

МАЛ
СЛОБОДЕН
ДАТА ...
25.03.03

Уважаеми пациенти,

Вашият лекар Ви е предписал лекарството АТАРАКС. Моля прочетете внимателно тази листовка, тъй като тя съдържа важна информация за Вашето лекарство. Ако искате да научите повече или не сте сигурни в нещо, обърнете се към Вашия лекар или фармацевт.

Запомнете: Това лекарство е само за Вас. Само лекар може да Ви го предпише. НИКОГА не давайте това лекарство на други, тъй като то може да им навреди.

ИНФОРМАЦИЯ ЗА ПАЦИЕНТА

ATARAX® 100 mg/2ml инжекционен разтвор за интрамускулно приложение /АТАРАКС®/

Какво съдържа Вашето лекарство ?

1 ml от инжекционния разтвор съдържа 50 mg Hydroxyzine hydrochloride като активна съставка и следните помощни вещества: натриев хидроксид, вода за инжекции.

Как действа и за какво се прилага АТАРАКС ?

АТАРАКС подтиска активността на някои основни (ключови) области в мозъчното подкорие. В резултат на това той предизвиква множество ефекти в човешкия организъм като разширяване на бронхите, антиеметично (против повръщане) действие, както и облекчаване на сърбежа при различни състояния (уртикария, екзema, дерматити). Редица изследвания при пациенти с нарушения в съня доказват, че приложението на АТАРАКС води до увеличаване на общото време на съня, намаляване на общото време на ношната будност, както и понижение на мускулното напрежение при тревожни пациенти.

АТАРАКС се прилага за:

- За симптоматично лечение на тревожност при възрастни.
- За симптоматично лечение на пруритус (сърбеж)
- За предоперативна подготовка

Кога не трябва да приемате АТАРАКС ?

АТАРАКС не трябва да се приема при:

- Известна свръхчувствителност (алергия) към някоя от съставките на АТАРАКС, към цетиризин, към други пиперазинови производни, към аминофилин или етилендиамин.
- Пациенти, страдащи от порфирия (вид обменно заболяване).
- Бременност и кърмене.

Интра-артериалното или подкожно приложение на АТАРАКС инжекционен разтвор е противопоказано.

Оказва ли това лекарство ефект върху способността за шофиране или работа с машини?

Тъй като употребата на лекарството може да доведе до сънливост, Вие не трябва шофиране или работите с опасни машини, докато се лекувате с АТАРАКС.

Какво трябва да знаете в случай на бременност и по време на кърмене?

Ако сте бременна или кърмите, уведомете за това Вашия лекар.
АТАРАКС не трябва да се прилага по време на бременност и кърмене.

Взаимодейства ли АТАРАКС с други лекарства?

Уведомете Вашият лекар за всички лекарства, които приемате или планирате да приемате, включително и тези закупени без рецептa и той ще прецени уместно ли е тяхната употреба с АТАРАКС.

По време на лечение с това лекарство, Вие трябва да избягвате приема на алкохол!

В каква доза и колко дълго трябва да приемате АТАРАКС?

Само Вашият лекар ще определи дозата и продължителността на лечение.

Възрасти:

За предоперативна подготовка:

50 до 200 mg/ ден (1,5 до 2,5 mg/kg/ден интрамускулно инжектиране)

АТАРАКС се изпъзва за премедикация 100 mg/2ml инжекционен разтвор 1- 2 ампули 1 час преди хирургичната операция.

При деца (от 12 месечна възраст):

За предоперативна подготовка:

1mg/kg/ден интрамускулна инжекция 1 час преди хирургичната операция или 1 mg/kg нощта преди анестезията.

Какви нежелани лекарствени реакции може да предизвика АТАРАКС?

Всяко лекарство може да предизвика нежелани реакции, т.н. странични ефекти.

Най-често наблюдаваните нежелани лекарствени реакции при прилагането на АТАРАКС са: гадене, повръщане, запек, сухота в устата, изпотяване, умора, замаяност, повишена температура, неразположение, повишен пулс, замъглено видждане и нарушена зрителна акомодация (приспособяване), свръхчувствителност (алергия) и алергичен шок, главоболие, нарушена двигателна активност, сънливост, треперене, тревожност, обърканост, дисориентация, халюцинации, задръжка на урината, спазъм (свиване) на бронхите, кожни реакции (възпаление, обрив, сърбеж, уртикария); понижено кръвно

налягане. В редки случаи на мястото на инжектиране при инжекционната форма може да се наблюдава по-продължителна болка.

Какви мерки трябва да предприемете в случай на поява на нежелани реакции?

Незабавно уведомете Вашият лекар, ако настъпят тези или други, неописани тук нежелани лекарствени реакции.

Какво трябва да направите, ако приемете повече от определената доза?

Уведомете незабавно Вашия лекар и той ще предприеме необходимите мерки.

Какъв е срокът на годност на Вашето лекарство?

● Не използвайте лекарството след изтичане срока на годност, означен върху опаковката!

Как трябва да се съхранява АТАРАКС?

В оригинална опаковка и при температура под 25°C.

Съхранявайте лекарството на място, недостъпно за деца!

Лекарственият продукт трябва да се съхранява във външната картонена опаковка, поради чувствителност към светлината на активната съставка на лекарството (хидроксизин дихидрохлорид).

Име и адрес на притежателя на разрешението за употреба

UCB S.A. Pharma Sector
Allee de la Recherche, 60
B-1070 Brussels – Belgium

● **Кога е изготвена тази листовка?**

Март 2003 г.

Регистрационен номер: