

Листовка за пациента

MIRAPEXIN® 0,25 mg
МИРАПЕКСИН 0,25 mg
Pramipexole



Моля, прочетете внимателно настоящата листовка преди да започнете приемането на това лекарство.

Запазете тази листовка. Може да имате нужда да я прочетете отново.

Ако имате допълнителни въпроси, моля, обърнете се към Вашия лекар или фармацевт.

Това лекарство е предписано специално за Вас и не трябва да го давате на други хора. Това може да им навреди, дори ако имат същите оплаквания като Вас.

Какво съдържа тази листовка:

1. Какво представлява MIRAPEXIN таблетки от 0,25 mg и за какво се използва
2. Какво трябва да знаете преди да използвате MIRAPEXIN
3. Как да взимате MIRAPEXIN
4. Възможни нежелани реакции
5. Как да съхранявате MIRAPEXIN
6. Друга информация

MIRAPEXIN (pramipexole) 0,25 mg таблетки

Лекарственото вещество в MIRAPEXIN е pramipexole /прамипексол/ 0,18 mg (под формата на база, съответстваща на 0,25 mg pramipexole под формата на сол).

Другите съставки са манитол, царевично нишесте, безводен силициев диоксид, повидон и магнезиев стеарат.

Притежател на разрешението за употреба:

Boehringer Ingelheim International GmbH
D-55216 Ingelheim am Rhein
Germany

Производител:

Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG
D-55216 Ingelheim am Rhein
Germany

или

Pfizer Manufacturing Belgium N.V./S.A.
Rijksweg 12, 2870 Puurs
Belgium

КАКВО ПРЕДСТАВЛЯВА МИРАПЕКСИН ТАБЛЕТКИ ОТ 0,25 MG И ЗА КАКВО СЕ ИЗПОЛЗВА

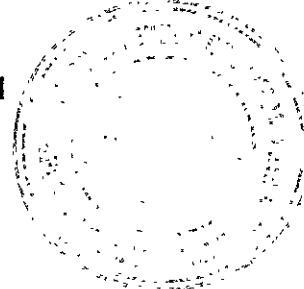
Вашето лекарство се казва MIRAPEXIN 0,25 mg. Всяка таблетка съдържа 0,18 mg pramipexole база (това е еквивалентно на 0,25 mg от солта pramipexole dihydrochloride monohydrate като лекарство вещество).

MIRAPEXIN 0,25 mg се предлага под формата на блистери, поставени в картонена кутия, съдържаща 30 или 100 таблетки.

MIRAPEXIN се отнася към група лекарства, наречени допаминови агонисти, които стимулират допамините рецептори в мозъка.

MIRAPEXIN таблетки от 0,25 mg се взимат от пациентите за лечение на признаците и симптомите на идиопатична Паркинсонова болест, самостоятелно или в комбинация с лекарството леводопа.

КАКВО ТРЯБВА ДА ЗНАЕТЕ ПРЕДИ ДА ИЗПОЛЗВАТЕ MIRAPEXIN



Не трябва да приемате MIRAPEXIN, ако:

- ♦ имате свръхчувствителност (алергия) към лекарственото вещество ргати́рехоле или към някоя от другите съставки на MIRAPEXIN.

Обърнете специално внимание на Вашия лекар:

- ♦ ако сте бременна, планирате да забременеете или кърмите.
- ♦ ако имате намалена бъбречна функция. В този случай вероятно ще Ви е необходима по-ниска доза MIRAPEXIN.
- ♦ ако имате сърдечно заболяване. В този случай е необходимо редовно контролиране на кръвното Ви налягане, особено при започване на лечението.

Бъдете особено внимателни, когато шофирате или работите с машини по време на лечение с MIRAPEXIN. Въздържайте се от шофиране и работа с машини и се свържете с Вашия лекар, ако почувствате прекалена сънливост или дори заспите внезапно.

Препоръчва се редовно да правите очни прегледи и особено, ако се появят проблеми със зрението.

Храна и напитки

MIRAPEXIN може да бъде приеман с или без храна. Трябва да приемате таблетките с вода.

Бременност

Посъветвайте се с Вашия лекар или фармацевт, ако сте бременна или планирате да забременеете. Ефектите на MIRAPEXIN върху бременността и нероденото дете са неизвестни, поради което MIRAPEXIN трябва да се използва по време на бременност, само когато ползата надвишава възможния риск за Вашето неродено дете.

Кърмене

MIRAPEXIN не се препоръчва при кърмене, защото той най-вероятно ще потисне отделянето на кърма и неговите ефекти върху новороденото не са известни. Ако е необходимо лечение с MIRAPEXIN, кърменето трябва да се спре.

Шофиране и работа с машини

MIRAPEXIN може да предизвика халюцинации и сънливост.

MIRAPEXIN може да предизвика прекалена сънливост или внезапно заспиване. Докато тези повтарящи се епизоди и сънливост не изчезнат, трябва да се въздържате да шофирате или да извършвате друга дейност, при която нарушената бдителност може да изложи Вас или околните на риск от сериозни наранявания или смърт (като например работа с машини).

