

Листовка: информация за пациента

Клоназепам TZF 0,5 mg таблетки

Clonazepam TZF 0,5 mg tablets

Клоназепам TZF 2 mg таблетки

Clonazepam TZF 2 mg tablets

Клоназепам (Clonazepam)

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

Знезъва дам ГЕРБЛНителна агенция по лекарствата	Листовка - Приложение 2
Към Рег. № ...	20200179/80
Разрешение № ация	69894-5 24-09-2025
BG/MA/MP -	
Одобрение №	/

1. Какво представлява Клоназепам TZF и за какво се използва

Клоназепам ТЗФ съдържа като активно вещество клоназепам, което принадлежи към клас лекарства, наречениベンзодиазепини. Клоназепам Флоела има антиепилептично, анксиолитично и седативно действие и упражнява умерено хипнотично действие и намалява тонуса на скелетните мускули. Използва се за лечение на епилепсия.

Терапевтични показания

Епилепсия при възрастни и деца - генерализирани припадъци: акинетични, миоклонични и тонично-клонични, абсанси и частични (огнищни) припадъци.

2. Какво трябва да знаете, преди да приемете Клоназепам TZF

Не приемайте Клоназепам TZF

ако имате поставена диагноза за:

- алергия (свръхчувствителност) към клоназепам или другиベンзодиазепини или към някоя от останалите съставки на това лекарство (изброени в точка 6);
 - тежка дихателна недостатъчност;
 - тежка чернодробна недостатъчност;
 - миастения гравис (заболяване, причиняващо мускулна слабост и умора);
 - остра порфирия (рядко метаболитно заболяване, свързано с кръвта);
 - алкохолно отравяне;
 - синдром на сънна апнея (чести кратки прекъсвания на дишането, когато спите).

Предупреждения и предпазни мерки

Обща информация за ефектите, наблюдавани след лечение сベンзодиазепини, които трябва да се вземат предвид, когато е предписан Клоназепам TZF.

Поносимост

Редовната употреба на Клоназепам TZF за няколко седмици може да доведе до намаляване на ефикасността.

Зависимост

Продължителната употреба на Клоназепам TZF може да доведе до психическа и физическа зависимост. Рискът от развитие на зависимост се увеличава заедно с увеличаване на дозата и продължителността на лечението и е по-висок при пациенти, зависими от алкохол или наркотици.

Симптоми на отнемане

В случай на внезапно прекъсване на приема на лекарството, пациентът може да изпита симптоми на отнемане като главоболие, мускулна болка, повишена тревожност, напрежение, възбуда, ажитация, объркане, нарушения на съни, раздразнителност. При по-серииозни случаи могат да се проявят: дереализация, личностни разстройства, хиперакузия, повишена чувствителност на допир, светлина или шум, усещане за изтръпване и скованост на крайниците, халюцинации и делюзии, епилептични припадъци.

Антероградна амнезия (невъзможност за запомняне на събития след употреба на лекарството)

Клоназепам Флоела може да причини антероградна амнезия (трудности при изучаването и запаметяването на нова информация - новите данни не се запазват постоянно в паметта). Това състояние обикновено се появява няколко часа след приложението на лекарството, особено при висока доза.

Парадоксални реакции

При възрастни хора съществува повишен рисък от психични и парадоксални (неочаквани) реакции като тревожност, възбуда, раздразнителност, агресия, гняв, ярост, делюзии, кошмари, халюцинации, психози, необичайно поведение.

Ако се появят такива симптоми, незабавно се свържете с лекар.

