

## ЛИСТОВКА ЗА ПАЦИЕНТА

ЕУРЕСПАЛ<sup>®</sup>, 80 mg таблетки с удължено освобождаване  
Фенспирид хидрохлорид

ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВАТА
Листовка - Приложение 2
КБМ РУ №: К-2480, 15.07.08
Одобрено: 18/03.06.08

Прочетете внимателно цялата листовка преди да започнете да прилагате 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 ЕУРЕСПАЛ 80 mg таблетки с удължено освобождаване и за какво се използва
2. Преди да приемете ЕУРЕСПАЛ 80 mg таблетки с удължено освобождаване
3. Как да приемате ЕУРЕСПАЛ 80 mg таблетки с удължено освобождаване
4. Възможни нежелани реакции
5. Как да съхранявате ЕУРЕСПАЛ 80 mg таблетки с удължено освобождаване
6. Допълнителна информация

### 1. КАКВО ПРЕДСТАВЛЯВА ЕУРЕСПАЛ 80 mg ТАБЛЕТКИ С УДЪЛЖЕНО ОСВОБОЖДАВАНЕ И ЗА КАКВО СЕ ИЗПОЛЗВА

ЕУРЕСПАЛ 80 mg таблетки с удължено освобождаване е антиbronхоконстриктивен и противовъзпалителен лекарствен продукт. Това лекарство е предназначено за симптоматично лечение (кашлица и експекторация) в хода на бронхо-белодробни заболявания.

### 2. ПРЕДИ ДА ПРИЕТЕ ЕУРЕСПАЛ 80 mg ТАБЛЕТКИ С УДЪЛЖЕНО ОСВОБОЖДАВАНЕ

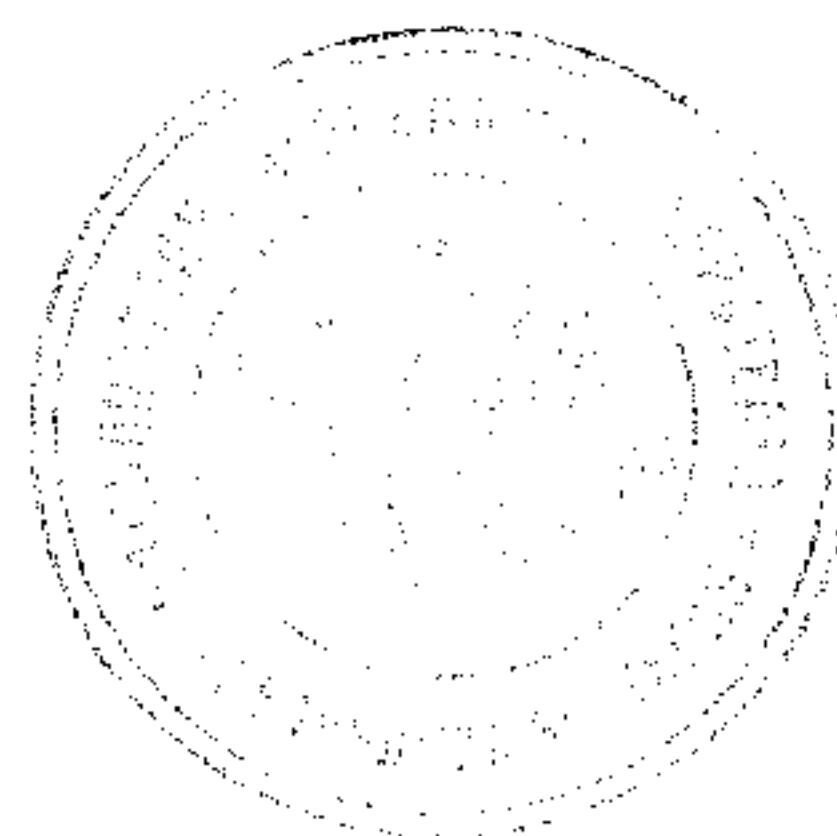
Не приемайте ЕУРЕСПАЛ 80 mg таблетки с удължено освобождаване:

Ако сте алергичен (свръхчувствителен) към фенспирид или към някоя от останалите съставки на ЕУРЕСПАЛ 80 mg таблетки с удължено освобождаване

Обърнете специално внимание при употребата на ЕУРЕСПАЛ 80 mg таблетки с удължено освобождаване  
Неприложимо.

### Прием на други лекарства

Моля, кажете на Вашия лекар или фармацевт ако вземате или наскоро сте вземали други лекарства, включително и такива, отпускани без рецепта.



**Прием на ЕУРЕСПАЛ 80 mg таблетки с удължено освобождаване с храни и напитки**  
ЕУРЕСПАЛ 80 mg таблетки с удължено освобождаване трябва да се приемат преди храна

#### **Бременност и кърмене**

Не се препоръчва употребата на това лекарство по време на бремеността.

Ако докато вземате лекарството установите, че сте бременна, спрете лечението и се консултирайте с Вашия лекар, за да ви назначи друго подходящо лечение.

Поради липсата на данни за излъчването в кърмата, кърменето трябва да се избягва по време на лечението.

Попитайте Вашия лекар и фармацевт за съвет преди да вземете каквото и да било лекарство.

#### **Шофиране и работа с машини**

До момента няма съобщени случаи

**Важна информация относно някои от съставките на ЕУРЕСПАЛ 80 mg таблетки с удължено освобождаване**

Няма

### **3. КАК ДА ПРИЕМАТЕ ЕУРЕСПАЛ 80 mg таблетки с удължено освобождаване**

Винаги вземайте ЕУРЕСПАЛ 80 mg таблетки с удължено освобождаване точно както Ви е казал Вашия лекар. Говорете с Вашия лекар или фармацевт ако не сте сигурен за нещо.

