



ЛИСТОВКА ЗА ПАЦИЕНТА

SUCRALFAT таблетки 500 mg

СЪСТАВ

Една таблетка съдържа *лекарствено вещество* Sucralfate 500 mg, съответстващо на 95 mg Aluminium и *помощни вещества* царевично нишесте, колоиден силициев диоксид, карбоксиметил целулоза натрий, магнезиев стеарат и талк.

ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА И ОПАКОВКА

10 необвити таблетки в блистер от PVC/алуминиево фолио
10 броя блистери в опаковка.

ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

Медика АД
Промишлена зона, 2800 г.Сандански
Тел. 0746/34 210, 34 220
Факс: 0746/ 34 140

ДЕЙСТВИЕ

Оказва защитно действие върху лигавицата на стомашно-чревния тракт, образувайки полимерни комплекси, които избирателно полепват по повърхността на язвения дефект и я предпазват от вредното действие на киселия стомашен сок и пепсина. Стимулира секрецията на мукус.

ПОКАЗАНИЯ

Сукралфат се прилага за краткосрочно лечение на активна язва и профилактика на рецидиви.

ИНФОРМАЦИЯ, НЕОБХОДИМА ПРЕДИ УПОТРЕБА НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

Свръхчувствителност към лекарственото или някое от помощните вещества.

СПЕЦИАЛНИ ПРЕДПАЗНИ МЕРКИ ПРИ УПОТРЕБА

Преди започване на лечението с продукта, Вашият лекар трябва да изключи с подходящи изследвания наличие на злокачествени стомашни новообразувания. Едновременното приложение с други алуминий-съдържащи средства за понижаване на стомашната киселинност трябва да се избягва, особено при болни с бъбречни заболявания.

ЛЕКАРСТВЕНИ И ДРУГИ ВЗАИМОДЕЙСТВИЯ

Ако по време на лечението със Сукралфат желаете да приемате други лекарства, е необходимо да се консултирате предварително с Вашия лекар.

Този продукт не се прилага едновременно с лекарства, понижаващи киселинността на стомашния сок, поради намаляване на неговия ефект, както и с други алуминий-съдържащи антиацидни продукти.

Сукралфат намалява степента на усвояване от стомашно-чревния тракт на тетрациклинови антибиотици, ципрофлоксацин и норфлоксацин, орални противозачатъчни средства, мастноразтворими витамини, фенитоин, дигоксин, циметидин и по този начин намалява силата на тяхното лечебно действие. При необходимост от едновременното им приложение, е необходимо спазването на интервал от 1-2 часа между приемите на тези групи лекарства.

СПЕЦИАЛНИ ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ ПРИ СПЕЦИФИЧНИ ГРУПИ ПАЦИЕНТИ

При пациентите с хронични бъбречни заболявания, както и тези, подложени на хемодиализа, поради нарушеното излъчване на алуминий е възможно неговото натрупване в организма. Това може да доведе при някои болни до нарушаване структурата на костите и размекването им (остеодистрофия и остеомаляция), както и до мозъчни увреждания.

Сукралфат трябва да се прилага с внимание и при болните с болестта на Алцхаймер.

Сукралфат може да се прилага при необходимост по време на бременността и в периода на кърмене след назначение от лекар. Информирайте лекуващия лекар при бременност или кърмене.

ВЛИЯНИЕ ВЪРХУ СПОСОБНОСТТА ЗА ШОФИРАНЕ И РАБОТА С МАШИНИ

Може да се приема без ограничения от шофьори и лица, работещи с машини.

ИНФОРМАЦИЯ, ОТНОСНО ПРАВИЛНАТА УПОТРЕБА НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

ДОЗИРОВКА И НАЧИН НА ПРИЛОЖЕНИЕ

Препоръчвани дневни дози:

- лечение на активна язва – 4 пъти дневно по 2 таблетки (4 g) в продължение на 2-4 седмици; максималната продължителност на лечебния курс е 8 седмици.

- за профилактика на рецидиви – 2 пъти дневно по две таблетки (2 g);

Таблетките се приемат 30 мин. преди хранене и в часовете преди сън, разтворени в чаша вода.

ПРЕДОЗИРАНЕ

При приеманена дози по-високи от тези назначени от лекар, е възможно предозирание. Понякога предозиранието може да предизвика гадене, повръщане, коремни болки. В тези случаи е необходимо да се обърнете за съвет към Вашия лекар.

НЕЖЕЛАНИ ЛЕКАРСТВЕНИ РЕАКЦИИ

Най-често лечението с продукта може да доведе до запек. В редки случаи е възможно да се появи диария, гадене, повръщане, стомашен дискомфорт, газове, сухота в устата, сърбеж, обрив, световъртеж, сънливост, виене на свят, главоболие. Има съобщения за по-тежко протичащи алергични реакции (уртикария, спазъм на ларинкса и бронхите, оток на лицето)

При поява на някои от описаните нежелани реакции или на други оплаквания, е необходимо да се консултирате с Вашия лекар.

СЪХРАНЕНИЕ

В оригинални опаковки, в сухи и защитени от светлина помещения, при температура под 25° С.

Да не се употребява след изтичане срока на годност, указан на опаковката.

Да се съхранява на място, недостъпно за деца!

Срок на годност

3 (три) години от датата на производство.

ПОСЛЕДНА РЕДАКЦИЯ НА ЛИСТОВКАТА

Май, 2002