Употреба при депресия

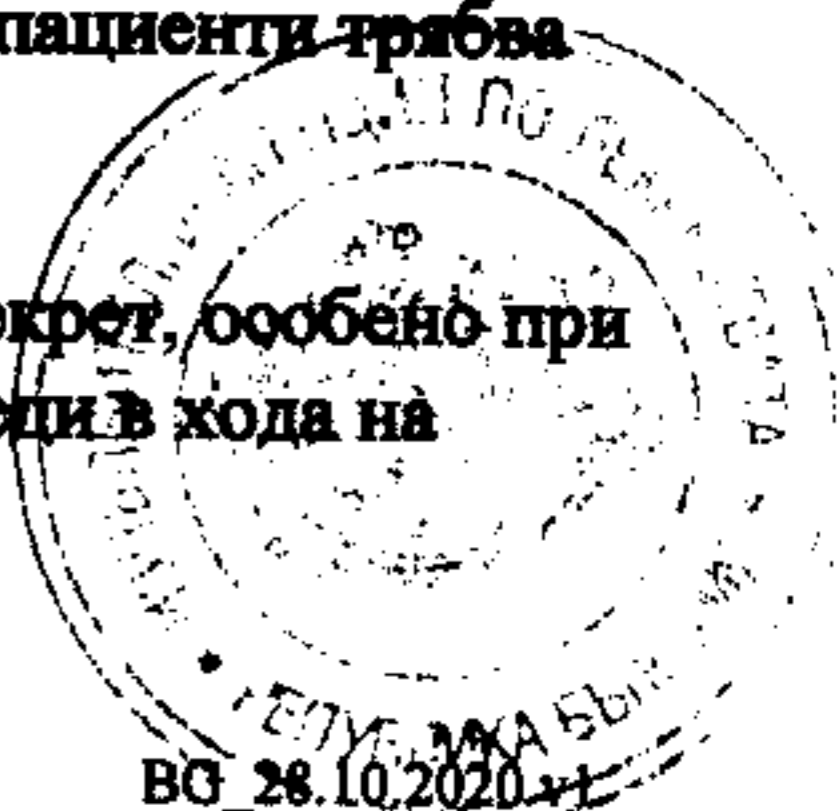
Преди да използвате Клоназепам TZF, кажете на лекаря за всякакви психични нарушения и опити за самоубийство, ако има такива. Приложението на Clonazepam TZF самостоятелно при такива пациенти може да доведе до влошаване на симптомите на депресия, включително самоубийствени мисли.

Пациентите в старческа възраст трябва да получават по-ниски дози Клоназепам TZF (вж. точка 3), поради възможността от по-изявени нежелани реакции, главно дезориентация и нарушена двигателна координация (падания, наранявания).

Иформирайте Вашия лекар преди да приемете това лекарство, ако следните нарушения се отнасят за Вас:

- хронична дихателна недостатъчност;
- чернодробно и/или бъбречно увреждане;
- глаукома (очно заболяване, проявяващо се с повишено налягане в очите);
- спинална или церебрална атаксия (състояние, при което движенията може да станат несигурни и нестабилни, говорът е неясен или се наблюдават бързи движения на очите);
- порфирия (рядък, вроден проблем на кръвта);
- зависимост от алкохол или наркотици. В тази група пациенти има голяма вероятност от привикване, както и от психическа и физическа зависимост. Ето защо такива пациенти трябва да използват Клоназепам TZF само под строг медицински контрол.

Клоназепам може да доведе до повищено отделяне на слюнка или бронхиален секрет, обобено при кърмачета и малки деца. Проходимостта на дихателните пътища трябва да се следи в хода на лечението.



В хода на продължителното лечение с клоназепам лекарят обикновено предписва периодични кръвни изследвания, включително тестове за чернодробна функция.

Други лекарства и Клоназепам TZF

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

Клоназепам TZF, използван едновременно с други лекарства, може да промени действието им, а други лекарства могат да повлият неговото действие.

Това е особено важно, ако използвате някое от следните лекарства или употребявате алкохол:

- други лекарства, използвани за лечение на епилепсия (напр. карбамазепин, фенитоин, хидантотин, фенобарбитал, примидон, натриев валпроат или валпроева киселина);
- циметидин (лекарство, използвано за лечение на stomашни и язви на дванадесетопърстника);
- рифампицин (лекарство, използвано за лечение на туберкулоза);
- лекарства, използвани при лечението на психични разстройства (напр. флуоксамин, флуоксетин);
- антидепресанти;
- амиодарон (използван при сърдечна аритмия);
- лекарства, използвани за лечение на алергични заболявания, които могат да причинят съниливост;
- мощнни аналгетици (напр. морфин, кодеин);
- лекарства, използвани при обща анестезия (упойка);
- мускулни релаксанти (напр. баклофен);
- кетоконазол (противогъбично средство);
- еритромицин (антибиотик);
- ритонавир (антивирусно средство, често използвано при HIV-позитивни пациенти);
- дисулфирам (използван за лечение на алкохолизъм);
- алкохол: употребата на алкохол докато приемате Клоназепам TZF може да причини епилептични припадъци. Пациентите не трябва да консумират алкохол по време на лечението.

