

## ЛИСТОВКА ЗА ПАЦИЕНТА

**TERTENSIF**  
**ТЕРТЕНСИФ**  
Indapamide  
2.5 mg  
филмирани таблетки

ИАЛ  
ОДОБРЕНО  
ДАТА ...28.02.06г.

### СЪСТАВ

Филмирани таблетки, съдържащи 2,5 mg indapamide hemihydrate.

*Помощни вещества:* царевично нишесте, лактоза, магнезиев стеарат, талк, повидон, бял пчелен восък, титанов оксид, глицерол, натриев лаурилсулфат, хипромелоза, макрогол 6000

### ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА И СЪДЪРЖАНИЕ

Филмирани таблетки.  
Кутия от 30 филмирани таблетки.

### ИМЕ И АДРЕС НА ПРИТЕЖАТЕЛЯ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА И ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

*Притежател на разрешението за употреба*  
*Les Laboratoires Servier*  
*22, rue Garnier*  
*92200 Neuilly-sur-Seine*  
*France*

*Производител*  
*Les Laboratoires Servier Industrie*  
*45520 Gidy*  
*France*

### ФАРМАКОТЕРАПЕВТИЧНА ГРУПА

Антихипертензивен диуретик  
(С: сърдечносъдова система)

### ТЕРАПЕВТИЧНИ ПОКАЗАНИЯ

Тертенсиф се предписва за лечение на високо кръвно налягане (хипертония).



## **ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ**

- по време на бременност
- по време на кърмене
- при прекарани тежки алергични реакции към сулфонамиди
- при пациенти с тежки чернодробни заболявания
- при пациенти с тежки бъбречни увреждания

*АКО ИМАТЕ НЯКАКВИ СЪМНЕНИЯ, КОНСУЛТИРАЙТЕ СЕ С ВАШИЯ ЛЕКАР ИЛИ ФАРМАЦЕВТ.*

## **СПЕЦИАЛНИ ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ И ПРЕДПАЗНИ МЕРКИ ЗА УПОТРЕБА**

Предпазни мерки следва да се вземат, ако имате нарушено водно равновесие, подагра, диабет, чернодробна или бъбречна недостатъчност.

## **ЕФЕКТ ВЪРХУ СПОСОБНОСТТА ЗА ШОФИРАНЕ И РАБОТА С МАШИНИ**

Тертенсиф не влияе на бдителността, но могат да настъпят различни реакции във връзка с понижаване на кръвното налягане, особено в началото на лечението, или ако се включи друг антихипертензивен препарат. Като резултат може да се наруши способността за шофиране или за работа с машини.

## **СПЕЦИАЛНИ ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ И ПРЕДПАЗНИ МЕРКИ ЗА УПОТРЕБА ПРИ СПОРТИСТИ**

Това лекарство съдържа активна съставка, която може да бъде причина за позитивна реакция при антидопинг контролен тест.

## **ВЗАИМОДЕЙСТВИЯ С ДРУГИ ЛЕКАРСТВА**

Тертенсиф не е желателно да се предписва при съпътстваща терапия с литиеви препарати или някои антиаритмични средства.

*ТРЯБВА ДА ИНФОРМИРАТЕ ВАШИЯ ЛЕКАР, АКО ПРИЕМАТЕ НЯКАКВИ ДРУГИ МЕДИКАМЕНТИ.*

## **БРЕМЕННОСТ И КЪРМЕНЕ**

ИНФОРМИРАЙТЕ ВАШИЯ ЛЕКАР АКО СТЕ БРЕМЕННА, ЖЕЛАЕТЕ ДА ЗАБРЕМЕНЕЕТЕ ИЛИ КЪРМИТЕ.

ПО ПРИНЦИП, АКО СТЕ БРЕМЕННА ИЛИ КЪРМИТЕ, ВИНАГИ ТРЯБВА ДА СЕ КОНСУЛТИРАТЕ С ВАШИЯ ЛЕКАР ИЛИ ФАРМАЦЕВТ ПРЕДИ ДА ВЗЕМАТЕ НЯКАКВО ЛЕКАРСТВО.



## **СПИСЪК НА ПОМОЩНИТЕ ВЕЩЕСТВА, ИЗИСКВАЩИ БЕЗОПАСНА УПОТРЕБА ПРИ НЯКОИ ПАЦИЕНТИ**

*Лактоза:* този лекарствен продукт съдържа лактоза. Не се препоръчва за пациенти с лактазен дефицит, галактоземия или синдром на нарушено усвояване на глюкоза/галактоза

## **ДОЗИРОВКА**

1 таблетка на 24 часа, препоръчително сутрин.

## **НАЧИН НА ПРИЕМАНЕ**

Прилага се перорално.

## **ПРОДЪЛЖИТЕЛНОСТ НА ЛЕЧЕНИЕТО СПАЗВАЙТЕ ЛЕКАРСКОТО ПРЕДПИСАНИЕ**

## **ПРЕДОЗИРАНЕ**

Преди всичко, симптомите на остро отравяне са свързани с нарушения на водно-електролитния баланс (хипонатриемия, хипокалиемия). Клинично се проявяват с гадене, повръщане, хипотензия, мускулни крампи, световъртеж, сънливост, обърканост, полиурия или олигурия до анурия (дължаща се на хиповолемиа).

## **КАКВО ДА СЕ НАПРАВИ В СЛУЧАЙ, ЧЕ ЕДНА ИЛИ НЯКОЛКО ДОЗИ СА БИЛИ ПРОПУСНАТИ**

*СВЪРЖЕТЕ СЕ С ВАШИЯ ЛЕКАР. НЕ ВЗЕМАЙТЕ ДВОЙНА ДОЗА В ДЕНЯ СЛЕД ПРОПУСНАТА ДОЗА.*

## **НЕЖЕЛАНИ ЕФЕКТИ**

Лечението с Тертенсиф обикновено се понася добре.

Съобщава се за уморяемост, кожни или други алергични реакции, световъртеж при бързо преминаване в изправено положение.

Съобщава се за нарушение във водния баланс при пациенти в напреднала възраст или при сърдечна недостатъчност.

Нарушения във водния баланс и хипокалиемия са съобщени при по-възрастни пациенти или при такива, оставени без особени грижи.

*ИНФОРМИРАЙТЕ ВАШИЯ ЛЕКАР, АКО ЗАБЕЛЕЖИТЕ ДРУГИ СТРАНИЧНИ ЕФЕКТИ, ОСВЕН ПОСОЧЕНИТЕ ПО-ГОРЕ.*

## **УСЛОВИЯ НА СЪХРАНЕНИЕ И СРОК НА ГОДНОСТ**

Да се съхранява при стайна температура.

*ДА СЕ СЪХРАНЯВА НА МЯСТО НЕДОСТЪПНО ЗА ДЕЦА.*

*ДА НЕ СЕ ПРИЕМА СЛЕД ИЗТИЧАНЕ НА СРОКА НА ГОДНОСТ, ПОСОЧЕН ВЪРХУ ОПАКОВКАТА.*



**ДАТА НА ПОСЛЕДНАТА РЕДАКЦИЯ НА ЛИСТОВКАТА ЗА  
ПАЦИЕНТА**  
06.2005

