

УПРАВЛЕНИЕ НА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВОТА
 Листовка - Приложение 2
 Към Рвв. № 960269
 Разрешение № 20999 / 07.02.2013
 Обявление №

ЛИСТОВКА: ИНФОРМАЦИЯ ЗА ПОТРЕБИТЕЛЯ

Салофалк 250 mg супозитории
Salofalk 250 mg suppositories
 мезалазин (mesalazine)

- Прочетете внимателно цялата листовка, преди да започнете да прилагате това лекарство.**
- 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 от това, че техните симптоми са същите като Вашите.
 - Ако някоя от нежеланите реакции стане сериозна или забележите други, неописани в тази листовка, моля, уведомете Вашия лекар или фармацевт.

В тази листовка:

1. Какво представляват Салофалк 250 mg супозитории и за какво се използват
2. Преди да използвате Салофалк 250 mg супозитории
3. Как да използвате Салофалк 250 mg супозитории
4. Възможни нежелани реакции
5. Как да съхранявате Салофалк 250 mg супозитории
6. Допълнителна информация

1. КАКВО ПРЕДСТАВЛЯВАТ САЛОФАЛК 250 mg СУПОЗИТОРИИ И ЗА КАКВО СЕ ИЗПОЛЗВАТ

Салофалк 250 mg супозитории съдържат активното вещество мезалазин, противовъзпалително средство, използвано за лечение на възпалителни заболявания на дебелото черво.

Салофалк 250 mg супозитории се използват за:

- лечение на остри състояния и предотвратяване на рецидив на улцерозен колит (хронично възпалително заболяване на дебелото черво), ограничен в ректума.

2. ПРЕДИ ДА ИЗПОЛЗВАТЕ САЛОФАЛК 250 mg СУПОЗИТОРИИ

Не използвайте Салофалк 250 mg супозитории

- ако сте или сте били информирани, че сте свръхчувствителни (алергични) към салицилова киселина, към салицилати като Аспирин или към някоя от останалите съставки на Салофалк 250 mg супозитории (посочена в точка 6, "Допълнителна информация").
- ако имате сериозно заболяване на черния дроб или бъбреците.

Обърнете специално внимание при употребата на Салофалк 250 mg супозитории.

Преди да започнете да използвате това лекарство, Вие трябва да уведомите Вашия лекар:

- ако имате анамнеза за проблеми с белите дробове, по-специално, ако страдате от **бронхиална астма.**
- ако имате анамнеза за алергия към сулфасалазин, вещество, подобно на мезалазин.
- ако имате проблеми с **черния дроб.**
- ако имате проблеми с **бъбреците.**

Допълнителни предупреждения



По време на лечението, Вашият лекар може да изиска строго лекарско наблюдение на състоянието Ви и е възможно да Ви се наложи провеждането на редовни изследвания на кръвта и урината.

Прием на други лекарства

Моля, уведомете Вашия лекар, ако приемате или използвате някое от изброените по-долу лекарства, тъй като въздействията на тези лекарства могат да се променят (лекарствени взаимодействия):

- азатиоприн, 6-меркаптопурин или тиогуанин (лекарства, използвани за лечение на нарушения на имунната система).
- някои средства, които потискат кръвосъсирването (лекарства срещу тромбоза/образуване на тромби или разреждащи кръвта, напр. варфарин).

Моля информирайте Вашия лекар или фармацевт, ако приемате или наскоро сте приемали други лекарства, включително и такива, отпускани без рецепта. Възможно е и в този случай да можете да използвате Салофалк 250 mg супозитории, ако Вашият лекар прецени.

Бременност и кърмене

Посъветвайте се с Вашия лекар или фармацевт преди употребата на което и да е лекарство.

По време на бременност Вие трябва да използвате Салофалк 250 mg супозитории само ако Вашият лекар Ви е посъветвал да го направите.

През периода на кърмене Вие трябва да използвате Салофалк 250 mg супозитории само ако Вашият лекар Ви е посъветвал да го направите, тъй като това лекарство може да преминава в майчината кърма.

Шофиране и работа с машини

Не повлиява способността за шофиране и работа с машини.

