

**ПАМБЕНЗАЦИД® sol.inj. 10 mg/ml - 5 ml****Информация за пациента**

*Моля, прочетете внимателно тази листовка преди да започнете лечение. Тя съдържа кратка информация относно Вашето лекарство. Ако не разбирате нещо или имате допълнителни въпроси, обърнете се към Вашия лекуващ лекар.*

**ПАМБЕНЗАЦИД®****ПАМБЕНЗАЦИД®****инжекционен разтвор 10 mg/ml - 5 ml****КАКВО СЪДЪРЖА ПАМБЕНЗАЦИД®?**

Всяка ампула с инжекционен разтвор 10 ml съдържа лекарствено вещество:  
4-Aminomethylbenzoic acid 50 mg.

*Помощни вещества:* натриев хлорид, вода за инжекции.

**КАКВО ПРЕДСТАВЛЯВА ПАМБЕНЗАЦИД®?**

ПАМБЕНЗАЦИД® е лекарствен продукт, който съдържа аминометилбензоена киселина. Принадлежи към групата на кръвоспиращите (антифибринолитични) лекарствени средства. ПАМБЕНЗАЦИД® потиска различни фактори, участващи в кръвосъсирването (различни кинази), като пречи на разрушаването на кръвния съсирек (антифибринолитичен ефект).

**ЗА КАКВО СЕ ИЗПОЛЗВА ПАМБЕНЗАЦИД®?**

ПАМБЕНЗАЦИД® се прилага при локални кръвотечения, дължащи се на повишена фибринолиза: маточни кръвоизливи с неясен произход; кръвене след отстраняване на сливиците (тонзилектомия), стоматологични операции; локално кръвене при аденоектомия, други урологични и гинекологични операции; при болни с хемофилия А и В, болест на Верлхоф, синдром на Вилебранд-Юргенс, а също и при предозиране с антикоагуланти.

ПАМБЕНЗАЦИД® се използва при масивни фибринолитични кръвотечения: при операции в гръдната и коремната област; при рак на простатата; при левкози; в акушерската практика (при вътрематочна смърт на плода; преждевременно отлепване на плацентата; кръвоизливи след раждане).

При предозиране с фибринолитици (стрептокиназа, урокиназа, фибринолизин) ПАМБЕНЗАЦИД® се използва за премахване на действието им (антидот).

**ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ****Кога не трябва да се използва ПАМБЕНЗАЦИД®?**

- Свръхчувствителност към лекарственото и/или помощните вещества на продукта.
- Тромбози и емболии.
- Бъбречна недостатъчност.
- Субарахноидална хеморагия в начален стадий.
- Хиперкоагулационна фаза на някои коагулопатии.
- През първите три месеца на бременността.
- Кръвоизливи в стъкловидното тяло.



**СПЕЦИАЛНИ ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ И ПРЕДПАЗНИ МЕРКИ**

- С внимание трябва да се прилага при пациенти с напреднала атеросклероза, прекарвали миокарден инфаркт, мозъчен инсулт, тромбофлебит и белодробен инфаркт поради съществуващ макар и минимален риск от тромботични усложнения.
- При лечение на заболявания, свързани с поява на кръв в урината (хематурия) е необходимо да се осигури приема на достатъчно течности и да се контролира диурезата.
- По време на лечение с ПАМБЕНЗАЦИД® е необходимо да се проследяват периодично клинично-лабораторните показатели.
- При появата на кристали в ампулите вследствие съхранение на хладно място, е необходимо те да бъдат слабо загрети (до телесна температура) при едновременно разклащане.

**Бременност и кърмене**

*Уведомете Вашия лекар, ако сте бременна или планирате да забременеете. Преди да вземете някакво лекарство по време на бременност, непременно се консултирайте с лекуващия си лекар.*

ПАМБЕНЗАЦИД® е противопоказан през първите три месеца на бременност.

**Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини**

Няма данни, че ПАМБЕНЗАЦИД® оказва неблагоприятен ефект върху водачи на транспортни средства и при работа с машини.

**КАКВИ ЛЕКАРСТВА МОЖЕ ДА ВЗАИМОДЕЙСТВАТ С ПАМБЕНЗАЦИД®?**

*Моля, уведомете лекуващия си лекар за ВСИЧКИ лекарства, които вземате в момента или сте вземали доскоро, независимо дали са предписани от лекар или сте ги купили без рецепта.*

Едновременното приложение на ПАМБЕНЗАЦИД® и концентрати на протромбиновия комплекс при пациенти с хемофилия В води до повишен риск от тромботични усложнения.

**ДОЗИРОВКА И НАЧИН НА ПРИЛОЖЕНИЕ**

ПАМБЕНЗАЦИД® може да се прилага мускулно или интравенозно. Дозата се определя индивидуално в зависимост от клиничната ситуация и лабораторните показатели на кръвосъсирването. Препоръчителната дозировка е по 50 - 100 mg еднократно дневно в продължение на 3 - 4 дни. За прекъсване на тромболитичната терапия, провеждана със стрептокиназа, еднократно венозно се инжектира в доза 50 mg.

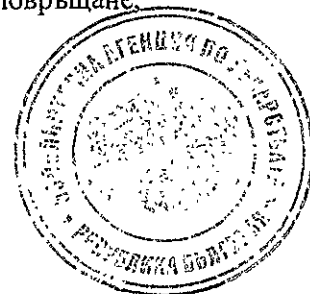
**НЕЖЕЛАНИ ЛЕКАРСТВЕНИ РЕАКЦИИ**

*Както всички лекарства, ПАМБЕНЗАЦИД® може да има нежелани ефекти. Те обаче не се наблюдават задължително при всички пациенти, така че Вие може да не получите никаква реакция.*

Нежеланите лекарствени реакции от приложението на ПАМБЕНЗАЦИД® са доза-зависими и при съблюдаване на предписаната дозировка рядко могат да бъдат причина за преустановяване на лечението.

Нежеланите лекарствени реакции могат да бъдат:

**От страна на стомашно-чревния тракт:** гадене, коремни болки, повръщане, диария



**От страна на сърдечно-съдовата система:** нарушение и забавяне на сърдечния ритъм (аритмии и брадикардия) най-често при бързо инжектиране, световъртеж, рядко понижаване на кръвното налягане при изправяне на тялото (ортостатична хипотония).

**От страна на ЦНС:** световъртеж, много рядко гърчове.

**От страна на мускулно-скелетната система:** миопатия, миоглобинурия.

*Ако получите нежелани ефекти, включително и такива, които не са споменати в тази листовка, информирайте лекуващия си лекар.*

#### **ПРЕДОЗИРАНЕ**

Случаи на предозирание се наблюдават изключително рядко. Проявяват се с гадене и повръщане. При предозирание се провежда симптоматично лечение. Няма специфичен антидот.

#### **НАЧИН НА ОТПУСКАНЕ**

По лекарско предписание.

#### **СЪХРАНЕНИЕ**

В оригиналната опаковка, на сухо и защитено от светлина място, при температура под 25°C.

Да не се замразява!

Да се съхранява на място, недостъпно за деца!

Лекарството не трябва да се използва след датата на изтичане на срока на годност, отбелязана върху опаковката.

#### **ОПАКОВКА**

Инжекционен разтвор 10 mg/ml по 5 ml в ампула, по 10 или 50 ампули в кутия, заедно с листовки и пилочки. Когато на горната част на ампулата има маркировка във вид на цветна точка или пръстен, не се ползват пилочки за отварянето ѝ.

#### **ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА**

СОФАРМА АД

София 1220, ул. "Илиенско шосе" 16, България

Последна редакция: 11.2004 г