За употреба само от възрастни: обичайната доза е 1 таблетка 2 до 3 пъти дневно.

**Ако сте приели повече от необходимата доза ЕУРЕСПАЛ 80 mg таблетки с удължено освобождаване**

Ако сте приели твърде много таблетки от ЕУРЕСПАЛ 80 mg таблетки с удължено освобождаване, кажете на Вашия лекар или фармацевт.

**Ако сте пропуснали да приемете ЕУРЕСПАЛ 80 mg таблетки с удължено освобождаване**

Не вземайте двойна доза, за да компенсирате забравената единична доза. Продължете със следващата доза в обичайното време.

**Ако сте спрели приема на ЕУРЕСПАЛ 80 mg таблетки с удължено освобождаване**

Неприложимо.

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

### **4. ВЪЗМОЖНИ НЕЖЕЛАНИ РЕАКЦИИ**

Както всички лекарства ЕУРЕСПАЛ 80 mg таблетки с удължено освобождаване може да предизвика нежелани реакции, въпреки че не всеки ги получава.



Възможни са стомашно-чревни нарушения, гадене, стомашна болка.

Рядко може да се появи умерено ускоряване на сърдечната дейност, което изчезва при намаляване на дозата.

Рядко се съобщава за сънливост и алергични реакции: уртикария, кожни обриви, някои случаи на оток.

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 ЕУРЕСПАЛ 80 mg ТАБЛЕТКИ С УДЪЛЖЕНО ОСВОБОЖДАВАНЕ**

Съхранявайте на недостъпно за деца място.

Този лекарствен продукт не изисква особени условия на съхранение.

Не използвайте ЕУРЕСПАЛ 80 mg таблетки с удължено освобождаване след срока на годност, указан на външната опаковка. Срока на годност отговаря на 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 ЕУРЕСПАЛ 80 mg таблетки с удължено освобождаване**

- Активното вещество е фенспирид хидрохлорид. Всяка филмирана таблетка съдържа 80 mg фенспирид хидрохлорид
- Другите съставки са калциев хидроген фосфат, хипромелоза, повидон, колоидален силициев анхидрид, магнезиев стеарат, титанов диоксид /E171/, глицерол, макрогол 6000.

**Как изглежда ЕУРЕСПАЛ 80 mg таблетки с удължено освобождаване и какво съдържа опаковката**

ЕУРЕСПАЛ 80 mg таблетки с удължено освобождаване са бели, кръгли, двойно изпъкнали таблетки с удължено освобождаване.

Таблетките се предлагат в блистери от PVC/Алуминий по 15 таблетки.

Опаковката е кутия с 2 блистера от по 15 таблетки всеки.

**Притежател на разрешението за употреба и производител**

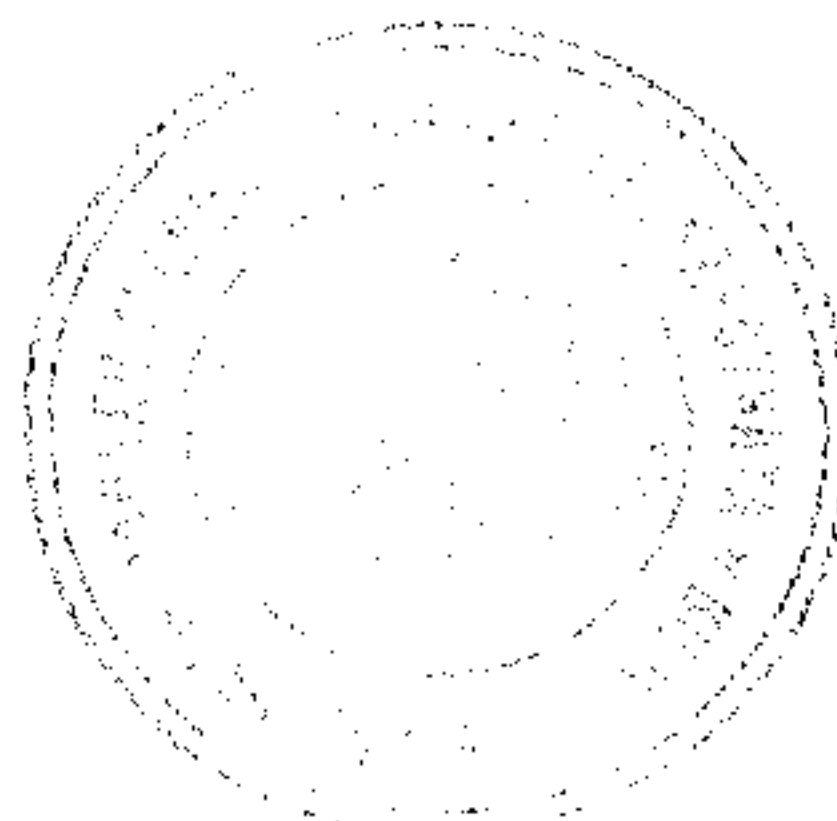
**Притежател на разрешението за употреба**

Les Laboratoires Servier

22, rue Garnier

92200 Neuilly-sur-Seine

Франция



**Производител**

Les Laboratoires Servier Industrie

905, route de Saran

45520 Gidy

Франция

**Местен представител**

Сервие Медикал ЕООД

Тел.: +359 2 921 57 00

**Дата на последно одобрение на листовката**

**06.2008**