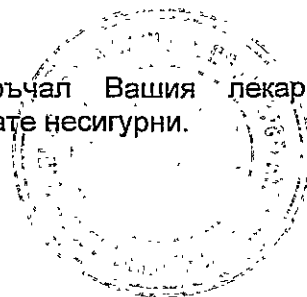
Другите лекарства и MIRAPEXIN

Моля, уведомете Вашия лекар или фармацевт за всички други лекарства, които приемате или сте приемали наскоро— дори лекарствата, които сами сте си купили без рецепта.

Може да е необходимо коригиране на дозата на MIRAPEXIN, ако приемате или наскоро сте приемали други лекарства и по-специално такива, които влияят върху бъбречната функция или се отстраняват през бъбреците (напр. *циметидин*), други лекарства за лечение на Паркинсонова болест (напр. *амантадин*), лекарства, които могат да причинят сънливост или при употреба на алкохол.

КАК ДА ВЗИМАТЕ ВАШЕТО ЛЕКАРСТВО

Винаги приемайте MIRAPEXIN точно както е препоръчал Вашия лекар. Посъветвайте се с Вашия лекар или фармацевт, ако се чувствате несигурни. Погълнете таблетките с чаша вода.



В началото на лечението вероятно ще започнете с около половин таблетка MIRAPEXIN от 0,25 mg (това е приблизително 0,125 mg pramipexole сол) три пъти дневно. Така общата доза за деня става 0,375 mg pramipexole сол. След това дневната доза ще бъде увеличавана постепенно на всеки 5-7 дни, докато се достигне най-подходящата за Вас (поддържаща) доза.

Обичайната поддържаща доза е по две таблетки MIRAPEXIN от 0,25 mg три пъти дневно (т.е. обща дневна доза 1,5 mg pramipexole сол). Поддържащата доза обаче може да варира от таблетка и половина MIRAPEXIN от 0,25 mg (това прави обща дневна доза от 0,375 mg pramipexole сол) до 18 таблетки MIRAPEXIN от 0,25 mg или 4 и половина таблетки MIRAPEXIN от 1 mg (това прави обща дневна доза от 4,5 mg pramipexole сол).

Ако Ви е предписана по-различна поддържаща доза, броят на таблетките, които приемате ще е различен. Погледнете етикета на лекарството, за да се подсетите колко таблетки трябва да вземете. Таблетките за деня трябва да бъдат разделени за три приема.

Ако имате нарушена бъбречна функция, Вашият лекар може да използва по-ниска доза. В този случай вероятно ще вземате само един или два пъти дневно таблетки.

Ако трябва да спрете лекарството, дозата ще бъде намалявана постепенно в продължение на няколко дни. Кажете на Вашия лекар или фармацевт, ако имате усещането, че ефектът на MIRAPEXIN таблетки от 0,25 mg е прекалено силен или прекалено слаб.

Ако приемете повече таблетки, отколкото трябва

Ако случайно приемете твърде много таблетки, трябва да потърсите незабавно медицинска помощ, като се обадите на Вашия лекар или Бърза Помощ (телефон 150) или като отидете до най-близката болница (не шофирайте). Винаги носете със себе си опаковката, независимо дали вътре има таблетки или не.

Ако забравите да вземете Вашите таблетки MIRAPEXIN

Ако забравите да вземете доза, вземете я веднага щом се сетите, но **не приемайте наведнъж повече от една доза.**

Ефекти при спиране на лечението с MIRAPEXIN

Възможна е поява на втрисане, ригидност, ускорена сърдечна дейност и/или нарушение на съзнанието при внезапно спиране на лечението с МИРАПЕКСИН.

ВЪЗМОЖНИ НЕЖЕЛАНИ РЕАКЦИИ

Като всяко лекарство MIRAPEXIN може да има нежелани реакции. Възможни са следните нежелани реакции: гадене, запек, промени в съня или безсъние, задръжка на течности напр. в ръцете и краката (периферен оток), сънливост, внезапно заспиване без предварително усещане за сънливост, халюцинации (ненормални зрителни феномени), прекалено объркване, дискинезии (ненормални неволеви движения), виене на свят, **нарушения в либидото (повишаване или понижаване).** **При пациенти, приемащи MIRAPEXIN, особено във високи дози, се съобщава за проява на патологична склонност към хазарт.**

Ако се появи някоя от тези нежелани реакции и тя не изчезва или Ви тревожи, консултирайте се с Вашия лекар.

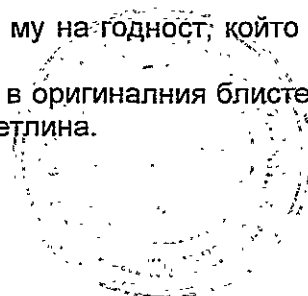
Моля, уведомете Вашия лекар или фармацевт, ако забележите нежелани реакции, различни от споменатите в тази листовка.

КАК ДА СЪХРАНЯВАТЕ MIRAPEXIN

Да се съхранява на места, недостъпни за деца.

Не трябва да използвате продукта след изтичането на срока му на годност, който е отбелязан върху опаковката.

Да се съхранява при температура под 30°C. Да се съхранява в оригиналния блистер и в оригиналната картонена опаковка, за да се предпази от светлина.



ДРУГА ИНФОРМАЦИЯ

За всяка допълнителна информация за този продукт, моля, обърнете се към локалния представител на притежателя на разрешението за употреба.

Дата на последна редакция на листовката:

