

ЛИСТОВКА: ИНФОРМАЦИЯ ЗА ПОТРЕБИТЕЛЯ
LOKREN® 20 mg, tablets
ЛОКРЕН 20 mg, таблетки
бетаксолोलов хидрохлорид (betaxolol hydrochloride)

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

- Запазете тази листовка. Може да се наложи да я прочетете отново.
- Ако имате някакви допълнителни въпроси, попитайте Вашия лекар или фармацевт.
- Това лекарство е предписано лично на Вас. Не го преотстъпвайте 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 нежелани реакции, моля уведомете Вашия лекар или фармацевт.

В тази листовка:

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

ИЗДАВНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВАТА	
11-472721.04.09.0.	
9 / 11.12.07	

1. КАКВО ПРЕДСТАВЛЯВА ЛОКРЕН И ЗА КАКВО СЕ ИЗПОЛЗВА

Локрен спада към фармакотерапевтичния клас бета блокери, анти-стенокарден и анти-хипертензивен лекарствен продукт.

Този лекарствен продукт е бета-блокери. Локрен понижава кръвното налягане, забавя сърдечния ритъм и намалява консумацията на кислород на сърдечния мускул.

Предназначен е за лечение на :

- Хипертония (високо кръвно налягане);
- профилактика на стенокардия при усилие

2. ПРЕДИ ДА ПРИЕТЕТЕ ЛОКРЕН

Не приемайте Локрен

- ако сте алергични (свърхчувствителни) към активното вещество или към някоя от останалите съставки на Локрен
- при следните случаи :
 - сърдечна недостатъчност, неконтролирана с лечение;
 - брадикардия (пулс под 40-50 удара на минута);
 - нарушения в сърдечната проводимост;
 - тежки периферни артериални заболявания,
 - хипотония (ниско артериално кръвно налягане);
 - известна свърхчувствителност спрямо бетаксолол;
 - някои тежки форми на астма и хронична обструктивна белодробна болест
 - тежки форми на Prinzmetal- стенокардия
 - и синдром на Reunaud
 - в комбинация с флоктафенин (лекарствен продукт за лечение на болка) и със султоприд;

Този лекарствен продукт не се препоръчва в комбинация с амиодарон, бепридил, дилтиазем, верапамил (лекарства за сърце), както и по време на кърмене.



Обърнете специално внимание при употребата на Локрен

НИКОГА НЕ ПРЕКЪСВАЙТЕ ЛЕЧЕНИЕТО ВНЕЗАПНО ОСВЕН АКО НЕ Е ПО ЛЕКАРСКО ПРЕДПИСАНИЕ.

Ако сте бременна или кърмите, или страдате от диабет, бъбречна недостатъчност или псориазис, или сте имате алергии, трябва незабавно да информирате Вашия лекар.

Ако Ви предстои операция, трябва да информирате анестезиологът, че взимате това лекарство.

Спортистите трябва да бъдат информирани, че този лекарствен продукт съдържа активно вещество, което може да даде положителен резултат при антидопингов контрол.

Прием на други лекарства

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

ЗА ДА СЕ ИЗБЕГНАТ ВСЯКАКВИ ВЪЗМОЖНИ ВЗАИМОДЕЙСТВИЯ ПРИ УПОТРЕБАТА НА РАЗЛИЧНИ ЛЕКАРСТВЕНИ ПРОДУКТИ, по-специално амиодарон, флоктафенин, султоприд, бепридил, дилтиазем и верапамил, И ЗА ВСИЧКИ ОСТАНАЛИ ЛЕКАРСТВЕНИ ПРОДУКТИ, КОИТО ИЗПОЛЗВАТЕ ТРЯБВА РЕДОВНО ДА ИНФОРМИРАТЕ ВАШИЯ ЛЕКАР ИЛИ ФАРМАЦЕВТ.

Бременност и кърмене

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

Информирайте Вашия лекар, ако сте бременна.
Не се препоръчва кърменето по време на лечение.

Шофиране и работа с машини

Не са проведени изследвания за влиянието на бетаксолон върху шофирането. При шофиране и работа с машини трябва да се има в предвид появата на умора и виене на свят.

Важна информация относно някои от съставките на Локрен

Поради съдържанието на лактоза, този лекарствен продукт е противопоказан в случай на конгенитална галактоземия, глюкозо/галактазна малабсорбция или синдром на лактазна недостатъчност (редки метаболитни нарушения).

