



ЛИСТОВКА: ИНФОРМАЦИЯ ЗА ПОТРЕБИТЕЛЯ

Ремантадин® 50 mg таблетки
Римантадин хидрохлорид

Remantadin® 50 mg tablets
Rimantadine hydrochloride

ПОПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВАТА	
Листовка - Приложение 2	
Към РУ №: 7900047,	07. 12. 2009
Одобрено: 44 / 23. 11. 09	

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 за Вас и не трябва да го давате 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 Ремантадин и за какво се използва
2. Преди да приемете Ремантадин
3. Как да приемате Ремантадин
4. Възможни нежелани реакции
5. Как да съхранявате Ремантадин
6. Допълнителна информация

1. КАКВО ПРЕДСТАВЛЯВА РЕМАНТАДИН И ЗА КАКВО СЕ ИЗПОЛЗВА

Активното вещество на Ремантадин 50 mg таблетки - римантадин хидрохлорид, има изразена антивирусна активност. Ефективен е срещу различни грипни вируси от типа А. Ремантадин е противовирусен лекарствен продукт, който се прилага при възрастни и деца в училищна възраст при ранно лечение на грип тип А и профилактично при възрастни в период на епидемии.

2. ПРЕДИ ДА ПРИЕТЕ РЕМАНТАДИН

Не приемайте Ремантадин

- при установена свръхчувствителност към римантадин хидрохлорид, към лекарствени вещества от групата на амантина или към някое от останалите съставки на Ремантадин;
- ако страдате от някое от следните заболявания: остри чернодробни заболявания, остри и хронични бъбречни заболявания, тиреотоксикоза;
- ако сте бременна или кърмите;
- при деца под 7 години.

Обърнете специално внимание при употребата на Ремантадин

Ремантадин трябва да се прилага внимателно при пациенти със заболявания на стомашно-чревния тракт, нарушени чернодробни показатели, тежки заболявания на сърдечно-съдовата система, нарушения на сърдечния ритъм и при пациенти в напреднала възраст (над 65 години). При тези случаи се препоръчва намаляване на терапевтичната доза.

При указания в анамнеза за епилепсия и провеждана противогърчова терапия, при приемане на Ремантадин се повишава рискът от развитие на епилептични пристъпи. В тези случаи Ремантадин се приема в дозировка от 100 mg на ден със съпътстваща противогърчова терапия. При появата на пристъпи, приемът на Ремантадин следва да се преустанови.

Прием на други лекарства



OlainFarm

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

Парацетамолът (ацетаминофен) и ацетилсалициловата киселина понижават ефективността на Ремантадина.

Прием на Ремантадин с храни и напитки

Храната не повлиява абсорбцията на лекарството. Пациентите, приемащи Ремантадин, трябва да избягват употребата на алкохол, поради опасност от непредвидени реакции на централната нервна система.

Бременност и кърмене

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

Приемът на Ремантадин е противопоказан при бременност и кърмене.

Шофиране и работа с машини

Трябва да се внимава, ако при прием на Ремантадин, се наблюдава световъртеж, главоболие или други нарушения на функциите на ЦНС.

Важна информация относно някои от съставките на Ремантадин

Ремантадин таблетки съдържат лактоза, вид захар. Ако Вашият лекар Ви е казал, че имате непоносимост към някои захари, посъветвайте се с него, преди да вземете този продукт.

3. КАК ДА ПРИЕМАТЕ РЕМАНТАДИН

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

Ремантадин се приема с достатъчно количество течност след хранене. Приемът трябва да започне при първите симптоми на заболяването. Ефектът на лекарствения продукт е по-силен, ако приемът му започне в течение на първите 48 часа от заболяването.

Лечение при грип:

При възрастни: през първия ден – по 100 mg (2 таблетки) три пъти дневно, през втория и третия ден - по 100 mg два пъти дневно, през четвъртия и петия ден – по 100 mg веднъж дневно. През първия ден от заболяването е възможен прием на 150 mg (3 таблетки) два пъти дневно или 300 mg (6 таблетки) на един прием.

