

## Листовка: информация за потребителя

**Конвулекс хроно 300 mg, таблетки с удължено освобождаване**  
**Convulex® chrono 300 mg, prolonged-release tablets**

**Конвулекс хроно 500 mg, таблетки с удължено освобождаване**  
**Convulex® chrono 500 mg, prolonged-release tablets**

**Натриев валпроат**  
(*Sodium valproate*)

▼ Този лекарствен продукт подлежи на допълнително наблюдение. Това ще позволи бързото установяване на нова информация относно безопасността. Можете да дадете своя принос като съобщите всяка нежелана реакция, която сте получили. За начина на съобщаване на нежелани реакции вижте края на точка 4.

### ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

Лекарствени продукти, съдържащи валпроат могат да причинят вродени дефекти и проблеми в развитието на деца, ако такъв продукт се приема по време на бременност. Ако сте жена в детеродна възраст трябва да прилагате ефективен метод за контрацепция по време на лечение.

Вашият лекар ще обсъди с Вас това, но Вие трябва винаги да следвате указанията в точка 2 на тази листовка. Уведомете веднага Вашия лекар, ако Вие сте бременна или мислите, че сте бременна.

**Прочетете внимателно цялата листовка, преди да започнете да приемате това лекарство, тъй като тя съдържа важна за Вас информация.**

- Запазете тази листовка. Може да се наложи да я прочетете отново.
- Ако имате някакви допълнителни въпроси, попитайте Вашия лекар или фармацевт.
- Това лекарство е предписано лично на Вас. Не го преотстъпвайте на други хора. То може да им навреди, независимо, че признатите на тяхното заболяване са същите като Вашите.
- Ако получите някакви нежелани лекарствени реакции, уведомете Вашия лекар или фармацевт. Това включва и всички възможни нежелани реакции, неописани в тази листовка.

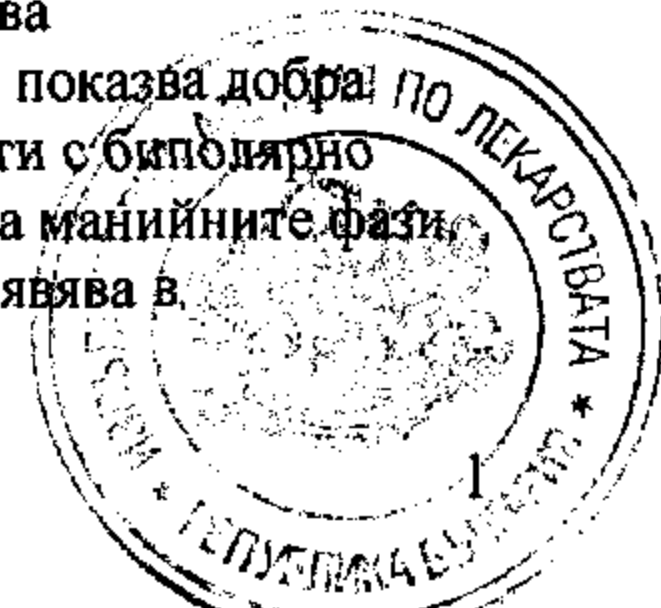
#### Какво съдържа тази листовка

1. Какво представлява Конвулекс хроно и за какво се използва
2. Какво трябва да знаете, преди да приемете Конвулекс хроно
3. Как да приемате Конвулекс хроно
4. Възможни нежелани реакции
5. Как да съхранявате Конвулекс хроно
6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

ИЗПРАВЛЕНИЕ НА РЕГИСТРАЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВАТА	
Листовка - Приложение 2	
Зап. №	2003-185/90
Разрешение №	32485-6 10-02-2016
Особености № /	

#### 1. Какво представлява Конвулекс хроно и за какво се използва

Активното действащо вещество в Конвулекс хроно - натриев валпроат, притежава антиконвулсивен ефект при различни видове припадъци. Освен това, Конвулекс показва добра ефективност и бързо действие при лечение на острите манийни фази при пациенти с биполярно разстройство, а когато се използва за профилактика, намалява броя и тежестта на манийните фази. Активното действащо вещество се освобождава бавно в тялото и ефектът се проявява в продължение на много часове.



Използва се при:

Епилепсия:

За лечение на различни форми на епилепсия (припадъци).

