

ИАЛ  
ОДОБРЕНО!  
ДАТА 12.05.06г.

**ИМПАМИД (ИМРАМИД)**  
таблетки 2,5 mg

**Информация за пациента относно ИМПАМИД**

Моля прочетете внимателно тази листовка преди да започнете да приемате Вашето лекарство.

Запомнете, че Вашият лекар е предписал това лекарство лично за Вас.

Не го преотстъпвайте на други хора.

**Какво представлява ИМПАМИД и за какво се използва?**

Импамид, производно на сулфонамидите с индолов пръстен, е ново антихипертензивно диуретично средство показано за лечение на хипертония. Антихипертензивното действие на индапамид е в следствие на неговата диуретична активност и намаляването на артериалното налягане се осъществява чрез намаляване на съдовата реактивност и периферната съдова резистентност. Като диуретик, индапамид инхибира натриевата резорбция при разреждането в кортикалния сегмент, повишава уринната екскреция на натрий и хлориди и в по-малка степен екскрецията на магнезий и калий. ИМПАМИД води до вазодилатация чрез стимулиране на синтеза на простагландин Е<sub>2</sub> и простациклин G<sub>2</sub>, редуцирайки също така левокамерната хипертрофия.

**Какви лекарствени съставки и помощни вещества съдържа таблетката ИМПАМИД?**

Всяка таблетка съдържа 2,5 mg indapamide и помощните вещества: натриев гликолат-скорбяла, лактозаmonoхидрат, магнезиев стеарат.

**Кога не трябва да се приема ИМПАМИД?**

Не приемайте ИМПАМИД, ако:

- сте алергични към някоя от съставките;
- имате тежка бъбречна недостатъчност;
- имате чернодробна енцефалопатия или тежка чернодробна недостатъчност;
- имате хипокалиемия;

**Какво трябва да знаете преди да приемете ИМПАМИД?**

Уведомете Вашия лекар за всички здравословни проблеми, които имате или сте имали, както и за наличие на алергии.

Тиазидните диуретици и прилежащите субстанции могат да предизвикат появата на чернодробна енцефалопатия. В този случай, приемането на диуретика трябва незабавно да се преустанови.



Тъй като ИМПАМИД съдържа лактоза (82,75 mg / таблетка), той не се препоръчва при пациенти с лактазна недостатъчност, вродена галактоземия или синдром на малабсорбция на глюкоза / галактоза..

Плазмените концентрации на натрий и калий трябва да бъдат определени преди началото на лечението, а след това да се контролират през редовни интервали от време. Всяко лечение с диуретици може да предизвика хипонатриемия и дефицит на калий, понякога с тежки последствия.

Лечението с тиазидни диуретици трябва да бъде прекратено преди изследване функцията на паразитовидната жлеза. Тиазидните диуретици и прилежащите субстанции могат да намалят екскрецията на калций с урината и могат да предизвикат леко и преходно покачване на калциемията.

При пациенти с хиперурикемия може да се повиши честотата на подагрозните кризи.

Хиповолемията, предизвикана от лечението с диуретици, обуславя намаляването на гломерулната филтрация и повишаването на плазмените концентрации на кръвната урея и креатинина. Тази функционална преходна бъбречна недостатъчност няма последствия при пациенти с нормална бъбречна функция, но може да влоши една латентна бъбречна недостатъчност.

Спортсистите следва да имат предвид, че индапамид, както и останалите диуретици, са включени в списъка на допинг-продуктите.

В клинични проучвания се наблюдава, че дългосрочното и краткосрочно лечение с индапамид не повлиява метаболизма на глюкозата и липидите при пациенти с хипертония (дори при пациенти с хипертония и диабет). При пациенти с диабет се препоръчва мониториране нивото на кръвната захар, особено при наличие на хипокалиемия.

*Индапамид 2,5 mg* няма влияние върху готовността за реакция, но понижаването на артериалното налягане особено в началото на лечението или комбинирането с други антихипертензивни лекарства, може да повлияе способността за шофиране или работа с машини.

#### **Може ли да приемате ИМПАМИД по време на бременност и кърмене?**

Приемането на тиазидни диуретици следва да се избягва при бременност и никога да не се прилага при лечението на физиологични отоци, дължащи се на бременността.

Диуретиците могат да предизвикат фето-плацентарна исхемия с риск от фетална хипотрофия.

Тъй като индапамид се екскретира в майчиното мляко, трябва да се обсъди или спиране на кърменето, или спиране на лечението.

