

ИНФОРМАЦИОННА ЛИСТОВКА ЗА ПАЦИЕНТА

Gutron 2,5 mg tablets; Gutron 5 mg tablets
(Midodrine hydrochloride)

Гутрон 2,5 mg таблетки; Гутрон 5 mg таблетки
(Мидодрин хидрохлорид)

ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВОТА
Листовка - Приложение 2
Към РУ №: 11-2494-5, 13.08.08
Одобрено: 18/03.06.08

Прочетете внимателно цялата листовка преди да започнете да приемате това лекарство.

- Пазете тази листовка. Може да Ви се наложи да я прочетете отново.
- Ако имате допълнителни въпроси, обърнете се към Вашия лекар или фармацевт.
- Това лекарство е предписано на Вас. Не го предлагайте на други. То може да им навреди, независимо, че симптомите им са подобни на Вашите.
- Ако някои от нежеланите реакции станат сериозни или забележите нежелани реакции, неописани в тази листовка, моля информирайте Вашия лекар или фармацевт.

В тази листовка:

1. Какво е Гутрон и за какво се използва
2. Преди да приемете Гутрон
3. Как се приема Гутрон
4. Възможни нежелани лекарствени реакции
5. Как се съхранява Гутрон
6. Допълнителна информация

1. Какво е Гутрон и за какво се използва

Гутрон 2,5 mg и 5 mg таблетки съдържа лекарствено вещество мидодрин хидрохлорид, което се превръща в активен метаболит след перорално приложение.

Гутрон действа предимно на сърдечно-съдовата система като повишава кръвното налягане. Поради това Гутрон се прилага за лечение на ниско кръвно налягане.

В допълнение Гутрон също действа на пикочния мехур като забавя изпразването на мехура. Поради това Гутрон се използва като допълнително лекарство при лечение на незадържане на урината.

2. Преди да приемете Гутрон

Не приемайте Гутрон

- ако сте алергичен (свръхчувствителен) към мидодрин хидрохлорид или някоя от другите съставки на Гутрон.
- ако страдате от сериозно сърдечно-съдово заболяване
- ако страдате от високо кръвно налягане
- ако страдате от сериозно бъбречно заболяване
- ако страдате от уголемяване на простатата или задръжка на урината
- ако страдате от феохромоцитом (тумор на панкреаса)
- ако страдате от хипертиреозидизъм (базедова болест)



- ако страдате от тесногълна глаукома (заболяване на очите, протичащо с повишено вътреочно налягане)

Обърнете особено внимание при лечение с Гутрон

- ако имате повишен риск от глаукома, повишено вътреочно налягане или страдате от глаукома
- ако се лекувате с флудрокортизон ацетат.

По време на лечение с Гутрон Вашият лекар периодично ще следи кръвното Ви налягане, с цел, прецизиране на дозата при необходимост.

Важно е незабавно да съобщавате на Вашия лекар симптомите свързани с повишеното кръвно налягане, като ускорен сърдечен пулс, главоболие и неясно виждане. Той ще реши дали да прецизира дозата или да прекрати лечението Ви с Гутрон.

Приемате други лекарства

Моля информирайте Вашия лекар или фармацевт ако приемате, или сте приемали наскоро, други лекарства, включително и такива, които не са Ви били предписани.

По време на лечение с Гутрон, Вие трябва винаги да се консултирате с Вашия лекар преди да започнете да приемате други лекарства, включително и такива отпускани без лекарско предписание, тъй като другите лекарства може сериозно да повлияят Вашето лечение.

Бременност и кърмене

Потърсете съвет от Вашия лекар или фармацевт преди да приемете каквото и да е лекарство.

Гутрон не трябва да се използва по време на бременност. Ако забременеете по време на лечение с Гутрон, Вие трябва незабавно да информирате Вашия лекар, който ще преустанови лечението.

Гутрон не трябва да се използва по време на кърмене.

Шофиране и работа с машини

Гутрон не повлиява способността Ви за шофиране и работа с машини. Все пак, случаите на световъртеж или притъмняване пред очите трябва да се вземат под внимание при шофиране и работа с машини.

