

H-2

**ЛИСТОВКА: ИНФОРМАЦИЯ ЗА ПОТРЕБИТЕЛЯ**  
**ЛИДОКАИН СОФАРМА 5 mg/ml, 10 mg/ml, 20 mg/ml инжекционен разтвор**  
**LIDOCAINE SOPHARMA 5 mg/ml, 10 mg/ml, 20 mg/ml solution for injection**  
**лидокаинов хидрохлорид (lidocaine hydrochloride)**

**Прочетете внимателно цялата листовка преди да започнете лечение с това лекарство.**

- Запазете тази листовка. Може да имате нужда да я прочетете отново.
- Ако имате някакви допълнителни въпроси, попитайте Вашия лекар.
- Това лекарство е предписано лично на Вас. Не го препоръчвайте на други хора. То може да им навреди, независимо от това, че техните симптоми са същите както Вашите.
- Ако някоя от нежеланите лекарствени реакции стане сериозна или забележите други, неописани в тази листовка, моля уведомете Вашия лекар.

**В тази листовка:**

1. Какво представлява Лидокаин Софарма и за какво се използва
2. Преди да започне лечение с Лидокаин Софарма
3. Как се прилага Лидокаин Софарма
4. Възможни нежелани реакции
5. Съхранение на Лидокаин Софарма
6. Допълнителна информация

ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВА	
Листовка - Приложение 2	
Към РУ №	11-1806-8 / 26.03.08
Одобрено ..... 10 / 18.12.02	

**1. КАКВО ПРЕДСТАВЛЯВА ЛИДОКАИН СОФАРМА И ЗА КАКВО СЕ ИЗПОЛЗВА**

Лидокаин Софарма съдържа активното вещество лидокаинов хидрохлорид, което се отнася към лекарства, наречени местни анестетици. Той принадлежи и към групата на т.н. антиаритмични лекарства. Използва се за:

- местна анестезия (обезболяване) при провеждане на различни болезнени процедури и изследвания в хирургията, стоматологията и други.
- лечение на тежки нарушения на сърден ритъм (камерни аритмии), включително и след инфаркт на миокарда.

**2. ПРЕДИ ДА ЗАПОЧНЕ ЛЕЧЕНИЕ С ЛИДОКАИН СОФАРМА**

**Не трябва да Ви се прилага Лидокаин Софарма**

- ако сте алергични (свръхчувствителни) към лидокаин или други обезболяващи лекарства;
- при следните заболявания: порфирия (вродено, хронично заболяване); сърдечно заболяване, което е свързано с нарушение на сърдечната проводимост (синоатриален блок, предсърднокамерен блок); епилепсия; кардиогенен шок, хиповолемия (намален обем на циркулиращата кръв).

Необходимо е с внимание да се употребява Лидокаин Софарма в следните случаи: при пациенти на възраст над 65 години, сърдечносъдова недостатъчност, забавен сърден ритъм, проблеми с дишането, бъбречно или чернодробно заболяване, миастения гравис (мускулна слабост). В тези случаи лекарството може да бъде приложено в по-ниска дозировка. Ако по време на приложението на лекарството се появи беспокойство, тревожност, шум в ушите, замъглено виждане, треперене на крайниците, сънливост, веднага съобщете на лекуващия лекар. Тези прояви могат да наложат прекратяване на лечението.

**Употреба на други лекарства**

Преди да Ви се приложи лидокаин, съобщете на лекаря ако приемате лекарства:

- за лечение на психични заболявания (султоприд);
- за лечение на сърдечни аритмии;
- за понижаване на кръвното налягане като бета-блокери (пропранолол);
- за лечение на язвена болест (циметидин);
- за лечение на епилепсия.

*Моля информирайте Вашия лекар ако приемате или наскоро сте приемали и други лекарства, включително и такива, отпускати без рецепт.*

#### **Бременност и кърмене**

*Преди да вземете никакво лекарство по време на бременност, непременно се посъветвайте с лекуващия си лекар.*

Уведомете лекуващия си лекар, ако сте бременна или кърмите. Той ще прецени дали да приложи Лидокаин Софарма и в каква дозировка.

