

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 предоставяте на други. То може да им навреди, дори ако симптомите им са същите като Вашите.

ФОЛИЕВА КИСЕЛИНА СОФАРМА 5 mg таблетки
FOLIC ACID SOPHARMA 5 mg tablets
фолиева киселина (folic acid)

ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВАТА	
Листовка - Приложение 2	
КБМ РУ №:	1-1708, 20-03-08
Одобрено	N=4/25.02.2008

КАКВО СЪДЪРЖА ФОЛИЕВА КИСЕЛИНА СОФАРМА

Активната съставка е фолиева киселина (*folic acid*) 5 mg.

Помощни вещества: лактоза монохидрат, пшенично нишесте, микрокристална целулоза, повидон, магнезиев стеарат, колоидален силициев диоксид.

ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА И ОПАКОВКА

Таблетки, жълти с мозайка, кръгли, двойноизпъкнали, диаметър 6 mm.

20 броя в блистер от PVC/алуминиево фолио, 5 блистера в картонена кутия, заедно с листовка.

**ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА И
ПРОИЗВОДИТЕЛ**
СОФАРМА АД

ул. Илиенско шосе 16, 1220 София, България

КАКВО ПРЕДСТАВЛЯВА ФОЛИЕВА КИСЕЛИНА СОФАРМА

Фолиевата киселина е водноразтворим витамин от група В. Участва в синтеза на нуклеиновите киселини, аминокиселините и белтъците. Стимулира клетъчното делене, по-специално на кръвните клетки. Предпазва чернодробните клетки от мастна дегенерация.

ЗА КАКВО СЕ ИЗПОЛЗВА ФОЛИЕВА КИСЕЛИНА СОФАРМА

Използва се за профилактика и лечение на дефицита на фолиева киселина в организма от различен произход, включително по време на бременност (за профилактика на невралната тръба на плода) и кърмене.

**КОГА НЕ ТРЯБВА ДА СЕ ИЗПОЛЗВА ФОЛИЕВА КИСЕЛИНА
СОФАРМА**

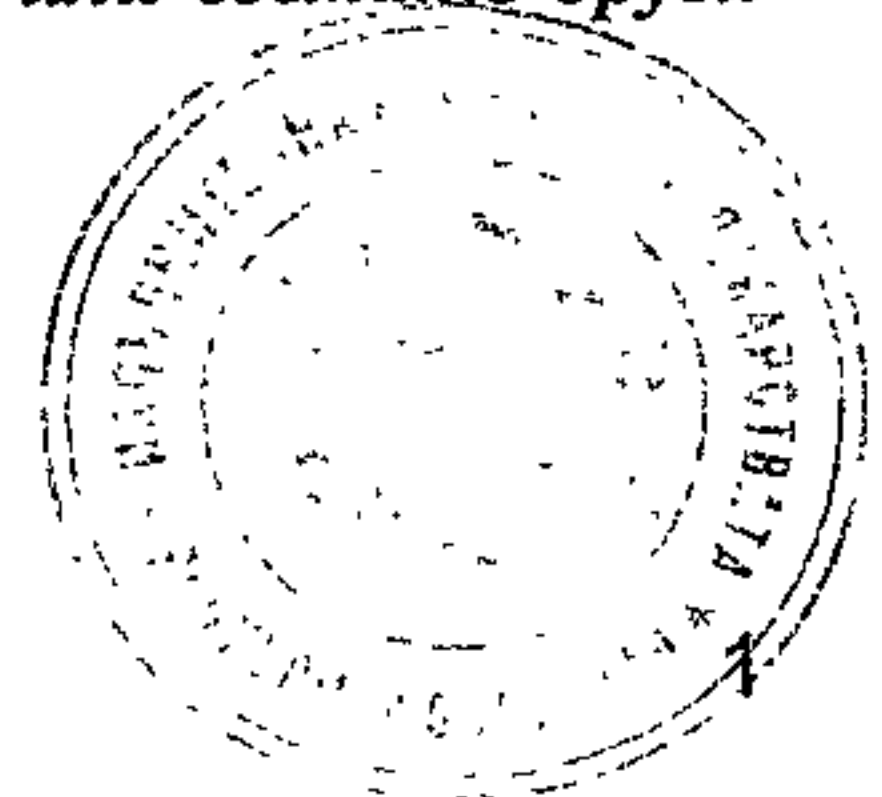
Не трябва да използвате Фолиева киселина Софарма в следните случаи:

- Свръхчувствителност към активното или някое от помощните вещества;
- Ако имате злокачествено заболяване с изключение на мегалобластна анемия (нарушаване на образуването на зрели червени кръвни клетки).

**ПРЕДИ ДА СЕ ЗАПОЧНЕ ЛЕЧЕНИЕ С ФОЛИЕВА КИСЕЛИНА
СОФАРМА**

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

Бременност и кърмене



Уведомете Вашия лекар, ако сте бременна или планирате да забременеете. Преди да започнете употреба на някакво лекарство по време на бременност, непременно се посъветвайте с лекуващия си лекар.

Фолиева киселина се прилага по време на бременност и в периода на кърмене.

Влияние върху способността за шофиране и работа с машини

Няма данни за неблагоприятно влияние на фолиевата киселина върху активното внимание, способността за шофиране и работа с машини.

Информация за помощните вещества

- Лекарственият продукт съдържа като помощно вещество пшенично нишесте. Подходящ е за хора с цьолиакия. Пациенти с пшенична алергия (различна от цьолиакията) не трябва да вземат това лекарство.