Биполярно разстройство:

За лечение на остри манийни епизоди.

**2. Какво трябва да знаете, преди да приемете Конвулекс хроно**

**Не приемайте Конвулекс хроно**

- ако сте алергични към натриев валпроат или към някоя от останалите съставки на това лекарство (изброени в точка 6),
- ако имате проблеми с черния дроб,
- ако членове на Вашето семейство (роднини по права линия) имат сериозни проблеми с черния дроб,
- ако страдате от порфирия (рядко срещано метаболитно заболяване),
- ако провеждате лечение с мефлохин,
- ако имате генетични проблеми, причиняващи митохондриално заболяване (напр. синдром на Alpers-Huttenlocher).

**Предупреждения и предпазни мерки**

Говорете с Вашия лекар, преди започнете да приемате Конвулекс хроно.

Пациенти със симптоми на системен лупус еритематодес (рядко срещано заболяване на имунната система, колагеноза) могат да провеждат лечение с Конвулекс хроно само след консултация с лекуващия лекар, тъй като в редки случаи в хода на лечението с натриев валпроат могат да се наблюдават симптоми на разстройство на имунната система.

Информирайте Вашия лекуващ лекар или фармацевт, ако:

- страдате от други заболявания или имате алергия,
- приемате други лекарства, включително и такива, които не са предписани от лекар,
- планивате бременност, бременна сте или желаете да кърмите Вашето бебе,
- знаете, че има генетичен проблем, причиняващ митохондриално заболяване във Вашето семейство.

Преди започване на лечението и на определени интервали от време в неговия ход, Вашият лекуващ лекар може да изиска извършване на различни лабораторни тестове: изброяване на кръвните елементи, изследване на съсирането на кръвта, функцията на черния дроб, панкреаса, бъбреците, концентрацията на валпроат в кръвта. Това особено важи за случаите, когато Вие имате висок риск от развитие на чернодробно заболяване или повишен риск от кръвотечение.

Информирайте Вашия лекар, че приемате Конвулекс хроно, преди всяка хирургическа интервенция.

Ако в хода на лечението Вие получите остра коремна болка, гадене и/или повръщане - консултирайте се незабавно с Вашия лекар. Тези симптоми могат да бъдат израз на панкреатит, който в тежки случаи може да бъде животозастрашаващ. В тези случаи е абсолютно задължително незабавно и внимателно да се определи произходът на тези симптоми. Рискът от влошаване в тези случаи е особено висок при малки деца, при пациенти, които са подложени на комбинирано лечение и при такива, страдащи от тежки чернодробни разстройства. Употребата на натриев валпроат може да причини нарастване на телесното тегло. Консултирайте се с Вашия лекар какви мерки трябва да вземете, за да повлияете този нежелан ефект.

Ако приемате други лекарства за лечение на епилепсия или тревожност и безсъние (бензодиазепини)



едновременно с Конвулекс хроно, понякога може да чувствате замаяност. В този случай може да бъде повлияна способността Ви за шофиране.

Тестуването на урината за кетотела, извършвано при захарен диабет, може да даде фалшиво положителни резултати, когато се приема натриев валпроат. Необходимо е да уведомите Вашия лекар преди извършване на такива тестове.

Малка част от хората, лекувани с антиепилептици като натриев валпроат са имали мисли за самоизраняване или самоубийство. Ако се появят такива, незабавно се обърнете към Вашия лекар.

### **Други лекарства и Конвулекс хроно**

Информирайте Вашия лекар или фармацевт, ако приемате, насъкоро сте приемали или е възможно да приемете други лекарства.

**Лекарствата могат да повлияят взаимно ефектите си.**

Наблюдавани се следните взаимодействия:

