

ЛИСТОВКА

Листовка: Информация за пациента

Верапамил–Чайкафарма 240 mg таблетки с удължено освобождаване
Verapamil – Tchaikapharma 240 mg prolonged release tablets

20050597
B6/MMP-53 659
25. 02. 2021

(Верапамил хидрохлорид/ Verapamil hydrochloride)

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 претостъпвайте на други хора. То може да им навреди, независимо от това, че техните симптоми са същите като Вашите.
- Ако получите някакви нежеланите лекарствени реакции уведомете Вашия лекар. Това включва и всички възможни нежелани реакции, неописани в тази листовка. Вижте точка 4.

Какво съдържа тази листовка:

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

1. Какво представлява Верапамил-Чайкафарма и за какво се използва

Името на Вашето лекарство е Верапамил-Чайкафарма 240 mg таблетки с удължено освобождаване. Активна му съставка е верапамил хидрохлорид. Верапамил подтиква навлизането на калциеви йони в гладкомускулната клетка на сърцето, упражнява своето фармакологично действие като изменя навлизането на калциеви йони през клетъчната мембрана на артериалната гладка мускулатура, както и през проводимите и контрактилни клетки на сърдечната мускулатура. Това може да доведе до промяна в силата и честотата на сърдечните съкращения, както и до разширяване на кръвоносните съдове. Разширяването на съдовете улеснява изпомпването на кръвта от сърцето към останалата част на тялото с възможност за доставяне на повече кислород до сърдечния мускул и понижаване на кръвното налягане.

Верапамил-Чайкафарма се прилага за лечение на:

- исхемична болест на сърцето (състояния, характеризиращи се с недостатъчно снабдяване на сърдечния мускул с кислород);
- нарушения на сърдечния ритъм (като пароксизмална надкамерна тахикардия и предсърдно мъждене/трептене с бързо атриовентрикуларно провеждане с изключение на синдромите на Wolff-Parkinson-White или Lown-Ganong-Levine);
- повишено артериално налягане (хипертония).

2. Преди да приемете Верапамил-Чайкафарма

Не приемайте Верапамил-Чайкафарма 240 mg:

- ако сте алергични към активно вещество (верапамил) или към някоя от съставките на този продукт (изброени в точка 6);



- ако имате нарушения в проводната функция на сърцето (втора или трета степен атрио-вентрикуларен блок с изключение на пациентите с функциониращ пейсмейкър);
- ако страдате от синдром на болния синусов възел (с изключение на пациентите с функциониращ пейсмейкър);
- ако имате застойна сърдечна недостатъчност (най-често се проявява със задух, уморемост, отоци по краката);
- ако имате нарушения в сърдечния ритъм (предсърдно мъждене/трептене и допълнителен проведен път като синдром на Wolff-Parkinson-White или Lown-Ganong-Levine);
- ако вече приемате лекарство, което съдържа ивабрадин за лечение на някои сърдечни заболявания;
- ако имате силно понижено кръвно налягане и силно влошено кръвоснабдяване на органите вследствие на внезапно настъпило влошаване на функцията на сърцето (кардиогенен шок).

Ако не сте сигурни в нещо, попитайте Вашия лекар.

Предупреждения и предпазни мерки

Говорете с Вашия лекар, преди да приемете Верапамил-Чайкафарма 240 mg.

Верапамил-Чайкафарма се прилага с повишено внимание при пациенти с:

- остър инфаркт на миокарда (сърдечен инфаркт);
- АВ-блок първа степен;
- ниско кръвно налягане (хипотония);
- забавена сърдечна дейност;
- сърдечна недостатъчност;
- тежко нарушение на чернодробната функция;
- краен стадий на нарушена бъбречна функция;
- нарушения на невро-мускулното предаване (миастения гравис, синдром на Lambert-Eaton, напреднала мускулна дистрофия на Дюшен).

