

ИАЛ
ОДОБРЕНО!
ДАТА ...07.11.06

ИНФОРМАЦИЯ ЗА ПАЦИЕНТА

LANITOP® таблетки
ЛАНИТОП таблетки

Metildigoxin

Какво трябва да знаете за Ланитоп?

Моля, прочетете внимателно тази листовка, преди да започнете да приемате Вашето лекарство! Листовката представя накратко известната информация за лекарството. Запазете я в опаковката, ако искате отново да направите справка. Ако имате въпроси, попитайте Вашия лекар или фармацевт.

Това лекарство е за Вас и е само по лекарско предписание. Не го предоставяйте на други хора. То може да им навреди, дори ако има същата симптоматика като Вашата.

Притежател на разрешението за употреба
Рош България ЕООД, ул."Бяло поле" №16, 1618 София, България

Производител
F.Hoffmann-La Roche Ltd., Базел Швейцария

Състав

1 таблетка съдържа 0,1 mg metildigoxin (метилдигоксин).

Как действа Ланитоп

Метилдигоксина, лекарствената съставка на Ланитоп, принадлежи към групата на дигиталисовите гликозиди и е субстанция, получена от растението бесниче, дядов зъб (лат. Digitalis). Подобрява помпената функция на сърцето, намалява застоя на течности (отоци) в организма.

Кога се използва Ланитоп

Ланитоп се предписва при сърдечна недостатъчност, предсърдно мъждане и фибрилации, нарушения на сърденния ритъм (пароксизмална предсърдна тахикардия).

Как се приема Ланитоп и в каква доза

Таблетките трябва да се приемат след хранене с обилно количество течност.

Чувствителността към сърдечните гликозиди е различна. При дозирането лекарят взема предвид възрастта, теглото, състоянието на бъбреците и черния дроб, както и наличие на евентуална бременност.

Лекарят определя колко таблетки да вземате и за какъв период от време. В никакъв случай не променяйте предписаната от лекаря дозировка. Ако смятате, че Ланитоп Ви действа прекалено силно или е много слаб, консултирайте се с Вашия лекар.

В случай, че не е предписано друго лекарство, Ланитоп се дозира по следния начин:

Бързо насищане

0.6 mg дневна доза или 3 пъти дневно по 2 таблетки за период от 2 (до 4) дни

Умерено бързо насищане:



0,3 mg дневна доза или 3 пъти по 1 таблетка дневно за период от 3 дни. При някои пациенти е необходима дневна доза от 0,4 mg или 2 пъти дневно по 2 таблетки в продължение на 3 дни.

Бавно насищане

Дневната доза за бавно насищане е равна на поддържащата доза и е 0,1- 0,3 mg дневно или 1-3 пъти по 1 таблетка дневно.

В повечето случаи може да се започне веднага с поддържащата доза. Обикновено е достатъчно 0,1 mg дневно. Голяма част от пациентите обаче се нуждаят от поддържаща доза 0,15 mg дневно.

В случай, че пропуснете един прием на лекарството, не увеличавайте следващата доза, а продължете с нормално предписаната от лекаря доза.

Дозирането при деца е строго индивидуално. Вашият лекар ще определи точната доза и начина на приемане на Ланитоп.

Кога не трябва да се използва Ланитоп

За да може Вашият лекар внимателно да прецени дали са налице противопоказания, необходимо е да му съобщите за Вашите предходни и съпътстващи заболявания, за евентуално друго паралелно лечение, както и за Вашия начин на живот и навиците Ви. Информирайте Вашия лекар, ако по време на лечението се появят нови заболявания.

Ланитоп не трябва да се приема при: повишен чувствителност към дигиталисови гликозиди или към някоя от помощните съставки, отравяне с дигиталис, повышен калций в кръвта, понижен калий в кръвта, хипертрофична обструктивна кардиомиопатия, нарушения в проводимостта на сърдечния импулс (AV-блок от 2-3та степен), камерни тахикардия и фибрилации, аневризма на гръдената част на аортата, синдром на каротидния синус.

