

## Листовка: информация за пациента

### Релафалк 200 mg таблетки с изменено освобождаване Relafalk 200 mg modified-release tablets рифамицин натрий (rifamycin sodium)

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

<b>ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВАТА</b>	
Листовка - Приложение 2	
Към Рег. №	20190054
Разрешение №	05-07-2024
BG/MA/MP -	65841
Одобрение №	

#### 1. Какво представлява Релафалк и за какво се използва

Релафалк съдържа активното вещество рифамицин натрий, антибиотик, който действа в дебелото черво. Той се използва за лечение на диария на пътешественика, съпътствана от симптоми като гадене, повръщане, отделяне на газове, чести неотложни позиви за изхождане, болка или спазми в корема при възрастни. Релафалк не трябва да се използва, когато диарията е съпътствана от повишена температура или кръв в изпражненията.

#### 2. Какво трябва да знаете, преди да приемете Релафалк

##### Не приемайте Релафалк:

- ако сте алергични към рифамицин натрий, подобни видове антибиотици, или към някоя от останалите съставки на това лекарство (изброени в точка 6);
- ако страдате от повръщане, болка в корема или запек, причинен от запушване на червата;
- ако имате перфорация, рана или нараняване в храносмилателната система;
- ако имате диария с повишена температура или кръв в изпражненията.

Релафалк съдържа соев лецитин. Ако сте алергични към фъстъци или соя, не използвайте този лекарствен продукт.

##### Предупреждения и предпазни мерки

Говорете с Вашия лекар или фармацевт, докато приемате Релафалк:

- ако симптомите Ви се влошат по време на лечението;
- ако не се чувствате по-добре след 3-дневно лечение;
- ако симптомите Ви възникнат отново скоро след спиране на лечението.

Докаато приемате това лекарство, може да се получи червеникаво оцветяване на урината.



Свържете се с Вашия лекар, ако имате симптоми като честа водниста диария, тежки спазми или болка в корема, повишена температура или кръв в изпражненията. Това може да се дължи на инфекция (диария, свързана с *Clostridium difficile*), която изисква спешна медицинска помощ.

Ако се лекувате с антибиотик от класа на рифамицин за заболяване, причинено от микобактерии (напр. туберкулоза), не трябва да приемате Релафалк.

#### **Деца и юноши**

Няма опит от употреба на Релафалк при деца и юноши.

По тази причина не давайте това лекарство на деца и юноши под 18-годишна възраст.

#### **Други лекарства и Релафалк**

Информирайте Вашия лекар или фармацевт, ако приемате, наскоро сте приемали или е възможно да приемете други лекарства.

- Релафалк не трябва да се приема заедно с подобен вид антибиотици.
- Информирайте Вашия лекар, ако приемате циклоспорин (имуносупресор), варфарин (лекарство за разреждане на кръвта) или перорални контрацептиви.
- Ако приемате активен въглен (например за лечение на диария), приемайте Релафалк най-малко 2 часа след приема на въглена.

#### **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. **Не приемайте Релафалк, ако сте бременна или кърмите, освен ако Вашият лекар не Ви е казал да го направите.**

#### **Шофиране и работа с машини**

Малко вероятно е Релафалк да повлияе реакциите Ви, когато шофирате и работите с машини. Не шофирайте и не използвайте машини, ако имате замаяност или умора след прием на Релафалк.

#### **Релафалк съдържа натрий**

Това лекарство съдържа по-малко от 1 mmol натрий (23 mg) на таблетка, т.е. може да се каже, че практически не съдържа натрий.

### **3. Как да приемате Релафалк**

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

#### **Препоръчителната дневна доза за възрастни над 18-годишна възраст е:**

- Две таблетки сутрин и две таблетки вечер в продължение на три дни.
- Освен ако не е предписано друго, продължителността на лечението не трябва да надвишава три дни. Ако след три дни не се чувствате по-добре, говорете с Вашия лекар.

#### **Употреба при деца и юноши**

Релафалк не е предназначен за употреба при деца и юноши под 18-годишна възраст.

#### **Как да приемате таблетките:**

- Приемайте таблетките с чаша вода. Таблетките да се поглъщат цели. Да не се разтварят или дъвчат.
- Таблетките може да се приемат със или без храна.