Важна информация относно някои от съставките на Салофалк 250 mg супозитории
Цетиловият алкохол може да предизвика локално дразнене на кожата (напр. контактен дерматит).

3. КАК ДА ИЗПОЛЗВАТЕ САЛОФАЛК 250 mg СУПОЗИТОРИИ

Винаги използвайте Салофалк 250 mg супозитории точно както Ви е казал Вашият лекар. Ако не сте сигурни в нещо, попитайте Вашия лекар или фармацевт.

Начин на приложение

Това лекарство може да бъде прилагано само ректално, така че то трябва да бъде поставяно в ануса. НЕ го поглъщайте през устата.

Дозировка

Възрастни и пациенти в старческа възраст

В зависимост от индивидуалните клинични нужди, една Салофалк 250 mg супозитория се поставя в ректума три пъти дневно (еквивалентно на 1 250 mg мезалазин дневно).

След настъпването на ремисия, дозата трябва се редуцира до една Салофалк 250 mg супозитория три пъти дневно (еквивалентно на 750 mg мезалазин дневно) за профилактика на рецидив.

Деца на възраст под 6 години



Салофалк 250 mg супозитории не трябва да прилага при деца на възраст под 6 години поради много ограничения опит при тази възрастова група.

Деца на възраст над 6 години и юноши

В зависимост от тежестта на заболяването, по време на остро състояние трябва да се прилагат 30-50 mg мезалазин/kg телесно тегло дневно, разделени на 3 дози.

За профилактика на рецидив, трябва да се прилагат 15-30 mg мезалазин/kg телесно тегло дневно, разделени на 2 до 3 дози.

Най-общо се препоръчва при телесно тегло до 40 kg да се прилага половината от дозата за възрастни, а при телесно тегло над 40 kg – нормалната доза за възрастни.

Така, при деца с телесно тегло до 40 kg се прилагат:

- за лечение на остро състояние: 1 супозитория с 250 mg мезалазин три пъти дневно (напр. Салофалк 250 mg супозитории)
- за предотвратяване на рецидив: 1 супозитория с 250 mg мезалазин два пъти дневно (сутрин и вечер) (напр. Салофалк 250 mg супозитории)

При деца с телесно тегло над 40 kg се прилага дозата за възрастни.

Когато Салофалк 250 mg супозитории се използват 3 пъти дневно, те трябва да се поставят в ануса сутрин, по обяд и вечер.

Острото състояние на улцерозен колит обикновено отзвучава в рамките на 8 - 12 седмици. Продължителността на употребата се определя от лекаря.

Продължителност на лечението

Вашият лекар ще реши колко дълго е необходимо да продължите лечението с това лекарство. Това ще зависи от Вашето заболяване.

За да получите максимална полза от това лекарство, трябва да употребявате Салофалк 250 mg супозитории редовно и постоянно, така, както е назначено.

Ако считате, че Салофалк 250 mg са твърде силни или твърде слаби, посъветвайте се с Вашия лекар.

Ако сте използвали повече от необходимата доза Салофалк 250 mg супозитории

Ако се съмнявате, свържете се с Вашия лекар, за да може той/тя да реши какво трябва да се направи.

Ако сте употребили еднократно повече от необходимата доза Салофалк 250 mg супозитории, просто използвайте следващата доза, така, както е предписано.

Не използвайте по-малко количество.

Ако сте пропуснали да използвате Салофалк 250 mg супозитории

Не използвайте по-голяма от нормалната доза Салофалк 250 mg супозитории следващия път, а продължете лечението с предписаната доза.

Ако сте спрели употребата на Салофалк 250 mg супозитории

Не спирайте използването на този продукт, докато не сте се посъветвали с Вашия лекар.

Ако имате някакви допълнителни въпроси, свързани с употребата на този продукт, моля попитайте Вашия лекар или фармацевт.

4. ВЪЗМОЖНИ НЕЖЕЛАНИ РЕАКЦИИ



Както всички лекарства, Салофалк 250 mg супозитории могат да предизвикат нежелани реакции, въпреки че не всеки ги получава.