- Ако имате непоносимост към някои захари, уведомете лекуващия си лекар преди да започнете лечение с Фолиева киселина Софарма, тъй като в състава на продукта е включена лактоза.

КАКВИ ЛЕКАРСТВА МОГАТ ДА ВЗАИМОДЕЙСТВАТ С ФОЛИЕВА КИСЕЛИНА СОФАРМА

Моля, уведомете лекуващия си лекар за ВСИЧКИ лекарства, които употребявате в момента или сте вземали доскоро, независимо дали са предписани от лекар или са купени без рецепта.

Това е важно, защото Фолиева киселина Софарма може да промени активността на някои лекарства или някои лекарства могат да променят нейните ефекти.

Уведомете лекуващия си лекар, ако приемате медикаменти като: аналгетици (болкоуспокояващи), антиепилептици (лекарства за лечение на епилепсия), антиацидни (лекарства при повишена стомашна киселинност), холестирамин, сулфонамиди, антибиотици, цитостатици (лекарства за лечение на злокачествени заболявания).

ДОЗИРОВКА И НАЧИН НА ПРИЛОЖЕНИЕ

Дозата и продължителността на лечение се определят от лекуващия Ви лекар. Важно е да вземате лекарството така, както лекарят 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.

Прилага се през устата.

Възрастни и деца над 14-годишна възраст

Лечение на фолиев дефицит

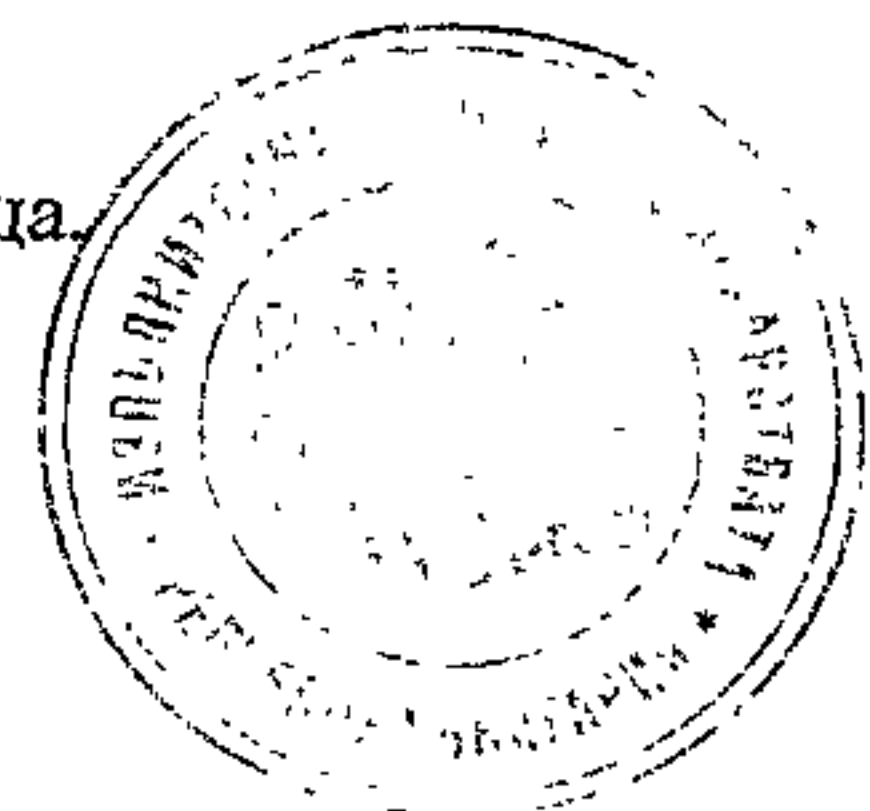
По 1 таблетка дневно в продължение на 4 месеца.

Профилактика на фолиев дефицит

По 1 таблетка дневно или седмично при хронични хемолитични състояния (разрушаване на червените кръвни клетки) като: таласемия майор (вид вродена хемолитична анемия), сърповидна анемия, пациенти на хронична диализа в зависимост от степента на хемолитиза.

Деца

Лекарствената форма е неподходяща за употреба при деца.



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

Ако сте пропуснали да вземете поредната доза Фолиева киселина Софарма

Ако пропуснете да вземете една доза, вземете я колкото е възможно по-скоро. Ако почти е станало време за следващата доза, вземете я както обикновено, като пропуснете дозата, която сте забравили. Не вземайте двойна доза, за да компенсирате забравената.

НЕЖЕЛАНИ ЛЕКАРСТВЕНИ РЕАКЦИИ

Както всички лекарства Фолиева киселина Софарма може да има нежелани ефекти. Те обаче не се наблюдават задължително при всички пациенти, така че Вие може да не получите нежелана лекарствена реакция.

Когато се прилага в препоръчаните дози продуктът се понася добре.

При индивидуално повишена чувствителност е възможно да се наблюдава: повръщане, диария, подуване на корема, сърбеж, еритема (зачервяване на кожата), обрив, бронхоспазъм.

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

СЪХРАНЕНИЕ

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

Да се съхранява под 25°C.

Да се съхранява на място, недостъпно за деца.

Не трябва да се използва след изтичане срока на годност, отбелязан върху опаковката.

НАЧИН НА ОТПУСКАНЕ

По лекарско предписание.

Тази листовка е редактирана за последен път 21.01.2008 г.

