

ИАЛ
ОДОБРЕНО!
ДАТА 28.06.05

Преди употреба прочетете внимателно написаното в листовката

ЛИСТОВКА ЗА ПАЦИЕНТА

ALGOZONE® АЛГОЗОН®

АЛГОЗОН® е лекарствен продукт за лечение на висока телесна температура и лека до средно тежка болка

● СЪСТАВ

Всяка таблетка АЛГОЗОН® съдържа като лекарствено вещество 500 мг metamizole sodium.

● ФАРМАЦЕВТИЧНА ФОРМА

Таблетки

● ФАРМАКОТЕРАПЕВТИЧНА ГРУПА

Други аналгетици и антипиретици

● ЗА КАКВО СЕ ИЗПОЛЗВА АЛГОЗОН®

1. При висока телесна температура неповлияваща се от други лекарства или при непоносимост към други температуропонижаващи лекарствени продукти.

2. Болка

АЛГОЗОН® се прилага за лечение на лека до средно тежка остра и обострена хронична болка при: ревматоиден артрит, главоболие, зъббол, травми, дисменорея, болка след хирургична интервенция.

ВНИМАНИЕ!

● КОГА НЕ ТРЯБВА ДА СЕ ВЗЕМА АЛГОЗОН®

Това лекарство не трябва да се приема при следните случаи:

- заболявания на кръвотворната система
- заболявания на костния мозък
- свръхчувствителност към metamizole sodium и пиразолонови производни
- алергични реакции към аспирин или други противовъзпалителни лекарствени продукти
- ринити, уртикария, астма
- порфирия (генетично заболяване)
- генетичен дефицит на глюкозо-6-фосфат дехидрогеназа
- бременност и кърмене
- деца под 15 годишна възраст

ПРИ СЪМНЕНИЕ ВИНАГИ ПИТАЙТЕ ВАШИЯТ ЛЕКАР ИЛИ ФАРМАЦЕВТ ЗА СЪВЕТ.



● СПЕЦИАЛНО ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

АЛГОЗОН® трябва да се прилага с внимание при следните случаи:

1. Стомашичревни заболявания (разязяване, кървене, перфорация)
2. Бъбречна недостатъчност
3. Хипертония
4. Задръжка на течности и оток
5. Чернодробна недостатъчност
6. Инфекциозни заболявания
7. Едновременно използване с хлорпромазин

При по-продължителна употреба да се контролира кръвната картина и диференциалното броене на левкоцитите.

В случай на предозиране веднага се обърнете към лекар.

● ВЗАИМОДЕЙСТВИЯ С ДРУГИ ЛЕКАРСТВА ИЛИ ДРУГИ ФОРМИ НА ВЗАИМОДЕЙСТВИЯ

1. Плазмените нива на циклоспорин са намалени при едновременно приложение с АЛГОЗОН®.

2. АЛГОЗОН® може да намали изльчването на натрий и антихипертензивните ефекти на ACE инхибитори (лекарства за хипертония – Каптоприл, Еналаприл).

3. АЛГОЗОН® може да повиши плазмените концентрации на литий и да предизвика повищена токсичност.

4. При едновременно приложение с кумаринови антикоагуланти може да се наблюдава удължаване времето на кървене.

5. Трицикличните антидепресанти, оралните контрацептиви и алопуринол потенцират ефектите на АЛГОЗОН® поради забавяне на биотрансформацията.

6. Алкохолът потенцира аналгетичния ефект на АЛГОЗОН®.

7. Хлорамфениколът и други миелотоксични препарати увеличават риска от хематотоксични ефекти.

За да се избегнат възможни взаимодействия между няколко лекарствени продукта, винаги информирайте вашият лекар или фармацевт когато приемате и други лекарства.

● БРЕМЕННОСТ И КЪРМЕНЕ

Не се препоръчва употребата на АЛГОЗОН® по време на бременност и кърмене.

ПО ВРЕМЕ НА БРЕМЕННОСТ И КЪРМЕНЕ ВИНАГИ СЕ СЪВЕТВАЙТЕ САГЕНЦИ ПО ЛЕКАРСТВА ВАШИЯ ЛЕКАР ИЛИ ФАРМАЦЕВТ ПРЕДИ ДА ПРИЕМАТЕ МЕДИЦИНСКИ ПРОДУКТ



КАК ТРЯБВА ДА СЕ ПРИЕМА АЛГОЗОН®.

● НАЧИН И ПЪТ НА ПРИЛОЖЕНИЕ

Перорално

● ДОЗИРАНЕ

4.2.1. Възрастни

Препоръчва се по 1 таблетка 1 – 3 пъти дневно с чаша вода. Максималната дневна доза е 3 грама.

При пациенти с остра бъбречна недостатъчност дозата на АЛГОЗОН® трябва да се намали.

4.2.2. Деца над 15 годишна възраст

Препоръчваната доза е 250 мг 2 – 3 пъти дневно.

АЛГОЗОН® трябва да се прилага за възможно най-кратък период от време. Ако до 3 дни симптомите на повищена телесна температура не отзвучат или се налага използването му като аналгетик за повече от 5 - 7 дни, се налага консултация с лекар.

НЕЖЕЛАНИ ЕФЕКТИ

1. Свръхчувствителност – анафилактичен шок;
2. Хематологични – хемолитична анемия, апластична анемия; агранулоцитоза, левкопения, тромбоцитопения (намален брой левкоцити и тромбоцити);
3. Бъбречно-полови – олигурия (намаляване на количеството на урината), протеинурия (белтък в урината), интерстициални нефрити;
4. Дерматологични – уртикария, обриви и сърбеж, токсична епидермална некролиза, пемфигус вулгарис, диафорезис (повишено изпотяване);
5. Респираторни – бронхоспазъм;
6. Стомашиочревни – гадене, повръщане;
7. При приемане във високи дози може да предизвика отпуснатост, замаяност и главоболие, което може да повлияе неблагоприятно вниманието и да наруши реакциите при неочеквани ситуации.

НЕ СЕ КОЛЕБАЙТЕ ДА ПИТАТЕ ВАШИЯТ ЛЕКАР ИЛИ ФАРМАЦЕВТ ЗА СЪВЕТ. ИНФОРМИРАЙТЕ ГИ ЗА ВСЕКИ НЕЖЕЛАН ИЛИ НЕПРИЯТЕН ЕФЕКТ, КОЙТО СТЕ ЗАБЕЛЯЗАЛИ И НЕ Е ОТБЕЛЯЗАН В ТАЗИ ЛИСТОВКА.

СЪХРАНЕНИЕ

- НЕ ИЗПОЛЗВАЙТЕ ПРОДУКТА СЛЕД ДАТАТА ПОСОЧЕНА НА ВЪНШНАТА ОПАКОВКА**

Срок на годност 3 години.

● СПЕЦИАЛНО ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ ПРИ СЪХРАНЕНИЕ

Да се съхранява при температура под 25° С на сухо и защитено от светлина място.



Да се съхранява на място недостъпно за деца.

ПРОИЗВОДИТЕЛ

“Биомеда” ООД

гр. Пловдив ул. Н. Шилева 31

тел. 032/609919

ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

OZONE LABORATORIES LTD

38 Princes Court, 88 Brompton Road, Knightsbridge

London SW 1ES, UK

В тази листовка не е дадена пълната информация за това лекарство. Ако след прочитането и възникнат някакви въпроси или не сте сигурни в нещо, обърнете се към вашия лекар или фармацевт.

ДАТА НА ПОСЛЕДНАТА ПОПРАВКА НА ТЕКСТА: май 2005 г.

