



ИНФОРМАЦИЯ ЗА ПАЦИЕНТА

БЕТАЛОС® I.V.
(metoprolol tartrate)

БЕТАЛОК® I.V.
(метопролол тартарат)

КАКВО ТРЯБВА ДА ЗНАЕТЕ ЗА БЕТАЛОК® I.V.

Моля прочетете тази листовка внимателно **ПРЕДИ** да започнете приема на медикамента.

Ако имате някакви въпроси или не сте сигурни за нещо, попитайте лекуващия си лекар.

Запомнете това лекарство е само за Вас. Единствено лекар може да го предписва.

КАКВО ПРЕДСТАВЛЯВА ВАШЕТО ЛЕКАРСТВО

Вашето лекарство представлява разтвор за венозно инжектиране и се разпространява в ампули от 5 ml.

Всяка ампула от 5 ml съдържа 5 mg от активното вещество metoprolol tartrate (отговаря на 1 mg metoprolol tartrate на 1 ml). Съдържа също натриев хлорид и вода.

Metoprolol tartrate е лекарство от групата на бета-блокери. Това са лекарства, които забавят сърдечния ритъм и понижават кръвното налягане.

КОЙ Е НАПРАВИЛ ВАШЕТО ЛЕКАРСТВО?

Разрешението за употреба на Беталок I.V. е собственост на AstraZeneca UK Ltd, 600 Capability Green, Luton, LU1 3 LU, Великобритания. Производителят на Беталок I.V. е AstraZeneca AB, S-151 85, Södertälje, Швеция.

ЗА КАКВО Е ПРЕДНАЗНАЧЕНО ВАШЕТО ЛЕКАРСТВО?

Беталок I.V. се използва за лечение на ускорен сърдечен ритъм (тахикардия) и може да се прилага след инфаркт на миокарда.

ПРЕДИ ДА ВИ БЪДЕ ПРИЛОЖЕНО ЛЕКАРСТВОТО

Не забравяйте да уведомите лекуващия си лекар за всички други лекарства, които приемате, включително тези, които сте закупили без рецепта.

Моля прочетете внимателно следните въпроси.



Въпросите по-долу Ви се задават, за да проверите дали това лекарство е подходящо за Вас. Ако отговорите с ДА на някой от въпросите уведомете лекуващия си лекар или фармацевт ПРЕДИ да вземете лекарството.

- Страдате ли от сърдечна недостатъчност?
- Страдате ли от забавен сърдечен ритъм и чувство на отпадналост?
- Претърпял/ а ли сте инфаркт на миокарда, усложнен с шок?
- Чувствате ли студени пръстите на краката и ръцете си?
- Страдате ли от повишаване на кръвната киселинност в резултат на остро заболяване (метаболитна ацидоза)?
- Алергични ли сте към някоя от съставките на Беталок I.V.?
- Бременна ли сте, мислите ли че сте или планирате да забременеете?
- Кърмите ли?
- Страдате ли от нестабилна ангина (остра болка в гърдния кош, която да не е предизвикана от физическо усилие)
- Страдали ли сте или страдате ли в момента от псориазис (тежко люцене на кожата)?
- Имате ли някаква алергия, задух и хрипове, астма или други затруднения при дишане? Ако отговорите с ДА на този въпрос ТРЯБВА да се уверите, че Вашият лекар знае за това ПРЕДИ да сте приели лекарството.
- Имате ли проблеми със щитовидната жлеза?
- Имате ли феохромоцитом (новообразуване близо до бъбрека, което предизвиква повишено кръвно налягане)?
- Имате ли проблеми с черния дроб?
- Диабетик/чка ли сте? Ако е така може да се наложи да Ви се промени лечението.
- Вземате ли някое от следните: други лекарства за високо кръвно налягане като гванетидин, резерпин или диуретици, лекарства за нарушен сърдечен ритъм като дизопирамид, очни капки, антидепресанти, калциеви антагонисти, фенотиазин, стимуланти като изопреналин, норадреналин или адреналин или лекарства, които съдържат верапамил, дигиталис, ерготамин, рифампицин, симетидин, лидокаин (както и лигнокаин); алкохол; хидралазин или индометацин?

Важно: Не трябва да приемате Беталок I.V. ако сте имали проблеми при предишен прием на лекарства, които съдържат метопролол тартарат или други бета-блокери, или лекарят Ви е поставил диагноза кардиогенен шок.

Ако имате световъртеж или чувствате отпадналост след приема на лекарството не трябва да шофирате или да работите на машина.

ПРИЕМ НА ЛЕКАРСТВОТО

Вашето лекарство ще Ви бъде инжектирано във вената от лекар, който ще Ви каже каква доза Ви е необходима.

Обикновената доза за приложение при възрастни е:

Нарушен сърдечен ритъм (тахикардия):- При започване на лечението обикновената доза е до 5 ml приложена за няколко минути. Инжекцията може



да се приложи повторно на всеки 5 минути. Обикновено нужни са не повече от 10-15 ml. По време на обща анестезия, обикновената доза е 2-4 ml инжектирани бавно, последвани от 2 ml инжекции до максимум общо 10 ml.

След инфаркт на миокарда:- Обикновено се започва със 5 ml на всеки 2 минути до максимум общо 15 ml.

За пациенти в напреднала възраст или хора с чернодробни увреждания се прилагат по-малки дози.

Ако Ви предстои приложение на общ анестетик в болница или при зъболекар или адреналин, уведомете лекаря или фармацевта, че вече Ви е прилаган Беталок I.V.

СЛЕД ПРИЛОЖЕНИЕ НА ВАШЕТО ЛЕКАРСВО

Както всички лекарства приложението на Беталок I.V. може да доведе до нежелани реакции, както и до желаният ефект.

Най-честите странични реакции, които обикновено се срещат рядко и са леко изразени са умора, гадене, болки в корема, диария или констипация, нарушен сън или затруднение при дишането особено при физическо усилие.

Понякога се наблюдават: виене на свят, забавяне на сърдечния ритъм, затруднено дишане, отпадналост или гадене.

Редки: изтръпване на ръцете и краката, мускулни крампи, депресивност или сънливост, сърцебиене, сърдечна недостатъчност, студени пръсти на ръцете и краката, оток на краката, болка в гърдите, кожни обриви, които могат да се влошат при излагане на слънце, влошаване на псориазис, промени в кръвната картина, импотенция.

В изолирани случаи: промени на личността като загуба на паметта, объркване, халюцинации, нервност, тревожност. Гангрена при хора със слабо кръвообращение в ръцете и краката, повишена честота на крампи на краката, сухота в устата, проблеми с черния дроб, повишено изпотяване, загуба на коса, течащ, сърбящ или запушен нос, повишаване на телото, неочаквано натъртване, замъглено зрение, конюнктивит, шум в ушите, сухи или възпалени очи, вкусови нарушения, болки в ставите.

Ако имате много ниско кръвно налягане тогава Беталок I.V. може да влоши състоянието Ви.

Ако изпитате някоя от тези реакции или други необичайни и неочаквани симптоми, споделете ги с лекуващия си лекар или фармацевт.

СЪХРАНЯВАНЕ НА ЛЕКАРСТВОТО

- Това лекарство трябва да се използва преди дата обозначена на картонната кутия.



- Вашият лекар трябва да съхранява това лекарство под 25°C на място защитено от светлина.
- Това лекарство трябва да се съхранява на сигурно място, недостъпно за деца.

Листовката е изготвена: Януари 2002

© AstraZeneca 2004

Betaloc е търговска марка собственост на AstraZeneca group.