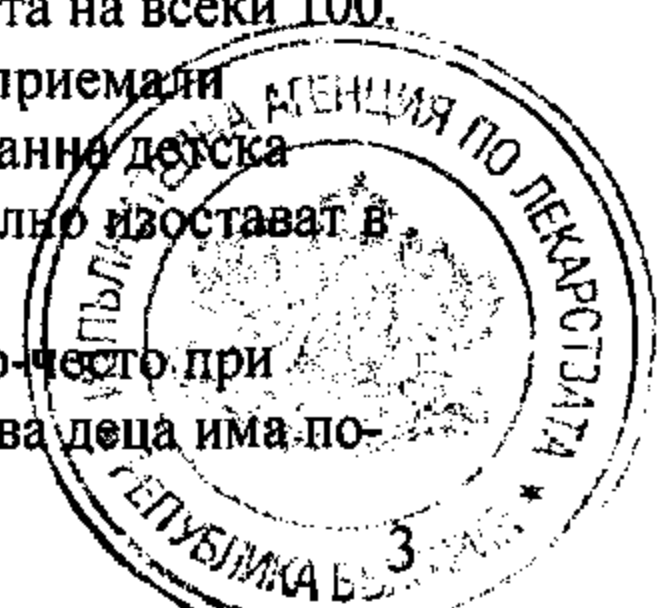
- повишаване на ефекта на някои антидепресанти, някои лекарства за лечение на тревожност и безсъние (невролептици,ベンодиазепини), други лекарства за лечение на припадъци (фенобарбитал, примидон, фенитоин, карбамазепин, ламотрижин), някои антикоагуланти (използвани за разреждане на кръвта, например варфарин) и зидовудин (използва се за лечение на СПИН инфекции).
- нарастване на ефекта на натриевия валпроат може да се причини от други лекарства, например някои антиепилептици (фелбамат), ацетилсалицилова киселина, някои антибиотици (еритромицин), циметидин (използва се за лечение на стомашни язви).
- понижаване на ефекта на натриевия валпроат може да се причини от други лекарства, като например някои антиепилептици (фенитоин, фенобарбитал, карбамазепин), лекарства за лечение на малария (мефлохин, хлорохин), антибиотици от карбапенемен тип и холестирамин (използва се за лечение на повищено ниво на липидите в кръвта).

Натриевият валпроат не повлиява ефекта на оралните контрацептиви.

### **Бременност, кърмене и фертилитет**

#### **Важен съвет за жените**

- Валпроат може да бъде вреден за плода, когато се приема от жена по време на бременност.
- Валпроат носи риск, ако се приема по време на бременност. Колкото дозата е по-висока, толкова рисът е по-голям, но употребата на валпроат във всички дози носи рисък.
- Приемът на валпроат може да доведе до сериозни вродени малформации и може да повлияе процеса на развитие на детето, докато расте. Вродените дефекти включват спина бифида (когато костите на гръбначния стълб не са добре развити); лицеви и черепни малформации; малформации на сърцето, на бъбреците, на пикочните пътища и на половите органи; дефекти на крайниците.
- Ако приемате валпроат по време на бременност, при Вас има по-голям рисък да родите дете с вродени малформации, изискващи медицинска намеса отколкото при другите жени. Тъй като валпроат е бил използван в продължение на много години, известно е, че при жени, които приемат валпроат, около 10 от всеки 100 бебета ще имат вродени малформации. Докато при жени, които не страдат от епилепсия, съотношението е 2-3 бебета на всеки 100.
- Смята се, че до 30-40% от децата в предучилищна възраст, чиито майки са приемали валпроат по време на бременност, могат да имат проблеми в развитието в ранна детска възраст. Засегнатите деца могат да ходят и да говорят по-бавно, интелектуално изостават в сравнение с другите деца и имат затруднения с езика и паметта.
- Разстройства в аутистичния спектър и детски аутизъм се диагностицират по-често при деца, които са били изложени на валпроат и има доказателства, че при такива деца има по-



голяма вероятност от развитие на синдром на дефицит на вниманието и хиперактивност (СДВХ).

- Ако Вие сте жена, която може да забременее, Вашият лекар ще Ви предпише валпроат само в случай, че Вашето заболяване не се повлиява от друго лекарство.
- Преди да Ви бъде предписано това лекарство, Вашият лекар ще Ви обясни какво може да се случи на Вашето бебе, ако забременеете по време на лечение с валпроат. Ако по-късно решите, че искате да имате дете, не трябва да спирате приема на Вашето лекарство, докато не обсъдите това с Вашия лекар, и да съгласувате план за преминаване към друго лекарство, ако това е възможно.
- Посъветвайте се с Вашия лекар относно приема на фолиева киселина, когато се опитвате да забременеете. Фолиевата киселина може да намали общия риск от спина бифида и спонтанен аборт в ранна бременност, макар че този риск съществува при всяка бременност. Малко вероятно е, обаче, приемът на фолиева киселина да намалява риска от вродени малформации, свързани с употребата на валпроат.

