

ЛИСТОВКА: ИНФОРМАЦИЯ ЗА ПОТРЕБИТЕЛЯ

ДОКСИУМ 500 mg твърди капсули DOXIUM 500 mg hard capsules

Калциев добезилат (Calcium dobesilate)

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

ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВАТА	
Листовка - Приложение 2	
Разрешение №	9900127
Разрешение №	86/МК77/6-58839
Одобрение №	09-05-2022

1. КАКВО ПРЕДСТАВЛЯВА ДОКСИУМ И ЗА КАКВО СЕ ИЗПОЛЗВА

ДОКСИУМ е показан за:

- микроangiопатии (увреждане на кръвоносните съдове с малък дебит), особено диабетна ретинопатия;
- симптоматично лечение на хронична венозна недостатъчност на долните крайници: болки в краката, тежест в краката, оток, застой, дерматоза, парестезии, нарушения на сетивността или сърбеж в краката, крампи;
- съпътстващо лечение при повърхностен тромбофлебит (запушване на повърхностна вена);
- лечение на хемороидален синдром, микроциркулаторни нарушения от артерио-венозен произход.

2. КАКВО ТРЯБВА ДА ЗНАЕТЕ, ПРЕДИ ДА ПРИЕМЕТЕ ДОКСИУМ

Не приемайте ДОКСИУМ:

- ако сте алергични към калциев добезилат или към някоя от останалите съставки на това лекарство (изброени в точка 6).

Предупреждения и предпазни мерки

Говорете с Вашия лекар или фармацевт, преди да приемете ДОКСИУМ.

В много редки случаи приложението на ДОКСИУМ може да причини артериопатия, заболяване, при което силното намаляване на броя на белите кръвни клетки води до по-висок риск от инфекции. В тази ситуация симптомите могат да включват висока температура, инфекции на устната кухина (тонзилит), болки в гърлото, възпаление в областта на горните денти.



или ануса, или други симптоми, които са общи признания на инфекция. Ако имате тези симптоми, трябва да спрете лечението незабавно и да информирате Вашия лекар.

ДОКСИУМ може да предизвика тежки алергични реакции (анафилактична реакция или шок) със симптоми като кожни реакции, треска, затруднено дишане или замаяност. В такъв случай трябва да спрете лечението незабавно и да информирате Вашия лекар.

Моля, информирайте Вашия лекар също:

- ако страдате от заболяване на бъбреците, особено ако имате нужда от диализа, тъй като дозата Ви може да бъде намалена;
- ако в момента приемате други съдържащи калций лекарства;
- ако страдате от stomашна или дуоденална язва, или от рецидивиращ гастрит;
- ако страдате от диабетна ретинопатия, нивото на кръвната глюкоза трябва да се следи и контролира.
- ако ще претърпи някои медицински тестове: по време на курса на лечение ДОКСИУМ, за колекция от образци (например вземане на кръвни проби), необходими за лабораторни изследвания трябва да се прави преди първата дневна доза от лекарството, за да се сведат до минимум възможните взаимодействия на ДОКСИУМ с лабораторни изследвания.

Деца и юноши

Безопасността и ефикасността на ДОКСИУМ не са проучени при деца и юноши.

Други лекарства и ДОКСИУМ

Информирайте Вашия лекар или фармацевт, ако приемате/използвате, накърно сте приемали/използвали или е възможно да приемете/използвате други лекарства.

Досега няма потвърдени случаи на взаимодействие на ДОКСИУМ с други лекарства.

ДОКСИУМ може да повлияе върху стойностите на серумния креатинин при лабораторни изследвания. Затова информирайте Вашия лекар за всички лабораторни изследвания, особено ако знаете, че бъбренчната Ви функция ще бъде контролирана.

Бременност, кърмене и фертилитет

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

Бременност

Въпреки че липсват известни неблагоприятни ефекти върху ембриона/фетуса, употребата на ДОКСИУМ трябва да се избягва по време на бременност.

Кърмене

След перорално приложение активното вещество на ДОКСИУМ - калциев добезилат - се изльчва в кърмата в много малки количества. От съображения за безопасност трябва да се спре или лечението, или кърменето. Моля, консултирайте се в Вашия лекар в тази ситуация.

Шофиране и работа с машини

ДОКСИУМ не повлиява способността за шофиране и работа с машини.

3. КАК ДА ПРИЕМАТЕ ДОКСИУМ

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



Дозировка

Само за възрастни

Препоръчителната доза е 1 до 2 капсули дневно.

Дозата трябва да се адаптира индивидуално съобразно тежестта на случая. Продължителността на лечението зависи от болестта и повлияването, като може да бъде от няколко седмици до няколко месеца.

Пациенти с бъбречни проблеми

Безопасността и ефикасността на ДОКСИУМ не са проучени при пациенти с бъбречни проблеми. Тъй като лекарството се екскретира чрез бъбреците, необходимо е повишено внимание и дозата Ви на ДОКСИУМ може да бъде намалена, когато имате проблеми с бъбреците, особено ако имате нужда от диализа.

Пациенти с чернодробни проблеми

Тъй като безопасността и ефикасността на калциевия добезилат не са проучени при пациенти с чернодробни проблеми, необходимо е повишено внимание.

