

Листовка: информация за потребителя

**Баклофен–Полфарма 10 mg таблетки
Баклофен–Полфарма 25 mg таблетки**

**Baclofen–Polpharma 10 mg tablets
Baclofen–Polpharma 25 mg tablets**

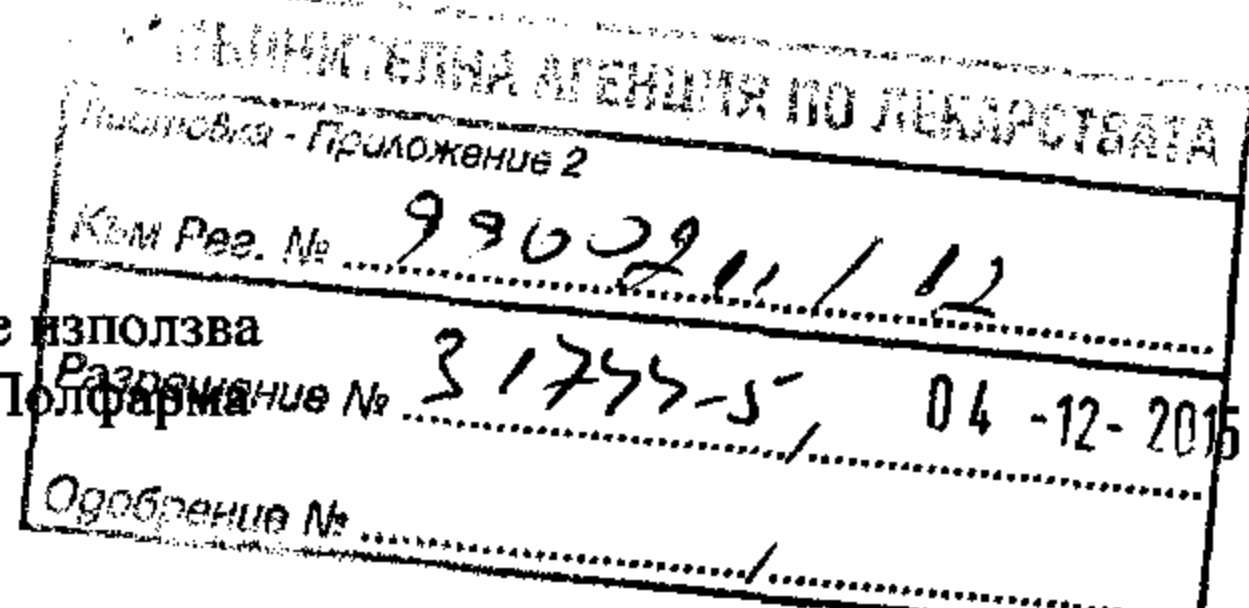
Баклофен (*Baclofen*)

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 единствено и 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. Вижте точка 4.

Какво съдържа тази листовка:

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



1. Какво представлява Баклофен–Полфарма и за какво се използва

Вашият лекар е преценил, че Вие или Вашето дете се нуждаете от това лекарство, което да помогне за лечението на Вашето състояние.

Баклофен се използва за намаляване и облекчаване на прекомерното напрежение във Вашите мускули (спазми), възникващо при различни заболявания, като церебрална парализа, множествена склероза, мозъчно-съдови инциденти, заболявания на гръбначния мозък и други нарушения на нервната система.

Този продукт намалява болката, свързана с повишения мускулен тонус и по този начин подпомага рехабилитацията (възстановяването).

2. Какво трябва да знаете преди да приемете Баклофен–Полфарма

Не приемайте Баклофен–Полфарма и уведомете лекуващия си лекар, ако

- сте алергични към активното вещество или към някоя от останалите съставки на това лекарство (изброени в точка 6);
- имате стомашна или дуоденална язва;
- имате белодробна недостатъчност.

Предупреждения и предпазни мерки

Говорете с Вашия лекар или фармацевт, преди да приемете Баклофен–Полфарма.