В комбинация с клоназепам, алкохолът променя действието на лекарството, намалява ефикасността на лечението и увеличава риска от тежки непредвидими нежелани реакции. Тютюнопушенето може да доведе до отслабване на действието на клоназепам.

Едновременната употреба на Клоназепам TZF и опиоиди (силни обезболивачи, лекарства за заместителна терапия и някои лекарства за капилица) увеличава риска от съниливост, затруднения в дишането (респираторна депресия), кома и може да бъде животозастрашаваща. Поради това едновременната употреба трябва да се обмисля само когато други възможности за лечение са неприложими.

Ако обаче Вашият лекар предпише Клоназепам TZF заедно с опиоиди, дозата и продължителността на едновременно лечение трябва да бъдат ограничени от Вашия лекар.

Моля, информирайте Вашия лекар за всички опиоидни лекарства, които приемате, и следвайте внимателно препоръките за дозиране на Вашия лекар. Може да е полезно да информирате приятели или роднини за признаките и симптомите, посочени по-горе. Свържете се с Вашия лекар, когато имате такива симптоми.

Бременност, кърмене и fertилитет

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

Клоназепам TZF не трябва да се приема по време на бременност.

Клоназепам TZF се отделя в майчиното мляко. Ако е наложително да приемате лекарството, кърменето трябва да се прекрати.

Шофиране и работа с машини

Пациентите с епилепсия не трябва да шофират и да работят с машини.

Клоназепам TZF съдържа лактозаmonoхидрат

Ако Вашият лекар Ви е казал, че имате непоносимост към някои захари, свържете се с него, преди да приемете този лекарствен продукт.

Клоназепам TZF 0,5 mg таблетки съдържат сънсет жълто (E 110), което може да причини алергични реакции.

3. Как да приемате Клоназепам TZF

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

Възрастни

Началната дневна доза не трябва да надвишава 1,5 mg. Лекарството трябва да се приема разделено на три равни дози, които да се приемат на равни интервали. Дозата трябва да се увеличава постепенно с нарастващия от 0,5 mg до 1 mg на всеки 3 дни, в зависимост от реакцията на пациента, докато се установи поддържащата доза, която обикновено е от 4 mg до 8 mg на ден. Максималната дневна поддържаща доза не трябва да надвишава 20 mg и трябва да се постигне в рамките на 2 до 4 седмици от началото на лечението.

Деца

Началната доза при деца на възраст от 1 до 5 години е 0,25 mg/дневно, а при по-големи деца - 0,5 mg/дневно. Поддържаща доза:

- 1 до 5 години - 1 до 2 mg/дневно;
- 6 до 16 години - 2 до 4 mg/дневно.

Дневната доза трябва да бъде разделена на 3 или 4 равни дози и да се прилага на равни интервали от време.

Ако не е възможно лекарството да се приложи на равни дози, по-голямата доза трябва да се приеме преди лягане.

Продължителност на лечението

Продължителността на лечението се определя от лекар, в зависимост от състоянието на пациента.

Начин на приложение

Клоназепам TZF таблетки трябва да се поглъщат с малко вода.

Вашият лекар ще започне лечението с най-ниската ефективна доза и ще увеличава дозата постепенно, ако е необходимо.

Ако по време на употребата на лекарството почувствате, че ефектът на Вашето лекарство е твърде слаб или твърде силен, консултирайте се с Вашия лекар.

Ако сте приели повече от необходимата доза Клоназепам TZF

Симптомите на предозиране са нарушен съзнателен, сънливост, обръканост, неясен говор. При тежки случаи на предозиране могат да се появят: атаксия (нарушена координация на движенията), хипотония, мускулна слабост, дихателна дисфункция, кома и дори смърт.

Ако сте приели повече от необходимата доза Клоназепам TZF, незабавно се свържете с Вашия лекар или отидете в най-близкото отделение за спешна помощ. Вземете лекарството в оригиналната му опаковка с Вас.

Ако сте пропуснали да приемете Клоназепам TZF

Ако сте пропуснали да приемете една доза от лекарството, трябва да приемете следващата доза веднага щом се сетите. Ако, обаче, времето на приемане на следващата доза е наблизило, пропуснете забравената доза и вземете следващата доза в обичайното време. Ако забравите да приемете две или повече дози, свържете се с Вашия лекар.

Не вземайте двойна доза, за да компенсирате пропуснатата доза.

