



CHLORPHADON® tablets

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.

CHLORPHADON®

ХЛОФАДОН®

Таблетки

КАКВО СЪДЪРЖА ХЛОФАДОН®?

Всяка таблетка съдържа лекарствени вещества clonidine hydrochloride 0,150 mg и chlorthalidone 20 mg.

Помощни вещества: лактоза монохидрат, калциум хидроген фосфат, пшенично нишесте, повидон, талк, магнезиев стеарат, колоидален силициев диоксид.

ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА И ОПАКОВКА

10 таблетки в блистер от PVC/алуминиево фолио, по 5 блистера в картонена кутия заедно с листовка с указания за употреба.

ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА И ПРОИЗВОДИТЕЛ СОФАРМА АД

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

КАКВО ПРЕДСТАВЛЯВА ХЛОФАДОН®?

Хлофадон® е комбинация на клонидин (продукт понижаващ артериалното налягане) с хлорталидон (обезводняващо лекарство). Клонидинът понижава артериалното налягане, сърдечната честота и разширява кръвоносните съдове. Хлорталидонът притежава продължителен обезводняващ ефект. Взаимодействието на двете съставки води до по-силен и продължителен понижаващ артериалното налягане ефект.

ЗА КАКВО СЕ ИЗПОЛЗВА ХЛОФАДОН®?

Хлофадон® таблетки се използва за лечение на високо артериално налягане.

КОГА НЕ ТРЯБВА ДА ИЗПОЛЗВАТЕ ХЛОФАДОН®?

Не трябва да използвате Хлофадон® таблетки в следните случаи:

♦ Ако сте алергични към лекарствените вещества, други сулфонамиди или някое от помощните вещества;



- ◆ Ако имате сърдечно заболяване, което е свързано с нарушение на сърдечния ритъм и проводимост;
- ◆ При периферен съдов спазъм (болест на Рейно);
- ◆ Ако имате мозъчно-съдово заболяване;
- ◆ Депресия;
- ◆ При понижено съдържание на калий в кръвта;
- ◆ При тежко нарушена бъбречна или чернодробна функция.

ПРЕДИ ДА ЗАПОЧНЕТЕ ЛЕЧЕНИЕ С ХЛОФАДОН®

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

Уведомете Вашия лекар, ако имате сърдечно заболяване, нарушения в мозъчното кръвообращение, бъбречно заболяване.

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.

Ако сте бременна лечение с Хлофадон® се провежда само под лекарски контрол. Съобщете на лекуващия лекар ако кърмите, тъй като съставките на лекарството преминават в кърмата и не се препоръчва приемането на лекарството по време на кърмене.

Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини

При употреба на Хлофадон® е възможно да се появи сънливост, световъртеж, забавяне на реакциите, понижено налягане, които могат да нарушат способността за концентрация на пациентите. При необходимост от лечение с Хлофадон® на водачи на моторни превозни средства и лица работещи с машини се препоръчва прекратяване на дейностите, изискващи повишено внимание и бързина на реакциите.

Информация за помощните вещества

Поради наличие на пшенично нишесте в състава на таблетката, продуктът е неподходящ за хора с непоносимост към глутен (глутенова ентеропатия).

Поради наличието на лактоза в състава на лекарствения продукт, той може да бъде неподходящ при хора с нарушено усвояване на захари (лактазна недостатъчност, галактоземия или глюкозен/галактозин синдром на малабсорбция).

КАКВИ ЛЕКАРСТВА МОГАТ ДА ВЗАИМОДЕЙСТВАТ С ХЛОФАДОН®?

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 Хлофадон® може да промени активността на някои лекарства или обратно, някои лекарства да променят неговите ефекти.



Уведомете лекуващия си лекар, ако приемате:
други лекарства за лечение на сърдечно-съдови заболявания като диуретици (лекарства за отводняване на организма), съдоразширяващи средства, бета-блокери (пропранолол), калциеви антагонисти (верапамил), АСЕ-инхибитори (каптоприл, еналаприл), дигиталисови гликозиди (дигоксин); лекарства повлияващи централната нервна система - антипсихотични средства, антидепресанти, барбитурати, бензодиазепини, сънотворни, литий, антихистаминови средства; противовъзпалителни и антиревматични лекарствени продукти; антидиабетни средства; противоастматични продукти (салбутамол); карбеноксолон (противоязвено лекарство); алопуринол (лекарство за лечение на подагра); тетрациклин (антибиотик).

Не употребявайте алкохол или лекарства, съдържащи алкохол по време на лечение с Хлофадон®.

НАЧИН НА ПРИЛОЖЕНИЕ И ДОЗИРОВКА

Дозата и продължителността на лечението се определят от лекуващия Ви лекар. Важно е лекарството да бъде използвано така, както лекаря 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 се да вземате лекарството по едно и също време всеки ден.

Начин на приложение: таблетките се приемат през устата по време на хранене.

Възрастни: Обикновено началната доза е по 1/2 - 1 таблетка дневно. При необходимост дозата се увеличава постепенно с 1/2- 1 таблетка дневно (до достигане желаните стойности на кръвното налягане), прилагана 2-3 пъти дневно под лекарски контрол.

Поддържащата доза може да бъде по-ниска или равна на началната доза.

Деца: Досега не е доказана ефективността и безопасността на продукта в детска възраст, поради което не се препоръчва употребата му в тази възраст.

Пациенти в напреднала възраст (над 65 г.):

Коригиране на дозата по лекарско предписание се налага само при пациенти с нарушена бъбречна функция.

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

Не прекъсвайте внезапно лечението с Хлофадон®.

Прекратяването на лечението става постепенно в рамките на няколко дни, след консултация с лекуващия Ви лекар.

АКО ВЗЕМЕТЕ ПОВЕЧЕ ХЛОФАДОН®, ОТКОЛКОТО ТРЯБВА

Ако сте приели доза, по-голяма от предписаната, може да почувствате замаяност, сънливост, забавяне на сърдечния ритъм; може да се появят повръщане, нарушение в дишането, гърчове. Незабавно потърсете лекарска помощ!

Ако сте пропуснали прием на Хлофадон®



Ако пропуснете да вземете една доза, вземете я колкото е възможно по-скоро. Ако почти е настъпило време за следващата доза, вземете я както обикновено, като пропуснете дозата, която сте забравили. Не вземайте двойна доза, за да компенсирате забравената. Продължете да взимате лекарството, както Ви е предписано от лекуващия Ви лекар.

НЕЖЕЛАНИ ЛЕКАРСТВЕНИ РЕАКЦИИ

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

Хлофадон® обикновено се понася добре от пациентите. Най-често срещани са сухота в устата, сънливост, безпокойство, виене на свят и запек. Други по-рядко срещани нежелани реакции са: нарушения в ритъма на сърдечната дейност; понижаване на кръвното налягане, периферна вазоконстрикция; повишена възбудимост, главоболие, безсъние, треперене, отпуснатост; депресия, халюцинации, паметови смущения; липса на апетит, гадене, повръщане, възпаление на слюнчените жлези, диария; жълтеница; затруднено уриниране, често уриниране; импотенция; увеличение на млечните жлези у мъже; сърбеж; жълто виждане; обриви, оток, повишена фоточувствителност; възпаление на околоушните жлези, намаление на слъзната и носната секреция.

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

СРОК НА ГОДНОСТ

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

СЪХРАНЕНИЕ

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

Съхранявайте таблетките в оригиналната опаковка.

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

НАЧИН НА ОТПУСКАНЕ

По лекарско предписание.

Тази листовка е редактирана за последен път 22.01 2007 год.