#### **Може ли да приемате ИМПАМИД с други лекарства?**

Трябва да информирате Вашия лекар за всички други лекарства, които приемате или възнамерявате да използвате, включително тези, които се отпускат без рецепт.

Две или повече лекарства, приети едновременно, могат да взаимодействват помежду си и съответно ефектите им да се увеличат или намалят.

Изключително важно е Вашият лекар да бъде информиран, ако приемате лекарства съдържащи: литий, лекарствени средства, които могат да обуславят камерна тахиаритмия (астемизол, бепридил, еритромицин, халофантрин, пентамидин, султоприд, терфенадин, винкамин), системни нестероидни противовъзпалителни средства, лекарства понижаващи нивото на калий (амфотерицин B, глюко- и минералкортикоиди, тетракозактид, очистителни), инхибитори на ангиотензин – конвертиращия ензим (ACE-инхибитори), дигиталис, диуретици,



съхраняващи калия (амилорид, спиронолактон, триамтерен), антиаритмични лекарства от Клас I (хинидин, хидрохинидин, дизопирамид), амиодарон, бретилиум, сotalол, метформин, баклофен, йодни контрастни вещества, трициклични антидепресанти, невролептици, калций и калциеви соли, циклоспорин. Във връзка с тези лекарства, Вашият лекар може временно да отложи лечението или да предпише по-ниска доза **ИМПАМИД**, или да коригира дозата, или да прекрати лечението с гореизброените лекарства преди, по време или след лечението с **ИМПАМИД**.

#### **Как трябва да се приема **ИМПАМИД**?**

Лекарят е предписал **ИМПАМИД** в подходяща за Вас доза. Спазвайте приемането на **ИМПАМИД**, докато лекарят Ви каже да го преустановите.

Ако прекратите приема на **ИМПАМИД**, Вашето артериално налягане може да се повиши отново.

Препоръчваната доза индапамид е една таблетка дневно, приета сутрин.

Не се препоръчва прием на по-висока доза, тъй като няма значим допълнителен антихипертензивен ефект и диуретичният ефект може да стане изразен.

Таблетките **ИМПАМИД 2,5 mg** са предназначени за перорално приложение.

#### **Какво трябва да направите, ако пропуснете доза?**

Стремете се да приемате **ИМПАМИД** така както е предписано. Ако пропуснете таблетката, обаче, не взимайте допълнителна доза. Продължете Вашият обичаен режим на приемане.

#### **Какво трябва да направите в случай на предозиране?**

Свържете се незабавно с Вашия лекар.

#### **Какви нежелани реакции може да има **ИМПАМИД**?**

Всяко лекарство може да има неочеквани или нежелани реакции.

Повечето съобщени нежелани лекарствени реакции са дозозависими.

Тиазидите и подобни диуретици, включително индапамид, могат да предизвикат:

- чернодробна енцефалопатия при пациенти с чернодробна недостатъчност;
- реакции на свръхчувствителност, особено кожни, при атопични пациенти;
- макулопапулозни обриви, пурпура, влошаване на наличен системен лупус еритематодес;
- рядко са наблюдавани гадене, запек, сухота в устата, световъртеж, умора, парестезия и главоболие. В някои от случаите се препоръчва намаляване на дозите.
- много рядко са съобщавани случаи на панкреатит.

#### *Промени в лабораторните показатели*



- калиево изчерпване с хипокалиемия, които могат да са тежки при някои групи пациенти;
- хипонатриемия с хиповолемия, отговорни за дехидратация и ортостатична артериална хипотония. Едновременната загуба на хлорни йони може да предизвика вторична компенсаторна метаболитна алкалоза; честотата и интензивността на този ефект са малки;
- по време на лечението с индаламид може да се повишат стойностите на пикочната киселина и на кръвната захар в серума. Това е и причината поради която показанията за този диуретик трябва да се преценяват внимателно при пациенти с подагра и диабет;
- хематологични промени: тромбоцитопения, левкопения, агранулоцитоза, апластична анемия, хемолитична анемия се съобщават много рядко;
- много рядко са регистрирани случаи на хиперкалиемия.

Уведомете Вашия лекар или фармацевт при поява на някакъв необичаен симптом, или ако някой от известните симптоми се задържи или се влоши.

#### **Как трябва да се съхранява ИМПАМИД?**

Да се съхранява при температура под 25°C.

Да се съхранява на място, недостъпно за деца.

#### **Кога е подгответа листовката или дата на последна редакция?**

Листовката е подгответа през февруари 2006 год.

#### **Притежател на лиценза за продукта**

Gedeon Richter Romania Ltd. - Romania

#### **Производител**

Gedeon Richter Romania Ltd. - Romania