Ако смятате, че ефектът на ДОКСИУМ е твърде силен или твърде слаб, говорете с Вашия лекар или фармацевт.

Начин на употреба

ДОКСИУМ е предназначен за перорално приложение и капсулите трябва да се погълнат без да се отварят. Капсулите ДОКСИУМ трябва да се приемат с вода или друга течност по време на или веднага след хранене, за да се минимизира всякакъв стомашен дискомфорт.

Ако сте приели повече от необходимата доза ДОКСИУМ

Няма съобщения за случаи на предозиране. Препоръчено е да се придържате към правилната доза. В случай на предозиране или случайно погълдане от дете се консултирайте с Вашия лекар незабавно.

Ако сте пропуснали да приемете ДОКСИУМ

Не вземайте двойна доза, за да компенсирате пропуснатата капсула.

Ако сте спрели приема на ДОКСИУМ

Ако сте спрели приема на ДОКСИУМ преди края на лечението, може да изложите на риск успеха от лечението. Не спирайте лечението, без да се консултирате с Вашия лекар.

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

4. ВЪЗМОЖНИ НЕЖЕЛАНИ РЕАКЦИИ

Както всички лекарства, това лекарство може да предизвика нежелани реакции, въпреки че не всеки ги получава.

Чести нежелани лекарствени реакции (могат да засегнат до 1 на 10 души)

Коремна болка, гадене, диария, повъръщане, повищена температура, болки в ставите, болки в мускулите, главоболие, повишение на аланин аминотрансферазата (промени в начина на функциониране на черния дроб, което се доказва от кръвните изследвания).

Нечести нежелани лекарствени реакции (могат да засегнат до 1 на 100 души)

Втрисане, чувство на слабост, умора, свръхчувствителност (обрив, алергично кожно възпаление, сърбеж, уртикария, подуване на лицето; вижте точка „Предупреждения и предизвестни мероприятия“).

Много редки нежелани лекарствени реакции (могат да засегнат до 1 на 10 000 души)



Силно намаляване на броя на определени бели кръвни клетки, което прави инфекциите повъроятни (агранулоцитоза, вижте точка „Предупреждения и предпазни мерки“), сериозна алергична реакция, която причинява затруднение на дишането или замайване (анафилактична реакция, вижте точка „Предупреждения и предпазни мерки“)

С неизвестна честота (от наличните данни не може да бъде направена оценка на честотата)
Намален брой на белите кръвни клетки, наречени неутрофили (неутропения), намален брой на белите кръвни клетки (левкопения)

Тези реакции обикновено изчезват сами след спиране на лечението.

Съобщаване на 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.: +359 2 8903417
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 СЪХРАНИВАТЕ ДОКСИУМ

Да се съхранява на място, недостъпно за деца.

Не използвайте това лекарство след срока на годност, отбелязан върху картонената опаковка и блистера след „Годен до:“ [срок на годност]. Срокът на годност отговаря на последния ден от посочения месец.

Да се съхранява под 25°C. Да се съхранява в оригиналната опаковка, за да се предпази от влага.

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 ДОКСИУМ

Активното вещество е калциев добезилат.

Една твърда капсула съдържа 500 mg калциев добезилат.

Другите съставки са: магнезиев стеарат, целулоза на прах, силициев диоксид.

Състав на капсулната обивка: титанов диоксид (Е 171), индиготин (Е 132), желатин, еритрозин, вода, повидон и шеллак.

Как изглежда ДОКСИУМ и какво съдържа опаковката

Капсулите ДОКСИУМ са непрозрачни, с глава с тъмносин цвят и тяло със синесто син цвят, отпечатано наименование на двете части.



Опаковки с 30 и 60 твърди капсули.

3 или 6 блистера от PVC/PVDC прозрачно алуминиево фолио, с цветно отпечатване, всеки съдържащ по 10 капсули.

Не всички видове опаковки могат да бъдат пуснати в продажба.

Притежател на разрешението за употреба и производител

OM PHARMA S.A.

R. da Industria, 2 - Quinta Grande
2610-088 Amadora -Lisboa - Португалия
Тел.: +351 21 470 85 00
Факс: +351 21 470 85 06
Имейл: mailbox@ompharma.pt

Производител, освободил партидата, за страната от която е внесен лекарствения продукт:

TOWA PHARMACEUTICAL EUROPE S.L., Calle de Sant Marti, 75-97-Martorelles (Barcelona) - 08107, Испания

Притежател на разрешението за паралелен внос:

“Беста Мед” ЕООД, ул. “Кънчо Скорчев” №8, 5350 Троян, България

Производител, отговорен за преопаковане и освобождаването на партиди след преопаковане:

“Адисан Фарма” ЕООД, ул. „Недялка Шилева“ № 31, 4023 Пловдив, България

“Вета Фарма” АД, ул. “Дълга лъка” 32, 5000 Велико Търново, България

“Беста Фармасютикълс” ЕООД, бул. "Цариградско шосе" №425, Сграда 1, район Панчарево, София, България

Дата на последно преразглеждане на листовката

11/2021

