

ЛИСТОВКА: ИНФОРМАЦИЯ ЗА ПОТРЕБИТЕЛЯ
КЛЕНБУТЕРОЛ СОФАРМА 0,02 mg таблетки
CLENBUTEROL SOPHARMA 0,02 mg tablets
кленбутерол хидрохлорид (clenbuterol hydrochloride)

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 както 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 Кленбутерол Софарма и за какво се използва
2. Преди да приемете Кленбутерол Софарма
3. Как да приемате Кленбутерол Софарма
4. Възможни нежелани реакции
5. Как да съхранявате Кленбутерол Софарма
6. Допълнителна информация

ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВАТА
Листовка - Приложение 2
Към РУ №. <u>11-1358</u> / <u>28.12.07</u>
Одобрено: <u>8 / 22.11.07</u>

1. КАКВО ПРЕДСТАВЛЯВА КЛЕНБУТЕРОЛ СОФАРМА И ЗА КАКВО СЕ ИЗПОЛЗВА

Кленбутерол Софарма е лекарствен продукт с разширяващо бронхите действие. Той отпуска гладката мускулатура на бронхите, подобрява тяхната проходимост, премахва напрежението в гръдния кош, хриповете и облекчава дишането. Използва се за премахване на бронхиалния спазъм при астма и други белодробни заболявания.

2. ПРЕДИ ДА ПРИЕТЕТЕ КЛЕНБУТЕРОЛ СОФАРМА

Не приемайте Кленбутерол Софарма при:

- алергия (свърхчувствителност) към активното вещество или към някоя от останалите съставки на продукта;
- тиреотоксикоза (повишена функция на щитовидната жлеза);
- сърдечносъдови заболявания – исхемична болест на сърцето (нарушено кръвоснабдяване на сърдечния мускул), високо кръвно налягане, хипертрофична обструктивна кардиомиопатия и особено такива, свързани с нарушение на сърдечния ритъм (тахикардия);
- наскоро прекаран инфаркт на миокарда;
- първи триместър на бременността.

Обърнете специално внимание при употребата на Кленбутерол Софарма

- Преди започване на лечението с кленбутерол съобщете на лекуващия си лекар ако имате други заболявания като: уголемяване на простатната жлеза, диабет.
- Продължителното лечение с високи дози кленбутерол предизвиква увеличение на мускулната маса поради анаболния му ефект.
- При спортисти е възможен положителен резултат от допинг-проба при лечение с кленбутерол.

Прием на други лекарства

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



Кленбутерол може да промени активността на отделни лекарства или обратно, те могат да променят неговите ефекти. Не трябва да приемате едновременно с кленбутерол:

- други лекарства за лечение на спазъм на бронхите (напр. салбутамол, теофилин, новфилин и др.)
- кортикостероиди, отводняващи лекарства (диуретици), лекарства за лечение на сърдечна недостатъчност (дигиталисови гликозиди), халотан и други средства за наркоза, лекарства за лечение на депресия (MAO-инхибитори или трициклични антидепресанти) лекарства за лечение на заболявания на щитовидната жлеза (тиреоидни хормони) - могат да повишат риска от поява на нежелани реакции;
- лекарства за лечение на диабет – кленбутерол може да намали терапевтичния им ефект;
- бета-блокери (лекарства за лечение на хипертония напр. пропранолол, атенолол, метопролол) и кленбутерол антагонизират взаимно ефектите си при едновременно приложение.

Бременност и кърмене

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

Кленбутерол не се прилага в първите три месеца на бременността, както и последните, поради потискащото му действие върху родовата дейност. Кленбутерол не се препоръчва при кърмещи жени.

Шофиране и работа с машини

Кленбутерол Софарма може да предизвика треперене на ръцете и безпокойство, което изисква повишено внимание при шофиране и работа с машини по време на лечение с него.

Важна информация относно някои от съставките на Кленбутерол Софарма

- Лекарственият продукт съдържа помощно вещество лактоза. Ако Вие имате непоносимост към някои захари, посъветвайте се с Вашия лекар преди да вземете този лекарствен продукт.
- В състава на лекарствения продукт е включено пшенично нишесте. Не представлява риск за хора с цьолиакия. Пациенти с пшеничена алергия (различна от цьолиакията) не трябва да вземат това лекарство.

3. КАК ДА ПРИЕМАТЕ КЛЕНБУТЕРОЛ СОФАРМА

Винаги приемайте Кленбутерол Софарма точно както Ви е предписал Вашия лекар. Ако не сте сигурни в нещо, попитайте Вашия лекар или фармацевт.

Таблетките се приемат без да се дъвчат, с течност. Дозировката и продължителността на лечението се определят от лекуващия лекар. Ако лекарят не е предписал друго, лечението се провежда по следния начин:

Възрастни - по 1 таблетка сутрин и вечер. Поддържаща доза - по 1/2 таблетка 2 пъти дневно. При по-тежки състояния в първите дни се назначават по 2 таблетки сутрин и вечер. След подобряване на състоянието дозата се намалява.

Деца:

под 6-годишна възраст - лекарствената форма е неподходяща.

от 6-12 годишна възраст - по 1/2 таблетка 2 пъти дневно.

над 12 годишна възраст - по 1/2 таблетка 2-3 пъти дневно или по 1 таблетка 2 пъти дневно.

Ако сте приели повече от необходимата доза Кленбутерол Софарма

Ако сте приели доза по-голяма от указаната в листовката, може да се появи треперене на ръцете, изпотяване, главоболие, сърцебиене.

Посъветвайте се незабавно с лекуващия си лекар.

Ако сте пропуснали да приемете Кленбутерол Софарма

Ако пропуснете една доза, вземете я колкото е възможно по-скоро. Ако почти е станало време за следващата доза, вземете я както обикновено. Не вземайте двойна доза, за да компенсирате забравената. Продължете да вземате лекарството, както Ви е предписано.



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

4. ВЪЗМОЖНИ НЕЖЕЛАНИ РЕАКЦИИ

Както всички лекарства, Кленбутерол Софарма може да предизвика нежелани реакции, въпреки че не всеки ги получава. При лечение с кленбутерол могат да се наблюдават главоболие, виене на свят, треперене на крайниците, напрегнатост, безсъние, учестена сърдечна дейност, болки в сърдечната област, повишение на кръвното налягане, кожен обрив, нарушения в уринирането, изключително рядко парадоксален бронхоспазм, предсърдно мъждене, инфаркт на миокарда, което изисква незабавно прекратяване на лечението.

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 КЛЕНБУТЕРОЛ СОФАРМА

Да се съхранява в оригиналната опаковка, за да се предпази от светлина и влага.

Да се съхранява под 25°C.

Да се съхранява на място недостъпно за деца!

Не използвайте Кленбутерол Софарма след срока на годност отбелязан върху опаковката. Срока 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 Кленбутерол Софарма

- Активната съставка е кленбутерол хидрохлорид (*clenbuterol hydrochloride*) 0,02 mg.
- Другите съставки са: микрокристална целулоза; лактоза монохидрат; колоиден силициев диоксид, безводен; пшенично нишесте; магнезиев стеарат; повидон K25.

Как изглежда Кленбутерол Софарма и какво съдържа опаковката

Кръгли, плоски, таблетки с фасета и делителна черта от едната страна, бели на цвят без мирис. По 10 таблетки в блистер от PVC/алуминиево фолио; по 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 декември 2007.

