

Б. ЛИСТОВКА

ЛИСТОВКА: ИНФОРМАЦИЯ ЗА ПОТРЕБИТЕЛЯ

ПЕНТОКСИФАРМ 100 mg стомашно-устойчиви таблетки

PENTOXIFRARM 100 mg gastro-resistant tablets

пентоксифилин (pentoxifylline)

20060113
86/14A/МР-53892

30-11-2018

Прочетете внимателно цялата листовка, преди да започнете да приемате това лекарство.

- 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 от това, че техните симптоми са същите като Вашите.
- Ако някоя от нежеланите лекарствени реакции стане сериозна или забележите други, неописани в тази листовка нежелани реакции, моля уведомете Вашия лекар.

В тази листовка:

1. Какво представлява Пентоксифарм и за какво се използва
2. Преди да приемете Пентоксифарм
3. Как да приемате Пентоксифарм
4. Възможни нежелани реакции
5. Как да съхранявате Пентоксифарм
6. Допълнителна информация

1. КАКВО ПРЕДСТАВЛЯВА ПЕНТОКСИФАРМ И ЗА КАКВО СЕ ИЗПОЛЗВА

Пентоксифарм е лекарствен продукт, който принадлежи към група лекарства, наречени периферни вазодилататори. Той разширява кръвоносните съдове и подобрява вискозитета на кръвта, като по този начин подобрява кръвотока в тъканите.

Пентоксифарм се прилага за лечение на заболявания, свързани с нарушение на кръвотока като интермитентно накуцване (внезапна болка в мускулите на краката, появяваща се при ходене), диабетна ангиопатия, трофични язви на подбедриците, мозъчна атеросклероза, преходни мозъчни исхемични нарушения, съдови нарушения на ретината; съдови вестибуларни и слухови нарушения.

2. ПРЕДИ ДА ПРИЕМЕТЕ ПЕНТОКСИФАРМ

Не приемайте Пентоксифарм

- ако сте алергични (свръхчувствителни) към активното вещество или към някоя от останалите съставки на продукта;
- ако сте алергични към други подобни лекарства (например теофилин) или към кофеин;
- ако имате тежко сърдечно заболяване (коронарна атеросклероза), атеросклероза на мозъка или насърко сте прекарали инфаркт на миокарда;
- ако сте прекарали мозъчен инсулт с кръвоизлив в мозъка; кръвоизливи в ретината;
- ако сте бременна или кърмите.

Обърнете специално внимание при употребата на Пентоксифарм

Уведомете лекуващия си лекар ако:

- имате ниско кръвно налягане или ритъмни сърдечни нарушения;

- имате сърдечно заболяване, свързано със стесняване на кръвоносните съдове (атеросклероза), бъбречни или чернодробни проблеми. В тези случаи лекуващият лекар може да промени дозировката.

- сте на възраст над 65 години.



Прием на други лекарства

Моля информирайте Вашия лекар или фармацевт, ако приемате или наскоро сте приемали други лекарства, включително и такива, отпускани без рецепт. Това е важно, защото Пентоксифарм може да промени активността на някои от лекарствата или обратно, някои лекарства могат да променят ефектите му.

Пентоксифарм може да усилни ефектите на:

- противосърдечни лекарства (като аспирин или варфарин);
- лекарства за лечение на високо кръвно налягане;
- лекарства за лечение на диабет.

Едновременното приложение на Пентоксифарм с някои лекарства като: кеторолак (лекарство за лечение на болка; теофилин (лекарство за лечение на затруднено дишане), може да повиши риска от поява на нежелани реакции.

Прием на Пентоксифарм с хrани и напитки

Приемайте Пентоксифарм по време на хранене с вода. Храната забавя, но не намалява усвояването му от организма.

Бременност и кърмене

Посъветвайте се с Вашия лекар или фармацевт преди употребата на което и да е лекарство. Противопоказано е назначаването на Пентоксифарм на бременни и кърмачки.

Шофиране и работа с машини

Няма ефект върху способността за шофиране и работа с машини.

Важна информация относно някои от съставките на Пентоксифарм

Ако Вашият лекар Ви е казал, че имате непоносимост към някои захари, посъветвайте се с него, преди да вземете този продукт.

Пациенти с алергия към пшеница (различна от цълиакия) не трябва да вземат този продукт, тъй като съдържа пшенично нишесте. Подходящо е за хора с цълиакия (глутенова ентеропатия). Съдържа оцветител кохинил червено (E124), който може да причини алергични реакции.

3. КАК ДА ПРИЕМАТЕ ПЕНТОКСИФАРМ

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

Таблетките се приемат несдъвкани по време на хранене с достатъчно течност.

