

ЛИСТОВКА ЗА ПАЦИЕНТА

TERTENSIF
ТЕРТЕНСИФ
Indapamide
2.5 mg
филмирани таблетки

ИАЛ
ОДОБРЕНО
ДАТА 28. 02. 06г.

СЪСТАВ

Филмирани таблетки, съдържащи 2,5 mg indapamide hemihydrate.

Помоющие вещества: царевично нишесте, лактоза, магнезиев стеарат, талк, повидон, бял пчелен восък, титанов оксид, глицерол, натриев лаурилсулфат, хипромелоза, макрогол 6000

ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА И СЪДЪРЖАНИЕ

Филмирани таблетки.

Кутия от 30 филмирани таблетки.

ИМЕ И АДРЕС НА ПРИТЕЖАТЕЛЯ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА И ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

Притежател на разрешението за употреба

Les Laboratoires Servier

22, rue Garnier

92200 Neuilly-sur-Seine

France

Производител

Les Laboratoires Servier Industrie

45520 Gidy

France

ФАРМАКОТЕРАПЕВТИЧНА ГРУПА

Антихипертензивен диуретик

(С: сърдечносъдова система)

ТЕРАПЕВТИЧНИ ПОКАЗАНИЯ

Тертенсиф се предписва за лечение на високо налягане (хипертония).



ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

- по време на бременност
- по време на кърмене
- при прекарани тежки алергични реакции към сулфонамиди
- при пациенти с тежки чернодробни заболявания
- при пациенти с тежки бъбречни увреждания

АКО ИМАТЕ НЯКАКВИ СЪМНЕНИЯ, КОНСУЛТИРАЙТЕ СЕ С ВАШИЯ ЛЕКАР ИЛИ ФАРМАЦЕВТ.

СПЕЦИАЛНИ ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ И ПРЕДПАЗНИ МЕРКИ ЗА УПОТРЕБА

Предпазни мерки следва да се вземат, ако имате нарушен водно равновесие, подагра, диабет, чернодробна или бъбречна недостатъчност.

ЕФЕКТ ВЪРХУ СПОСОБНОСТТА ЗА ШОФИРАНЕ И РАБОТА С МАШИНИ

Тертенсиф не влияе на бдителността, но могат да настъпят различни реакции във връзка с понижаване на кръвното налягане, особено в началото на лечението, или ако се включи друг антихипертензивен препарат. Като резултат може да се наруши способността за шофирание или за работа с машини.

СПЕЦИАЛНИ ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ И ПРЕДПАЗНИ МЕРКИ ЗА УПОТРЕБА ПРИ СПОРТИСТИ

Това лекарство съдържа активна съставка, която може да бъде причина за позитивна реакция при антидопинг контролен тест.

ВЗАИМОДЕЙСТВИЯ С ДРУГИ ЛЕКАРСТВА

Тертенсиф не е желателно да се предписва при съпътстваща терапия с литиеви препарати или някои антиаритмични средства.

ТРЯБВА ДА ИНФОРМИРАТЕ ВАШИЯ ЛЕКАР, АКО ПРИЕМАТЕ НЯКАКВИ ДРУГИ МЕДИКАМЕНТИ.

БРЕМЕННОСТ И КЪРМЕНЕ

ИНФОРМИРАЙТЕ ВАШИЯ ЛЕКАР АКО СТЕ БРЕМЕННА, ЖЕЛАЕТЕ ДА ЗАБРЕМЕНЕЕТЕ ИЛИ КЪРМИТЕ.

ПО ПРИНЦИП, АКО СТЕ БРЕМЕННА ИЛИ КЪРМИТЕ, ВИНАГИ ТРЯБВА ДА СЕ КОНСУЛТИРАТЕ С ВАШИЯ ЛЕКАР ИЛИ ФАРМАЦЕВТ ПРЕДИ ДА ВЗЕМАТЕ НЯКАКОВО ЛЕКАРСТВО.



СПИСЪК НА ПОМОЩНИТЕ ВЕЩЕСТВА, ИЗИСКВАЩИ БЕЗОПАСНА УПОТРЕБА ПРИ НЯКОИ ПАЦИЕНТИ

Лактоза: този лекарствен продукт съдържа лактоза. Не се препоръчва за пациенти с лактазен дефицит, галактоземия или синдром на нарушено усвояване на глюкоза/галактоза

ДОЗИРОВКА

1 таблетка на 24 часа, препоръчително сутрин.

НАЧИН НА ПРИЕМАНЕ

Прилага се перорално.

ПРОДЪЛЖИТЕЛНОСТ НА ЛЕЧЕНИЕТО СПАЗВАЙТЕ ЛЕКАРСКОТО ПРЕДПИСАНИЕ

ПРЕДОЗИРАНЕ

Преди всичко, симптомите на остро отравяне са свързани с нарушения на водно-електролитния баланс (хипонатриемия, хипокалиемия). Клинично се проявават с гадене, повръщане, хипотензия, мускулни крампи, световъртеж, сънливост, обърканост, полиурия или олигурия до анурия (дължаща се на хиповолемия).

КАКВО ДА СЕ НАПРАВИ В СЛУЧАЙ, ЧЕ ЕДНА ИЛИ НЯКОЛКО ДОЗИ СА БИЛИ ПРОПУСНАТИ

СВЪРЖЕТЕ СЕ С ВАШИЯ ЛЕКАР. НЕ ВЗЕМАЙТЕ ДВОЙНА ДОЗА В ДЕНЯ СЛЕД ПРОПУСНАТАТА ДОЗА.

НЕЖЕЛАНИ ЕФЕКТИ

Лечението с Тертенциф обикновено се понася добре.

Съобщава се за уморяемост, кожни или други алергични реакции, световъртеж при бързо преминаване в изправено положение.

Съобщава се за нарушение във водния баланс при пациенти в напреднала възраст или при сърдечна недостатъчност.

Нарушения във водния баланс и хипокалиемия са съобщени при по-възрастни пациенти или при такива, оставени без особени грижи.

ИНФОРМИРАЙТЕ ВАШИЯ ЛЕКАР, АКО ЗАБЕЛЕЖИТЕ ДРУГИ СТРАНИЧНИ ЕФЕКТИ, ОСВЕН ПОСОЧЕННИТЕ ПО-ГОРЕ.

УСЛОВИЯ НА СЪХРАНЕНИЕ И СРОК НА ГОДНОСТ

Да се съхранява при стайна температура.

ДА СЕ СЪХРАНЯВА НА МЯСТО НЕДОСТЪПНО ЗА ДЕЦА.

ДА НЕ СЕ ПРИЕМА СЛЕД ИЗТИЧАНЕ НА СРОКА НА ГОДНОСТ, ПОСОЧЕН ВЪРХУ ОПАКОВКАТА.



**ДАТА НА ПОСЛЕДНАТА РЕДАКЦИЯ НА ЛИСТОВКАТА ЗА
ПАЦИЕНТА**

06.2005