Ако сте спрели приема на Клоназепам TZF

Не спирайте приема на това лекарство, освен ако не е препоръчано от Вашия лекар. Възможно е симптомите на заболяването да се появят отново. Ако Вашият лекар реши да прекрати приема на лекарството, дозата трябва постепенно да се намали в продължение на няколко дни. Внезапното прекъсване на приема на клоназепам може да доведе до синдром на отнемане (вж. точка 2 „Предупреждения и предпазни мерки“). Особено опасно е да се спре рязко лечение, което се провежда от по-дълго време или с високи дози от лекарството. Симптомите на отнемане са по-сериизи в такива случаи. Лекарят ще намали постепенно дозата, за да прекрати лечението, индивидуално за всеки пациент.

Ако имате никакви допълнителни съпроси, свързани с употребата на това лекарство, попитайте Вашия лекар.

4. Възможни нежелани реакции

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

Сериозни нежелани реакции, за които трябва да внимавате

Незабавно уведомете Вашия лекар, ако получите някоя от изброените по-долу нежелани реакции.

Алергични реакции – симптомите може да включват:

- Внезапен оток на гърлото, лицето, устните и устата. Това може да затрудни дишането или прегълъщането.
- Внезапно подуване на ръцете, стъпалата и глезните.
- Кожен обрив или сърбеж.

Нежелани реакции от страна на сърцето – симптомите може да включват:

- Задух, подуване на глезните, кашлица, умора и сърцебиене.
- Болка в гърдите, която може да се разпространи към врата, раменете и лявата ръка.

Говорете с Вашия лекар, ако забележите някоя от следните нежелани реакции, тъй като може да поиска да спрете приема на Клоназепам TZF или да намали дозата на лекарството.

Нежелани реакции, свързани с поведението – симптомите може да включват:

- Агресивност, възбуда, раздразнителност, нервност, беспокойство, враждебност или тревожност.
- Проблеми със съня, кошмари и ярки сънища.
- Видове припадъци (гърчове), които не сте имали преди.

Други възможни нежелани реакции, които могат да се проявят по време на лечението

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

- Ритмични, неволеви резки движения на очите (нистагъм).

Редки нежелани реакции (могат да засегнат до 1 на 1000 души)

- Главоболие.
- Кожни обриви, копрична треска (обрив с надигнати участъци) и сърбеж по кожата.
- Промени в цвета на кожата.
- Косопад (косата обикновено пораства отново).
- Изпускане на урина.



- Гадене.
- Стомашно неразположение.
- Загуба на сексуално желание.
- Затруднено получаване или поддържане на ерекция (еректилна дисфункция).
- Проблеми с кръвта. Признаките включват умора, лесна поява на синими, задух и кървене от носа. Вашият лекар може да назначи изследвания на кръвта от време на време.

Нежелани реакции с неизвестна честота (от наличните данни не може да бъде направена оценка)

- Депресия, но може да е свързана и с основното заболяване.
- Зависимост и симптоми на отнемане – видете точка 2 „Предупреждения и предпазни мерки“.
- Нарушена концентрация, обърканост и дезориентация.
- Безпокойство.
- Трудност при запомняне на нови неща.
- Замаяност.
- Съниливост.
- Забавени реакции.
- Забавяне или заваляне на говора.
- Нарушена координация, включително усещане за нестабилност при ходене.
- Увеличаване на честотата на припадъците.
- Двойно виждане.
- Дихателни проблеми (респираторна депресия). Ранните симптоми включват внезапно шумно, затруднено и неравномерно дишане. Кожата Ви може да посинее.
- Слабост или отпуснатост на мускулите, или резки движения (нарушена координация).
- Съниливост и отпадналост.
- При пациентите, които приемат лекарства от групата наベンзодиазепините, съществува риск от падане и счупване на костите. Рискът е по-висок при пациенти в старческа възраст и при тези, които приемат едновременно други седативи (успокоителни), включително алкохолни напитки.

Педиатрична популация

Нарушення на ендокринната система: съобщавани са изолирани случаи на обратимо преждевременно развитие на вторични полови белези при деца (непълен преждевременен пубертет).

