение с пропранолол може да засили спазъма на периферните кръвоносни съдове.

**НАЧИН НА ПРИЛОЖЕНИЕ И ДОЗИРОВКА**

*Дозата и продължителността на лечение се определят от лекуващия Ви лекар. Важно е да вземате лекарството така, както лекарят Ви го е предписал. Не трябва да променяте дозите или да преустановявате лечението, без да се консултирате преди това с лекаря, дори ако се чувствате добре. Старайте се да вземате лекарството по едно и също време на деня.*

Спазвайте точно предписанията на лекуващия лекар. Лечението с Пропранолол Софарма обикновено започва с ниски дози, които се повишават постепенно, през седмични интервали.

**Възрастни**

Предписаните дози може да варират от 50 mg до 325 mg дневно, в зависимост от заболяването и индивидуалната поносимост на всеки болен.

**Деца**

Обичайната дневна доза е средно между 2-4 mg/kg т.м., разделена на 2 приема. При лечение на хипертония се започва с дозировка 1 mg/kg т.м. дневно.

**Прекъсване на лечението**

Не прекъсвайте лечението без консултация с лекар!

Прекратяването на лечението с Пропранолол Софарма трябва да става винаги постепенно, в продължение на 7-14 дни.

Ако имате чувството, че ефектът на лекарството е много силен или твърде слаб, консултирайте се с лекуващия си лекар.

**Ако вземете повече таблетки, отколкото трябва**

Ако сте взели доза, по-голяма от предписаната, може да почувствате умора, понижение на кръвното налягане, забавяне на сърдечния пулс, виене на свят. Посъветвайте се незабавно с лекуващия си лекар.

**Ако пропуснете поредната доза Пропранолол Софарма**

Ако пропуснете една доза, вземете я колкото е възможно по-скоро. Ако почти е станало време за следващата доза, вземете я както обикновено. Не вземайте двойна доза, за да компенсирате забравената. Продължете да вземате лекарството, както Ви е предписано.

**НЕЖЕЛАНИ ЛЕКАРСТВЕНИ РЕАКЦИИ**

*Както всички лекарства, Пропранолол Софарма може да има нежелани ефекти. Те обаче не се наблюдават при всички пациенти, така че Вие можете да не получите никаква реакция.*

Нежеланите лекарствени реакции на Пропранолол Софарма са предимно временни. Те могат да бъдат избегнати при постепенно достигане на необходимата доза.

Съобщете на лекуващия лекар, ако почувствате: забавяне на пулса (под 50 -55 уд/мин), повдигане, повръщане, слабост, виене на свят, главоболие (могат да бъдат свързани с понижаване на кръвното налягане), затруднено дишане,



**PROPRANOLOL SOPHARMA tabl.film. 25 mg**

безсъние, нарушение на съня, кошмари, студени крайници, понижение на кръвната захар при диабетно болни, влошаване на псориазис, кожни реакции.

*При поява на нежелани ефекти, включително и такива, които не са споменати в тази листовка, информирайте лекуващия си лекар.*

**СЪХРАНЕНИЕ**

При температура под 25<sup>1</sup>С.

Съхранявайте таблетките в оригиналната опаковка!

Съхранявайте таблетките на сигурно място, където децата не могат да ги видят и достигнат.

**СРОК НА ГОДНОСТ**

2 години

Лекарството не трябва да се използва след изтичане срока на годност, отбелязан на опаковката.

**НАЧИН НА ОТПУСКАНЕ**

По лекарско предписание.

Тази листовка е редактирана за последен път на 11.05.2005 г