Обърнете специално внимание:



- ако бъбречната Ви функция е увредена (лекарството се отделя предимно с урината);
- ако сте на антихипертензивно лечение, т.е ако приемате лекарства за високо кръвно налягане (възможност от взаимодействия);
- ако някога сте имали мозъчен удар или имате анамнеза за пептична язва, дихателно нарушение или увреждане на функцията на черния дроб;
- ако имате повишен тонус на сфинктера на Вашия никочен мехур (възможна е появата на задържане на урина);
- ако сте на противогърчово лечение (неговата ефективност може да бъде намалена, като е възможна и появата на промени в енцефалограмата);
- в случай на психични синдроми, шизофрения, конвулсии (гърчове) и състояния на обърканост (техните симптоми може да се изострят);
- при затруднено поддържане на тялото в изправено положение и нарушен равновесие;
- ако сте на възраст над 65 години;
- ако сте бременна или кърмите;
- ако Ви предстои каквато и да е операция уверете се, че Вашият лекар знае, че приемате баклофен.

Лечението с баклофен не трябва да бъде преустановявано изведнъж, тъй като това може да доведе до нежелани ефекти, като спастичност (скованост) на мускулите или прекомерно повишен тонус на скелетната мускулатура, повищена сърдечна честота, повищена температура, състояния на обърканост, халюцинации, промени в настроението или емоционална нестабилност, психични нарушения, натрапчиви мисли за преследване и конвулсии (клонични гърчове). Ако Вие или Вашият лекар решите да преустановите лечението с Баклофен-Полфарма, посъветвайте се с лекар как да направите това. Обикновено дозата трябва да бъде постепенно намалявана за период от една или две седмици.

Пациентите с нарушение на чернодробната функция и тези със захарен диабет се съветват по време на лечението с Баклофен-Полфарма да следят своите серумни нива на аспартат-аминотрансферазата, алкалната фосфатаза и глюкозата, тъй като е установена възможност за тяхното повишаване.

Деца и юноши

Таблетките Баклофен-Полфарма не са подходящи за употреба при деца с телесно тегло под 33 kg.

Други лекарства и Баклофен-Полфарма

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

- баклофен, приеман едновременно с други лекарства, имащи ефект върху централната нервна система, със синтетични опиати, потенцира тяхното седативно действие;
- трицикличните антидепресанти може да потенцират действието на баклофен, което да доведе до значително понижение на мускулния тонус;
- рисъкът от потискане на дихателната функция също е повишен. Необходимо е внимателно проследяване на дихателната и сърдечносъдова функции, особено при пациенти с кардиопулмонарни (сърдечно-белодробни) заболявания и слабост на дихателната мускулатура;
- тъй като едновременното лечение с баклофен и антихипертензивни средства, обикновено води до прекомерно понижение на кръвното налягане, то дозата на антихипертензивното средство трябва да бъде съответно коригирана. Съобщаван е случай на хипотония при един пациент, приемал морфин и интратекален баклофен;
- лекарствата, които може да доведат до бъбречна недостатъчност (напр. ибуプロ芬) може да забавят отделянето на баклофен, което да причини токсични ефекти;
- баклофен удължава фентанил-индукционата аналгезия;
- баклофен може да потенцира хиперкинетичните симптоми при пациенти, приемащи литиеви соли;



- възможна е появата на ментална обърканост, халюцинации, гадене и възбуда при пациенти, лекувани с леводопа/карбидопа едновременно с приема на баклофен.

Баклофен-Полфарма с храна, напитки и алкохол

Баклофен трябва да се приема по време на хранене.

Баклофен усилва седативното действие на алкохола.

Бременност и кърмене

Ако сте бременна или кърмите, смятате, че може да сте бременна или планирате бременност, посъветвайте се с Вашия лекар или фармацевт преди употребата на това лекарство.

Вие не трябва да приемате баклофен по време на бременност, освен ако Вашият лекар не Ви посъветва да го направите.

Само много малко количество баклофен преминава в кърмата. Вашият лекар ще обсади с Вас дали трябва да кърмите по време на приема на баклофен.

