

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.

Верапамил Унифарм
Verapamil Unipharm
Филмирани таблетки 40 mg

**КАКВО СЪДЪРЖА ВЕРАПАМИЛ УНИФАРМ?**

Всяка филмирана таблетка съдържа лекарствено вещество verapamil hydrochloride 40 mg.

Помощни вещества: микрокристална целулоза, пшенично нишесте, лактоза монохидрат, натрий карбоксиметил нишесте, повидон, коповидон, колоидален силициев диоксид безводен, магнезиев стеарат, титанов диоксид, талк, макрогол, алкален бутилиран метакрилат съполимер, оцветител Е 104..

ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА И ОПАКОВКА

50 броя филмирани таблетки в блистери по 10 броя, в картонена кутия, заедно с листовка.

КАКВО ПРЕДСТАВЛЯВА ВЕРАПАМИЛ УНИФАРМ?

Верапамил принадлежи към групата лекарства наречени калциеви антагонисти. Той блокира калциевите канали в гладката мускулатура на периферните и коронарните съдове (артерии и артериоли). По този начин се премахва спазъм на коронарните съдове при наличие на такъв: периферните кръвоносни съдове се разширяват, намалява се потребността от кислород в сърдечния мускул. Съпротивлението на периферните съдове намалява. Верапамил понижава артериалното налягане и регулира нарушения сърдечен ритъм.

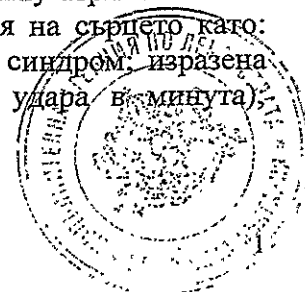
ЗА КАКВО СЕ ИЗПОЛЗВА ВЕРАПАМИЛ УНИФАРМ?

Профилактика и лечение на пристъпите на стенокардия (стабилна и нестабилна стенокардия, вазоспастична стенокардия); профилактика и лечение на ритъмни сърдечни нарушения (с изключение на пациенти с WPW-синдром); лечение на артериална хипертония от различен произход.

КОГА НЕ ТРЯБВА ДА ИЗПОЛЗВАТЕ ВЕРАПАМИЛ УНИФАРМ?

Верапамил Унифарм не трябва да използвате в следните случаи:

Свърхчувствителност към лекарственото вещество верапамил хидрохлорид или някое от помощните вещества; кардиогенен и циркулаторен шок; остър инфаркт на миокарда с усложнения; предсърдно-камерен блок II и III степен или синус-атриален блок (нарушения в провеждането на импулсите в сърцето; заболявания на сърцето като: "синдром на болния синусов възел" или "Wolff-Parkinson-White" синдром; изразена сърдечна недостатъчност; изразена брадикардия (пулс под 50 удара в минута).



изразена хипотензия (систолично налягане под 90 mm Hg); по време на бременност (особено през първите три месеца) и кърмене

ПРЕДИ ДА ЗАПОЧНЕТЕ ЛЕЧЕНИЕ С ВЕРАПАМИЛ УНИФАРМ

Уведомете лекуващия си лекар, ако имате някакво хронично заболяване, ако сте свръхчувствителни към други лекарства или храни или ако вземате други лекарства.

Предпазни мерки и предупреждения

Внимателно лекарско наблюдение се изисква при пациенти с:

Предсърдно-камерен блок I степен (леки възбудно-проводни нарушения), брадикардия (честота на пулса под 50 удара в минута), нарушена чернодробна или бъбречна функция, нарушено нервно-мускулно предаване (мускулна дистрофия на Дюшен).

Бременност и кърмене:

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

Верапамил Унифарм не трябва да се прилага по време на бременност, особено през първите три месеца на бременността.

Поради преминаване в майчиното мляко, приложението на Верапамил Унифарм в периода на кърмене е нежелателно или изисква преустановяване на кърменето за периода на лечение с продукта.

Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини:

Индивидуалните реакции към Верапамил Унифарм е възможно да намалят способността за активно участие в уличното движение и работа с машини, особено в началото на лечението или при увеличаване на дозата, както и при едновременно приемане на алкохол.

Важна информация за помощните вещества на лекарствения продукт:

Този лекарствен продукт съдържа пшенично нишесте, поради което е неподходящ при пациенти с цьолиакия.

Лекарственият продукт съдържа лактоза и може да представлява опасност за хора с лактазна недостатъчност, галактоземия или глюкозен/галактозен синдром на малабсорбция.

КАКВИ ЛЕКАРСТВА МОЖЕ ДА ВЗАИМОДЕЙСТВАТ С ВЕРАПАМИЛ УНИФАРМ?

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 рецепта.

