

200 11219/20050596

Листовка: информация за пациента BG/МК/МР-53660-1

25. 02. 2021

Верапамил-Чайкафарма 40 mg обвити таблетки
Verapamil-Tchaikapharma 40 mg coated tablets

Верапамил-Чайкафарма 80 mg обвити таблетки
Verapamil-Tchaikapharma 80 mg coated tablets

Верапамилов хидрохлорид
(Verapamil hydrochloride)

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 признаците на тяхното заболяване са същите като Вашите.
- Ако получите някакви нежелани лекарствени реакции, уведомете Вашия лекар. Това включва и всички възможни нежелани реакции, неописани в тази листовка. Вижте точка 4.

Какво съдържа тази листовка

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

1. Какво представлява Верапамил-Чайкафарма и за какво се използва

Името на Вашето лекарство е Верапамил-Чайкафарма обвити таблетки. Активната му съставка е верапамилов хидрохлорид.

Верапамил е калциев антагонист. Упражнява своето фармакологично действие като изменя навлизането на калциеви йони през клетъчната мембра на артериалната гладка мускулатура, и разширява големите коронарни артерии, като по този начин подобрява кръвотока.

Разширяването на съдовете улеснява изломпването на кръвта от сърцето към останалата част на тялото с възможност за доставяне на повече кислород до сърдечния мускул и понижаване на кръвното налягане.

Верапамил-Чайкафарма се използва за лечение на:

- ишемична болест на сърцето (състояния, характеризиращи се с недостатъчно снабдяване на сърдечния мускул с кислород);
- нарушения на сърдечния ритъм (като пароксизмална надкамерна тахикардия и предсърдно мъждене/трептене с бързо атриовентрикуларно провеждане с изключение на синдромите на Wolff-Parkinson-White или Lown-Ganong-Levine);
- повишено артериално налягане (хипертония).

2. Какво трябва да знаете, преди да приемете Верапамил-Чайкафарма

Не приемайте Верапамил-Чайкафарма ако:

- сте алергични към активното вещество (верапамил) или към някоя от останалите съставки на това лекарство (изброени с точка 6);



- имате нарушения в проводната функция на сърцето (втора или трета степен атрио-вентрикуларен блок с изключение на пациентите с функциониращ пейсмейкър);
- страдате от синдром на болния синусов възел (с изключение на пациентите с функциониращ пейсмейкър);
- имате застойна сърдечна недостатъчност (най-често се проявява със задух, уморяемост, отоци по краката);
- имате нарушения в сърдечния ритъм (предсърдно мъждане/трептене и допълнителен проведен път като синдром на Wolff-Parkinson-White или Lown-Ganong-Levine);
- вече приемате лекарство, което съдържа ивабрадин за лечение на някои сърдечни заболявания;
- имате силно понижено кръвно налягане и силно влошено кръвоснабдяване на органите вследствие на внезапно настъпило влошаване на функцията на сърцето (кардиогенен шок).

Ако не сте сигурни в нещо, попитайте Вашия лекар.

Предупреждения и предпазни мерки

Говорете с Вашия лекар, преди за приемете Верапамил-Чайкафарма.

Верапамил-Чайкафарма се прилага с повишено внимание при пациенти с:

- остръ инфаркт на миокарда (сърдечен инфаркт);
- AV-блок първа степен;
- ниско кръвно налягане (хипотония);
- забавена сърдечна дейност;
- сърдечна недостатъчност;
- тежко нарушение на чернодробната функция;
- краен стадий на нарушена бъбречна функция;
- нарушения на невро-мускулното предаване (миастения гравис, синдром на Lambert-Eaton, напреднала мускулна дистрофия на Дюшен).

Други лекарства и Верапамил-Чайкафарма

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

Не забравяйте да уведомите Вашия лекар, ако приемате някое от следните лекарства, които могат да взаимодействват с Верапамил-Чайкафарма:

- алфа-блокери (празозин, терарозин) и бета-блокери (пропранолол, метопролол);
- лекарства за лечение на високо кръвно налягане, нарушение на сърдечния ритъм или сърдечна недостатъчност (флеканид, хинидин, дигитоксин, дигоксин);
- лекарства за лечение на увеличена пикочна киселина (сулфинпиразон);
- лекарства за лечение на пристъпи на подагра (колхицин);
- антиинфекциозни лекарства (рифампицин, еритромицин, телитромицин, кларитромицин) и имунологични лекарства (циклоспорин, еверолимус, сиролимус, такролимус);
- лекарства понижаващи холестерола (симвастатин, ловастатин или аторвастатин);
- лекарства за лечение на рак - доксирубицин;
- лекарства, повлияващи нервната система и психиката (фенофibrat, фенитоин, карбамазепин, имипрамин, буспирон, мидазолам, алмоприптан, литий);
- лекарства за лечение на stomашни или дуоденални язви (циметидин);
- лекарства за лечение на диабет (глибурид);
- лекарства за лечение на астма (теофилин);
- лекарства за предотвратяване на образуването на кръвни съсиреци (дабигатран и други директно действащи антикоагуланти);
- лекарства за лечение на стенокардия (ивабрадин);
- лекарства за лечение на СПИН, като ритонавир;
- ацетилсалицилова киселина;
- диуретици (отводняващи лекарства);



- вазодилататори (съдоразширяващи лекарства);
- жъlt кантарион.