Шофиране и работа с машини

Някои хора може да чувстват сънливост и/или замаяност или да имат проблеми от страна на очите по време на приема на баклофен. Ако това се случи, Вие не трябва да шофирайте или да извършвате каквито и да е дейности, изискващи концентрация (като работа с определена техника или машини), докато тези ефекти не отминат.

Баклофен-Полфарма съдържа лактоза

Пациентите с редки наследствени проблеми на галактозна непоносимост, *Lapp* лактазна недостатъчност или глюкозо-галактозна малабсорбция не трябва да приемат това лекарство.

3. Как да приемате Баклофен-Полфарма

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

Употреба при деца и юноши

Лечението при деца се адаптира в зависимост от тяхното телесно тегло. Лечението при деца обикновено започва с много ниска доза (около 0,3 mg/kg/дневно), разделена на 2-4 отделни приема (за предпочтение на 4 приема). След това дозата трябва да бъде внимателно повишавана до достигането на необходимата индивидуална доза за детето, която може да бъде между 0,75 и 2 mg/kg телесно тегло. Общата дневна доза не трябва да превиши максималната доза от 40 mg/дневно при деца под 8-годишна възраст. При деца над 8-годишна възраст, може да бъде давана максималната дневна доза от 60 mg/дневно. Таблетките Баклофен не са подходящи за деца с телесно тегло под 33 kg.

Възрастни

Обикновено лечението започва с доза 5 mg (1/2 таблетка от 10 mg) 3 пъти дневно и дозата постепенно се повишава на всеки 3 дни до достижане на оптимален терапевтичен ефект.

При повечето пациенти, терапевтична ефикасност се наблюдава при дневна доза от 30 mg до 75 mg.

Ако е необходимо да се прилагат по-високи дози от лекарството (75-100 mg дневно), могат да се използват таблетки от 25 mg.

Не бива да се превиши дневната доза от 100 mg.

Продължителността на лечението зависи от клиничното състояние на пациента.



Пациенти в старческа възраст

При пациенти в старческа възраст дозата трябва да се повишава с особено внимание поради по-висок риск от поява на нежелани реакции.

Пациенти с увредена бъбречна функция

При тези пациенти препоръчваната доза трябва да се намали до 5 mg дневно.

Пациенти със спастични състояния от церебрален произход

При тези пациенти е по-вероятна появата на нежелани ефекти. Ето защо се препоръчва много внимателно определяне и адаптиране на режима на дозиране, като тези пациенти трябва да бъдат под съответно наблюдение.

Ако сте приели повече от необходимата доза Баклофен-Полфарма

След предозиране на лекарството може да се появят следните нежелани ефекти: сънливост, загуба на съзнание, кома, арест на дихателната функция, състояния на обърканост, халюцинации, възбуда, нарушения на акомодацията, загуба на занечния рефлекс, мускулна хипотония, клонични гърчове, периферна вазодилатация, хипотония, брадикардия, понижение на телесната температура, гадене, повръщане, диария, прекомерно образуване на слюнка.

Ако смятате, че сте приели прекалено голямо количество Баклофен-Полфарма, незабавно потърсете Вашия лекар. Преди пристигането на пациента може да се провокира повръщане, в случай, че пациентът е в съзнание, последвано от прилагането на активен въглен.

Няма специфичен антидот на баклофен.

Ако сте пропуснали да приемете Баклофен-Полфарма

Ако сте пропуснали да приемете една доза от Баклофен-Полфарма, приемете я веднага щом се сетите. Ако вече почти е настъпило времето за следващата доза, забравете за пропуснатата. Не вземайте двойна доза, за да компенсирате пропуснатата доза.

Ако сте спрели приема на Баклофен-Полфарма

Лечението с баклофен не трябва да бъде рязко преустановяване, тъй като това може да доведе до появата на нежелани ефекти (вж. точка "Предупреждения и предпазни мерки")

Ако имате никакви 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 реакции, въпреки че не всеки ги получава.

Следните нежелани реакции се наблюдавани при прием на баклофен.