Други лекарства и Верапамил-Чайкафарма:

Информирайте Вашия лекар или фармацевт, ако приемате, наскоро сте приемали или е възможно да приемате други лекарства, включително и такива, отпускани без рецепта.

Не забравяйте да уведомите Вашия лекар, ако приемате някое от следните лекарства, които могат да взаимодействат с Верапамил-Чайкафарма:

- алфа-блокери (празозин, теразозин) и бета-блокери (пропранолол, метопролол);
- лекарства за лечение на високо кръвно налягане, нарушения на сърдечния ритъм или сърдечна недостатъчност (флекаинид, хинидин, дигитоксин, дигоксин);
- лекарства за лечение на увеличена пикочна киселина (сулфинпиразон);
- лекарства за лечение на пристъпи на подагра (колхицин);
- антиинфекциозни лекарства (рифампицин, еритромицин, телитромицин, кларитромицин) и имунологични лекарства (циклоспорин, еверолимус, сиролимус, такролимус);
- лекарства, понижаващи холестерола (симвастатин, ловастатин или аторвастатин);
- лекарства за лечение на рак – доксорубицин;
- лекарства, повлияващи нервната система и психиката (фенобарбитал, фенитоин, карбамазепин, имипрамин, буспирон, мидазолам, алмотриптан, литий);
- лекарства за лечение на стомашни или дуоденални язви (циметидин);
- лекарства за лечение на диабет (глибурид);
- лекарства за лечение на астма (теофилин);
- лекарства за предотвратяване на образуването на кръвни съсиреци (дабигартан и директно действащи антикоагуланти);
- лекарства за лечение на стенокардия (ивабрадин);
- лекарства за лечение на СПИН, като ритонавир;
- ацетилсалицилова киселина (Аспирин);
- диуретици (отводняващи лекарства);



- вазодилататори (съдоразширяващи лекарства);
- жълт кантарион.

Верапамил може да намали глюкозо-понижаващия ефект на метформин.

Верапамил-Чайкафарма с храна, напитки и алкохол

Алкохол

Верапамил-Чайкафарма може да повиши нивата на алкохол в кръвта и да забави неговото елиминиране. Следователно ефектите на алкохола могат да бъдат засилени.

Сок от грейпфрут

Не приемайте сок от грейпфрут по време на лечението с Верапамил-Чайкафарма. Сокът от грейпфрут може да доведе до повишаване количеството на усвояния от организма верапамил. Това от своя страна може да повиши риска от появата на нежелани ефекти при употребата на Верапамил-Чайкафарма.

Бременност, кърмене и фертилитет

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.

Няма достатъчно данни за прилагане на верапамил по време на бременност. Лекарството може да се прилага при бременни само в случаите на абсолютна необходимост, определена от Вашия лекар. Верапамил преминава през плацентата и е измерен в кръвта от пъпната връв.

Верапамил се отделя в майчиното мляко. Поради риска от нежелани лекарствени реакции за новороденото, верапамил трябва да се използва по време на кърменето само, ако е от съществено значение за здравето на майката.

Шофиране и работа с машини

В зависимост от индивидуалната чувствителност, Верапамил-Чайкафарма може да повлияе реакциите от гледна точка на способността за шофиране или работа с машини, както и възможността за работа в потенциално опасни условия. Това важи особено в началото на лечението, при повишаване на дозата, при преминаването от един към друг лекарствен продукт, както и при консумирането на алкохол.

Верапамил-Чайкафарма съдържа натрий

Този лекарствен продукт съдържа 37,1 mg натрий (основна съставка на готварската/трапезна сол) в една таблетка. Това съответства на 1,9% от препоръчвания максимален дневен прием на натрий за възрастни.

