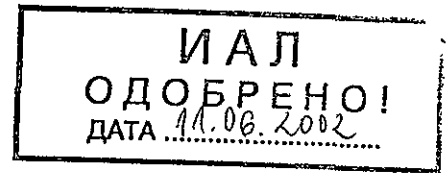


ИНФОРМАЦИЯ ЗА ПАЦИЕНТА



Уважаеми пациенти,
Моля прочетете внимателно тази листовка, защото тя съдържа важна за Вас информация. Ако имате допълнителни въпроси се обръщайте към Вашият лекар или фармацевт.

Captopril-EGIS tablets 12.5 mg, 25 mg and 50 mg
Каптоприл-ЕГИС таблетки 12.5 мг, 25 мг и 50 мг

Производител: EGIS PHARMACEUTICALS LTD.
1106 Budapest, Kereszturi ut 30-38
Hungary
Phone: (36-1) 265-5555
Fax: (36-1) 265-5529

1. КАКВО СЪДЪРЖА ВАШЕТО ЛЕКАРСТВО?

Всяка таблетка Каптоприл-ЕГИС от 12.5 мг, 25 мг и 50 мг съдържа като активна субстанция съответно 12.5 мг, 25 мг и 50 мг каптоприл.

Съдържа още: лактоза, микрокристална целулоза, царевично нишесте, хидрогенирано рициново масло, безводен силициев двуокс и магнезиев стеарат.

Каптоприл-ЕГИС представлява лекарствено средство принадлежало към групата на инхибиторите на ангиотензин конвертиращият ензим (АСЕ- инхибитори), които понижават артериалното налягане и спомагат при лечението на сърдечната недостатъчност. Може да се използва и при лечението на болни с инфаркт на миокарда.

2. КОГА НЕ ТРЯБВА ДА ПРИЕМАТЕ

КАПТОПРИЛ-ЕГИС ТАБЛЕТКИ?

Не трябва да използвате медикамента, ако:

- сте алергични към някоя от съставките на Каптоприл-ЕГИС таблетки
- сте бременна, опитвате се да забременеете или кърмите
- имате понижени стойности на белите кръвни клетки или на тромбоцитите
- имате сърдечно заболяване при което е налице увеличение размерите на сърцето и намаление на сърдечния ударен обем

- имате стеснение на аортата, на някоя от сърдечните клапи или на бъбречните кръвоносни съдове
- имате нарушение в електролитния баланс поради повишена хормонална секреция на надбъбречните жлези
- имали сте отоци по лицето или в устната кухина при употребата на други АСЕ-инхибитори

Ако не сте сигурни за точното си здравословно състояние се консултирайте с лекар.

Запомнете: Това лекарство е предписано само на Вас. Не го прилагайте на друг, дори и неговите симптоми да са аналогични на Вашите.

3. ПРЕДПАЗНИ МЕРКИ ПРЕДИ УПОТРЕБАТА НА КАПТОПРИЛ-ЕГИС ТАБЛЕТКИ

Винаги информирайте Вашия лекуващ лекар за заболяванията, от които страдате в момента или сте страдали в миналото.

Ако имате нарушения в бъбречната функция или сте имали някакво заболяване със засягане на бъбреците, лекуващият Ви лекар трябва да направи някои лабораторни тестове за оценка на тяхното състояние преди започване на лечението.

Непременно информирайте лекуващия лекар, ако сте на хемодиализа.

Ако имате сърдечна недостатъчност, Вашият лекуващ лекар може да прецени за необходимо да Ви държи под строг лекарски контрол или да Ви приеме в болница при започване на лечението.

Уведомете лекуващия лекар ако страдате от някакво автоимунно заболяване или ако сте на антитуморно лечение и/или лечение, потискащо имунитета. Също така го информирайте ако приемате диуретици (лекарствени средства за повишено отделяне на урина), ако сте на безсолна диета или ако скоро сте били обезводнени (имали сте обилно повръщане или диария).

Уведомете лекуващия лекар ако в момента приемате други лекарствени средства (виж точка 5).

4. ПРЕДПАЗНИ МЕРКИ ПРИ ПРИЕМАНЕ НА КАПТОПРИЛ-ЕГИС

Ако по време на приема на таблетките установите зачервяване на лицето, устата, устните, езика или крайниците или други кожни реакции, или ако имате затруднения в дишането, незабавно спрете приема на таблетките и се свържете с лекуващия лекар.

По време на лечението Ви с Каптоприл-ЕГИС заедно с другите кръвни тестове лекарят ще продължи да следи броя на кръвните Ви клетки и да извършва други необходими тестове. Незабавно се консултирайте с него

ако по време на приема на медикамента получите треска или болки в гърлото, продължително повръщане или диария.

В случай, че Ви се налага хирургична интервенция на зъбите непременно информирайте Вашия стоматолог за приема на Каптоприл-Егис. Това трябва да направите и ако посещавате друг лекар или болница.

Трябва да знаете, че алкохолът покачва артериалното налягане и така намалява ефекта на Каптоприл-Егис. Консултирайте се с лекуващия си лекар дали алкохолът е препоръчителен за Вас.

Консултирайте се с лекаря за степента на натоваарване, която можете да понесете. Не се натоваарвайте повече дори да се почувствате по-добре, защото има опасност от загуба на съзнание, особено през топлите сезони.

