

ЛИСТОВКА

Листовка: Информация за пациента

20040111

Пентоксифилин-Чайкафарма 400 mg таблетки с удължено освобождаване
 Pentoxifyllin-Tchaikapharma 400 mg prolonged-release tablets

Разрешение №

B61/MAT/46-52860

Особение №

04.01.2021

пентоксифилин
 pentoxifyllin

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 претостъпвайте 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 или фармацевт. Това включва и всички възможни нежелани реакции, неописани в тази листовка. Вижте точка 4.

Какво съдържа тази листовка:

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

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

Пентоксифилин действа върху вискозитета на кръвта като понижава свързването на нейните компоненти и повишава деформируемостта на еритроцитите. Това има благоприятен ефект върху кръвообращението при заболявания на периферните и мозъчните артерии. Подобрява кръвоснабдяването на малките кръвоносни съдове и снабдяването на тъканите с кислород.

Това лекарство се използва при:

- Напреднали нарушения на периферната артериална циркулация на крайниците, предизвикани от атеросклероза и диабет и съдови спазми (интермитентно накуцване, диабетна макро- и микроангиопатия, синдром на Рейно);
- Заболявания, свързани с нарушения на венозната циркулация;
- Лечение при нарушено кръвоснабдяване на мозъка и очите.

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

Не приемайте Пентоксифилин-Чайкафарма

- ако сте алергични (свръхчувствителни) към пентоксифилин или към някоя от останалите съставки на това лекарство (изброени в точка 6);
- ако сте свръхчувствителни към лекарствени продукти, подобни на пентоксифилин като теофилин, теофилинат, кофеин, холин, аминофилин или теобромин;
- ако наскоро сте преживели остър инфаркт на миокарда;
- ако страдате от обилно кървене;
- ако страдате от заболяване, свързано с повишен риск от кървене.

Предупреждения и предпазни мерки

Говорете с Вашия лекар или фармацевт, преди да приемете Пентоксифилин-Чайкафарма

- ако имате или сте имали сърдечни ритъмни нарушения;



- ако сте лекувани за сърдечна недостатъчност;
- ако имате повишено или ниско кръвно налягане;
- ако се лекувате за диабет;
- ако се лекувате за атеросклероза;
- ако имате бъбречна недостатъчност (или сте на диализа);
- ако имате тежка чернодробна недостатъчност;
- ако сте планирали операция (включително изваждане на зъб) или диагностична процедура, свързана с риск от кръвене;
- ако сте на възраст под 18 години.

Други лекарства и Пентоксифилин-Чайкафарма

Моля информирайте Вашия лекар или фармацевт, ако приемате, наскоро сте приемали или е възможно да приемате други лекарства, включително и такива, отпускани без рецепта.

Информирайте Вашия лекар, ако приемате лекарствени продукти за:

- лечение на повишено кръвно налягане,
- предотвратяване на съсирването на кръвта (антикоагуланти),
- лечение на диабет,
- лечение на стомашно-чревни язви,
- лечение на бактериални инфекции,
- лечение на астма и/или хроничен бронхит,
- облекчаване на болката.

Моля консултирайте се с Вашия лекар дори и ако сте приемали такива лекарствени продукти в миналото.

Пентоксифилин-Чайкафарма с храна и напитки

Приемът на храна не влияе върху ефективността лекарството.

Фертилитет, 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.

Ефектът на Пентоксифилин-Чайкафарма върху плода не е проучен, затова не трябва да го приемате по време на бременност, освен ако лекарят не прецени, че е необходимо.

Пентоксифилин и неговите метаболити преминават в майчиното мляко. Лекарят ще прецени съотношението полза/риск относно лечението по време на кърмене.

Шофиране и работа с машини

Не шофирайте или не използвайте машини, докато не установите как реагирате на лечението. При индивидуални пациенти, лекарството може да причини замаяване и така индиректно да отслаби психо-физическите способности за шофиране и работа с машини.

3. Как да приемате Пентоксифилин-Чайкафарма

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

Дозировката се определя от тежестта на заболяването.

Препоръчителната начална доза е 1 таблетка от 400 mg 3 пъти дневно.

Приемайте таблетките цели, с течност, по време на или след хранене. Така честотата на нежеланите реакции може да бъде намалена. Ефектът от лекарството се проявява от 2 до 4 седмици, постепенно се повишава и се стабилизира на 8 седмица от лечението.

Приемайте лекарствения продукт редовно, по едно и също време всеки ден.

Направете така, че да сте сигурни, че имате достатъчно количество от лекарствения продукт за



продължаване на лечението.

Този лекарствен продукт е предписан на Вас лично и не трябва да го давате на други хора, дори и ако техните симптоми са подобни на Вашите.

Ако имате впечатление, че ефектът от лекарствения продукт е твърде силен или твърде слаб, трябва да се консултирате с Вашия лекар или фармацевт.

Бъбречно увреждане

Ако е нарушена бъбречната функция (креатининов клирънс < 30 ml/min), Вашият лекар може да намали дневната доза до 1-2 таблетки с удължено освобождаване. Дозировката при пациенти с увредена бъбречна функция и такива на хемодиализа, се определя от лекар.

