

ЛИСТОВКА: ИНФОРМАЦИЯ ЗА ПОТРЕБИТЕЛЯ



ATENOLOL SOPHARMA
АТЕНОЛОЛ СОФАРМА
Филмирани таблетки 25 mg
(atenolol)

Прочетете внимателно цялата листовка преди да започнете да приемате това лекарство.

- *Запазете тази листовка. Може да имате нужда да я прочетете отново.*
- *Ако имате някакви допълнителни въпроси, попитайте Вашия лекуващ лекар или фармацевт.*
- *Това лекарство е предписано лично на Вас. Не го претръпвайте на други хора. То може да им навреди, независимо от това, че техните симптоми са същите като Вашите.*
- *Ако някоя от нежеланите лекарствени реакции стане сериозна или забележите други, неописани в тази листовка, моля уведомете Вашия лекар или фармацевт.*

В тази листовка

1. Какво представлява ATENOLOL SOPHARMA и за какво се използва
2. Преди да приемете ATENOLOL SOPHARMA
3. Как да приемате ATENOLOL SOPHARMA
4. Възможни нежелани реакции
5. Съхранение на ATENOLOL SOPHARMA
6. Допълнителна информация

1. КАКВО ПРЕДСТАВЛЯВА ATENOLOL SOPHARMA И ЗА КАКВО СЕ ИЗПОЛЗВА

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

Използва се за лечение на хипертония (повишено артериално налягане); стенокардия при физическо усилие или нестабилна стенокардия; остър миокарден инфаркт при пациенти със стабилно артериално налягане и пулс.

2. ПРЕДИ ДА ПРИЕТЕ ATENOLOL SOPHARMA

Не приемайте ATENOLOL SOPHARMA ако имате:

- 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).

Обърнете специално внимание при лечението с ATENOLOL SOPHARMA

- Ако страдате от астма или алергични заболявания;
- Ако имате ангина на Prinzmetal;
- Ако имате хронична сърдечна недостатъчност и се лекувате с дигоксин и/или диуретици, нарушение в периферното кръвоснабдяване;
- Ако 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;
- Ако страдате от тиреотоксикоза (повишена функция на щитовидната жлеза), тъй като атенолол може да замаскира някои прояви на това заболяване (ускорен сърдечен ритъм);
- Ако имате псориазис (кожно заболяване);
- Ако страдате от бъбречно заболяване;
- При предстоящи хирургични операции (вкл. и стоматологични)

Прием на други лекарства

Моля, информирайте Вашия лекар или фармацевт ако приемате или наскоро сте приемали други лекарства, включително и такива, отпускани без рецепта.

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 подукти (напр. глибенкламид); обезболяващи и противовъзпалителни лекарства (индометацин, ибупрофен); лекарства за лечение на бронхиална астма като салбутамол, изопреналин и др.; резерпин, клонидин, алфа-метилдопа.

Употреба на ATENOLOL SOPHARMA с храни или напитки

Таблетките се приемат с вода.

Бременност и кърмене

Посъветвайте се с Вашия лекар или фармацевт преди употребата на което и да е лекарство.



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

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

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 свят, като резултат от това.

Важна информация относно някои от съставките на ATENOLOL SOPHARMA

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 нарушено усвояване на захари

3. КАК ДА ПРИЕМАТЕ ATENOLOL SOPHARMA

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. Опитайте 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 25 mg 1-2 пъти 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.

4. ВЪЗМОЖНИ НЕЖЕЛАНИ РЕАКЦИИ

Както всички лекарства, ATENOLOL SOPHARMA може да има нежелани реакции. Те обаче не се наблюдават 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, кошмари, студени крайници, понижаване на кръвната захар при диабетно болни, влошаване на псориазис, кожни реакции

Ако някоя от нежеланите лекарствени реакции стане сериозна, или забележите други, неописани в тази листовка моля уведомете Вашия лекар или фармацевт.

5. СЪХРАНЕНИЕ НА ATENOLOL SOPHARMA

На защитено от светлина място, при температура под 25°C.

Да се съхранява в оригиналната опаковка.

Съхранявайте на място, недостъпно за деца.

Не използвайте ATENOLOL SOPHARMA след срока на годност, отбелязан върху опаковката.

6. ДОПЪЛНИТЕЛНА ИНФОРМАЦИЯ

Какво съдържа ATENOLOL SOPHARMA

Всяка таблетка ATENOLOL SOPHARMA съдържа активна съставка atenolol 25 mg.

Другите съставки са: лактоза монохидрат, пшенично нишесте, микрокристална целулоза, натрий нишесте гликолат, желатин, талк, колоиден силициев диоксид, безводен, магнезиев стеарат, опадрай II жълт 33 G22704.

Как изглежда ATENOLOL SOPHARMA и какво съдържа опаковката

Двойно-изпъкнали филм-таблетки с правилна кръгла форма, диаметър- 6 mm, цвят – жълт, без мирис.

Първична опаковка

10 филмирани таблетки от 25 mg в блистер от PVC/ алуминиево фолио.

Вторична опаковка

По 3 блистера в картонена кутия, заедно с листовка.

Притежател на разрешението за употреба и производител

СОФАРМА АД

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

Дата на последно одобрение на листовката

Декември, 2006