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

Уведомете лекуващия си лекар, ако приемате: бета блокери (лекарства за лечение на хипертония напр. атенолол, пропранолол, метопролол), други лекарства за лечение на хипертония (съдоразширяващи, АСЕ инхибитори, диуретици) или нарушения на сърдечния ритъм (хинидин), дигоксин, литий, теофилин (за лечение на астма) или циметидин (за лечение на язва), карбамазепин, фенитоин или фенобарбитал (лекарства за лечение на епилепсия); рифампицин или циклоспорин (антибиотици).

Не употребявайте алкохол по време на лечението с Верапамил Унифарм!



ДОЗИРОВКА И НАЧИН НА ПРИЛОЖЕНИЕ

Дозата и продължителността на лечение се определят от лекуващия Ви лекар. Важно е лекарството да се прилага така, както лекарят Ви го е предписал.

Дозировките на Верапамил Унифарм за всеки пациент са индивидуални, като лечението започва с най-ниската възможна доза и тя постепенно се повишава.

Верапамил Унифарм филмирани таблетки 40 mg. най-често се предписват на пациенти, при които по-ниски дози могат да бъдат достатъчни за постигане на терапевтичен ефект.

Таблетките се приемат несдъвкани с достатъчно количество течност, най-добре по време или малко след хранене.

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

Ако вземете повече, Верапамил Унифарм отколкото трябва - Ако сте приели доза по-голяма от предписаната, посъветвайте се с лекуващия си лекар.

Ако сте пропуснали да вземете Верапамил Унифарм - Ако пропуснете да вземете една доза, вземете я колкото е възможно по-скоро. Ако почти е станало време за следващата доза, приложете я както обикновено, като пропуснете дозата, която сте забравили. Не прилагайте двойна доза, за да компенсирате забравената. Продължете да прилагате лекарството, както ви е предписано от лекуващия ви лекар.

НЕЖЕЛАНИ ЛЕКАРСТВЕНИ РЕАКЦИИ

Както всички лекарства, Верапамил Унифарм може да има нежелани ефекти. Те обаче не се наблюдават задължително при всички пациенти, така че Вие може да не получите никаква реакция.

Възможните нежелани реакции най-често са запек, рядко гадене, повръщане, много рядко подуване на венците при продължително приложение.

Рядко могат да се наблюдават замаяване, световъртеж, главоболие, зачервяване на лицето, лесна уморяемост, раздразнителност, чувство на мравучкане. Много рядко мускулни и ставни болки, подуване на глезените. Възможни са хипотензия, развитие или влошаване на съществуваща сърдечна недостатъчност, периферен оток. Във високи дози, особено при предразположени пациенти – ритъмни нарушения като, забавяне на пулсовата честота, нарушения в проводимостта.

Рядко са възможни алергични кожни реакции като зачервяване и сърбеж, уртикария, макулопапулозен екзантем, много рядко – пурпура, в единични случаи – ангионевротичен едем и Stevens-Johnson синдром, както и фотодерматит.

В редки случаи е възможно обратимо повишение на чернодробните трансминази и/или на алкалната фосфатаза, вероятно като реакция на свръхчувствителност.

При пациенти в напреднала възраст, при продължително лечение, много рядко при мъже е възможно увеличение на млечните жлези, което изчезва след спиране на лечението.

Ако получите нежелани ефекти, включително и такива, които не са споменати в тази листовка, информирайте лекуващия си лекар.

СЪХРАНЕНИЕ

В оригинална опаковка, на сухо и защитено от светлина място, при температура под 25⁰С.

Съхранявайте лекарството на сигурно място, където децата не могат да го видят и достигнат.

СРОК НА ГОДНОСТ

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



НАЧИН НА ОТПУСКАНЕ

По лекарско предписание.

ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА И ПРОИЗВОДИТЕЛ

УНИФАРМ АД

1797, София, България

ул. "Тр. Станоев" № 3.

Последна редакция на текста: февруари, 2006 г.

Информация за лекаря

Дозировка и начин на приложение

Начин на приложение: перорално

Възрастни

Стабилна стенокардия при възрастни - начална доза 120 mg, разпределена в три приема, поддържаща доза до 120 mg три пъти дневно;

Нестабилна стенокардия при възрастни - дневна доза 240-480 mg, разпределена в 3-4 приема;

При аритмии – 120-240-320 mg, разделени в 3-4 приема;

Артериална хипертония - 80-120-160 mg, три пъти дневно (МДД 480 mg).

При лица с нарушена функция на черния дроб и поради забавена биотрансформация на продукта, се налага коригиране и индивидуализиране на дневната доза, свързано с удължаване на елиминационния полуживот на верапамил. В тези случаи се препоръчва прилагането на доза 30% по-ниска от обичайната.

Деца

Само при лечение на нарушения в сърдечния ритъм.

От 6 - 14 години – 40-120 mg, два до три пъти дневно.

