



УКАЗАНИЯ ЗА ПАЦИЕНТИ

Преди да започнете да употребявате това лекарство, прочетете внимателно тази листовка.

- Запазете листовката. Може да се наложи да я прочетете отново.
- Ако имате допълнителни въпроси, моля задайте ги на своя лекар или фармацевт.
- Това лекарство е предписано лично на Вас и не трябва да го отстъпвате на други лица. То може да им навреди, дори техните симптоми да са същите като Вашите.

В тази листовка:

1. Какво представлява РИЛУТЕК и за какво се употребява.
2. Преди да започнете да вземате РИЛУТЕК.
3. Как се употребява РИЛУТЕК.
4. Възможни нежелани лекарствени реакции.
5. Съхранение на РИЛУТЕК.
6. Допълнителна информация

РИЛУТЕК

РИЛУТЕК

riluzole

50 mg филмирани таблетки.

Активното вещество в РИЛУТЕК е riluzole.

Таблетките са бели филмирани, оформени като капсули, съдържащи 50 mg riluzole с гравирани надпис "RPR 202" от едната страна на таблетката.

Всяка таблетка съдържа следните помощни вещества:

Сърцевина: двусосновен калциев фосфат, анхидрид; микрокристална целулоза; колоиден силициев двуокис, анхидрид; магнезиев стеарат; натриева кроскармелоза.

Покритие: хидроксипропилметил целулоза; Макрогол 6000 и титаниев двуокис (E 171).

Притежател на разрешителното за употреба

Aventis Pharma S. A.

20 Avenue Raymond Aron

92165 Antony Cedex

France



Продуктът се произвежда от:

USIPHAR

56, Route de Choisy au Bac

F- 60200 Compiègne

France

1. Какво представлява РИЛУТЕК и за какво се използва?

РИЛУТЕК се предлага в опаковки с 56 таблетки (4 блистера x 14 таблетки)за прием през устата.

РИЛУТЕК Ви е предписан от Вашия лекар за заболяване на нервната система засягащо мускулната сила, което се нарича амиотрофична латерална склероза. Вашият лекар може да Ви даде допълнителна информация относно въпроса защо Ви е предписано това лекарство.

2. Преди да започнете да вземате РИЛУТЕК

Не използвайте РИЛУТЕК в случай че:

- имате алергия към него или някое от помощните вещества,
- имате някакво чернодробно заболяване или патологично повишение на някой от чернодробните ензими (трансаминази),
- ако сте бременна или кърмите.

Необходимо е особено внимание при вземане на РИЛУТЕК:

Трябва да съобщите на своя лекар ако сте имали чернодробно заболяване, тъй като РИЛУТЕК може да не е подходящ за Вас.

Възможни са повишения в кръвните нива на някои чернодробни ензими (трансаминази). Вашият лекар ще извършва редовни кръвни изследвания с цел да следи за това по време на лечението, и ще вземе необходимите мерки в случай, че възникнат подобни повишения.

Възможно е да се получат понижения в броя на белите кръвни клетки (които са важни за борбата с инфекциите). Ако повишите температура, трябва незабавно да се обадите на своя лекар.

Трябва да уведомите своя лекар ако имате някакво бъбречно заболяване.

Бременност:

Ако сте бременна или мислите, че сте, НЕ ТРЯБВА да вземате РИЛУТЕК.



Кърмене:

НЕ ТРЯБВА да кърмите бебе, ако вземате таблетки РИЛУТЕК.
АКО МИСЛИТЕ, ЧЕ СТЕ БРЕМЕННА ИЛИ Е ВЪЗМОЖНО ДА ЗАБРЕМЕНЕЕТЕ, ОБСЪДЕТЕ ТОЗИ ВЪПРОС СЪС СВОЯ ЛЕКАР. СЪЩО ТАКА, ГОВОРЕТЕ СЪС СВОЯ ЛЕКАР АКО ВЪЗНАМЕРЯВАТЕ ДА КЪРМИТЕ.

Шофиране и работа с машини:

Ако по време на приемане на РИЛУТЕК имате световъртеж или се чувствате замаяни, НЕ ТРЯБВА да шофирате или работите с машини.

Приемане на други лекарства :

Ако вземате някакви други лекарства, трябва да съобщите това на своя лекар ПРЕДИ да започнете да вземате РИЛУТЕК.

3. Как се употребява РИЛУТЕК?

Препоръчаната доза, която трябва да вземате е по една таблетка РИЛУТЕК два пъти дневно. Трябва да приемате това лекарство през устата редовно и по едно и също време на деня (например сутрин и вечер) ежедневно.

Няма полза от увеличаване на дозата над 2 таблетки дневно. Възможно е обаче, да се получат повече нежелани лекарствени реакции.

Ако забравите да вземете РИЛУТЕК:

Ако пропуснете доза от това лекарство, вземете следващата таблетка в предварително определеното за нея време. Не вземайте двойна доза, за да наваксате пропуснатата

4. Възможни нежелани лекарствени реакции

Както всички лекарства, РИЛУТЕК може да предизвика нежелани лекарствени реакции. Най-честите нежелани лекарствени реакции на РИЛУТЕК, които можете да почувствате са отпадналост, гадене и повишения в кръвните нива на някои чернодробни ензими (трансаминази) (вж. раздел ПРЕДИ ДА ЗАПОЧНЕТЕ ДА ВЗЕМАТЕ РИЛУТЕК).

Другите нежелани лекарствени реакции на РИЛУТЕК са по-редки: болки в стомаха, главоболие, повръщане, учестяване на сърдечната дейност, замайване, сънливост, алергични реакции или възпаление на панкреаса (панкреатит).

Възможни са понижения в броя на белите кръвни клетки (които са важни за борбата с инфекциите) (вж. раздел ПРЕДИ ДА ЗАПОЧНЕТЕ ДА ВЗЕМАТЕ РИЛУТЕК).



Възможно е РИЛУТЕК да предизвика други нежелани лекарствени реакции, които не са описани тук. В СЛУЧАЙ, ЧЕ ЗАБЕЛЕЖИТЕ НЯКАКВИ ПРОМЕНИ В ЗДРАВΟΣЛОВНОТО СИ СЪСТОЯНИЕ ДОКАТО ВЗЕМАТЕ РИЛУТЕК, СЪОБЩЕТЕ НА СВОЯ ЛЕКАР ИЛИ ФАРМАЦЕВТ.

5. Съхранение на Рилутек

Няма специални условия за съхранение

Съхранявайте на място, недостъпно за деца.

Не използвайте това лекарство след изтичане срока на годност. Този срок е отбелязан върху опаковката.

Дата на последна редакция – март 2003

Допълнителна информация

За всякакъв вид информация относно това лекарство, моля свържете се с местното представителство на Притежателя на разрешението за употреба.

Aventis Pharma

София 1715 -Младост 4 "Самара " 1

Тел. 02/ 974 30 13