Възрастни: препоръчената дневна доза за възрастни е по 4 таблетки 3 пъти дневно (1200 mg).
Поддържаща доза - 800 mg дневно.

Продължителност на лечебния курс - препоръчват се най-малко 8 седмици.

Пациенти в напредната възраст: няма специални изисквания по отношение на дозировката.

Пациенти с бъбречни или чернодробни заболявания: Вашият лекар може да препоръча по-ниска от препоръчената доза.

Деца: не се препоръчва за употреба поради недостатъчно проучвания и данни за употребата му при деца.

Ако сте приели повече от необходимата доза Пентоксифарм

Ако сте приели доза по-голяма от предписаната, посъветвайте се с лекуващия лекар. При наличие на симптоми на предозиране, незабавно се обърнете към лекуващия лекар или в най-близкото здравно заведение!



Ако сте пропуснали да приемете Пентоксифарм

Ако пропуснете една доза, вземете я колкото е възможно по-скоро. Ако почти е станало време за следващата доза, вземете я както обикновено. Не вземайте двойна доза за да компенсирате забравената. Продължете да вземате лекарството, както Ви е предписано.

Ако сте спрели приема на Пентоксифарм

Не прекъсвайте лечението без консултация с лекар!

Ако имате чувството, че ефектът на лекарството е много силен или твърде слаб, консултирайте се с лекуващия си лекар.

Ако имате някакви допълнителни въпроси, свързани с употребата на този продукт, моля попитайте Вашия лекар или фармацевт.

4. ВЪЗМОЖНИ НЕЖЕЛАНИ РЕАКЦИИ

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

Някои нежелани реакции са чести (проявяват се при по-малко от 1 на 100 пациенти) като: гадене, повръщане, подуване на корема и болки в коремната област, диария.

Други са нечести (засягат 1 на 1000 пациенти) като: виене на съят, главоболие; замъглено зрение; зачервяване на лицето.

Рядко (засягат от 1 до 10 пациенти на 10000) се срещат: понижаване на кръвното налягане, понижаване на кръвната захар, ускорен сърден ритъм, сърцебиене и нарушения в сърдечния ритъм; гръден болка; бронхоспазъм; жълчен застой и повишаване стойностите на чернодробните ензими; алергични реакции на кожата, зачервяване на кожата, сърбеж, уртикария (копривна треска), ангиоедем (алергична реакция, която причинява подуване на лицето или гърлото), анафилактичен шок (тежка алергична реакция причиняваща затруднено дишане) и засилено потене; тревожност, нарушения на съня, халюцинации.

Много редки (засягат по-малко от 1 на 10000 пациенти) са следните нежелани реакции: апластична анемия (силно намаляване на броя на кръвните клетки, което води до слабост, появя на синини или увеличена вероятност от появя на инфекция), тромбоцитопения (намаляване на броя на тромбоцитите, което повишава риска от кървене); кръвоизливи на кожа, лигавици, стомашно-чревния тракт.

Ако някоя от нежеланите лекарствени реакции стане сериозна или забележите други, неописани в тази листовка нежелани реакции, моля уведомете Вашия лекар или фармацевт.

5. КАК ДА СЪХРАНЯВАТЕ ПЕНТОКСИФАРМ

На сухо и защитено от светлина място, при температура под 25°C.

Да се съхранява на недостъпно за деца място.

Лекарствата не трябва да се изхвърлят в канализацията или в контейнера за домашни отпадъци. Попитайте Вашия фармацевт как да унищожите ненужните Ви лекарства. Тези мерки ще спомогнат за опазване на околната среда.

6. ДОПЪЛНИТЕЛНА ИНФОРМАЦИЯ

Какво съдържа Пентоксифарм

Активното вещество е: пентоксифилин (pentoxifylline) 100 mg.

Другите съставки са: лактозаmonoхидрат; целулоза, микрокристална; пшенично мелено лекарство; натриев нишестен гликолат; повидон; коповидон; магнезиев стеарат; талк.

Лакова обвивка: талк, титанов диоксид, метакрилова киселина/метилметакрилат, макрогол 400, дигбутилфталат, оцветител Е 124.



Как изглежда Пентоксифарм и какво съдържа опаковката

Кръгла двойноизпъкнала стомашно-устойчива таблетка, без делителна черта с пастелно розов цвят и диаметър 8 mm.

По 10 броя стомашно-устойчиви таблетки в блистер от оранжево PVC/алуминиево фолио; по 6 блистера в картонена кутия, заедно с листовка.

Притежател на разрешението за употреба и производител

Притежател на разрешението за употреба

СОФАРМА АД

ул. Илиенско шосе 16, 1220 София, България

Производител

СОФАРМА АД

ул. Тр. Станоев 3, 1797 София, България

Дата на последно одобрение на листовката: септември, 2018 г.

