

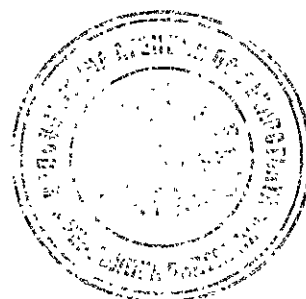


**BERLIN-CHEMIE**  
**MENARINI GROUP**

**ЛИСТОВКА ЗА ПАЦИЕНТА**

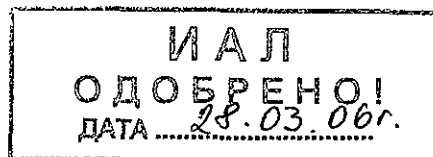
**Altiazem® RR**

**Алтиазем RR**



Моля, прочетете внимателно следната листовка за пациента, преди да започнете Вашето лечение. За допълнителна информация се обръщайте към Вашия лекар или фармацевт.

**Altiazem® RR**  
**Алтиазем RR**



### Какво съдържа Вашето лекарство?

*Лекарствено вещество*

Една капсула *Алтиазем RR* съдържа diltiazem resinate, еквивалентен на 180 mg diltiazem hydrochloride.

*Помощни вещества*

Еритрозин (E 127), жълт железен оксид (E 172), титаниев диоксид (E 171), желатин.

*Опаковка*

Твърди капсули с удължено освобождаване.

*Алтиазем RR* е в опаковки по 20 и 30 капсули с удължено освобождаване.

### Как действа *Алтиазем RR*?

*Алтиазем RR* е лекарство от групата на калциевите антагонисти и понижава кръвното налягане.

### Какво лекува *Алтиазем RR*?

*Алтиазем RR* се използва за:

- профилактика и лечение на исхемична болест на сърцето (гърдна жаба, ангина пекторис) – ангина при усилие, при покой и смесен тип, както и ангина след прекаран инфаркт на миокарда;
- лечение на лека и умерена степен на високо кръвно налягане (артериална хипертония).

### Кога не трябва да се прилага *Алтиазем RR*?

*Алтиазем RR* не трябва да се прилага при известна свръхчувствителност към лекарството, ниско кръвно налягане (систолично кръвно налягане под 90 mmHg), застойна сърдечна недостатъчност, синдром на синусовия възел, проводни нарушения на сърцето (втора или трета степен сино-атриален или атриовентрикуларен блок), брадикардия (сърдечна честота под 55 удара/минута).

*Алтиазем RR* не трябва да се прилага при бременност и кърмене. Diltiazem преминава в кърмата. При жени в детеродна възраст трябва да се изключи бременност преди започване на лечението. По време на цялото лечение трябва да се предприемат ефективни противозачатъчни мерки.

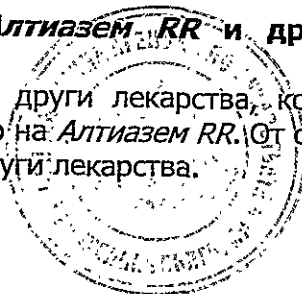
### Какво трябва да знаете преди да започнете лечението с *Алтиазем RR*?

При пациенти с чернодробна и/или бъбречна недостатъчност се препоръчва редовно проследяване на чернодробната и бъбречната функция. При пациенти в напреднала възраст с ниска сърдечна честота, началната доза трябва внимателно да се прецени. При пациенти с атрио-вентрикуларен блок от първа степен, diltiazem hydrochloride трябва да се прилага внимателно.

В случай на предстояща операция с пълна упойка, трябва да уведомите Вашия анестезиолог, че се лекувате с *Алтиазем RR*.

### Какви взаимодействия може да има между *Алтиазем RR* и други лекарства, които приемате?

Вашият лекар трябва да бъде информиран за всички други лекарства, които приемате, защото те могат да засилят или отслабят действието на *Алтиазем RR*. От своя страна *Алтиазем RR* също може да повлияе върху ефекта на други лекарства.



Особено важно е да информирате Вашия лекар, ако приемате бета-блокери (атенолол, пропранолол, метопролол) или други лекарства против високо кръвно налягане, антиаритмични средства или дигиталис.

При едновременно приложение на *Алтиазем RR* с противосъсърваци лекарства, диуретици и перорални противодиабетни лекарства, не са наблюдавани несъвместимости.

**Повлиява ли *Алтиазем RR* способността за шофиране и работа с машини?**

Няма известни ефекти.

**Как и колко време трябва да се прилага *Алтиазем RR*?**

Вашият лекар ще определи дозировката и продължителността на лечението според индивидуалните Ви нужди.

Обикновено *Алтиазем RR* се прилага по 1 капсула на всеки 12 часа.

Капсулата трябва да се приеме цяла, без да се дъвче или смуче.

Ако пропуснете доза от Вашето лекарство, приемете пропуснатата доза колкото е възможно по-скоро. В случай че приближава следващият прием, не приемайте пропуснатата доза, а продължете да спазвате обичайната дозировка. Не удвоявайте дозата.

**Какво трябва да се направи в случай на предозиране с *Алтиазем RR*?**

Предозирането може да доведе до рязко спадане на кръвното налягане, забавяне на сърдечната честота, сърдечна недостатъчност, проводни нарушения на сърцето до сърдечен блок със сърдечно-съдов арест. Ако подозирате предозиране, моля, незабавно информирайте Вашия лекар. Той ще вземе решение какви мерки трябва да се предприемат.

**Какви нежелани лекарствени реакции може да причини *Алтиазем RR*?**

Най-честите нежелани лекарствени реакции са отпадналост, замаяност, главоболие, оток на краката, безсъние, замаяност, храносмилателни оплаквания (гадене, нарушено храносмилане, болка в корема, сухота в устата, запек и диария).

Други по-редки нежелани реакции, които обикновено са преходни, са забавяне на пулса (синусова брадикардия), проводни нарушения на сърцето (сина-атриален блок), кожен обрив с и без сърбеж.

Има нечести съобщения за леко повишение на чернодробните ензими (SGOT, SGPT и др).

Ако по време на лечение с *Алтиазем RR* забележите някоя от изброените странични ефекти или други необичайни промени, моля, уведомете Вашия лекар. Той ще прецени как да продължите лечението.

**Как да съхранявате *Алтиазем RR*?**

Няма специални условия за съхранение.

Да се съхранява на място, недостъпно за деца!

**Срок на годност**

3 години

Да не се използва след срока на годност, обозначен на опаковката!

**Дата на последната редакция на листовката**

Август, 2005 год.

Притежател на разрешението за употреба:  
Istituto LUSOFARMACO d'Italia S.p.A.,  
(MENARINI GROUP) Milano, (Italy)

Разпространява се от:  
BERLIN-CHEMIE AG  
(MENARINI GROUP)  
Glienicke Weg 125  
12489 Berlin, Germany

