



ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВАТА
Листовка - Приложение 2
Към РУ №: 1-1321, 21.12.07
Одобрено: 8/20.11.07

DIGOXIN SOPHARMA 0,25 mg tabl.

ЛИСТОВКА: ИНФОРМАЦИЯ ЗА ПОТРЕБИТЕЛЯ

DIGOXIN SOPHARMA 0,25 mg таблетки

ДИГОКСИН СОФАРМА 0,25 mg таблетки

digoxin

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 лекар.
- 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, моля уведомете Вашия лекар.

В тази листовка:

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

1. КАКВО ПРЕДСТАВЛЯВА ДИГОКСИН СОФАРМА И ЗА КАКВО СЕ ИЗПОЛЗВА

ДИГОКСИН СОФАРМА съдържа лекарственото вещество дигоксин. Той е от групата на т.н. сърдечни (дигиталисови) гликозиди. Това са лекарства, които благоприятно повлияват съкратителната функция на сърдечния мускул и коригират нарушенията на сърдечния ритъм.

ДИГОКСИН СОФАРМА се използва за лечение на хронична сърдечна недостатъчност (слабост на сърдечния мускул) и някои нарушения на сърдечния ритъм, предимно ритъмни нарушения на предсърдията (предсърдни тахиаритмии).

2. ПРЕДИ ДА ПРИЕТЕТЕ ДИГОКСИН СОФАРМА

Не използвайте ДИГОКСИН СОФАРМА

- ако сте алергични (свърхчувствителни) към активното вещество дигоксин или към някоя от останалите съставки на лекарството;
- ако сте алергични към други сърдечни гликозиди (напр. дигитоксин);



- ако имате сърдечно заболяване, което е свързано с нарушение на сърдечния ритъм и проводимостта (предсърдно-камерен блок II-III степен, синдром на болния синусов възел, забавен сърдечен ритъм;
- ако сте прекарвали наскоро миокарден инфаркт;
- ако имате информация, че нивото на калий в кръвта Ви е много ниско или нивото на калций е повишено.

Обърнете специално внимание при употребата на ДИГОКСИН СОФАРМА

Уведомете Вашия лекар ако:

- имате друго сърдечно заболяване, освен това, за което Ви се предписва дигоксин;
- бъбречно заболяване или бъбречна недостатъчност;
- заболяване на белия дроб;
- проблеми със щитовидната жлеза;
- Ви предстои електрокардиоверзия (промяна на сърдечния ритъм с електрошок).

Прием на други лекарства

Уведомете лекуващия си лекар ако приемате:

- лекарства за понижаване на високо кръвно налягане като диуретици (отводняващи), калциеви антагонисти (напр. верапамил), бета-блокери (пропранолол, метопролол и др.);
- лекарства за лечение на нарушения на сърдечния ритъм (хинидин, амиодарон или пропафенон);
- антиревматични противовъзпалителни лекарства (индометацин и др.);
- калциеви препарати;
- кортикостероиди;
- антибиотици (тетрациклин, еритромицин, рифампицин, кларитромицин и др.) и такива за лечение на гъбични инфекции (амфотерицин, итраконазол);
- лекарства за лечение на заболявания на стомаха (лекарства, неутрализиращи стомашната киселинност, карбеноксолон);
- алпразолам (лекарство за лечение на неврози);
- паратиреоидни екстракти и витамин D.

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

Прием на ДИГОКСИН СОФАРМА с храни и напитки

Когато се приема по време или след хранене резорбцията на дигоксин се забавя и действието му настъпва по-късно.

Бременност и кърмене

Преди да вземете някакво лекарство по време на бременност, непременно се консултирайте с лекуващия си лекар.

Ако сте бременна, лечение с дигоксин се провежда само под лекарски контрол.

Съобщете на лекуващия лекар, ако кърмите. Въпреки, че активното вещество преминава в кърмата в незначителни количества, лечението с дигоксин трябва да става с повишено внимание.



Шофиране и работа с машини

При лечение с ДИГОКСИН СОФАРМА може да се появи сънливост и нарушение на зрението. Докато не отшумят тези явления, не шофирайте и не извършвайте дейности, изискващи повишено внимание и бързина на реакциите.