Какво още трябва да знаете преди да започнете лечението с Ланитоп

Вземайте лекарството само по лекарско предписание и след предварително разясняване на лечението от Вашия лекар, като спазвате лекарските препоръки.

Ако по никаква причина спрете Ланитоп, информирайте Вашия лекар, за да се избегнат възможните отрицателни последици за Вашето здраве.

Следните състояния изискват повишено внимание по време на лечение с Ланитоп: напреднала възраст, нарушен снабдяване на тъканите с кислород, остръ инфаркт на миокарда и миокардит, нарушения във водно-солевия баланс на организма.

Също така Ланитоп трябва да се прилага внимателно и при увредена бъбречна функция, засилена или отслабена функция на щитовидната жлеза (хипо и хипертиреодизъм), някои белодробни заболявания и нарушения на сърдечния ритъм.

Бременност и кърмене

Досега не е известно вредно за плода действие на лекарството. По време на бременността приемът трябва да бъде много точен и задължително под лекарски контрол.

Ако препаратът трябва да се взема по време на кърмене, кърменето трябва да се спре, тъй като Ланитоп преминава в майчиното мляко.

Какво трябва да знаете, когато приемате Ланитоп с други лекарства

Моля, съобщете на Вашия лекар какви други лекарства приемате. Действието на отделните лекарства може да бъде засилено или отслабено дори и когато те се приемат



по различно време. Не взимайте никакви лекарства (както и купените от аптеката без рецепт) без да сте се консултирали с Вашия лекар.

Взаимодействия могат да настъпят със следните лекарства:

калий (особено ако е приложен интравенозно) калциеви антагонисти (верапамил, дилтиазем), калий, диуретици, особено калий-съхраняващи диуретици, очистителни (при предозиране), амфотерицин Б, карбеноксолон, пеницилин, тетрациклини, еритромицин, глукокортикоиди, АКТХ, салицилати, хинидин, амиодарон, пропафенон, каптоприл, спиронолактон, флексанинд, итраконазол, резерпин, бета блокери, суксаметониум хидрохлорид, трициклични депресанти, симпатикомиметици, препарати потискащи фосфодиестеразата (теофилин), фенитоин, холестирамин, медицински въглен, антиациди, лекарства съдържащи каолин или пектин. Също така взаимодействие може да настъпи с препарати, съдържащи жълт кантарион (*Hypericum perforatum*).

Какви нежелани реакции може да причини Ланитоп

Както всяко друго лекарство и Ланитоп може да причини нежелано (странично) действие. В случай че получите някоя от изброените по-долу нежелани реакции, незабавно уведомете Вашия лекар.

По време на лечение с метилдигоксин има съобщения за аритмия, загуба на апетит, гадене, повръщане, диария в редки случаи, рядко срещано главоболие, умора, безсъние, депресия, халюцинации и психози, зрителни нарушения - виждане в жълто. Други рядко съобщавани реакции са гинекомастия (развитие на гърдите при мъже), алергични реакции като зачервяване и обрив и понижение на броя на тормбоцитите.

Какво да правите, ако приемете повече таблетки Ланитоп

При предозиране или засилени нежелани реакции незабавно извикайте лекар. Като първоначална мярка предизвикайте повръщане.

Важно: ако след като сте прочели упътването за употреба все още имате въпроси или неясноти, свързани предимно с нежеланите реакции - консултирайте се с Вашия лекар или фармацевт.

Как да съхранявате лекарството

Съхранявайте таблетките при температура под 25°C, на сухо място. Пазете блистърите в картонената опаковка, за да ги предпазите от светлина.

Съхранявайте лекарството на място, недостъпно за деца.

Не използвайте лекарството след изтичане на срока на годност, отбелязан върху опаковката (Годен до).

Опаковка

Блистър. Опаковката съдържа 30 таблетки.

Допълнителна информация за Ланитоп може да получите от Вашия лекар или фармацевт.

Дата на последна редакция на листовката: м. юли 2006г.