3. КАК ДА ПРИЕМАТЕ ЛОКРЕН

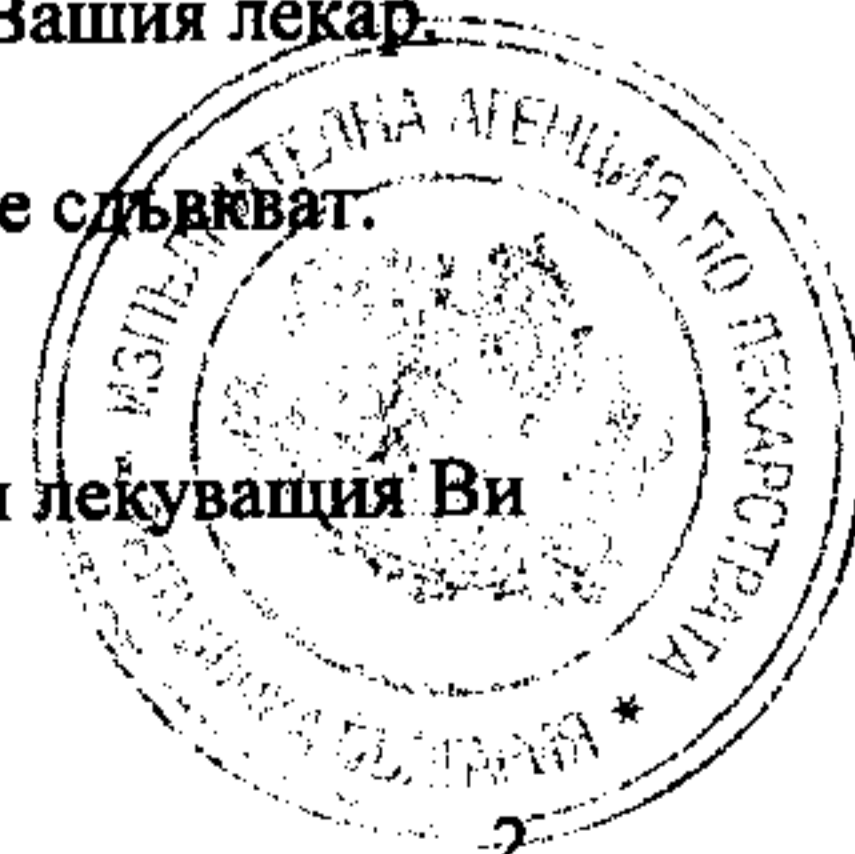
Винаги приемайте Локрен точно както Ви е казал Вашият лекар. Ако не сте сигурни в нещо, попитайте Вашия лекар или фармацевт.

Дозировката варира от 10 mg до 40 mg веднъж дневно според предписаното от Вашия лекар.

Таблетките са предназначени за перорална употреба, поглъщат се цели, без да се сдъвкват.

Ако сте приели повече от необходимата доза Локрен

В случай на случайно предозиране, не се колебайте да се обърнете за съвет към лекуващия Ви лекар.



Ако сте пропуснали да приемете Локрен
При съмнение се консултирайте с Вашия лекар.

4. ВЪЗМОЖНИ НЕЖЕЛАНИ РЕАКЦИИ

Както всички лекарства, Локрен може да предизвика нежелани реакции, въпреки че не всеки ги получава.

Най-често наблюдаваните са:

- лесна уморяемост,
- студени крайници,
- забавен пулс
- стомашно-чревни разстройства (стомашна болка, гадене, повръщане),
- импотентност,
- безсъние

По-рядко срещани са:

- нарушения в проводимостта,
- сърдечна недостатъчност,
- понижаване на кръвното налягане,
- дихателни нарушения,
- хипогликемия,
- синдром на Рейно (болезнени епизоди с почервяване/посиняване на долните крайници),
- влошаване на съществуваща преди това "claudicatio intermittens" (болка при ходене, свързана със заболяване на артериите на крака),
- различни кожни прояви, включително влошаване на псориазис, сухота на очите, кошмари.

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

5. КАК ДА СЪХРАНЯВАТЕ ЛОКРЕН

Не използвайте Локрен след срока на годност отбелязан върху картонената опаковка.
Да се съхранява на място недостъпно за деца.

Да се съхранява при температура под 25°C

6. ДОПЪЛНИТЕЛНА ИНФОРМАЦИЯ

Какво съдържа Локрен

- Активното вещество е: бетаксоллов хидрохлорид 20 mg (betaxolol hydrochloride)
- Другите съставки са: лактоза, натрий-глюколат нишесте, микрокристална целулоза, анхидрид на колоидален силициев двуокис, магнезиев стеарат, хипромелоза, макрогол 400, титаниев диоксид.

Как изглежда Локрен и какво съдържа опаковката

Локрен са делими филмирани таблетки.

Една опаковка съдържа 28 делими филмирани таблетки.



Притежател на разрешението за употреба
Санофи-Авентис България ЕООД,
София 1303, Бул. Ал. Стамболийски 103
България

Производител
Sanofi Winthrop Industrie
30-36 avenue Gustave Eiffel
37000 Tours
Франция

Дата на последна редакция на листовката
Април 2009