3. КАК ДА ПРИЕМАТЕ ДИГОКСИН СОФАРМА

Винаги приемайте ДИГОКСИН СОФАРМА точно както Ви е казал Вашия лекар. Ако не сте сигурни в нещо, попитайте Вашия лекар. Не трябва да промените дозите или да преустановявате лечението, без да се консултирате преди това с лекаря, дори ако се чувствате добре.

Начин на приложение: таблетките се приемат през устата с вода, 1/2 до 1 час преди хранене или с храна, ако лекарството оказва дразнещо действие върху стомашната лигавица.

Дозировката на лекарството се определя от лекуващия Ви лекар.

Ако сте приели повече от необходимата доза ДИГОКСИН СОФАРМА

Ако сте приели доза, по-голяма от предписаната, може да почувствате гадене, замаяност, ускоряване или забавяне на сърдечния ритъм. Може да се появи цветно виждане. Прекратете приема на лекарството и се обърнете незабавно за консултация към лекуващия си лекар или в здравно заведение.

Ако сте пропуснали да приемете ДИГОКСИН СОФАРМА

Не вземайте двойна доза, за да компенсирате пропуснатата. При необходимост се консултирайте с лекуващия лекар.

Ако трябва да спрете приема на ДИГОКСИН СОФАРМА

Продължителността на лечението се определя от лекуващия лекар. Прекратяването на лечението става само след консултация с лекуващия Ви лекар.

Ако имате някакви допълнителни въпроси, свързани с употребата на този продукт, моля, попитайте Вашия лекар или фармацевт.

4. ВЪЗМОЖНИ НЕЖЕЛАНИ РЕАКЦИИ

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

При лечение с ДИГОКСИН СОФАРМА са възможни следните нежелани реакции:

- безапетитие, гадене, повръщане, диария, рядко коремни болки;
- главоболие, отпадналост, безпокойство, треперене на крайниците, нарушение на говора (афазия), депресивни състояния, халюцинации;
- сърбеж, уртикария, обриви се наблюдават много рядко;



- нарушение на зрението с поява на черни или цветни петна в полето на зрението, размазано виждане, жълто виждане;
- нарушение на сърдечния ритъм – екстрасистоли (прескачане на сърцето), ускоряване или забавяне на пулса. При деца ранни симптоми на нежелани лекарствени реакции са забавяне на сърдечната честота под обичайната за възрастта и появата на екстрасистоли;
- гинекомастия при продължително лечение;
- много рядко е възможно намаляване броя на тромбоцитите (вид кръвни клетки).

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

5. СЪХРАНЕНИЕ НА ДИГОКСИН СОФАРМА

Да се съхранява на място, недостъпно за деца.

Да се съхранява под 25°C.

Да се съхранява в оригиналната опаковка, за да се предпази от светлина и влага.

Лекарството не трябва да се използва след датата на изтичане срока на годност, отбелязана върху опаковката. Срокът на годност включва последния ден от посочения месец.

Лекарствата не трябва да се изхвърлят в канализацията или в контейнера за домашни отпадъци. Попитайте Вашия фармацевт как да унищожите ненужните Ви лекарства. Тези мерки ще спомогнат за опазване на околната среда

6. ДОПЪЛНИТЕЛНА ИНФОРМАЦИЯ

Какво съдържа ДИГОКСИН СОФАРМА

Активната съставка е дигоксин 0,25 mg.

Другите съставки са: микрокристална целулоза, царевично нишесте, повидон, магнезиев стеарат, колоидален силициев диоксид.

Как изглежда ДИГОКСИН СОФАРМА и какво съдържа опаковката

Кръгли, плоски, бели таблетки с фасета и делителна черта от едната страна. По 10 таблетки в блистер от PVC/алуминиево фолио; по 2 или 5 блистера, заедно с листовка в картонена кутия.

Притежател на разрешението за употреба и производител

СОФАРМА АД
ул. Илиенско шосе 16
1220 София, България

