

ЛИСТОВКА: ИНФОРМАЦИЯ ЗА ПОТРЕБИТЕЛЯ
ХЛОФАДОН® 0,15 mg/20 mg таблетки
CHLORHADON® 0,15 mg/20 mg tablets
клонидинов хидрохлорид/хлорталидон
(clonidine hydrochloride/chlortalidone)

Прочетете внимателно цялата листовка преди да започнете да приемате 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 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 Хлофадон и за какво се използва
2. Преди да приемете Хлофадон
3. Как да приемате Хлофадон
4. Възможни нежелани реакции
5. Как да съхранявате Хлофадон
6. Допълнителна информация

| | |
|-----------------------------------|--------------------|
| НАЦИОНАЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВОТА | |
| Листовка - Приложение 2 | |
| Към Рег. № | 26010604 |
| Разрешение № | 16271 / 03.01.2012 |
| Обновление № | / |

1. КАКВО ПРЕДСТАВЛЯВА ХЛОФАДОН И ЗА КАКВО СЕ ИЗПОЛЗВА

Хлофадон е комбиниран лекарствен продукт, съдържащ активните вещества клонидинов хидрохлорид и хлорталидон. Клонидин понижава артериалното (кръвното) налягане, сърдечната честота и разширява кръвоносните съдове. Хлорталидон притежава продължителен отводняващ ефект. Комбинацията от двете съставки води до по-силен и продължителен, понижаващ артериалното налягане ефект.

Хлофадон таблетки се използва за лечение на високо артериално налягане.

2. ПРЕДИ ДА ПРИЕТЕТЕ ХЛОФАДОН

Не приемайте Хлофадон

- ако сте алергични (свръхчувствителни) към активните вещества, други сулфонамиди или към някоя от останалите съставки на Хлофадон;
- ако имате сърдечно заболяване, което е свързано с нарушение на сърдечния ритъм и проводимост;
- ако страдате от периферен съдов спазъм (болест на Рейно);
- ако имате мозъчно-съдово заболяване;
- при депресия;
- при понижено съдържание на калий в кръвта;
- при тежко нарушена бъбречна или чернодробна функция.

Обърнете специално внимание при употребата на Хлофадон

- ако имате сърдечно заболяване;
- ако имате нарушения в мозъчното кръвообращение;



- ако имате бъбречно заболяване.

Употреба на други лекарства

Моля информирайте Вашия лекар или фармацевт, ако приемате или наскоро сте приемали други лекарства, включително и такива, отпускани без рецепта.

Уведомете лекуващия си лекар, ако приемате:

други лекарства за лечение на сърдечно-съдови заболявания като диуретици (лекарства за отводняване на организма), съдоразширяващи средства, бета-блокери (пропранолол), калциеви антагонисти (верапамил), АСЕ-инхибитори (каптоприл, еналаприл), дигиталисови гликозиди (дигоксин); лекарства, повлияващи централната нервна система - антипсихотични средства, антидепресанти, барбитурати, бензодиазепини, сънотворни, литий, антихистаминови средства; противовъзпалителни и антиревматични лекарствени продукти; антидиабетни средства; противоастматични продукти (салбутамол); карбеноксолон (противоязвено лекарство); алопуринол (лекарство за лечение на подагра); тетрациклин (антибиотик).
Не употребявайте алкохол или лекарства, съдържащи алкохол по време на лечение с Хлофадон.

Прием на Хлофадон с храни и напитки

Таблетките се приемат по време на хранене. Не употребявайте алкохол или лекарства, съдържащи алкохол по време на лечение с Хлофадон.

Бременност и кърмене

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

Ако сте бременна лечението с Хлофадон се провежда само под лекарски контрол. Съобщете на лекуващия лекар ако кърмите, тъй като съставките на лекарството преминават в кърмата и не се препоръчва приемането му по време на кърмене.

Шофиране и работа с машини

Не шофирайте и не използвайте никакви инструменти или машини, тъй като при употреба на Хлофадон е възможно да се появи сънливост, световъртеж, забавяне на реакциите, понижение на кръвното налягане, които могат да нарушат способността за концентрация.