#### **Ако сте приели повече от необходимата доза Релафалк**

Свържете се с лекар, ако инцидентно сте приели повече от препоръчителната доза.

#### **Ако сте пропуснали да приемете Релафалк**



Не вземайте двойна доза, за да компенсирате пропуснатата доза. Вземете следващата си доза, както Ви е предписано.

#### **Ако сте спрели приема на Релафалк**

Препоръчителната продължителност на лечение е три дни. Говорете с Вашия лекар, ако симптомите Ви се влошават по време на лечението или ако не се чувствате по-добре след 3 дни.

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: могат да засегнат до 1 на 10 души**

- Главоболие
- Диария

##### **Нечести: могат да засегнат до 1 на 100 души**

- Загуба на апетит
- Безпокойство
- Замайване
- Крампи и спазми в корема, подуване на корема, болка в горната част на корема, болезненост в корема, афтозно разраняване (в устата), запек, чести неотложни позиви за изхождане, сухота в устата, диспепсия, оригване, отделяне на газове, увеличаване на стомашната киселина в стомаха, гадене
- Косопад, повишено изпотяване, нощно изпотяване, сърбеж
- Болка в мускулите и ставите, болка в гърба, болка в крайниците и слабините, мускулни спазми и мускулна слабост
- Необичаен цвят на урината, болезнено или трудно уриниране, намалено количество урина
- Слабост, болка в гърдите, общо неразположение, болка, повишена температура
- Промени в показателите за чернодробна функция (повишена АЛАТ), промени в кръвта (повишени креатинин и урея)

Следните нежелани реакции са съобщавани при антибиотици, подобни на Релафалк, и следователно могат да възникнат и при това лекарство. Честотата на тези нежелани реакции към момента е неизвестна:

- Бактериални инфекции (*кlostридиални инфекции*), гъбични инфекции
- Резултати от кръвните изследвания извън нормата (понижени тромбоцити)
- Тежки остри реакции към лекарството (анафилактични реакции), алергични реакции към лекарството
- Сериозна алергична реакция, причиняваща подуване на лицето или гърлото, сърбящ обрив, зачервяване/загрубяване на кожата
- Подуване на глезените и/или ходилата поради натрупване на течност

#### **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](http://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 Релафалк

Да се съхранява на място, недостъпно за деца.

Не използвайте това лекарство след срока на годност, отбелязан върху картонената опаковка и блистера. Срокът на годност отговаря на последния ден от посочения месец.

Да не се съхранява над 30°C.

Не изхвърляйте лекарствата в канализацията или в контейнера за домашни отпадъци. Попитайте Вашия фармацевт как да изхвърляте лекарствата, които вече не използвате. Тези мерки ще спомогнат за опазване на околната среда.

## 6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

### Какво съдържа Релафалк

- Активното вещество е рифамицин натрий. Всяка таблетка с изменено освобождаване съдържа 200 mg рифамицин натрий.
- Другите помощни вещества са: амониометакрилатен съполимер (тип В), аскорбинова киселина (E300), глицеролов дистеарат, соев лецитин (E322), магнезиев стеарат, манитол, съполимер на метакрилова киселина и метилметакрилат (1:2), макрогол 6000 (E1521), колоиден безводен силициев диоксид (E551), талк, титанов диоксид (E171), триетилов цитрат (E1505), железен оксид, жълт (E172).

### Как изглежда Релафалк и какво съдържа опаковката

Релафалк 200 mg таблетки с изменено освобождаване са жълто-кафяви елипсовидни таблетки, обозначени със „SV2“ от едната страна.

Те са налични в блистерни опаковки, съдържащи 12 таблетки.

### Притежател на разрешението за употреба и производител

Dr. Falk Pharma GmbH  
Leinenweberstr. 5  
79108 Freiburg  
Германия  
E-Mail: [zentrale@drfalkpharma.de](mailto:zentrale@drfalkpharma.de)

Този лекарствен продукт е разрешен за употреба в държавите членки на ЕИП под следните имена: България, Дания, Финландия, Германия, Гърция, Унгария, Норвегия, Полша, Испания, Швеция, Обединено кралство: Relafalk  
Португалия: Imfalda

Дата на последно преразглеждане на листовката 05/2024

