

Информационна листовка за пациента

Doltard
Долтард

Лекарствена форма

Таблетки с удължено освобождаване

Количествен и качествен състав

Една таблетка с удължено освобождаване съдържа:

Лекарствено вещество:

Morphine sulphate 10 mg

Помощни вещества:

Магнезиев стеарат 0,375 mg ; Пропилен гликол 0,4 mg ;
Метилхидроксипропилцелулоза 15 2 mg ; Талк 2,8 mg ;
Хидроксиетилцелулоза 9 mg ; Повидон 9 mg ; Метилхидроксиетилцелулоза
10 000 36 mg ; Алкохол 96 % 49 mg ; Пречистена вода 63,4 mg ; Лактоза 83
mg

Фармацевтична група

Силен аналгетик

Да се прилага в случай на:

Силен болка при инфаркт, новообразувания, тежки травми, хирургични интервенции.

Ако лекарят е предписал лекарството за други заболявания, трябва да следват указанията на лекаря.

Да не се използва в случай на:

Хронични белодробни заболявания, остра дихателна недостатъчност, подтискане на централната нервна система, хронична сърдечна недостатъчност, сърдечни аритмии, повишено вътречерепно налягане, травми на главата, мозъчни тумори, делир, гърчови състояния, след операция на жлъчните пътища, остър хирургичен корем, астматичен пристъп.

Свръхчувствителност към лекарственото или някое от помощните вещества.

Предпазни мерки



В случай на хронични бъбречни или чернодробни заболявания и при стари хора трябва да се прилага намалена дозировка на Долтард.

Лекарството трябва да се прилага с внимание при следните случаи: белодробен емфизем, емоционални разстройства и мисли за самоубийство, смущения при уриниране, хипотиреоидизъм, след стомашно-чревни операции.

Откриването на лекарството в урината чрез допинг тест може да доведе до дисквалификация.

Бременност и кърмене

Не се прилага при бременност и кърмене тъй като преминава през плацентата и в кърмата.

Ефект върху способността за шофиране и работа с машини

Не се назначава на шофьори и работещи с машини.

Внимание при употреба с други медикаменти

Ефектите на хипноза и подтискане на дишането се засилват от алкохола, общи анестетици, успокоителни и сънотворни средства, невролептици, антидепресанти, централни миорелаксанти, ненаркотични аналгетици, антиепилептични и антихистаминови лекарства.

Долтард не трябва да се използва едновременно с MAO-инхибитори, или ако такова лечение е прилагано в последните 14 дни.

Ако имате съмнения, консултирайте се с Вашия лекар или фармацевт.

Специални предупреждения

Таблетките с удължено освобождаване трябва да се поглъщат цели, както е описано в сектор „Указания за употреба“.

Дозировка

Дозата и продължителността на лечението се определя от лекуващия лекар.

Възрастни (70 kg): индивидуално

Препоръчителна дозировка: 30-100 mg на 12 часа.

Ако лекаря е предписал различни дозировки, следвайте указанията на лекаря.

Указания за употреба

Вземете таблетките с удължено освобождаване с чаша вода. Таблетките трябва да се поглъщат цели. Таблетките с удължено освобождаване са таблетки, в които лекарственото вещество се освобождава бавно в стомаха и червата. Следователно, те не трябва да се вземат като обикновени таблетки.



Предозиране

Ако сте взели повече от лекарството, което е описано в сектора „дозировка“, съществува риск от предозиране. Предозирането се проявява като подтискане на дишането. При симптоми на предозиране свържете се с Вашия лекар. Покажете му опаковката.

Нежелани реакции

Лекарството причинява главно гадене, повръщане, запек, сънливост, замаяване, еуфория, задръжка на урината, бронхоспазъм и подтискане на дишането, сърдечни аритмии, обриви.

Свържете се с Вашия лекар ако се появят нежелани реакции, които не са описани тук.

Срок на годност

2 години за таблетките в блистерни опаковки

3 години за таблетките в стъклени опаковки с винт

Съхранение

Да се съхранява при температура под 25 °С.

Да се съхранява на място недостъпно за деца.

Да не се използва лекарството след изтичане срока на годност обозначен на опаковката.

Неизползваното количество от лекарството трябва да се върне на фармацевта за унищожаване.

Данни за опаковката

Блистерни опаковки от PVC и алуминиево фолио по 20 таблетки в опаковка.

Стъклени опаковки с винт – по 100 таблетки в опаковка.

Име и адрес на производителя

Nucomed Ddnmark A/S

Langebjerger 1, P.O.Box 88

DK 4000 Roskilde

Дания