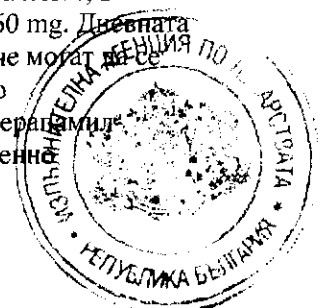
Верапамил-Чайкафарма съдържа лактоза

Този лекарствен продукт съдържа лактоза. Ако са Ви казали, че имате непоносимост към някои захари, свържете се с Вашия лекар преди да започнете да приемате тези таблетки.

3. Как да приемате Верапамил-Чайкафарма

Винаги приемайте Верапамил-Чайкафарма точно, както Ви е казал Вашия лекар. Ако не сте сигурни в нещо, попитайте Вашия лекар или фармацевт.

Вашият лекар ще определи дозата на Верапамил-Чайкафарма, която трябва да приемете, в зависимост от тежестта на заболяването. Средната дневна доза е между 240 и 360 mg. Дневната доза не трябва да превишава 480 mg при продължително приложение, въпреки че могат да се използват по-високи дози за кратък период от време. Няма ограничения относно продължителността на приложение. При продължително лечение, приемът на Верапамил-Чайкафарма не трябва да бъде преустановяван изведнъж. Препоръчва се постепенно намаляване на дозата.



Вързастни

Исхемична болест на сърцето, пароксизмална надкамерна тахикардия и предсърдно мъждене/трептене:

Дневна доза от 120 до 480 mg Верапамил-Чайкафарма, приета в една или две отделни дози.

Хипертония (високо кръвно налягане)

Дневна доза от 120 до 480 mg Верапамил-Чайкафарма, приета в една или две отделни дози.

Употреба при деца

- До 6 годишна възраст: дневна доза от 80 до 120 mg Верапамил-Чайкафарма, приета в две до три отделни дози;
- 6-14 годишна възраст: дневна доза от 80 до 360 mg Верапамил-Чайкафарма, приета в две до четири отделни дози.

Начин на приемане

Прилага се перорално. Обвитите таблетки трябва да се поглъщат цели, с малко течност.

Ако сте приели повече от необходимата доза Верапамил-Чайкафарма 240 mg

Ако Вие или някой друг е приел повече от необходимата доза Верапамил-Чайкафарма (ситуация известна като предозиране), свържете се **незабавно** с Вашия лекар или отидете в най-близкото лечебно заведение, като носите със себе си опаковката на лекарството.

Ако сте пропуснали да приемете Верапамил-Чайкафарма:

Вие трябва да приемате Верапамил-Чайкафарма, така както Вие е предписан. Въпреки това, ако пропуснете доза, вземете я веднага щом се сетите, освен в случаите, когато вече е приближило време за следващата доза. Тогава приемете направо следващата доза. Не приемайте двойна доза, за да компенсирате пропуснатата доза.

Ако сте спрели приема на Верапамил-Чайкафарма

Не прекратявайте приема на Верапамил-Чайкафарма преди да се консултирате с Вашия лекар. Не спирайте приема на таблетките, дори да се чувствате добре. Ако прекратите лечението, това може да е опасно за Вашето здраве.

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

4. Възможни нежелани реакции

Както всички лекарства, Верапамил-Чайкафарма може да предизвика нежелани реакции, въпреки че не всеки ги получава.

Възможни нежелани лекарствени реакции при прием на Верапамил-Чайкафарма:

Чести нежелани реакции (може да засегнат между 1 и 10 пациента на всеки 100 лекувани)

- Главоболие;
- замаяност;
- забавен пулс (брадикардия);
- понижение на кръвното налягане (хипотония);
- горещи вълни;
- запек;
- гадене;
- периферен оток.

Нечести нежелани реакции (може да засегнат между 1 и 10 пациента на всеки 100 лекувани)

- сърцебиене;



- ускорен сърдечен ритъм (тахикардия);
- болки в корема;
- умора.

Редки нежелани реакции (може да засегнат между 1 и 10 пациента на всеки 10 000 лекувани)

- изтръпване, мравучкане по кожата на ръцете и краката (парестезии);
- треперене на крайниците;
- сънливост;
- шум в ушите;
- повръщане;
- увеличено изпотяване.

