

ИАЛ
ОДОБРЕНО!
ДАТА 21.06.

Листовка за пациента. Моля, прочетете внимателно!

Hennig Arzneimittel GmbH & Co . KG
Liebigstr 1-2
D-65439 Florsheim am Main, Germany

Arlevert

Арлеверт

Състав

1 таблетка съдържа:

Активни съставки:

Cinnarizine 20 mg
Dimenhydrinate 40 mg

Помощни вещества :

Талк, Магнезиев стеарат, Микрокристална целулоза, царевична скорбяла, целулоза 2-хидрокси пропил метил етер, колоидален силиций, Натрий кроскармелоза.

Показания

Лечение на световъртеж с различен произход



Специални предупреждения и специални предпазни мерки за употреба

Арлеверт не понижава значително кръвното налягане, но все пак трябва да се прилага внимателно при пациенти с ниско кръвно налягане. Той може да предизвика дискомфорт в епигастриума, но приемът му след хранене намалява стомашното дразнене.

Предпазни мерки

Арлеверт трябва да се прилага внимателно при пациенти с : увеличено вътречно налягане, пилоро-дуodenална обструкция, увеличена простатна жлеза, повищено кръвно налягане, увеличена функция на щитовидната жлеза, тежко заболяване на коронарните артерии. При пациенти с Паркинсонова болест, чернодробни и бъбречни заболявания Арлеверт трябва да се прилага внимателно поради риск от кумулиране.

Употреба по време на бременност и кърмене

Безопасността на Арлеверт при бременни жени не е установена, въпреки че изпитванията при животни не показват тератогенен ефект.

Подобно на други медикаменти употребата на Арлеверт по време на бременност не се препоръчва. Дименхидринат се екскретира в ниски количества в кърмата и употребата му от кърмачки не се препоръчва.

Влияние върху способността за шофиране и работа с машини

Арлеверт може да предизвика сънливост, особено в началото на лечението. В такъв случай пациентите трябва да бъдат предупредени да не шофират или да не работят с машини.

Нежелани лекарствени реакции

Нежеланите лекарствени реакции са редки ($< 0.1\%$). Най-често срещани са реакциите от страна на ЦНС / напр. сънливост / и на стомашно-чревния тракт /напр. сухота в устата/. Те обикновено са леки и изчезват след няколко дни, дори и лечението да продължи. В редки случаи може да се появи главоболие, изпотяване, зрителни смущения, тахикардия (участена сърдечна дейност), затруднено уриниране и реакции на свръхчувствителност / напр. кожни реакции/. Много рядко може да се получи намаляване на количеството левкоцити в периферната кръв.



Възможни нежелани реакции, дължащи се на дименхидринат или цинаризин:

Увеличение на телесното тегло, запек, стягане в гръдената област, повишенна чувствителност към светлина, увеличение на вътречното налягане, обратимо намаляване на левкоцитите в периферната кръв, червен плосък лишай, подобни на лупус кожни реакции и жълтеница, вследствие на застой на жълчка.

При пациенти в напреднала възраст след прием на повече от 150 mg дневно може да се наблюдава треперене на крайниците и повишен мускулен тонус.

Лекарствени взаимодействия

Арлеверт може да потенцира седативните ефекти на ЦНС депресанти, включително алкохол, барбитурати, наркотични аналгетици, анксиолитици и да усили ефекта на антихолинергични средства като атропин и трициклични антидепресанти. Арлеверт може да засили ефекта на ефедрин. Инхибиторите на моноаминооксидаза (МАО_A и МАО_B) може да потенцират антихолинергичните и седативни ефекти на антихистаминовите средства.

Арлеверт може да маскира ототоксичните симптоми / шум в ушите, световъртеж и намаляване или загуба на слуха /, свързани с употребата на аминогликозидни антибиотици.

Пациентите трябва да бъдат уведомени да избягват употребата на алкохолни напитки по време на лечение с Арлеверт.

Антихистаминовите средства може да маскират отговора към кожни тестове за алергия.

Дозировка и начин на приложение

Възрастни и деца над 12 години:

1 таблетка 3 пъти дневно, гълта се цяла с малко течност след хранене

Деца под 12 години:

Не се препоръчва

Напреднала възраст:

Дозировката е като при възрастни.



В началото на лечението и при по-тежки случаи, дозировката може да се увеличи максимално до 5 таблетки дневно.

Може да се наложи продължителна употреба на Арлеверт.

Продължителността на лечението се определя от лекувания лекар.

Информация за стабилността на лекарствения продукт

Срокът на годност е отпечатан върху картонената кутия и върху всеки блистер.

Не употребявайте лекарството след посочената дата.

Големина на опаковката

Опаковка, съдържаща 20, 50 или 100 таблетки.

Да се съхранява на недостъпно място и далеч от погледа на деца !

Дата на последна редакция

Юни 2000 г.