Важна информация относно някои от съставките на Хлофадон

Лекарственият продукт съдържа пшенично нишесте. Подходящ за хора с цюлиакия. Пациенти с алергия към пшеница (различна от цюлиакия) не трябва да приемат този продукт.

Лекарственият продукт съдържа лактоза (млечна захар). Ако лекар Ви е казал, че имате непоносимост към някои захари, свържете се с Вашия лекар преди да вземете този лекарствен продукт.

3. КАК ДА ПРИЕМАТЕ ХЛОФАДОН

Винаги приемайте Хлофадон точно както Ви е казал Вашият лекар. Ако не сте сигурни в нещо, попитайте Вашия лекар или фармацевт.

Таблетките се приемат през устата по време на хранене.

Възрастни

Обикновено началната доза е по 1/2-1 таблетка дневно. При необходимост дозата се увеличава постепенно с 1/2-1 таблетка (до достигане желаните стойности на кръвното налягане), приемана 2-3 пъти дневно под лекарски контрол.

Поддържащата доза може да бъде по-ниска или равна на началната доза.

Деца

Ефективността и безопасността на продукта в детска възраст не е доказана, поради което не се препоръчва употребата му при деца.



Пациенти в напреднала възраст (над 65 г.)

Коригиране на дозата по лекарско предписание се налага само при пациенти с нарушена бъбречна функция.

Ако сте приели повече от необходимата доза Хлофадон

Ако сте приели доза, по-голяма от предписаната, може да почувствате замаяност, сънливост, забавяне на сърдечния ритъм; може да се появят повръщане, нарушение в дишането, гърчове. Незабавно потърсете лекарска помощ!

Ако сте пропуснали да приемете Хлофадон

Ако пропуснете една доза, вземете я колкото е възможно по-скоро. Ако почти е настъпило време за следващата доза, вземете я както обикновено, като пропуснете дозата, която сте забравили. Не вземайте двойна доза, за да компенсирате пропуснатата. Продължете да приемате лекарството, както Ви е предписано от лекуващия лекар.

Ако прекратите приема на Хлофадон

Не прекъсвайте внезапно лечението с Хлофадон. Прекратяването на лечението става постепенно в рамките на няколко дни, след консултация с лекуващия Ви 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, Хлофадон може да предизвика нежелани реакции, въпреки че не всеки ги получава.

Хлофадон обикновено се понася добре от пациентите. Най-често са възможни: сухота в устата, сънливост, безпокойство, виене на свят и запек. Други по-рядко срещани нежелани реакции са: нарушения в ритъма на сърдечната дейност; понижаване на кръвното налягане, периферна вазоконстрикция; повишена възбудимост, главоболие, безсъние, треперене, отпуснатост; депресия, халюцинации, паметови смущения; липса на апетит, гадене, повръщане, възпаление на слюнчените жлези, диария; жълтеница; затруднено уриниране, често уриниране; импотенция; увеличение на млечните жлези у мъже; сърбеж; виждане в жълто; обриви, оток, повишена фоточувствителност; възпаление на околоушните жлези, намаление на слъзната и носната секреция.

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 ХЛОФАДОН

Съхранявайте в оригиналната опаковка, при температура под 25°C.

Съхранявайте на място, недостъпно за деца.

Не използвайте Хлофадон след срока на годност, отбелязан върху 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 Хлофадон

- Активните вещества са клонидинов хидрохлорид 0,15 mg и хлорталидон 20 mg в една таблетка.
- Другите съставки са: лактоза монохидрат; калциев хидрогенфосфат; пшенично нишесте; повидон; талк; магнезиев стеарат; силициев диоксид, колоиден безводен.

Как изглежда Хлофадон и какво съдържа опаковката

Таблетки, кръгли, бели, плоски, с фасета и делителна черта, диаметър 8 mm, без мирис.
10 таблетки в блистер от PVC/алуминиево фолио; 5 блистера в картонена кутия, заедно с листовка.

Притежател на разрешението за употреба и производител

СОФАРМА АД
ул. Илиенско шосе 16, 1220 София, България

Дата на последно одобрение на листовката: юни 2011 г.