С неизвестна честота (от наличните данни не може да бъде направена оценка колко често се проявяват в хода на лечението)

- свръхчувствителност;
- тежка алергична реакция, която причинява подуване на лицето или гърлото (ангиоедем);
- припадъци;
- парализа;
- състояние, което протича с треперене, скованост и слабост на краката (екстрапирамидни нарушения);
- световъртеж;
- нарушения в сърдечната честота и проводимостта –атрио-вентрикуларен блок (1-ва, 2-ра и 3-та степен);
- сърдечно заболяване, което води до лесна уморяемост, задух, подуване на глезените и др. (сърдечна недостатъчност);
- забавен сърдечен ритъм (синусова брадикардия);
- спиране на сърдечната дейност (асистолия, синусов арест);
- запушване на червата (илеус);
- хиперплазия на венците;
- болки в ставите;
- мускулна слабост;
- болки в мускулите;
- обрив;
- сърбеж;
- копривна треска;
- опадане на косата (алопеция);
- тежко заболяване, съпроводено с образуване на мехури по кожата, устата, очите и половите органи (синдром на Стивън-Джонсън);
- кожно заболяване като еритема мултиформе;
- еректилна дисфункция;
- уголемяване на млечните жлези при мъже (гинекомастия);
- отделяне на белезникав до млечно-бял секрет от гърдите без това да е свързано с бременност, раждане или кърмене (галакторея);
- високо ниво на калий в кръвта, което може да причини промени в сърдечния ритъм (хиперкалиемия);
- затруднено дишане или хриптене (бронхоспазъм);
- задух (диспнея);
- бъбречна недостатъчност;
- кръвни тестове, които показват промени във функционирането на черния дроб (повишаване на чернодробните ензими);
- повишаване на пролактина в кръвта.

Съобщаване на нежелани реакции

Ако получите някакви нежелани лекарствени реакции, уведомете Вашия лекар. 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.: +359 28903417
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 Верапамил-Чайкафарма

Съхранявайте на място, недостъпно за деца.

Да се съхранява при температура под 25 °С.

Не използвайте това лекарство след изтичане на срока на годност, посочен върху опаковката. Срокът на годност отговаря на последния ден от посочения месец.

Съхранявайте таблетките в оригиналната им опаковка.

Лекарствата не трябва да се изхвърлят в канализацията или в контейнери за домашни отпадъци. Попитайте Вашия фармацевт как да унищожите ненужните Ви лекарства. Тези мерки ще спомогнат за опазване на околната среда.

6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

Какво съдържа Верапамил-Чайкафарма

- Активното вещество е верапамил хидрохлорид. Всяка таблетка съдържа 240 mg верапамил хидрохлорид.
- Другите помощни вещества са: магнезиев стеарат, микрокристална целулоза, лактоза монохидрат, натриев алгинат, хипромелоза 4000 ср, хипромелоза 5 ср, опадрай синьо ОУ-30944.

Как изглежда Верапамил-Чайкафарма и какво съдържа опаковката

Блистер Алуминий/ PVC фолио

20 обвити таблетки (2 блистера x 10 обвити таблетки) в картонена кутия.

Притежател на разрешението за употреба и производител:

“Чайкафарма Висококачествените Лекарства” АД
бул. “Г.М. Димитров” № 1, гр. София 1172, България
тел.: 02/ 962 54 54
факс: 02/ 960 37 03
e-mail: info@tchaikapharma.com

За допълнителна информация относно този лекарствен продукт, моля свържете се с притежателя на разрешението за употреба:

“Чайкафарма Висококачествените Лекарства” АД
бул. “Г.М. Димитров” № 1, гр. София 1172, България
тел.: 02/ 962 54 54
факс: 02/ 960 37 03
e-mail: info@tchaikapharma.com

Дата на последно преразглеждане на листовката: Януари 2021

