
Harpagin® (Харпагин) ..
Филмтаблетки

Активни вещества: Бензбромарон и Алопуринол

Състав

Една филм таблетка съдържа:

Бензбромарон (benzbromarone) 20 мг

Алопуринол (allopurinol) 100 мг

Показания

Всички форма на натрупване на пикочна киселина в кръвта (първична и вторична урицемия). Harpagin не е подходящ за лечение на кризи от подагра.

Противопоказания

Harpagin не трябва да се прилага при пациенти с нарушена бъбречна функция, при склонност към образуване на бъбречни камъни или при свръхчувствителност към алопуринол или бромиди. Harpagin не трябва да се употребява при вторична хиперурицемия в резултат на кръвни заболявания или бъбречна недостатъчност. Освен това Harpagin не трябва да се прилага при бременност и кърмене.

Нежелани лекарствени реакции

При започване на лечението освен риск от получаване на подагрозна криза, съществува опасност увеличената екскреция на пикочна киселина да доведе до образуване на камъни от пикочна киселина в бъбреците или в пикочния канал. Рядко са наблюдавани стомашночревни оплаквания, като гадене, повръщане, чувство на тежест в стомаха, както и умора и замаяност. В редки случаи се съобщава за реакции на свръхчувствителност (например сърбеж и зачервяване на кожата, алергични кожни реакции, като уртикарии, повишена температура и ексфолиативен дерматит) и нарушения в отделянето на жлъчка (холестаза), треска, втрисания, болки в ставите и сънливост. В много редки случаи са наблюдавани промени в кръвната картина. В отделни случаи се съобщава за конюнктивит, временна импотентност, главоболие и зачестени бъбречни кризи след прилагане на бензбромарон. В отделни случаи след употреба на алопуринол са наблюдавани случаи на васкулит със засягане на бъбреците. При такива случаи трябва незабавно да се спре прилагането на алопуринол. Почти винаги появата на васкулит се наблюдава при пациенти с бъбречна недостатъчност при които дозата не е намалена. Наблюдавани са още: тежки кожни реакции като ексудативна форма на еритема мултиформе и синдром на Leyle; нарушения в чернодробната функция, мускулни болки и възпаление на периферните нерви; алергично-обусловен нефрит, грануломатозен хепатит, косопад, остро възпаление на жлъчния тракт и ксантинова калкулоза.

Предупреждение

Прилагането на Naprapin трябва да бъде прекъснато при първата поява на кожен обрив или други признаци на алергична реакция. В някои случаи кожният обрив може да бъде последван от по-тежки реакции на свръхчувствителност, като ексфолиативни, уртикариални и пурпурни лезии, както и синдром на Stevens-Johnson (еритема ексудативум мултиформе) и/или генерализиран васкулит, необратима хепатотоксичност и в редки случаи смърт. Препаратът не трябва да се употребява след изтичане срока на годност, означен върху опаковката.

Лекарствени взаимодействия

Пациенти, които трябва да взимат едновременно други лекарства, трябва да се консултират с лекар.

Дозировка и начин на приложение

Ако няма друго лекарско предписание се поглъща по една цяла филмтаблетка дневно след ядене с много течности.

Опаковка

по 50 и 100 филмтаблетки

Пазете далеч от деца!

Merz + Co.,
60318 Frankfurt

Последна редакция на листовката: декември 1993 г.