Представените по-долу нежелани ефекти са съобщавани при баклофен:

Много чести (засягат повече от 1 на 10 пациенти)

- седация, сомнолентност (сънливост), гадене

Чести (засягат до 1 на 10 пациенти)

- потискане на дихателната функция, замаяност, отпадналост, изтощение, сънливост, обърканост, световъртеж, главоболие, безсъние, еуфорично настроение, депресия, мускулна слабост, атаксия (нарушена походка), треперене, халюцинации (виждане и чуване на несъществуващи обекти), кошмари, мускулни болки, инспираторни (непроизволни, бързи и ритмични движения на очните ябълки), сухота в устата



- нарушена акомодация (замъглено виждане), зрителни нарушения
- намален дебит на сърцето
- стомашно-чревни нарушения, гадене, повръщане, запек, диария
- хиперхидроза (повищено изпотяване), обрив
- полиурия (необично повищено образуване или отделяне на урина), енуреза (повтаряща се невъзможност за контролиране на уринирането), дизурия (болезнено уриниране)

Редки (засягат до 1 на 1 000 пациенти)

- изтърпване или мравучкане на ръцете или краката (парастезии), дизартрия (неясен или забавен говор), дисгеузия (нарушение на вкуса)
- коремна болка
- задържане на урина
- еректилна дисфункция (нарушение на ерекцията)

Много редки (засягат по-малко от 1 на 10 000 пациенти)

- хипотермия (понижена телесна температура).

Други нежелани ефекти (с неизвестна честота)

- уртикария

Ако получите нещо от изброеното по-долу, незабавно потърсете Вашия лекар:

- необичайна слабост на ръцете и краката, отпадналост или изтощение;
- дискомфорт или болка при уриниране (дизурия);
- халюцинации (виждане и чuvане на несъществуващи обекти);
- конвулсии (клонични гърчове);
- нарушения на акомодацията или зрителни нарушения;
- потискане на дихателната функция;
- променливо настроение;
- обрив;
- невъзможност за контролиране на уринирането, включително през нощта (енуреза).

Ако получите някакви сериозни 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 националната система за съобщаване, посочена в Изпълнителна агенция по лекарствата

ул. „Дамян Груев“ № 8

1303, София

Тел.: +35 928903417

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 Баклофен-Полфарма

Да се съхранява на място, недостъпно за деца.

Да се съхранява на сухо и тъмно място при температура до 25°C.

Не използвайте Баклофен-Полфарма след срока на годност, отбелаян върху етикета или картонената опаковка. Срокът на годност отговаря на последния ден от посочения месец.



Не изхвърляте 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 Баклофен-Полфарма

- Активното вещество е баклофен.
 - Всяка таблетка от 10 mg съдържа 10 mg баклофен.
 - Всяка таблетка от 25 mg съдържа 25 mg баклофен
- Една опаковка съдържа 50 таблетки от 10 mg или 25 mg баклофен.
- Другите съставки (помощни вещества) са: лактоза, картофено нишесте, желатин, талк, магнезиев стеарат и етилцелулоза.

Как изглежда Баклофен-Полфарма и какво съдържа опаковката

Баклофен-Полфарма 10 mg таблетки и Баклофен-Полфарма 25 mg таблетки са бели, кръгли и двойноизпъкнали таблетки. Баклофен-Полфарма 10 mg таблетки имат делителна черта и може да бъдат разделени на две равни дози.

Баклофен-Полфарма 10 mg и 25 mg таблетки се пакетират в полиетиленови бутилки, 50 таблетки в 1 бутилка.

Притежател на разрешението за употреба и производител

Притежател на разрешението за употреба

Pharmaceutical Works POLPHARMA SA
19 Pelplińska Street, 83-200 Starogard Gdańsk, Полша

Производители

Pharmaceutical Works POLPHARMA SA
19 Pelplińska Street, 83-200 Starogard Gdańsk, Полша

Medana Pharma SA
ul. Władysława Łokietka 10, 98-200 Sieradz, Полша

Дата на последно преразглеждане на листовката