5. КАК ДРУГИТЕ ЛЕКАРСТВА МОГАТ ДА ПОВЛИЯТ ВАШЕТО ЛЕЧЕНИЕ С КАПТОПРИЛ-ЕГИС ?

Уведомете лекуващия лекар за медикаментите който приемате или възнамерявате да приемате, особено прилаганите без рецепта.

Непременно потърсете съвет от лекаря ако се налага комбинирането на Каптоприл-ЕГИС с нестероидни противовъзпалителни средства (индометацин, ибупрофен), литий, алопуринол или пробенецид (при подагра), лекарства, потискащи имунитета като азатиоприн или циклофосфамид, калий или калиеви заместители на солта, диуретици особено калийсъхраняващи (като амилорид, триамтерен, спиронолактон), други средства за понижаване на артериалното налягане или медикаменти, повлияващи нервната система.

6. ШОФИРАНЕ И РАБОТА С МАШИНИ ПО ВРЕМЕ НА ЛЕЧЕНИЕТО С КАПТОПРИЛ-ЕГИС

Няма ограничение за шофирането по време на лечението. Ако обаче усетите световъртеж, замаяност или лесна уморяемост е по-добре да не шофирате или работите с опасни машини и да потърсите лекарски съвет.

7. ДОЗИРОВКА

Винаги спазвайте предписанието на Вашия лекар за приема на Каптоприл-Егис. Приемането на таблетките по едно и също време на деня намалява вероятността да пропуснете някоя доза. Ако обаче това се случи, приемете следващата доза по предписание. **Не бива да приемате двойна доза за да компенсирате пропуснатата.**

Приемайте таблетката цяла с малко вода, един час преди хранене.

Продължителността на лечението Ви се определя от лекуващия лекар. Не го спирайте самостоятелно, дори да се почувствате по-добре.

Високо кръвно налягане:

Обикновено началната доза е 12.5 мг два пъти дневно. След 1 – 2 седмици лекарят може да увеличи дозата до 50 мг три пъти дневно, ако е необходимо.

Поддържащата доза е обикновено 25 мг 2 - 3 пъти дневно.

В случай, че хипертонията е в резултат на бъбречно заболяване, началната доза трябва да бъде 6.25 мг каптоприл (половин таблетка от 1.5 мг) три пъти дневно.

Сърдечна недостатъчност:

Началната доза е обикновено 6.25 мг три пъти дневно. По-късно тя може постепенно да бъде увеличавана през 2 - 3 седмици. Поддържащата доза е 25 мг 2 – 3 пъти дневно.

След миокарден инфаркт:

Лечението не бива да започва по-рано от три дни след острия пристъп. Началната доза е 6.25 мг, като лекарят трябва да я съобрази с Вашето състояние. Максималната доза е 50 мг три пъти дневно.

Максималната дневна доза на каптоприл е 150 мг.

При деца дневната доза на каптоприл трябва да бъде съобразена с телесното тегло. Започва се с ниски дози, които постепенно се увеличават до 1- 2 мг на кг тегло дневно, като детето е под непрекъснат лекарски контрол.

При бъбречни увреждания лечението се започва с 6.25 мг 2 – 3 пъти дневно. Дозата се увеличава бавно до максимум, който зависи от бъбречната Ви функция. Честотата на лекарствените приеми и дозата се определят задължително от лекар след извършване на необходимите тестове.

По-възрастните пациенти могат да приемат медикамента в дози както останалите, при запазена бъбречна функция. За останалите лекарят ще определи минималната ефективна доза.

Свържете се с лекуващият лекар, ако сте приели твърде много таблетки или имате съмнение, че Вашето дете е приело от лекарственото средство. Вземете тази листовка и остатъка от таблетките, за да ги покажете на лекаря.

8. НЕЖЕЛНИ ЛЕКАРСТВЕНИ РЕАКЦИИ, КОИТО МОЖЕ ДА ИЗПИТАТЕ

Може да има загуба на апетит, сухота в устата, промени във вкуса, малки язвички в устната кухина, гадене, повръщане, стомашен дискомфорт, диария или запек.

Възможно е след приема на Каптоприл-ЕГИС да се получи рязко спадане на артериалното налягане, особено ако сте прекарвали инфаркт на миокарда, приемате диуретици или ако хипертонията се дължи на бъбречно заболяване.

След приема на Каптоприл-ЕГИС може да почувствате умора, главоболие, нарушение в съня, "мравучкане" по ръцете, обриви и зачервяване на лицето, сърцебиене или болки в гръдния кош, суха кашлица.

По време на приема на таблетките е възможно да се получат промени в броя на кръвните клетки (намаление на броя на белите кръвни клетки), поява на белтък в урината, увеличени нива на чернодробните ензими и някои електролити.

Ако се появят някои от описаните нежелани реакции или други, които не са споменати в тази листовка, трябва да съобщите на лекуващия лекар.

Срокът на годност е отпечатан на картонената опаковка. Не бива да приемате таблетките след тази дата.

Да се съхранява при стайна температура (до 30°C) в оригиналната опаковка!

СЪХРАНЯВАЙТЕ ВСИЧКИ МЕДИКАМЕНТИ НА НЕДОСТЪПНО ЗА ДЕЦА МЯСТО!

9. ДАТА НА ИЗГОТВЯНЕ (ИЛИ ПОСЛЕДНА ПРОВЕРКА) НА ТЕКСТА

Юни, 2002 год.