#### ПЪРВО ПРЕДПИСВАНЕ

Ако това е първи случай, когато Ви предписват валпроат, Вашият лекар ще обясни рисковете за плода, ако забременеете. Ако сте в детеродна възраст, ще трябва да се уверите, че използвате ефективен метод за контрацепция по време на Вашето лечение. Ако се нуждаете от съвет относно контрацепцията, говорете с Вашия лекар или с клиника за семейно планиране.

#### Ключови послания:

- Уверете се, че използвате ефективен метод за контрацепция
- Уведомете веднага Вашия лекар, ако сте бременна или мислите, че сте бременна.

#### ПРОДЪЛЖАВАНЕ НА ЛЕЧЕНИЕТО И СПИРАНЕ НА ОПИТИТЕ ЗА ЗАБРЕМЕНЯВАНЕ

Ако Вие продължавате лечението с валпроат и не планирате бременност, уверете се, че използвате ефективен метод за контрацепция. Ако се нуждаете от съвет относно контрацепцията, говорете с Вашия лекар или с клиника за семейно планиране.

#### Ключови послания:

- Уверете се, че използвате ефективен метод за контрацепция.
- Уведомете веднага Вашия лекар, ако сте бременна или мислите, че сте бременна.

#### ПРОДЪЛЖАВАНЕ НА ЛЕЧЕНИЕТО И ОПИТИ ЗА ЗАБРЕМЕНЯВАНЕ

Ако продължавате лечението с валпроат и желаете да забременеете, Вие не трябва да спирате приема на валпроат и на контрацептивно средство, преди да сте обсъдили това с Вашия лекар. Преди да забременеете, трябва да се консултирате с Вашия лекар, за да предприемете няколко действия, така че да може бременността Ви да протича гладко и да бъдат намалени рисковете за Вас и плода, доколкото е възможно.

Още преди да започнете опити за забременяване, лекарят може да промени дозата на валпроат или да предпише друго лекарство.

При бременност Вашият лекар ще Ви наблюдава внимателно както по отношение на основното заболяване, така и по отношение на развитието на плода.

Посъветвайте се с Вашия лекар относно приема на фолиева киселина, когато се опитвате да забременеете. Фолиевата киселина може да намали общия риск от спина бифида и риска от спонтанен аборт в ранна бременност, които съществуват при всяка бременност. Но малко вероятно е приемът на фолиева киселина да намалява риска от вродени дефекти, свързани с употребата на валпроат.



#### **Ключови послания:**

- Не спирайте употребата на контрацептивни средства, преди да сте го обсъдили с Вашия лекар и заедно да сте изработили план, който да Ви гарантира, че Вашата епилепсия/биполярно разстройство е под контрол и рисъкът за Вашето бебе е намален.
- Ако сте бременна или смятате, че може да сте бременна, веднага уведомете Вашия лекар.

#### **НЕПЛАНИРАНА БРЕМЕННОСТ ПРИ ПРОДЪЛЖАВАНЕ НА ЛЕЧЕНИЕТО**

При бебета родени от майки, които са били на лечение с валпроат, съществува риск от вродени дефекти и проблеми в ранното развитие, които могат да доведат до сериозно инвалидизиране. Ако Вие приемате валпроат и смятате, че сте бременна или може да сте бременна, веднага се свържете с Вашия лекар. Не спирайте приема на лекарството, докато Вашият лекар не Ви каже.

Посъветвайте се с Вашия лекар относно приема на фолиева киселина, когато се опитвате да забременеете. Фолиевата киселина може да намали общия риск от спина бифида и риска от спонтанен аборт в ранна бременност, които съществуват при всяка бременност. Но малко вероятно е приемът на фолиева киселина да намалява риска от вродени дефекти, свързани с употребата на валпроат.

#### **Ключови послания::**

- Ако сте бременна или смятате, че може да сте бременна, веднага уведомете Вашия лекар.
- Не спирайте приема на валпроат, докато Вашият лекар не Ви каже.

