

МАЛ
ОБОГРЕНО!
дата... 25.02.03

ЛИСТОВКА ЗА ПАЦИЕНТА
DROSUNAL
ДРОЗУНАЛ

СЪСТАВ

Лекарствено вещество в 1 обвита таблетка: Naftidrofuryl oxalate 50 mg.
Помощни вещества: лактозаmonoхидрат, пшенично нишесте, поливидон,
талк, магнезиев стеарат, колоиден безводен силиций, етилцелулоза,
сукроза, сух акациев спрей, макрогол, глицерол, оцветител Е 110.

ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА И ОПАКОВКА

10 обвити таблетки в блистер от PVC/ал. фолио, 3 блистера. в единична
картонена кутия

ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

Балканфarma- Дупница АД
гр. Дупница, ул. "Самоковско шосе" 3
тел. (0701) 2-42-81/82; 2-90-21/29

ДЕЙСТВИЕ

Дрозунал притежава спазмолитично и съдоразширяващо действие
посредством директно повлияване върху симпатикусовия нерв. Той
активизира метаболизма в областите с нарушено кръвообращение и
предизвика умерено разширяване на кръвоносните съдове.

ПОКАЗАНИЯ

- Периферни съдови нарушения:* интермитиращо куцане, синдром на Рейно, нощи парестезии и крампи, болки в крайниците при покой, трофични кожни промени (гангрена в начален стадий, трофични язви), забавено зарастване на рани, диабетни съдови увреждания, акроцианоза.
- Мозъчни съдови нарушения:* след острия стадий на исхемични нарушения на мозъчното кръвообращение (преходни исхемични атаки, мозъчни инфаркти), причинени от артериална хипертония, атеросклероза, захарен диабет, васкулити и др. За лечение на съдова и смесена деменция.

**ИНФОРМАЦИЯ, НЕОБХОДИМА ПРЕДИ УПОТРЕБА НА
ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ**

ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

Свръхчувствителност към активните и/или някое от помощните вещества
на продукта. Остър инфаркт на миокарда. Хеморагичен инсулт. Тежки
нарушения на сърдечния ритъм. Тежка сърдечна недостатъчност.

СПЕЦИАЛНИ ПРЕДПАЗНИ МЕРКИ ПРИ УПОТРЕБА

Да се прилага с повишено внимание при пациенти със склонност към
хипотония.



Необходимо е повищено внимание при лечение с Дрозунал на пациенти с повищена склонност към конвулсии.

ЛЕКАРСТВЕНИ И ДРУГИ ВЗАЙМОДЕЙСТВИЯ

Дрозунал не се намесва активно в метаболизма на други лекарствени продукти. Няма данни за лекарствени и други взаимодействия.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ ПРИ СПЕЦИАЛНИ ГРУПИ ПАЦИЕНТИ

Лекарственият продукт е сол на оксаловата киселина и се прилага с особено внимание при пациенти с повищени оксалати в урината (хипероксалурия) и бъбречно-каменна болест.

ПРИЛОЖЕНИЕ ПРИ БРЕМЕННОСТ И В ПЕРИОДА НА КЪРМЕНЕ

Няма данни за увреждащ ефект върху плода, но поради съображения за сигурност не се прилага в първите три месеца от бременността и по време на кърмене.

ВЛИЯНИЕ ВЪРХУ СПОСОБНОСТТА ЗА ШОФИРАНЕ И РАБОТА С МАШИНИ

Не оказва влияние върху извършването на дейности, изискващи повищено внимание като шофиране или работа с машини.

ДАННИ ЗА ПОМОЩНИТЕ ВЕЩЕСТВА

Този лекарствен продукт съдържа като помощно вещество лактоза (млечна захар), което го прави неподходящ за пациенти с лактозна непоносимост.

В състава на помощните вещества е включено пшенично нишесте, което представлява опасност за хора с глутенова ентеропатия (вродено заболяване на тънките черва, проявяващо се с разстройство при употреба на пшенични продукти).

ИНФОРМАЦИЯ ЗА ПРАВИЛНАТА УПОТРЕБА

ДОЗИРОВКА

- Периферни васкуларни разстройства:* От 100 mg до 200 mg (2-4 таблетки) 3 пъти дневно. Общата дневна доза е от 300 mg до 600 mg за 24 часа.
- Мозъчно-съдовата болест:* 100 mg (2 таблетки) 3 пъти дневно. Общата дневна доза е 300 mg за 24 часа.

Приема се през устата по време или непосредствено след хранене с малко вода.

НАЧИН НА ДЕЙСТВИЕ ПРИ ПРЕДОЗИРАНЕ

В случаи на предозиране незабавно се обърнете към лекар!

При предозиране се наблюдават симптоми от страна на сърдечно-съдовата и централната нервна системи: конвулсии, нарушение на сърдечната проводимост, аритмия, понижаване на кръвното налягане.

Лечение: Мерки за ускорено извеждане на продукта от организма - предизвикване на повръщане, стомашна промивка, очистителни. Симптоматични средства.

НЕЖЕЛАНИ ЛЕКАРСТВЕНИ ЕФЕКТИ

Пероралният прием на Дрозунал може да предизвика в редки случаи *гадене, болки в стомаха, диария*. Рядко могат да се наблюдават *обризи* по време на лечението с продукта. Изключително рядко може да предизвика *чернодробно увреждане и хепатит*.

СЪХРАНЕНИЕ

На сухо и защитено от светлина място при температура под 25°C .
Да се пази на място, недостъпно за деца!

СРОК НА ГОДНОСТ

4 /четири/ години от датата на производство.

ДАТА НА ПОСЛЕДНАТА АКТУАЛИЗАЦИЯ НА ЛИСТОВКАТА
Юни 2002 год.

