

Листовка: информация за пациента

Клонидокон 75 mg филмирани таблетки

Clopidoccon 75 mg film-coated tablets

клопидогрел/clopidogrel

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 Вания лекар или фармацевт.
- Това лекарство е предписано лично на Вас. Не го преотстъпвайте на други хора. То може да им навреди, независимо че призначите на тяхното заболяване са същите като Вашите.
- Ако получите някакви нежелани реакции, включително неописани в тази листовка нежелани реакции, уведомете Вания лекар или фармацевт. Вижте точка 4.

Какво съдържа тази листовка

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

| | |
|-------------------------------------|------------|
| ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВАТА | |
| Листовка - Приложение 2 | |
| ЛСН - Ред. № | 20200077 |
| Разрешение № | 67832 |
| БГМАЛР - | 14-02-2025 |
| Об摒ение № | |

1. Какво представлява Клонидокон и за какво се използва

Клонидокон съдържа клопидогрел и принадлежи към група лекарства, наречени антитромботични лекарствени продукти. Тромбоцитите са много малки кръвни елементи, които се слепват един с друг при образуването на кръвни съсиреци. Чрез предотвратяване на това слепване, тромбоцитните антиагреганти намаляват риска от образуване на кръвни съсиреци (процес наречен тромбоза).

Клонидокон се приема от възрастни пациенти за предпазване от образуването на кръвни съсиреци (тромби) в уплътнените кръвоносни съдове (arterии), процес известен като атеротромбоза, което води до атеротромботични инциденти (като мозъчен удар, сърден пристъп, или смърт).

Клонидокон Ви е предписан за предотвратяване на образуването на кръвни съсиреци и намаляване на риска от тези сериозни инциденти, защото:

- вие имате уплътняване на артериите (известно също като атеросклероза);
- вие имате предхождащ сърден пристъп, мозъчен удар, или имате периферно артериално заболяване;
- вие сте имали тежка гръден болка, известна като „неустабилна стенокардия“ или „миокарден инфаркт“ (сърден удар). За лечение Ваният лекар може да постави стент в блокираната или стеснената артерия, за да възстанови ефективния кръвен поток. Може да Ви бъде предписана и ацетилсалацилова киселина (вещество, съдържащо се в много лекарства, използвани като обезболяващи и понижаващи температурата, както и предотвратяващи съсирването на кръвта) от Вания лекар;
- вие имате неравномерна сърдечна дейност, наречена „предсърдно мъждане“, което не можете да приемате лекарства, известни като „нерорални антикоагуланти“ (антагонисти на витамин K).



витамин K), които предотвратяват образуването и нарастващето на кръвни съсиреци. Трябва да знаете, че пероралните антикоагуланти са по-ефикасни от ацетилсалцилоловата киселина или комбинираната употреба на Клонидокон плюс ацетилсалцилолова киселина. Вашият лекар трябва да Ви предпише Клонидокон плюс ацетилсалцилолова киселина, ако не можете да приемате „перорални антикоагуланти“ и за Вас няма риск от масивно кървене.

2. Какво трябва да знаете, преди да приемете Клонидокон

Не приемайте Клонидокон

- Ако сте алергични (свръхчувствителни) към клонидогрел или към някоя от останалите съставки на това лекарство (изброени в точка 6).
- Ако имате от заболяване, което понастоящем причинява кървене, например стомашна язва или кървене в мозъка.
- Ако имате тежко чернодробно заболяване.

Ако смятате, че някои от тези се отнасят за Вас, или имате някакви съмнения, консултирайте се с Вашия лекар преди да приемете Клонидокон.

Предупреждения и предпазни мерки

Ако някое от изброените по-долу състояния се отнасят за Вас, трябва всднага да уведомите Вашия лекар преди да започнете да приемате Клонидокон:

- ако сте изложени на риск от кървене като:
 - . заболяване, което Ви излага на риск от вътрешно кървене (като стомашна язва);
 - . нарушение на кръвта, което предразполага към вътрешни кръвоизливи (кървене в тъканите, органите или ставите на тялото Ви);
 - . скорошна тежка травма;
 - . скорошна хирургична интервенция (включително стоматологична);
 - . предстояща хирургична интервенция (включително стоматологична) през следващите седем дни;
- ако сте имали съсирек в мозъчна артерия (исхемичен удар), възникнал през последните 7 дни;
- ако имате бъбречно или чернодробно заболяване;
- ако сте имали алергия или реакция към някое от лекарствата, използвани за лечение на Вашето заболяване.