Всички лекарства могат да предизвикат алергични реакции, въпреки, че сериозните алергични реакции са много редки. Ако получите някой от следните симптоми след използването на това лекарство, трябва незабавно да се свържете с Вашия лекар:

- алергичен кожен обрив
- треска
- затруднено дишане

Ако почувствате изразен спад в общото си здравословно състояние, особено ако е придружен от треска и/или възпаление на гърлото и устата, спрете използването на тези супозитории и се свържете незабавно с Вашия лекар.

Тези симптоми могат, много рядко, да се дължат на силно намаляване на броя на белите кръвни клетки (заболяване, наречено агранулоцитоза), което да Ви направи по-податливи към развитието на сериозна инфекция. Изследване на кръвта може да потвърди дали тези симптоми се дължат на въздействие на това лекарство върху кръвта Ви.

Следните нежелани реакции са били също съобщавани от пациенти, използващи мезалазин:

Редки нежелани реакции (засягат по-малко от 1 на 1 000 пациенти):

- болка в корема, диария, отделяне на газове (подуване на корема), гадене и повръщане
- главоболие, замаяване
- гръдна болка, задух или отичане на крайниците поради сърдечни нарушения

Много редки нежелани реакции (засягат по-малко от 1 на 10 000 пациенти):

- промени в бъбречната функция, понякога с отичане на крайниците и болка в слабините
- силна болка в корема поради възпаление на панкреаса
- треска, болки в гърлото или общо неразположение, поради промени в кръвната картина
- задух, кашлица, хриптене, белодробно засенчване при рентгенография, поради алергично и/или възпалително заболяване на белите дробове
- тежка диария и болка в корема поради алергична реакция към това лекарство във вътрешността на дебелото черво
- обрив или възпаление на кожата
- мускулна и ставна болка
- жълтеница или болка в корема поради чернодробни или жлъчни нарушения
- косопад и оплешивяване
- изтръпване и мравучкане в китките и стъпалата (периферна невропатия)
- обратим спад в произвежданото количество сперма

Ако някоя от нежеланите лекарствени реакции стане сериозна или забележите други, неописани в тази листовка нежелани реакции, моля уведомете Вашия лекар или фармацевт.

5. КАК ДА СЪХРАНЯВАТЕ САЛОФАЛК 250 mg СУПОЗИТОРИИ

Съхранявайте на място, недостъпно за деца.

Не използвайте Салофалк 250 mg супозитории след срока на годност, отбелязан върху лентата на супозиториите и върху картонената опаковка. Срокът на годност отговаря на последния ден от посочения месец.

Да не се съхранява над 25°C.

Да се съхранява в оригиналната опаковка, за да се предпази от светлина.



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

6. ДОПЪЛНИТЕЛНА ИНФОРМАЦИЯ

Какво съдържат Салофалк 250 mg супозитории

Активното вещество в Салофалк 250 mg супозитории е мезалазин и една супозитория от Салофалк 250 mg супозитории съдържа 250 mg мезалазин.

Другите съставки са: твърда мас, натриев докузат, хексадекан-1-ол.

Как изглеждат Салофалк 250 mg супозитории и какво съдържа опаковката

Салофалк 250 mg супозитории са бели до кремаво оцветени, с форма на торпедо супозитории.

Салофалк 250 mg супозитории са налични в опаковки от 10 и 30 супозитории. Не всички видове опаковки могат да бъдат пуснати в продажба.

Притежател на разрешението за употреба и производител

Dr. Falk Pharma GmbH
Leinenweberstr. 5
79108 Freiburg
Германия
тел.: +49 (0) 761 / 1514-0
факс: +49(0) 761 / 1514-321
e-mail: zentrale@drfalkpharma.de

Това лекарство е разрешено за употреба в страните-членки на ЕИП под следните имена:
Австрия, България, Чешка Република, Кипър, Финландия, Дания, Германия, Великобритания, Гърция, Унгария, Ирландия, Латвия, Литва, Холандия, Норвегия, Полша, Португалия, Румъния, Словения, Словацка Република, Швеция и Испания: Салофалк
Белгия и Люксембург: Colitofalk

Дата на последно одобрение на листовката Септември 2012 г.