При пациенти в напреднала възраст над 65 години, препоръчителната дневна доза е 100 mg (2 таблетки) дневно.

При деца: на възраст от 7 до 10 години Ремантадин се приема по 50 mg (1 таблетка) два пъти дневно, от 11 до 14 години - по 50 mg (1 таблетка) три пъти дневно. Продължителността на курса на лечение е 5 дни.

При профилактика на грип:

При възрастни по 50 mg веднъж дневно, до 30 дни.

Ако сте приели повече от необходимата доза Ремантадин

При съмнение за предозиране незабавно се консултирайте с лекуващия лекар. В случаи на отравяния, трябва да се поддържат жизнено важните функции, а Ремантадинът може да бъде частично отстранен чрез хемодиализа.

Ако имате някакви допълнителни въпроси, свързани с употребата на този продукт, моля попитайте вашия лекар или фармацевт.

Ако сте пропуснали да приемете Ремантадин

Ако сте пропуснали да вземете своето лекарство, вземете пропуснатата доза веднага щом се сетите, а следващата приемете в обичайното време.

Не приемайте двойна доза, за да компенсирате пропуснатата!



4. ВЪЗМОЖНИ НЕЖЕЛАНИ РЕАКЦИИ

Както всички лекарства, Ремантадин може да предизвика нежелани реакции, въпреки че не всеки ги получава.

Ремантадин обикновено се понася добре. Много рядко се наблюдават гадене, повръщане, намаляване на апетита, сухота в устата, болки в коремната област, безсъние, световъртеж, главоболие, раздразнителност и отпадналост. Рядко се наблюдават: нарушения на концентрацията, сънливост, повишена възбудимост, депресия, еуфория, нарушения в координацията на движенията (атаксия), затруднение в дишането, кашлица, диария, повишено артериално налягане, сърцебиене, припадъци, промени в обонянието, обриви, шум в ушите. В отделни случаи се наблюдава – сълзене и болки в очите, често уриниране, студени тръпки, запек, изпотявания, стоматит, намалена сетивност (хипестезия).

Ако някоя от нежеланите лекарствени реакции стане сериозна, или забележите други, не описани в тази листовка нежелани реакции, моля уведомете Вашия лекар или фармацевт.

5. КАК ДА СЪХРАНЯВАТЕ РЕМАНТАДИН

Не използвайте Ремантадин след срока на годност, отбелязан върху опаковката! Срокът на годност отговаря на последния ден от посочения месец.

Да се пази от светлина и влага! Да се съхранява под 25°C!

Да се съхранява на място, недостъпно за деца!

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 Ремантадин

Всяка таблетка Ремантадин съдържа:

Активно вещество: 50 mg римантадин хидрохлорид;

Помощни вещества: лактоза, картофено нишесте, стеаринова киселина.

Употребява се по лекарско предписание!

Как изглежда Ремантадин и какво съдържа опаковката

Ремантадин таблетки са бели или почти бели, кръгли, плоски таблетки със скосен ръб.

Ремантадин се опакова по 10 таблетки в блистер, като в една картонена кутия се поставят 1, 2, 3, 4 или 5 блистера (10, 20, 30, 40 или 50 таблетки).

Не всички опаковки могат да бъдат пуснати в продажба.

Притежател на разрешението за употреба и производител

АД "Олайнфарм"

ул. Рупницу 5, Олайне, LV - 2114, Латвия

Тел: +371 67013700

Факс: +371 67013777, +371 67963089

За допълнителна информация, относно този лекарствен продукт, моля свържете се с локалния представител на притежателя на разрешението за употреба:

ЕКОФАРМ ЕООД

бул. "Черни връх" 14, бл.3, 1421 София



OlainFarm

тел: (02) 963 15 96; 950 44 10

факс: (02) 963 15 61

Дата на последно одобрение на листовката
Март, 2009 г.