Докато приемате Клонидокон:

- трябва да информирате Вашия лекар, ако планирате хирургична интервенция (включително стоматологична);
- трябва също незабавно да информирате Вашия лекар, ако развиете състояние (известно още като тромботична тромбоцитопенична пурпура или ТТП), което включва повишена температура и синими по кожата, които могат да се проявят като малки червени точки, със или без необяснима прекомерна умора, объркване, покълтяване на кожата или очите (жълтеница) (вижте точка 4);
- ако се порежете или нараните, може да отнеме малко повече от обичайното време, за да спре кървенето. Това е свързано с начина на действието на лекарството да предотвратява образуването на кръвни съсиреци. При малки порязвания и наранявания, като например порязване по време на бръснене, това обикновено е без значение. Ако обаче кървенето е безпокои, трябва да се свържете незабавно с Вашия лекар (вижте точка 4);
- вашият лекар може да назначи изследвания на кръвта.



Деца и юноши

Не давайте това лекарство на деца, защото няма ефект.

Други лекарства и Клонидокон

Трябва да кажете на Вашия лекар или фармацевт, ако приемате, насърто сте приемали или е възможно да приемете други лекарства, включително и такива, отнускани без рецепт. Някои лекарства могат да окажат влияние върху действието на Клонидокон и обратно.

Трябва задължително да информирате Вашия лекар, ако приемате:

- лекарства, които могат да повишат риска от кървене, като:
 - . перорални антикоагуланти, лекарства, използвани за намаляване съсирвасмостта на кръвта;
 - . нестериодни противовъзпалителни лекарства, обичайно използвани за лечение на болезнени и/или възпалителни състояния на мускулите или ставите;
 - . хепарин или друго лекарство за инжектиране, използвано за намаляване съсирването на кръвта;
 - . тиклонидин, друго антитромбоцитно лекарство;
 - . селективни инхибитори на обратното захващане на серотонина (включително, но не само флуоксетин или флуоксамин), лекарства, които обикновено се използват за лечение на депресия;
- омепразол или езомепразол, лекарства, използвани за лечение на стомашно неразположение;
- флуконазол или вориконазол, лекарства за лечение на гъбични инфекции;
- сфавиренц, лекарство за лечение на HIV (човешки имунодефицитен вирус) инфекция;
- карбамазепин, лекарство за лечение на някои форми на спилепсия;
- моклобемид, лекарство за лечение на депресия;
- репаглинид, лекарство за лечение на диабет;
- паклитаксел, лекарство за лечение на рак.

Ако сте преживели силна гръден болка (нестабилна стенокардия или миокарден инфаркт), може да Ви бъде предписан Клонидокон в комбинация с ацетилсалацицилова киселина, вещество, съдържащо се в много лекарства, използвани като обезболяващи и понижаващи температурата. Инцидентна употреба на ацетилсалацицилова киселина (не повече от 1 000 mg на 24 часа) не би представлявала проблем, но продължителната употреба при други обстоятелства трябва да се обсъди с Вашия лекар.

Клонидокон с храна, напитки и алкохол

Клонидокон може да се приема със или без храна.

Бременност, кърмене и фертилитет

Ако сте бременна или кърмите, смятате, че можете да сте бременна, посъветвайте се с Вашия лекар или фармацевт, преди употребата на Клонидокон.

Ако забременеете, докато приемате Клонидокон, веднага се посъветвайте с Вашия лекар, тъй като не се препоръчва употреба на клопидогрел по време на бременност.

Не трябва да кърмите, докато приемате това лекарство.

Ако кърмите или планирате да кърмите, говорете с Вашия лекар, преди да приемате това лекарство.



Посъветвайте се с Вашия лекар или фармацевт преди употреба на косто и да е лекарство.

Шофиране и работа с машини

Клонидокон е малко вероятно да засегне способността Ви за шофиране или работа с машини.

Клонидокон съдържа лактоза

Ако Вашият лекар Ви е казал, че имате непоносимост към някои захари (например лактоза), свържете се с него, преди да приемете това лекарство.

Клонидокон съдържа хидрогенирано рициново масло

Това може да причини стомашно разстройство или диария.

3. Как да приемате Клонидокон

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

Препоръчителната доза, включително за пациенти със състояние, наречено „предсърдно мъждене” (исритмична сърдечна дейност), е една таблетка от 75 mg Клонидокон на ден, която се приема през устата със или без храна, и по едно и също време всеки ден.

Ако сте имали силна гръден болка (不稳定на стенокардия или миокарден инфаркт), Вашият лекар може да Ви предпише 300 mg Клонидокон (4 таблетки от 75 mg) веднъж в началото на лечението. След това, препоръчителната доза е една таблетка от 75 mg Клонидокон дневно, както е посочено по-горе.

Трябва да приемате Клонидокон, докато Вашият лекар Ви го предписва.

Ако сте приели повече от необходимата доза Клонидокон

Свържете се веднага с Вашия лекар или отидете до спешното в най-близката болница поради увеличен риск от кървене.

Ако сте пропуснали да приемете Клонидокон

Ако сте пропуснали да приемете доза Клонидокон, но си спомните в рамките на следващите 12 часа след обичайното време, веднага вземете таблетката си, а после приемете следващата в обичайния час.

Ако сте забравили за повече от 12 часа, просто приемете следващата единична доза в обичайното време. Не вземайте двойна доза, за да компенсирате пропуснатата таблетка.