**Уверете се, че сте прочели Брошурата за пациента и сте подписали формуляра съдържащ информацията за риска, който трябва да Ви се даде и да обсъдите с Вашия лекар или фармацевт.**

#### **Шофиране и работа с машини**

Ако приемате други лекарства за лечение на епилепсия или тревожност и безсъние (бензодиазепини) едновременно с Конвулекс хроно, понякога може да чувствате замаяност. В този случай може да бъде повлияна способността Ви за шофиране.

### **3. Как да приемате Конвулекс хроно**

Винаги приемайте това лекарство точно както Ви е казал Вашият лекар. Ако не сте сигурни в нещо, попитайте Вашия лекар или фармацевт.

Лечението с Конвулекс хроно трябва да се започне и проследява от лекар специалист в лечението на епилепсия или биполярно разстройство.

#### **ДОЗИРОВКА И ПРОДЪЛЖИТЕЛНОСТ НА ЛЕЧЕНИЕТО**

Като правило, лечението се започва с ниски дози, които впоследствие бавно се увеличават от Вашия лекуващ лекар, докато се достигне оптималната за Вас дозировка.

#### **Епилепсия:**

Монотерапия

#### **Възрастни**

Началната дозировка е обикновено 500-600 mg дневно, последвана от плавно покачване, както е предписано от лекуващия лекар. Препоръчителната дозировка на Конвулекс хроно е между 1 000 и 2 000 mg дневно. Ако е необходимо, Вашият лекуващ лекар може да предпише до 2 500 mg дневно.



Това количество може да бъде прието на един прием или да бъде разделено на два приема.

#### **Употреба при деца и юноши**

Деца над 20 kg:

Дозировката започва от 250-300 mg дневно, последвана от плавно покачване, както е предписано от лекуващия лекар. По-нататъшното дозиране на Конвулекс хроно се извършва на база килограми телесно тегло. Обичайната дневна доза е между 20 и 30 mg на килограм тегло, (напр. при 30 kg дете и средна дневна доза 25 mg/kg телесно тегло: 2½ таблетки Конвулекс хроно 300 mg или 1½ таблетки Конвулекс хроно 500 mg дневно), но по предписание на лекуващия лекар дозата може да се повиши максимално до 40-50 mg на килограм телесно тегло. Това количество може да бъде прието на един прием или да бъде разделено на два приема.

Деца под 20 kg:

Лечението обикновено започва с дозировка 10-15 mg/kg телесно тегло, последвано от плавно покачване, до овладяване на пристъпите или до достигане на максимална дозировка от 50 mg/kg/ден.

Пациенти с бъбречна недостатъчност:

Вашият лекарят би трябвало да предпише по-ниска доза.

#### **Комбинирана терапия**

Ако приемате едновременно и други антиепилептични лекарства, Вашият лекар може плавно да намали дозата им, докато бавно покачва дозата на Конвулекс хроно.

#### **Биполярно разстройство (само при възрастни пациенти над 18 г.):**

Препоръчва се първоначална дозировка 500-1000 mg дневно, разделена на няколко приема. В зависимост от тежестта на клиничната картина, лекарят може да предпише до 1500 mg дневно. Вашият лекар може да препоръча бавно повишаване на дозировката, в зависимост от измерената концентрация на активно действащото вещество в кръвта. Профилактичното лечение е индивидуално и се провежда с най-ниската ефективна доза.

#### **НАЧИН НА ПРИЛОЖЕНИЕ**

Приемайте таблетките по време или след хранене с достатъчно количество вода.

Таблетките могат да бъдат разчупвани на половинки, но не трябва да бъдат сдържани или размачкани.

#### **Ако сте приели повече от необходимата доза Конвулекс хроно**

Острото свръхдозиране може да доведе до тежки нежелани реакции от страна на централната нервна система и затруднения в дишането. Потърсете лекарска помощ незабавно.