Чернодробно увреждане

При тежко чернодробно увреждане лекарят също ще намали дозата, като вземе предвид индуцираните ефекти и поносимостта.

Пациенти в старческа възраст

Не се налага корекция на дозата при пациенти в старческа възраст.

Употреба при деца и юноши

Използването на Пентоксифил-Чайкафарма при деца и юноши не се препоръчва.

Ако сте приели повече от необходимата доза Пентоксифилин-Чайкафарма

Ако приемете по-високи дози от лекарството, отколкото би трябвало, трябва да се консултирате с Вашия лекар или фармацевт незабавно.

Ако пациентът е приел по-голямо количество от лекарството, могат да се появят зачервяване на лицето, замаяване и отмяляване, дължащи се на прекомерно понижаване на кръвното налягане (хипотония), сънливост, загуба на съзнание, повръщане, повишаване на телесната температура, възбуда и конвулсии. Ако пациентът е в съзнание след приемането на голям брой таблетки, опитайте се да предизвикате повръщане и незабавно се обадете на лекар.

Ако сте пропуснали да приемете Пентоксифилин-Чайкафарма

Не вземайте двойна доза, за да компенсирате пропуснатата доза.

Опитайте се да приемате лекарството редовно, по едно и също време всеки ден. Ако пропуснете дозата, вземете я колкото е възможно по-бързо, но не и ако вече е време за следващата доза. Ако остават само няколко часа до приемането на следващата доза, оставете пропуснатата и се върнете към редовната схема на дозиране.

Ако сте спрели приема на Пентоксифилин-Чайкафарма

Не спирайте приема на Пентоксифилин-Чайкафарма, без да обсъдите това с Вашия лекар или фармацевт.

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

4. Възможни нежелани реакции

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

По-голямата част от нежеланите реакции са дозо-зависими. Ако дозировката на Пентоксифилин-Чайкафарма се намали, нежеланите реакции отслабват или напълно изчезват. Прекриване на лечението се налага в много редки случаи.



Спрете приема на Пентоксифилин-Чайкафарма и посетете Вашия лекар или отидете веднага в болница, ако:

- имате алергична реакция. Симптомите могат да включват: обрив, проблеми с преглъщането или дишането, подуване на устните, лицето, гърлото или езика,
- възникнат кръвоизливи по кожата;
- се появи кръв при повръщане или в изпражненията;
- развие се състояние, наречено асептичен менингит. Признаците включват главоболие, скованост на врата, болка в очите или дискомфорт при ярка светлина.

Чести (могат да засегнат до 1 на 10 човека):

- стомашно-чревни нарушения (лошо храносмилане или киселини, повръщане, чувство за неразположение, коремно подуване, болка, диария).

Нечести (могат да засегнат до 1 на 100 човека):

- чувство на възбуда, нарушения на съня, виене на свят, тремор
- замъглено зрение, конюнктивит
- неравномерен или ускорен пулс
- зачервяване на лицето
- сърбеж, еритема, уртикария
- треска.

Редки (могат да засегнат до 1 на 1 000 човека):

- изпотяване, гърчове
- болка в гърдите
- кръвене под кожата

Много редки (могат да засегнат до 1 на 10 000 човека):

- ниски нива на кръвната захар
- хипотония
- стомашно-чревен кръвоизлив
- повишена активност на чернодробните ензими

С неизвестна честота (честотата не може да бъде предвидена от наличните данни):

- намаляване на тромбоцитите в кръвта, което увеличава риска от кръвене или синини (тромбоцитопения), намаляване на броя на кръвните клетки, продължително време на кръвене, кръвене (например от съдове на кожата, лигавиците, стомаха, червата)
- алергични реакции (анафилактични реакции, шок, подуване на лицето или гърлото, затруднено дишане или хрипове, кожен обрив)
- възпаление на защитните мембрани на мозъка (асептичен менингит)
- кръвене
- запек, отделяне на повече слюнка от обикновено
- заболяване, при което черния дроб блокира отделянето на жлъчка (интрахепатална холестаза). Признаците включват жълтеница, обрив или треска и цветът на урината става тъмен обрив.

Съобщаване на подозирани 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.: +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 Пентоксифилин-Чайкафарма

Съхранявайте на място, недостъпно за деца.

Да се съхранява при температура под 25°C.

Не използвайте Пентоксифилин-Чайкафарма след срока на годност отбелязан върху картонената опаковка. Срокът на годност отговаря на последния ден от посочения месец.

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. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

Какво съдържа Пентоксифилин-Чайкафарма

- Активното вещество е пентоксифилин.
- Другите съставки са: хидроксипропил метилцелулоза, полиетилен гликол, магнезиев стеарат, титанов диоксид.

Как изглежда Пентоксифилин-Чайкафарма и какво съдържа опаковката
Блистер с 10 таблетки, кутия 3 x 10, 2 x 10.

Притежател на разрешението за употреба и производител

“Чайкафарма Високачествените Лекарства” АД,

бул. “Г. М. Димитров” № 1

гр. София 1172

България

тел.: 02/ 962 54 54

факс: 02/ 960 37 03

e-mail: info@tchaikapharma.com

Дата на последно преразглеждане на листовката декември 2020.

