

ИАЛ  
ОДОБРЕНО!  
ДАТА 24.11.96

PISIZIF SR 1.5 mg film coated prolonged release tablet

ПИСИЗИФ SR 1.5 mg филмирани таблетки с удължено освобождаване

ЛИСТОВКА ЗА ПАЦИЕНТА

Прочетете тази листовка внимателно, преди да започнете да приемате това лекарство.

- Пазете тази листовка! Може да се наложи да я прочетете отново.
- Ако имате други въпроси, обърнете се към Вашия лекар или фармацевт.
- Това лекарство е предписано лично за Вас и вие не трябва да го преотстъпвате на други. То може да им навреди, дори когато симптомите им са същите като вашите.

Информация за пациентите, приемащи Писизиф SR таблетки:

Тази листовка съдържа важна информация. Преди да започнете да приемате вашето лекарство, моля прочетете внимателно листовката. Ако има нещо, което не разбирате или се нуждате от допълнителна информация и съвет, обърнете се към вашия фармацевт, медицинска сестра или доктор, който ще ви помогнат.

Тази листовка се отнася само за Писизиф SR таблетки с удължено освобождаване. Запазете я, защото може да се наложи отново да я прочетете.

Запомнете – това лекарство е изписано само на Вас.

Какво е Вашето лекарство и за какво се използва?

Името на Вашето лекарство е Pisizif SR (Писизиф SR) филмирани таблетки с удължено освобождаване и тяхната активна съставка е indapamide 1.5 mg (индапамид 1,5 mg). Таблетките съдържат и няколко неактивни вещества, които са: лактозаmonoхидрат, прешелатинизирано нишесте, хипромелоза, колоиден силициев диоксид, магнезиев стеарат, макрогол 6000 и титаниев диоксид.

Писизиф SR е антихипертензивен диуретик (нетиазиден сулфонамид), който се предписва за лечение на високо кръвно налягане (хипертония).

Лекарствена форма и количество в една опаковка

В една кутия се съдържат 30 филмирани таблетки с удължено освобождаване в 3 блистера.

Име и адрес на притежателя на разрешението за употреба:

“Чайка фарма – висококачествените лекарства” АД  
гр. Варна 9000, “Н.И.Вапцаров” № 1, България

Име и адрес на производителя:

“Чайка фарма – висококачествените лекарства” АД  
гр. Пловдив 4000, бул. “Санкт Петербург” № 53, България



## **Преци да започнете да приемате Писизиф SR**

### **Не приемайте Писизиф SR ако:**

- ако сте свръхчувствителни към индапамид или някое друго вещество, което влиза в състава на таблетките
- ако сте свръхчувствителни към сулфонамиди.
- имате тежка бъбречна недостатъчност
- имате сериозни чернодробни заболявания
- хипокалиемия (абнормално намаляване на нивата на плазмения калий)
- насъкоро прекаран мозъчно-съдов инцидент

### **Обърнете специално внимание при лечението с Писизиф SR ако имате:**

- нарушен водно-електролитно равновесие
- подагра
- диабет
- бъбречни проблеми

Вашия лекар може да назначи лабораторни изследвания, за да наблюдава вашето лечение.

Ако имате някакви съмнения, консултирайте се с Вашия лекар или фармацевт.

### **Прием на други лекарства:**

Комбинираното приемане на Писизиф SR не се препоръчва със следните лекарства

- диуретици
- антиаритмични средства (хинидин, дигоксин, кортикоステроиди или разхлабителни средства в случай на хипокалиемия).
- литий (увеличаване в кръвните нива, поради намалена уринарна екскреция на литий)

За да се избегнат евентуални взаимодействия между различни лекарства, трябва да информирате Вашия лекар ако приемате някакви други лекарства, включително и такива, отпусканi без лекарско предписание.

### **Бременност и кърмене:**

Информирайте Вашия лекар ако сте бременна, желаете да забременеете или кърмите. Като правило по време на бременност или кърмене е препоръчително да поискате съвет от Вашия лекар преди да вземете каквото и да било лекарство.

### **Шофиране и работа с машини:**

Индивидуални реакции във връзка с понижаването на кръвното налягане могат да се появят при някои пациенти. Поради това способността за шофиране и работа с машини може да бъде намалена.

### **Информация за спортссти:**

Писизиф SR съдържа активно вещество, което може да бъде причина за позитивна реакция при антидопинг контролен тест.

### **Списък на помощните вещества с установено действие или ефект:**

Този лекарствен продукт съдържа 144,22 mg лактоза монохидрат. Когато се приема съгласно препоръките за дозиране всяка таблетка набавя 144,22 mg лактоза.



монохидрат Неподходящ при хора с лактазна недостатъчност, галактоземия или глюкозен/галактозен синдром на малабсорбция.

### **Как да приемате Писизиф SR**

Винаги използвайте Писизиф SR точно както Ви е казал Вашия лекар. Ако не сте сигурни в нещо, попитайте Вашия лекар или фармацевт. Обичайната доза е 1 таблетка дневно.

#### **Начин на приемане**

Прилага се перорално.

#### **Начин, честота и време за приемане**

Само една доза за 24 часа, препоръчително сутрин, предвид диуретичния ефект на лекарството, с цел да се избегне необходимостта от няколкократно ставане през нощта.

#### **Ако сте пропуснали да приемете Писизиф SR**

Да НЕ се взема двойна доза, за да се компенсира пропуснатата доза.

#### **Предозиране**

В случай на случайно или преднамерено предозиране се консултирайте незабавно с лекар.

Не прекратявайте приема на Писизиф SR преди да се консултирате с Вашия лекар.

### **Възможни нежелани реакции**

Както всички лекарства, Писизиф SR може да предизвика нежелани реакции, въпреки че не всеки ги получава:

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

Възможните нежелани реакции са:

- Чувство на уморяемост (астения)
- Алергични реакции (реакции на свръхчувствителност), както и редки случаи на кожни обриви
- Световъртеж при бързо преминаване в изправено положение
- Повишен риск от дехидратиране при пациенти в напреднала възраст или при сърдечна недостатъчност.

Изменения в някои кръвни параметри могат да се появят особено при по-възрастни пациенти или при такива, с непълноценно хранене.

Вашия лекар може да поиска лабораторни тестове с цел наблюдаване на тези параметри.

### **Условия на съхранение и срок на годност**

Да се съхранява при температура под 25 °C.

Да не се приема след изтичане срока на годност, посочен върху опаковката.

Да се съхранява на място недостъпно за деца

Дата на последна редакция на текста: Юни 2006