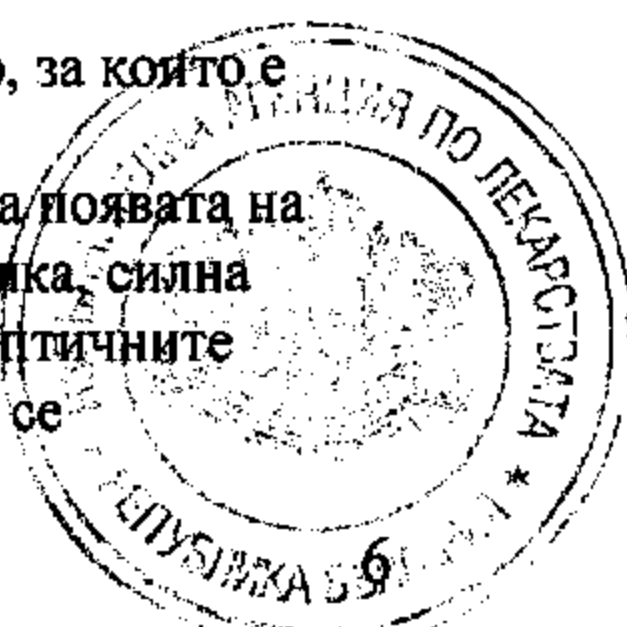
Ако имате никакви допълнителни въпроси, свързани с употребата това лекарство, попитайте Вашия лекар или фармацевт.

#### **4. Възможни нежелани реакции**

Както всички лекарства, това лекарство може да предизвика нежелани реакции, въпреки че не всеки ги получава.

В този раздел са изброени всички нежелани реакции при лечението с това лекарство, за които е съобщено, дори и те да са проявени в изключително редки случаи.

През първите шест месеца на лечението Вие трябва да бъдете особено внимателни за появата на някой от следните симптоми: внезапно разболяване, гадене, повръщане, коремна болка, силна уморяемост, загуба на апетит, жълтеница, отоци по краката или влошаване на епилептичните прояви. При появя на някой от изброените симптоми или подобни на тях, незабавно се



консултирайте с Вашия лекуващ лекар или в най-близката болница, тъй като те могат да бъдат белег на рядко срещано, но тежко чернодробно увреждане. Пациенти с частично повишен риск са деца под три години и пациенти, страдащи от други придружаващи заболявания.

Много рядко тези или подобни симптоми могат също да бъдат израз на възпаление на панкреаса, което в тежки случаи да бъде животозастрашаващо.

В изолирани случаи се съобщава за поява на синдрома на Fanconi (рядко срещано бъбречно заболяване).

Повръщане, нарушение на координацията на движенията, нарушение на съзнанието и в изолирани случаи други неврологични симптоми могат да бъдат сигнал за нарастване на азотните нива в кръвта. В тези случаи Вие трябва да прекъснете лечението и да се консултирате с Вашия лекуващ лекар незабавно.

Съобщава се и за нарастване на апетита в хода на лечението. В тези случаи прилагането на натриев валпроат е съпроводено с нарастване на теглото. Рядко се съобщава за затлъстяване.

Често в началото на лечението могат да се появят леки стомашно-чревни оплаквания и по-рядко гадене. Тези ефекти обикновено преминават, ако таблетките се приемат по време или след хранене. При приемане на дози, по-високи от препоръчаните, лечението с натриев валпроат може да доведе до обратими разстройства в броя на кръвните клетки и/или в кръвосъсирването (проявява се с повищено кървене или тенденция за по-лесно посиняване на контузени места по тялото).

Понякога натриевият валпроат може да причини нарушена координация на движенията или мускулни потрепвания. По-рядко може да се появи отпадналост, летаргия, обърканост (понякога придружена с поява на халюцинации или гърчове) и в много редки случаи преходна загуба на съзнание. Много рядко се съобщава за тежки разстройства в движенията, включително „Паркинсонизъм”. Възможно е развитие на преходна деменция (нарушения в паметта). Тези нежелани реакции обикновено отзивчат след спиране на лечението с Конвулекс хроно. При поява на описаните симптоми или подобни на тях, незабавно се консултирайте с Вашия лекуващ лекар, тъй като може да се наложи да прекратите лечението.

Може да се пови нарастване на вниманието. Този ефект е обикновено благоприятен, но понякога е възможна и агресия, хиперактивност или поведенческа обърканост.

При някои пациенти се отбелязва преходен косопад. Растежът на косата се възстановява обикновено в рамките на 6 месеца, но порасналата коса може да бъде по-къдрава от предишната.

Често се съобщава за нарушения на нокътя и нокътното ложе. В много редки случаи се съобщава за поява на акне или окосмяване по лицето и/или тялото.