Верапамил може да намали глукозо-понижаващия ефект на метформин.

Верапамил-Чайкафарма с храни, напитки и алкохол

Алкохол

Верапамил-Чайкафарма може да повиши нивата на алкохол в кръвта и да забави неговото елиминиране. Следователно ефектите на алкохола може да бъдат засилени.

Сок от грейпфрут

Не приемайте сок от грейпфрут по време на лечението с Верапамил-Чайкафарма. Сокът от грейпфрут може да доведе до повишаване на количеството на усвоения от организма верапамил. Това от своя страна може да повиши риска от появата на нежелани ефекти при употреба на Верапамил-Чайкафарма.

Бременност и кърмене

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

Няма достатъчно данни за прилагане на верапамил по време на бременност. Лекарството може да се прилага при бременни само в случаите на абсолютна необходимост определена от Вашия лекар. Верапамил преминава през плацентата и е измерен в кръвта от пънната връв.

Верапамил се секретира в майчиното мляко. Поради риск от нежелани лекарствени реакции за новороденото, верапамил трябва да се използва по време на кърменето само, ако е от съществено значение за здравето на майката.

Шофиране и работа с машини

При чувствителни пациенти, Верапамил-Чайкафарма може да повлияе реакциите от гледна точка на способността за шофиране или работа с машини, както и възможността за работа в потенциално опасни условия. Това важи особено в началото на лечението, при повишаване на дозата, при преминаването от един към друг лекарствен продукт, както и при консумирането на алкохол.

Важна информация относно някои от съставките на Верапамил-Чайкафарма

Този лекарствен продукт съдържа лактоза и захароза. Ако Вашият лекар Ви е казал, че имате непоносимост към някои захари, свържете се с него преди да започнете да приемате този лекарствен продукт.

3. Как да приемате Верапамил-Чайкафарма

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

Вашият лекар ще определи дозата на Верапамил-Чайкафарма, която трябва да приемате, в зависимост от тежестта на заболяването. Средната дневна доза е между 240 и 360 mg. Дневната доза не трябва да превиши 480 mg при продължително приложение, въпреки че могат да се използват по-високи дози за кратък период от време. Няма ограничения относно продължителността на приложение. При продължително приложение, приемът на Верапамил-Чайкафарма не трябва да бъде преустановяван изведнъж. Препоръчва се постепенно намаляване на дозата.

Възрастни

Исхемична болест на сърцето, пароксизматна надкамерна тахикардия и предсърдна мъждане/трептене:



Дневна доза от 120 до 480 mg Верапамил-Чайкафарма, приета в три или четири отделни дози.

Хипертония (високо кръвно налягане)

Дневна доза от 120 до 480 mg Верапамил-Чайкафарма, приета в три отделни приема.

Употреба при деца и юноши

- до 6 годишна възраст: дневна доза от 80-120 mg Верапамил-Чайкафарма, приета в две до три отделни дози;
- 6-14 годишна възраст: дневна доза от 80 до 360 mg Верапамил-Чайкафарма, приета в две до четири отделни дози.

Начин на приемане

Прилага се перорално. Обвитите таблетки трябва да се погълнат цели, с малко течност.

Ако сте приели повече от необходимата доза Верапамил-Чайкафарма

Ако Вие или някой друг случайно е приел повече от необходимата доза Верапамил-Чайкафарма (ситуация, известна като предозиране), свържете се незабавно с Вашия лекар или отидете в най-близкото лечебно заведение, като носите със себе си опаковката на лекарството.

Ако сте пропуснали да приемете Верапамил-Чайкафарма

Вие трябва да приемате Верапамил-Чайкафарма, така както Ви е предписан. Въпреки това, ако пропуснете доза, вземете я веднага щом се сетите, освен в случаите, когато е наближило време за следващата доза. Тогава приемете направо следващата доза. Не приемайте двойна доза, за да компенсирате пропуснатата доза.

Ако сте спрели приема на Верапамил-Чайкафарма

Важно е да приемате таблетките дотогава, докато Вашия лекар не Ви каже да ги спрете. Не спирайте приема на таблетките, дори да се чувствате добре. Ако спрете лечението си, Вашето състояние може да се влоши.