3. Как се приема Гутрон

Винаги приемайте Гутрон точно както Ви е казал Вашият лекар. Вие трябва да попитате Вашия лекар или фармацевт ако не сте сигурен.

Ниско кръвно налягане

Обичайната доза е 2,5 mg два пъти дневно (след ставане сутрин и късно следобед).

Ако е необходимо, Вашият лекар може да повиши дозата на 2,5 mg три пъти дневно (дозирание на 3 до 4 часови интервали) или да намали дозата до 1,25 mg два пъти дневно.

Максималната дневна доза е 30 mg.



Незадържане на урина

Обичайната доза е 2,5 mg до 5 mg два-три пъти дневно.

Максималната дневна доза е 10 mg.

Последната доза трябва да се приема най-малко 4 часа преди лягане, с цел предотвратяване на повишаване на кръвното налягане в легнало положение.

Ако Вашият лекар е предписал различна доза, моля приемайте лекарството така, както е предписал Вашият лекар.

Ако сте приели повече Гутрон от необходимото

Ако сте приели повече лекарство от необходимото, свържете се с Вашия лекар за оценка на състоянието и съвет.

Ако сте пропуснали приема на Гутрон

Не приемайте двойна доза за компенсация. Може да се свържете се за съвет с Вашия лекар.

Ако спрете приема на Гутрон

Моля информирайте Вашия лекар ако спрете приема на Гутрон.

Ако имате допълнителни въпроси, моля обърнете се към Вашия лекар или фармацевт.

4. Възможни нежелани лекарствени реакции

Както всяко друго лекарство, Гутрон може да предизвика нежелани лекарствени реакции, като не всеки ги получава.

Много чести (настъпват при повече от 1 на 10 лекувани)

Настръхване на кожата и болки при уриниране.

Чести (настъпват при повече от 1 на 100 лекувани)

Парещи болки, високо кръвно налягане (наблюдава се при дневна доза над 30 mg), гадене, киселини в стомаха, възпаление на лигавицата на устата, сърбеж, тръпки, зачервяване, кожен обрив, задръжка на урина.

Нечести (настъпват при по-малко от 1 на 100 лекувани)

Нарушение на съня, включително трудно заспиване, главоболие, отпадналост, раздразнителност, избухливост, бавен пулс, високо кръвно налягане (наблюдава се при дневна доза под 7,5 mg), остри позиви да уриниране.

Редки (настъпват при по-малко от 1 на 1000 лекувани)

Ускорен пулс, нарушения на чернодробната функция, включително повишени нива на чернодробните ензими.

Ако някои от нежеланите реакции станат сериозни или забележите нежелани реакции, неописани в тази листовка, моля информирайте Вашия лекар или фармацевт.



5. Как се съхранява Гутрон

Да се съхранява на място недостъпно за деца.

Не използвайте Гутрон след срока на годност означен на опаковката.

Гутрон 2,5 mg трябва да се съхранява при температура под 25°C.

Гутрон 5 mg трябва да се съхранява при температура под 30°C.

Лекарството не трябва да се изхвърля в канализацията или с домакинските отпадъци. Попитайте Вашия фармацевт как да изхвърлите ненужното вече лекарство. Това ще помогне да запазите околната среда.

6. Допълнителна информация

Какво съдържа Гутрон

Лекарственото вещество е мидодрин хидрохлорид.

Другите съставки са колоиден силициев диоксид, магнезиев стеарат, царевично нишесте, микрокристална целулоза и талк.

Гутрон 5 mg съдържа и оцветител.

Как изглежда Гутрон и какво е съдържането на опаковката

Гутрон 2,5 mg са бели кръгли таблетки с делителна черта от едната страна. Върху таблетките е маркирано "GU" над и "2.5" под делителна черта.

Гутрон 5 mg са оранжеви кръгли таблетки с делителна черта от едната страна. Върху таблетките е маркирано "GU" над и "5.0" под делителна черта.

Таблетките се предлагат в блистерна опаковка.

Производител и притежател на разрешението за употреба

NYCOMED Austria GmbH.,
St. Peter Strasse 25,
A - 4020 Linz, Австрия

Дата на последна редакция на текста
05.09.2007 година