Ако сте спрели приема на Клонидокон

Не спирайте лечението, освен ако Вашият лекар не Ви посъветва. Свържете се с Вашия лекар или фармацевт, преди да го направите.

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



4. Възможни нежелани реакции

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

Информирайте Вашия лекар незабавно, ако имате:

- висока температура, при знаци на инфекция или прекалена умора. Това може да се дължи на понижаване стойностите на някои кръвни клетки, което е рядко;
- при знаци на чернодробни проблеми, като пожълтяване на кожата и/или очите (жълтеница), независимо от това дали са съществуващи от подкожни кръвоизливи, които се проявяват като малки червени точки и/или объркване (вижте точка 2);
- подуване на устата или нарушения на кожата като обриви и сърбези, меухури по кожата. Това може да са симптоми на алергична реакция.

Най-често съобщаваната нежелана лекарствена реакция при Клонидокон е кървене.

Кървенето може да се прояви като кървене в stomахa или червата, хематом (необично кървене или образуване на синини под кожата), кървене от носа, кръв в урината. В малък брой от случаите се съобщават също и кръвоизливи в очите, главата, белия дроб или ставите.

Ако имате продължително кървене, когато приемате Клонидокон

Ако се порежете или нараните, може да отнеме малко повече от обичайното време, за да спре кървенето. Това е свързано с начина на действието на лекарството да предотвратява образуването на кръвни съсиреци. При малки порязвания и наранявания, като например порязване по време на бръснене, това обикновено е без значение. Ако обаче кървенето Ви беспокои, трябва да се свържете незабавно с Вашия лекар (вижте точка 2).

Други нежелани лекарствени реакции включват:

Чести нежелани реакции (може да засегнат до 1 на 10 души): диария, коремна болка, лошо храносмилане или киселини.

Нечести нежелани реакции (може да засегнат до 1 на 100 души): главоболие, stomашна язва, гадене, повръщане, запек, увеличено количество на газове в stomахa или червата, обриви, сърбез, замаяност, усещане за изтръпване и мравучкане.

Редки нежелани реакции (може да засегнат до 1 на 1 000 души): свестовъртеж, утолсяване на гърдите при мъже.

Много редки нежелани реакции (може да засегнат до 1 на 10 000 души): жълтеница; силен коремна болка със или без болка в гърба; висока температура, затруднения в дишането понякога придружени с кашлица; общи алергични реакции (например общо усещане за затопляне с внезапно общо неразположение до припадък); оток на устата; меухури по кожата; алергични кожни реакции; възпаление на устата (стоматит); понижаване на кръвното налягане; объркване; халюцинации; ставна болка; мускулна болка; промяна във вкуса или загуба на вкуса на храната.

Нежелани реакции с неизвестна честота (от наличните данни не може да бъде направена оценка): реации на свръхчувствителност с болка в гърдите или корема, симптоми на диабет, писка кръвна захар.



Освен това Вашият лекар може да установи промени в показателите при изследванията на кръвта или урината.

Съобщаване на нежелани реакции

Ако получите някакви 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: Изпълнителна агенция по лекарствата ул. „Дамян Груев“ № 8, 1303 София, тел.: +359 2 8903417, уебсайт: 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 Клонидокон

Да се съхранява на място, недостъпно за деца.

Не използвайте това лекарство след срока на годност, отбелязан върху картонената опаковка и блистера, след „Годен до:“. Срокът на годност отговаря на последния ден от посочения месец.

Не изисква специални условия на съхранение.

Не използвайте това лекарство, ако забележите някакви видими белези на нарушащо качеството на продукта.

Не изхвърляйте лекарствата в канализацията или в контейнера за домашни отпадъци.

Напитайте Вашия фармацевт как да изхвърлят лекарствата, които вече не използвате. Тези мерки ще спомогнат за опазване на околната среда.

6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

Какво съдържа Клонидокон

Активното вещество е клонидогрел. Всяка таблетка съдържа 75 mg клонидогрел (като хидрогенсулфат).

Помощи вещества (вижте точка 2):

- Ядро на таблетката: лактозаmonoхидрат, частично заместена хидроксипропилцелулоза, колоиден безводен силициев диоксид, диметикон, хидрогенирано рициново масло.
- Таблетна обвивка: хипромелоза (E464), макрогол 400, титанов диоксид (E171), червен железен диоксид (E172).

Как изглежда Клонидокон и какво съдържа опаковката

Клонидокон 75 mg са розови, кръгли, двойноизпъкнали филмирани таблетки с видът на релефно изображение „I.II“ от едната страна.

Клонидокон се доставя в Alu/Alu блистери, съдържащи 28 или 30 таблетки, поставени в картонени кутии.

Не всички видове опаковки могат да бъдат пуснати на пазара.



Притежател на разрешението за употреба и производител

ФАРМАКОНС АД
бул. „Пейо К. Яворов“ № 44, ет. 1
София 1164
България

Дата на последно преразглеждане на листовката

08/2024

