



Corvitol 50

Информация за пациента

Моля, прочетете внимателно тази информация преди да започнете Вашето лечение. За допълнителна информация се обръщайте към Вашия лекар или фармацевт.

Corvitol® 50

Корвитол® 50

Metoprolol

**ИАЛ
ОДОБРЕНО!
ДАТА 28.05.02**

Какво съдържа Вашето лекарство?

1 таблетка Корвитол® 50 съдържа:

активна съставка: 50 мг метопролол тартрат

други съставки: лактозаmonoхидрат, повидон, кроскармелоза натрий, магнезиев старат, талк, високодиспергиран силициев диоксид

Как действа Вашето лекарство?

Корвитол® 50 предпазва сърцето и сърдечно-съдовата система от свръх стимулация, причинена от физическа или емоционална активност, като има относително по-слаб ефект върху бронхите и периферните съдове. Корвитол® 50 понижава систолното и диастолно артериално налягане и сърдечната честота. Като кардиоселективен бета-блокер Корвитол® 50 намалява значително риска от бронхоспазъм, ниска кръвна захар (хипогликемия) и свиване на малките кръвоносни съдове.

Какво лекува Вашето лекарство?

- Високо кръвно налягане (артериална хипертония);
- Гръден жаба (ангина пекторис);
- Нарушения на сърдечния ритъм
- Инфаркт на миокарда хроничен стадий;
- Функционални сърдечно-съдови оплаквания
- Мигрена (профилактично лечение).

Кога не трябва да се прилага Корвитол® 50?

Приемането на Корвитол® 50 е противопоказано при:

- Свръхчувствителност към някоя от неговите съставки или към сходни по състав лекарства;
- Тежка форма на бронхиална астма;
- Ниско кръвно налягане;
- Неконтролирана сърдечна недостатъчност;
- Пулс при спокойно състояние преди лечението под 50 удара в минута;
- Смутена проводимост на сърцето;
- Синдром на болния синусов възел;
- Кардиогенен шок;
- Тежки заболявания на периферните артериални съдове;

- Остър инфаркт на миокарда, усложнен със силно забавяне на сърдечната дейност, AV блок I^{ма} степен, кръвно налягане с горна граница (<100 mm Hg) и/или тежка сърдечна недостатъчност.

Какво друго трябва да знаете преди да започнете лечението с Корвитол® 50?

При бременност и кърмене метопролол се прилага само ако ползата за майката превишава възможния рисък за плода. Метопролол се екскретира в много малки количества в майчиното мляко.

При сърдечна недостатъчност Корвитол® 50 може да бъде назначен след постигане на контрол върху състоянието.

Въпреки че като кардиоселективен бета-блокер Корвитол® 50 има по-слаб ефект върху дихателната функция, лечението с него трябва да бъде избягвано при болни с дихателни смущения, освен в случаите когато такова лечение е абсолютно необходимо. В тези случаи може да се наложи прилагане на друго лекарство за лечение на бронхиалния спазъм.

Корвитол® 50 може да замаскира частично някои от проявите на засилена функция на щитовидната жлеза (тиреотоксикоза) и ниска кръвна захар (хипогликемия).

В редки случаи е възможно да се прояви неизявена захарна болест или влошаване на вече съществуващ диабет. При болни с инсулинозависим диабет (тип 1) може да се наложи адаптиране на инсулиновото лечение.

При нарушената чернодробна функция е необходимо намаляване на обичайната доза, поради обмяната на Корвитол® 50 в черния дроб.

Рядко може да се получи сухота в устата, конюнктивит и намаляване на съзленето, което трябва се има предвид при използването на контактни лещи.

При необходимост от използване на пълна упойка, анестезиологът трябва да бъде уведомен за лечението с Корвитол® 50. Ако по негова преценка се наложи прекъсване на лечението, това трябва да стане по възможност най-малко 48 часа преди общата анестезия.

При използването на бета-блокери е наблюдавано демаскиране или обостряне на миастения гравис.

Както всички останали бета-блокери, метопролол може да повлияе върху способността за шофиране и работа с машини.

Какви нежелани лекарствени реакции може да причини Вашето лекарство?

Нежелани реакции при приемане на лекарството се наблюдават рядко, но както при всички лекарства е възможно да възникнат такива. Предимно в началото на лечението, могат да се появят умора, слабо главоболие, виене на съят, депресия, смущения в съня. Тези явления са обикновено преходни и могат да отзоят след намаляване на дозата. Понякога могат да се появят и временни стомашно-чревни смущения. Съобщавани са също така и смущения в дихателната функция. В редки случаи се съобщава за прекомерно понижаване на кръвното налягане и забавяне на пулса, както и за сърдечно-съдови смущения. Възможно е да се развият и реакции на повищена чувствителност - кожен обрив, сърбежи,

уртикария и фоточувствителност. В изолирани случаи се съобщава и за нарушения в половото влечеие и потентността.

Ако по време на употреба на Корвитол® 50 забележите някоя от изброените нежелани реакции или други необичайни промени, информирайте назабавно Вашия лекар. Той ще прецени как да продължи лечението.

Какви взаимодействия може да има между Корвитол® 50 и други лекарства, които приемате?

Вашият лекар трябва да бъде информиран за всички други лекарства, които приемате, тъй като едновременната им употреба Корвитол® 50 може да доведе до взаимно повлияване на ефектите им. Такива лекарства са понижаващите кръвното налягане (Clonidine, Verapamil), антиаритмични лекарства, както и рифампицин, циметидин, индометацин, ерготамин, инхибитори на обратното захващане на серотонина. Корвитол® 50 от своя страна може да намали изльчването на лидокаин, както и да увеличи концентрацията и забави изльчването на алкохол в кръвта.

Как да приемате Корвитол® 50?

Вашият лекар ще определи дозировката и продължителността на лечението според Вашите индивидуални нужди.

Обичайната средна доза на Корвитол® 50 е 1 таблетка дневно в 1 или 2 приема или 1 до 2 таблетки веднъж дневно. Максималната доза е 2 таблетки два пъти дневно и не трябва да се надвишава.

Рязкото прекъсване на лечението с бета-блокери (метопролол, атенолол) трябва да бъде избягвано. Ако се налага прекъсване на лечението с Корвитол® 50, то спирането на медикамента трябва да става постепенно.

Таблетките се погълват цели след хранене с обилно количество течност. Трябва да се взимат сутрин, когато са предписани като еднократен прием, а при двукратен прием едната доза трябва да се вземе сутринта, а другата вечерта.

Как да съхранявате Вашето лекарство?

Съхранявайте Корвитол® 50 при температура под 25°C, далече от светлина, на недостъпни за деца места.

При правилно съхранение срокът на годност на Корвитол® 50 е 3 години.

Опаковка

Блистер. Опаковката на Корвитол® 50 съдържа 30 таблетки.

Кой произвежда Вашето лекарство?

Корвитол® 50 се произвежда от
Berlin-Chemie AG
(Menarini Group)

Corvitol 50 PIL
Based on BG SPC March 2002

Glienicker Weg 125
12489 Берлин, Германия
Адресът на представителството в България е:
София 1618, Павлово ул. "Ветрушка" 1Б

Последна редакция на листовката:
Април 2002