Съобщаване на нежелани реакции

Ако получите никакви нежелани лекарствени реакции, уведомете Вашия лекар или медицинска сестра. Това включва всички възможни неописани в тази листовка нежелани реакции. Можете също да съобщите нежелани реакции директно чрез националната система за съобщаване:

Изпълнителна агенция по лекарствата

ул. „Дамян Груев“ № 8, 1303 София

Тел.: +35 928903417

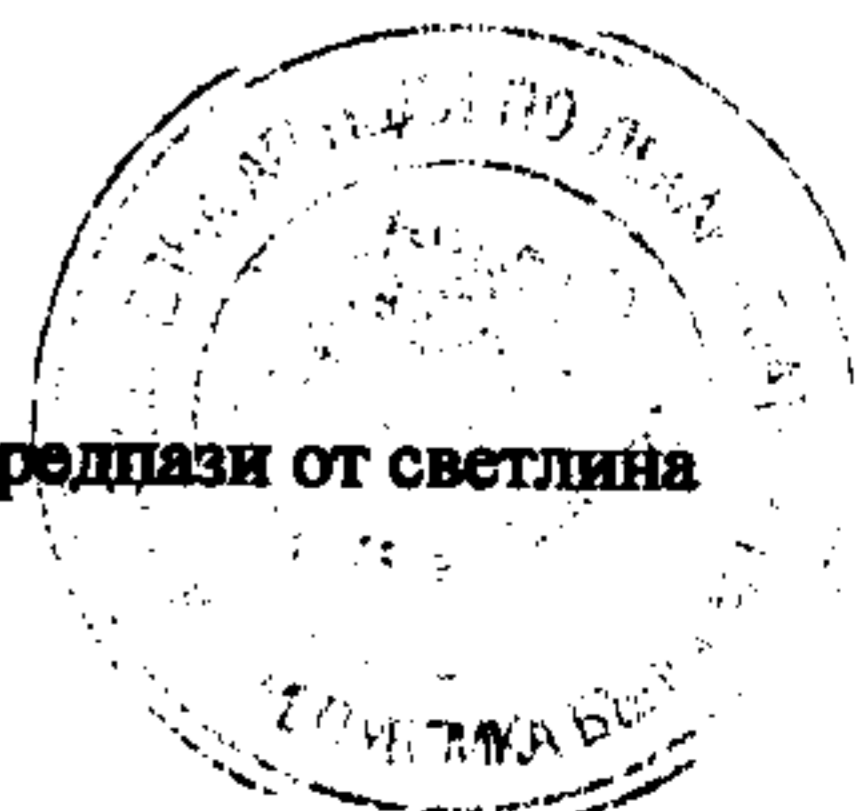
Уебсайт: www.bda.bg

Като съобщавате нежелани реакции, можете да дадете своя принос за получаване на повече информация относно безопасността на това лекарство.

5. Как да съхранявате Клоназепам TZF

Да се съхранява на място, недостъпно за деца.

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



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

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 Клоназепам TZF

Активното вещество е клоназепам.

Клоназепам TZF 0,5 mg: една таблетка съдържа 0,5 mg клоназепам.

Другите съставки са: картофено нишесте, натриев нишестен гликолат (тип A), желатин, сънсет жълто (Е 110), талк, магнезиев стеарат, лактозаmonoхидрат.

Клоназепам TZF 2 mg: една таблетка съдържа 2 mg клоназепам.

Другите съставки са: картофено нишесте, оризово нишесте, натриев нишестен гликолат, желатин, полисорбат 80, натриев лаурилсулфат, талк, магнезиев стеарат, лактоза monoхидрат.

Как изглежда Клоназепам TZF и какво съдържа опаковката

Клоназепам TZF 0,5 mg таблетки са бледо оранжеви, плоски, без пукнатини и отчупвания по ръбовете, с две делителни черти на кръст от едната страна.

Двете делителни черти на кръст дават възможност таблетката да се раздели на 2 или 4 равни части.

Клоназепам TZF 2 mg таблетки са бели до леко кремави, плоски, без пукнатини и отчупвания по ръбовете, с две делителни черти на кръст от едната страна.

Двете делителни черти на кръст дават възможност таблетката да се раздели на 2 или 4 равни части.

Опаковка

30 или 50 или 100 таблетки в блистери, поставени в картонена кутия.

Притежател на разрешението за употреба и производител

Tarchomin Pharmaceutical Works "Polfa" S.A.

2, Fleminga Street

03-176 Warsaw

Полша

Дата на последно преразглеждане на листовката
септември 2025 г.

