



ИАЛ
ОДОБРЕНО!
ДАТА 17.09.06г.

ATENOLOL SOPHARMA tabl.film 50 mg

Информация за пациента

Моля, прочетете внимателно тази листовка преди да започнете лечение. Тя съдържа кратка информация относно Вашето лекарство. Ако не разбираете 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.

ATENOLOL SOPHARMA АТЕНОЛОЛ СОФАРМА Филмирани таблетки 50 mg

КАКВО СЪДЪРЖА АТЕНОЛОЛ СОФАРМА?

Всяка филмирана таблетка съдържа лекарствено вещество atenolol 50 mg.

Помощни вещества: натриев нишестен гликолат, лактозаmonoхидрат, желатин, пшенично нишесте, талк, магнезиев стеарат, микрокристална целулоза, силициев диоксид, безводен, опадрай II бял.

ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА И ОПАКОВКА

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

ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА И ПРОИЗВОДИТЕЛ СОФАРМА АД

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

КАКВО ПРЕДСТАВЛЯВА АТЕНОЛОЛ СОФАРМА?

Атенолол е лекарствен продукт от групата на т.н. бета-блокери. Той притежава антихипертензивно (понижава артериалното налягане) и антистенокардно действие (намалява нуждите на сърдечния мускул от кислород, забавайки сърдечния ритъм).

ЗА КАКВО СЕ ИЗПОЛЗВА АТЕНОЛОЛ СОФАРМА?

За лечение на хипертония (повишено артериално налягане); стенокардия при физическо усилие или нестабилна стенокардия; остръ миокарден инфаркт при пациенти със стабилно артериално налягане и пулс.

КОГА НЕ ТРЯБВА ДА ИЗПОЛЗВАТЕ АТЕНОЛОЛ СОФАРМА?

Не трябва да използвате атенолол в следните случаи:

- Свръхчувствителност към атенолол или помощните вещества;
- Сърдечна недостатъчност с декомпенсация на хемодинамиката (слабост на сърдечния мускул);
- Сърдечен блок II-ра и III-та степен (нарушена проводимост между предсърдията и камерите на сърцето);
- Синусова брадикардия (забавен пулс под 50 удара/мин.);
- Хипотензия (ниско артериално налягане);



- Тежки нарушения в периферното кръвоснабдяване;
- Синдром на болния синусов възел (нарушения в провеждането от синусовия възел към предсърдието на сърцето);
- Кардиогенен шок;
- Нелекуван хормон-продуциращ тумор на надбъбрека (феохромоцитом);
- Бронхиална астма, хронични обструктивни белодробни заболявания;
- Метаболитна ацидоза (повишена киселинност на кръвта).

ПРЕДИ ДА ЗАПОЧНЕТЕ ЛЕЧЕНИЕ С АТЕНОЛОЛ СОФАРМА

Уведомете лекуващия си лекар, ако имате едно от следните заболявания:

- астма или алергични заболявания;
- ангина на Prinzmetal;
- хронична сърдечна недостатъчност и се лекувате с дигоксин и/или диуретици, нарушение в периферното кръвоснабдяване;
- имате диабет или случаи на рязко понижаване на кръвната захар (хипогликемия), тъй като атенолол може да маскира някои симптоми на хипогликемията и да затруднят точното дозиране на антидиабетните средства;
- тиреотоксикоза (повишена функция на щитовидната жлеза), тъй като атенолол може да замаскира някои прояви на това заболяване (ускорен сърден ритъм);
- псориазис (кожно заболяване);
- бъбречни заболявания;
- предстоящи хирургични операции (вкл. и стоматологични)

Бременност и кърмене

Уведомете Вашия лекар, ако сте бременна или планирате да забременеете. Преди да вземате някакво лекарство по време на бременност, непременно се посъветвайте с лекуващия си лекар.

Приложението на атенолол по време на бременност, особено през I и II триместър, е свързано с повишен рисков от увреждане на плода. Атенолол се прилага по време на бременност само в случаите, когато ползата за майката превишава възможният рисков за плода.

Атенолол Софарма преминава в кърмата, поради което при необходимост от лечение на майката, кърменето трябва да се преустанови.

Влияние върху способността за шофиране и работа с машини

Да се използва с внимание при шофиране и работа с машини поради предизвиканото от атенолол понижаване на артериалното налягане и виене на сърдът, като резултат от това.

Информация за помощните вещества

В състава на таблетката се намира пшенично нишесте, което може да бъде неподходящо за хора с непоносимост към глутен (глутенова ентеропатия).

Атенолол съдържа лактоза като помощно вещество и може да бъде неподходящ за хора с нарушенено усвояване на захари.



**КАКВИ ЛЕКАРСТВА МОЖЕ ДА ВЗАЙМОДЕЙСТВАТ С АТЕНОЛОЛ
СОФАРМА?**

Моля, уведомете лекуващия си лекар за ВСИЧКИ лекарства, които вземате в момента или сте вземали доскоро, независимо дали са предписани от лекар или сте ги купили без рецепт.

Това е важно, защото атенолол може да промени активността на някои лекарства или обратно някои лекарства да променят неговите ефекти.

Неблагоприятни взаимодействия могат да се наблюдават при едновременната употреба на атенолол и редица лекарства. Не приемайте следните лекарства без консултация с лекар по време на лечение с атенолол: антиаритмични лекарства; дигоксин (за лечение на сърдечна недостатъчност); калциеви антагонисти (верапамил, дилтиазем, нифедипин, нимодипин); инсулин и орални антидиабетични продукти (напр. глибенкламид); обезболиващи и противовъзпалителни лекарства (индометацин, ибупрофен); лекарства за лечение на бронхиална астма като салбутамол, изопреналин и др.; резерпин, клонидин, алфа-метилдопа.

ДОЗИРОВКА И НАЧИН НА ПРИЛОЖЕНИЕ

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

Спазвайте точно предписанията на лекуващия лекар. Лечението с Атенолол Софарма обикновено започва с ниски дози, които се повишават постепенно, през седмични интервали. Таблетките се приемат еднократно дневно, с вода.

Възрастни - началната доза е 50 mg един път дневно. При необходимост лекуващият лекар може да повиши дозата до 100 mg дневно.

Не прекъсвайте лечението без консултация с лекар! Прекратяването на лечението с Атенолол 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, забавяне на сърдечния пулс, виене на свят. Посъветвайте се незабавно с лекуващия си лекар в тези случаи.

Ако пропуснете поредната доза Атенолол 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, Атенолол Софарма може да има нежелани ефекти. Те обаче не се наблюдават задължително при всички пациенти, така че Вие можете да не получите никаква реакция.

Нежеланите лекарствени реакции на Атенолол Софарма са предимно преходни. Те могат да бъдат избегнати при постепенно повишаване на дозата.

Съобщете на лекуващия лекар, ако се появят следните симптоми: повдигане, повръщане, слабост, виене на свят, главоболие (могат да бъдат свързани с понижаване на кръвното налягане), затруднено дишане, безсъние, нарушение на съня, копчари, студени крайници, понижение на кръвната захар при диабетно болни, влошаване на псориазис, кожни реакции.

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

СЪХРАНЕНИЕ

На сухо и защищено от светлина място, при температура под 25°C.

Съхранявайте таблетките в оригиналната опаковка.

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

Лекарството не трябва да се използва след датата на изтичане срока на годност, отбелязана върху опаковката.

НАЧИН НА ОТПУСКАНЕ

По лекарско предписание.

Тази листовка е редактирана за последен път на 09.05.2005 г.

