

ЛИСТОВКА: ИНФОРМАЦИЯ ЗА ПОТРЕБИТЕЛЯ

Amlacor 5 mg; 10 mg tablets

Амлокор 5 mg и 10 mg таблетки

Амлодипин (*Amlodipine*)

Прочетете внимателно цялата листовка преди да започнете да приемате това лекарство.

- Запазете тази листовка. Може да имате нужда 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 както Вашите.
- Ако някоя от нежеланите лекарствени реакции стане сериозна или забележите други, неописани в тази листовка нежелани реакции, моля уведомете Вашия лекар или фармацевт.

В тази листовка:

1. Какво представлява Амлокор и за какво се използва
2. Преди да използвате Амлокор
3. Как се прилага Амлокор
4. Възможни нежелани реакции
5. Съхранение на Амлокор
6. Допълнителна информация

1. КАКВО ПРЕДСТАВЛЯВА АМЛОКОР И ЗА КАКВО СЕ ИЗПОЛЗВА

Амлокор принадлежи към група лекарства, наречени блокери на калциевите канали (калциеви антагонисти).

Амлокор е показан за лечение на:

- Повишено кръвно налягане (хипертония): като монотерапия, или в комбинация с други лекарства за понижаване на кръвното налягане.
- Стенокардия (различни форми на исхемична болест на сърцето, при която се нарушава кръвоснабдяването на сърцето, в резултат на което възниква болка в гърдите); самостоятелно или в комбинация с органични нитрати или бета блокери; за лечение на ангина на Prinzmetal (вариантна ангина).

2. ПРЕДИ ДА ПРИЕТЕ АМЛОКОР

Не приемайте Амлокор:

- Ако сте алергични (свръхчувствителни) към амлодипин или други дихидропиридинови производни (напр. nifedipine, nitrendipine) както и при свръхчувствителност към някое от помощните вещества.



- Ако сте бременна или кърмите.
- Ако имате нестабилна стенокардия, кардиогенен шок и при наличие на аортна стеноза.

Този лекарствен продукт не трябва да се прилага при деца.

Обърнете специално внимание при употребата на Амлокор

Уведомете Вашия лекар за всички здравословни проблеми, които имате или сте имали, както и за наличието на алергии. Особено важно е да информирате Вашия лекар, ако имате проблеми от страна на бъбреците или черния дроб.

Уведомете Вашия лекар, ако наскоро сте преживели сърдечен инфаркт или хипертонична криза.

Прием на други лекарства

Лекарственият продукт може да се използва едновременно с други лекарства без опасност, но ако все пак приемате, или се наложи да приемате други лекарствени средства, моля информирайте Вашия лекуващ лекар.

Прием на Амлокор с храни и напитки

Препоръчва се употребата на грейпфрути и на сок от грейпфрут да бъде преустановена по време на лечение с Амлокор. Използването на продукти, съдържащи екстракти от грейпфрут (разрешени за употреба като добавки към храната) по време на лечение с Амлокор е противопоказано.

Бременност и кърмене

Посъветвайте се с Вашия лекар или фармацевт преди употребата на което и да е лекарство. Употребата на лекарствения продукт при тези групи от пациенти е противопоказана.

Шофиране и работа с машини

Досегашният клиничен опит с Амлокор не показва влияние на лекарствения продукт върху способността за шофиране и работа с машини или други дейности, изискващи активно внимание.

3. КАК ДА ПРИЕМАТЕ АМЛОКОР

Дозировката и продължителността на лечение се определят от Вашия лекар. Приемайте лекарствения продукт според долупосочените указания, в случай, че Вашият лекар не е предписал друг режим на дозиране.

Амлокор се приема перорално с достатъчно количество вода, като храната не повлиява резорбцията на лекарственото вещество.

Възрастни пациенти: Обичайната доза за лечение на високо кръвно налягане и стенокардия е



5 mg, веднъж на ден, която може да бъде увеличена от Вашия лекар до 10 mg дневно, като еднократна доза.

При комбинирана фармакотерапия, едновременният прием на тиазидни диуретици и аналози, инхибитори на ангиотензин-конвертиращия ензим или бета-адренергични антагонисти, не налага корекция на дозовия режим.

Пациенти в напреднала възраст: Препоръчва се нормален дозов режим.

Ако сте приели по-голяма от необходимата доза Амлокор

При предозиране може да настъпи тежка периферна вазодилатация с продължително намаляване на кръвното налягане и евентуално усложнения от страна на сърдечно съдовата система. Поради риска от тежки реакции при всеки случай на умишлено или случайно предозиране, потърсете лекарска помощ.

Ако сте пропуснали да приемете Амлокор

Амлокор има продължителен ефект и по тази причина е по-безопасно да изчакате времето на следващия прием (на другия ден след пропуснатата доза), отколкото да нарушавате режима на дозиране и по-специално интервала между приемите, като приемете пропуснатата доза в рамките на същия ден.

Ако сте спрели приема на Амлокор

Вашето лечение с Амлокор не трябва да бъде преустановявано самоволно. Вашият лекар ще определи продължителността на лечението, както и начина на неговото прекратяване.

4. ВЪЗМОЖНИ НЕЖЕЛАНИ РЕАКЦИИ

Както и всеки друг лекарствен продукт, Амлокор може да предизвика нежелани лекарствени реакции. В повечето случаи нежеланите реакции са леки и преходни.

По-долу е представен списък на възможните нежелани лекарствени, групирани в зависимост от тяхната честота:

Чести (от 1 на 100 до 1 на 10)

Сънливост, главоболие, сърцебиене, зачервяване на кожата, коремна болка, гадене, периферни отоци, умора;

Нечести (от 1 на 1 000 до 1 на 100)

Сърбеж по кожата, обрив, оток на ларинкса, пигментация на кожата (зачервени петна върху кожата).

Редки (от 1 на 1 000 до 1 на 100)

Алергични реакции.

Всяка внезапна поява на хъркане, нарушено дишане, подуване на клепачите, лицето или устните, обрив или сърбеж (особено по цялото тяло) трябва да бъде незабавно съобщена на Вашия лекар.



В случай, че нежеланите лекарствени реакции са причина за дискомфорт и/или продължават повече от няколко дни, уведомете Вашия лекар.

Ако забележите каквито и да е нежелани реакции, които не са отразени в тази листовка, моля съобщете за това на лекуващия лекар или фармацевт.

5. СЪХРАНЕНИЕ НА АМЛОКОР

Съхранявайте при температура под 25° С.

Съхранявайте на място, недостъпно за деца!

Да не се използва след изтичане на срока на годност, обозначен на опаковката. Срокът на годност отговаря на последния ден от посочения месец.

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 съдържа Амлокор

- Активната съставка е амлодипин. Всяка таблетка съдържа съответно 5 mg или 10 mg амлодипин под формата на амлодипинов безилат (*amlodipine*)

- Другите съставки са целулоза, микрокристална; калциев хидрогенфосфат, безводен; натриев нишестен глюколат; магнезиев стеарат.

Как изглежда Амлокор и какво съдържа опаковката

Амлокор се предлага под формата на таблетки.

Таблетките са бели или почти бели, кръгли и плоски.

Таблетките са поставени в блистери, съдържащи 10 и/ или 20 таблетки.

Една опаковка съдържа 20 таблетки (1 блистер) и/ или 30 таблетки (3 блистера).

Притежател на разрешението за употреба и производител

Адифарм ЕАД

1700, София

бул. "Симеоновско шосе" № 130

1700 София, България

Дата на последна актуализация на текста

Септември, 2008