Рядко могат да се появят кожни реакции, като обрив или в изключително редки случаи - тежки кожни реакции или васкулит (възпаление на кръвоносните съдове, характеризиращо се с болка, зачервяване или сърбеж).

Много рядко се съобщава за нарушение на слуха (понякога преходно, понякога трайно).

В изключително редки случаи може да се пови нарастване на млечните жлези при мъже или менструални нарушения при жени.

Има съобщения за заболявания на костите, включващи остеопения и остеопороза (изтъняване на костта) и фрактури. Уведомете Вашия лекар ако приемате продължително време Конвулекс, ако имате анамнеза за остеопороза или приемате стероиди.

#### **Съобщаване на нежелани реакции**

Ако получите никакви нежелани лекарствени реакции, уведомете Вашия лекар или фармацевт. Това включва всички възможни, неописани в тази листовка нежелани реакции. Можете също да съобщите нежелани реакции директно чрез Изпълнителната агенция по лекарствата, ул. „Дамян Груев“ № 8, 1303 София, тел.: +359 2 8903417, уебсайт: [www.bda.bg](http://www.bda.bg). Като съобщавате нежелани реакции, можете да дадете своя принос за получаване на повече информация относно безопасността на това лекарство.



## **5. Как да съхранявате Конвулекс хроно**

Не се изискват специални условия за съхранение.

Да се съхранява на място, недостъпно за деца.

Не използвайте това лекарство след срока на годност, отбелязан върху опаковката. Срокът на годност отговаря на последния ден от посочения месец.

Внимателно и пълно затваряйте шишето всеки път, когато изваждате таблетки от него.

Не изхвърляйте лекарствата в канализацията или в контейнера за домашни отпадъци. Попитайте Вашия фармацевт как да изхвърляте лекарствата, които вече не използвате. Тези мерки ще спомогнат за опазване на околната среда.

## **6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация**

### **Какво съдържа Конвулекс хроно**

- Активното вещество е натриев валпроат
- Другите съставки са:  
Ядро на таблетката: моногидрат на лимонена киселина, етилцелулоза, кополимер на амониев метакрилат (тип Б) (съдържащ сорбитна киселина), пречистен талк, колоидален силициев диоксид, магнезиев стеарат.  
Филмово покритие: кополимер на амониев метакрилат (тип А и Б) (съдържащ сорбитна киселина), пречистен талк, кармелоза натриева сол, титанов диоксид (Е 171), триетил цитрат, ванилин.

### **Как изглежда Конвулекс хроно и какво съдържа опаковката**

- a) Стъклено шише с кехлибарен цвят (хидролитично устойчив тип III, PhEur) с HDPE бял капак на винт, защитен срещу случайно отваряне и HDPE бяла откъсваща се лента, поставено в картонена кутия.  
или
- b) HDPE цилиндрично шише за таблетки с LDPE капак на винт, затварящ се с прищракване и защитен срещу случайно отваряне, LDPE откъсваща се лента и уплътнителен пръстен, поставено в картонена кутия.  
или
- c) PE цилиндричен флакон с HDPE бяло капаче, защитено срещу случайно отваряне и LDPE бяла откъсваща се лента с/без абсорбент, поставено в картонена кутия.

### **Опаковки:**

Конвулекс хроно 300 mg се предлага в опаковки от 50 и 100 таблетки.

Конвулекс хроно 500 mg се предлага в опаковки от 30, 50 и 100 таблетки

Не всички видове опаковки могат да бъдат пуснати в продажба..

**Притежател на разрешението за употреба и производител**  
G.L. Pharma GmbH, Schlossplatz 1, 8502 Lannach, Австрия

**Дата на последно преразглеждане на листовката: декември 2015**

Рег. №20030189 (Конвулекс хроно 300 mg)

Рег. №20030190 (Конвулекс хроно 500 mg)



Посочената по-долу информация е предназначена само за медицински специалисти:

Съвет за лекари за овладяване на предозиране:

При предозиране се препоръчва провеждане на мероприятия в болнична обстановка, като предизвикване на повръщане, стомашна промивка, командно дишане и други мерки за поддържане на жизнените функции.

Успешно са прилагани хемодиализа и хемоперфузия. Прилаган е също така наркозон интравенозно, понякога с орален прием на активен въглен.