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

4. Възможни нежелани реакции

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

Възможни нежелани лекарствени реакции при приема на Верапамил Чайкафарма:

Чести нежелани реакции (може да засегнат между 1 и 10 пациента на всеки 100 лекувани):

- главоболие;
- замаяност;
- забавен пулс (брadiкардия);
- понижение на кръвното налягане (хипотония);
- горещи вълни;
- запек;
- гадене;
- периферен оток.

Нечести нежелани реакции (може да засегнат между 1 и 10 пациента на всеки 1 000 лекувани):

- сърцебиене;
- ускорен сърден ритъм (тахи кардия);
- болки в корема;
- умора.



Редки нежелани реакции (може да засегнат между 1 и 10 пациенти на всеки 10 000 лекувани):

- изтърпване, мравучкане по кожата на ръцете и краката (парестезии);
- треперене на крайниците (тремор);
- съниливост;
- шум в ушите;
- повръщане;
- увеличено изпотяване.

С неизвестна честота (от наличните данни не може да бъде направена оценка колко често се проявяват в хода на лечение):

- свръхчувствителност;
- тежка алергична реакция, която причинява подуване на лицето или гърлото (ангиеодем);
- припадъци;
- парализа;
- състояние, което протича с треперене, скованост и слабост на краката (екстрапирамидни нарушения);
- световъртеж;
- нарушения в сърдечната честота и проводимостта – атрио-вентрикуларен блок (1-ва, 2-ра и 3-та степен);
- сърдечно заболяване, което води до лесна уморяемост, задух, подуване на глазените и др. (сърдечна недостатъчност);
- забавен сърден ритъм (синусова брадикардия), спиране на сърдечната дейност (асистолия, синусов арест);
- запушване на червата (илеус);
- дискомфорт в корема;
- хиперплазия на венците;
- болки в ставите;
- мускулна слабост;
- болки в мускулите;
- обрив;
- сърбеж;
- копривна треска;
- опадане на косата (алопеция);
- тежко заболяване, съпроводено с образуване на мехури по кожата, устата, очите и половите органи (синдром на Стивън-Джонсън);
- кожно заболяване като еритема мултиформе;
- еректилна дисфункция;
- уголемяване на млечните жлези при мъже (гинекомастия);
- отделяне на белезникъв до млечно-бял секрет от гърдите без това да е свързано с бременност, раждане или кърмене (галакторея);
- високо ниво на калий в кръвта, което може да причини промени в сърдечния ритъм (хиперкалиемия);
- затруднено дишане или хриптене (бронхоспазъм);
- задух (диспнея);
- бъбречна недостатъчност;
- кръвни тестове, които показват промени във функционирането на черния дроб (повишение на чернодробните ензими);
- повишение на пролактина в кръвта.

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 националната система за съобщаване.

Изпълнителна агенция по лекарствата



ул. „Дамян Груев“ №8
1303 София
Тел.: +359 28903417
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 Верапамил-Чайкафарма

Да се съхранява на място, недостъпно за деца.

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

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

Не изхвърляйте лекарствата в канализацията или в контейнера за домашни отпадъци. Попитайте 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 Верапамил-Чайкафарма 40 mg

- Активното вещество е верапамилов хидрохлорид
- Другите съставки са: лактоза монохидрат, картофено нишесте, кроскармелоза натрий, талк, силициев диоксид колоиден, безводен, магнезиев стеарат, царевично нишесте, повидон, кармелоза натрий, захароза, полисорбат, калциев карбонат, титанов диоксид, оцветител хинолоново жълто Е104, капол 600.

Какво съдържа Верапамил-Чайкафарма 80 mg

- Активното вещество е верапамилов хидрохлорид
- Другите съставки са: лактоза монохидрат, царевично нишесте, натриев нишестен гликолат, хидроксипропилцелулоза, микрокристална целулоза, силициев диоксид, колоиден безводен, магнезиев стеарат, талк, захароза, титанов диоксид, повидон, макрогол 6000, акация, оцветител хинолоново жълто Е104, опаглос бяло 6000.

Как изглежда Верапамил-Чайкафарма 40 mg и какво съдържа опаковката

Всеки един блистер съдържа 15 обвити таблетки Верапамил-Чайкафарма. В една картонена кутия се съдържат 2 блистера (общо 30 таблетки) и листовка за пациента.

Как изглежда Верапамил-Чайкафарма 80 mg и какво съдържа опаковката

Блистер Алуминий/PVC фолио

50 обвити таблетки (5 блистера x 10 обвити таблетки) в картонена кутия.

Притежателя на разрешението за употреба и производител

“Чайкафарма Висококачествените Лекарства” АД
гр. София 1172, бул. “Г.М. Димитров” № 1, България
тел.: 02/ 962 54 54
факс: 02/ 960 37 03
e-mail: info@tchaikapharma.com



За допълнителна информация относно този лекарствен продукт, моля свържете се с притежателя на разрешението за употреба.

Дата на последно преразглеждане на листовката: Януари 2021