#### **Шофиране и работа с машини**

Лидокаин Софарма повлиява в малка степен способността за шофиране и работа с машини, когато се прилага като локален анестетик в стоматологията и при амбулаторни хирургични манипулации. В някои случаи може да предизвика хипотония и сънливост, поради което трябва да се избягва шофиране и работа с машини до преминаване на тези прояви.

### **3. КАК СЕ ПРИЛАГА ЛИДОКАИН СОФАРМА**

Лидокин Софарма е лекарствен продукт, който се прилага само от лекар или стоматолог.

Дозировката и начинът на приложение се определят от тях.

Когато се прилага за лечение на тежки ритъмни нарушения, Лидокаин Софарма се прилага венозно и в по-редки случаи мускулно от квалифициран медицински персонал.

*Ако имате никакви допълнителни въпроси, свързани с употребата на този продукт, моля попитайте Вашия лекар или стоматолог.*

### **4. ВЪЗМОЖНИ НЕЖЕЛАНИ РЕАКЦИИ**

*Както всички лекарства, Лидокаин Софарма може да предизвика нежелани реакции, въпреки че не всеки ги получава.*

При приложение на Лидокаин Софарма са възможни следните нежелани реакции:

- нервност, възбуда, объркване, беспокойство, замайване, сънливост, шум в ушите, мускулни потрепвания, треперене на крайниците, гърчове;
- затруднено дишане, спиране на дишането;
- понижаване на кръвното налягане (хипотензия), забавяне на сърдечния ритъм (брадикардия), аритмия, сърдечен арест (спиране на сърцето);
- замъглено, двойно виждане, нистагъм (потрепване на двете очи);
- гадене, повръщане;
- метхемоглобинемия;
- алергични реакции - обрив, оток, анафилактична реакция.

*Ако забележите други нежелани реакции, неописани в тази листовка, моля уведомете Вашия лекар или стоматолог.*

### **5. СЪХРАНЕНИЕ НА ЛИДОКАИН СОФАРМА**

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

Да се съхранява под 25°C.

Да не се замразява!

Да се съхранява на място, недостъпно за деца!

Лидокаин Софарма не трябва да се използва след срока на годност, отбелзан върху опаковката.

Лекарствата не трябва да се изхвърлят в канализацията или в контейнера за домашни отпадъци. Попитайте Вния фармацевт как да унищожите ненужните Ви лекарства. Тези мерки ще спомогнат за опазване на околната среда.

## 6. ДОПЪЛНИТЕЛНА ИНФОРМАЦИЯ

### Какво съдържа Лидокаин Софарма

- Активната съставка е лидокаинов хидрохлорид (lidocaine hydrochloride).
- Другите съставки са натриев хлорид и вода за инжекции.

### Как изглежда Лидокаин Софарма и какво съдържа опаковката

Безцветен разтвор в стъклени ампули с вместимост 2 ml и 10 ml, с маркировка за отваряне на ампулата – цветна точка или пръстен.

Ампули по 5 mg/ml - 10 ml и 10 mg/ml - 10 ml: 5 ампули в блистер от PVC фолио, по 1 или 10 блистера в картонена кутия, заедно с листовка (5 или 50 ампули).

Ампули по 20 mg/ml - 2 ml: 10 ампули в блистер от PVC фолио, по 1 или 10 блистер в картонена кутия, заедно с листовка (10 или 100 ампули).

Ампули по 20 mg/ml - 10 ml: 5 ампули в блистер от PVC фолио, по 1 или 10 блистера в картонена кутия, заедно с листовка (5 или 50 ампули).

**Притежател на разрешението за употреба и производител**

**СОФАРМА АД**

ул. Илиенско шосе 16, 1220 София, България

Дата на последно одобрение на листовката: февруари, 2008 г.