

PAKENDI INFOLEHT: INFORMATSIOON KASUTAJALE

Trental, 400 mg toimeainet prolungeeritult vabastavad tabletid pentoksüfülliin

Enne ravimi võtmist lugege hoolikalt infolehte.

- Hoidke infoleht alles, et seda vajadusel uuesti lugeda.
- Kui teil on lisaküsimusi, pidage nõu oma arsti või apteekriga.
- Ravim on välja kirjutatud teile. Ärge andke seda kellelegi teisele. Ravim võib olla neile kahjulik, isegi kui haigussümptomid on sarnased.
- Kui ükskõik milline kõrvaltoimetest muutub tõsiseks või kui te märkate mõnda kõrvaltoimet, mida selles infolehes ei ole nimetatud, palun rääkige sellest oma arstile või apteekrile.

Infolehes antakse ülevaade:

1. Mis ravim on Trental ja milleks seda kasutatakse
2. Mida on vaja teada enne Trental'i võtmist
3. Kuidas Trental'i võtta
4. Võimalikud kõrvaltoimed
5. Kuidas Trental'i säilitada
6. Lisainfo

1. MIS RAVIM ON TRENTAL JA MILLEKS SEDA KASUTATAKSE

Pentoksüfülliin parandab vere punaliblede elastsust, nii et need pääsevad paremini läbi ahenenud veresoonte. Lisaks sellele mõjutab ravim ka teiste vererakkude omadusi, vähendades veresoonte ummistumise ohtu. Verevool paraneb.

Trental'i kasutatakse perifeerse arteriaalse vereringe häirete raviks ennekõike ateroskleroosist või veresoonte ahenemisest tingitud vereringe häirete korral väikestes arterites. Tüüpilised kasutusala on vahelduv lonkamine või veenilaienditest tekkinud haavanditega kaasuvad vereringe häired.

2. MIDA ON VAJA TEADA ENNE TRENTAL'I VÕTMIST

Ärge võtke Trental'i:

- kui te olete allergiline (ülitundlik) pentoksüfülliini, teiste metüülksantiinide või Trental'i mõne koostisosa suhtes;
- kui teil on tõsine verejooks või kalduvus verejooksude tekkeks, sest verejooksu oht võib suurened;
- kui teil on mao- või sooltrakti haavand, sest Trental võib soodustada verejooksu teket haavandist;
- kui teil on müokardi infarkt.

Eriline ettevaatus on vajalik ravimiga Trental:

- kui teil on raskekujuline südame rütmihäire, sest rütmihäirete oht suureneb;
- kui teil on südamepuudulikkus, kuna suureneb rütmihäirete ja vererõhu languse oht;
- kui teil on madal vererõhk, kuna on olemas vererõhu edasise languse oht;
- kui teil on raske neerupuudulikkus, kuna pentoksüfülliini sisaldus organismis võib suurened, mis suurendab kõrvaltoimete ohtu;
- kui teil on raske maksapuudulikkus, kuna pentoksüfülliini sisaldus organismis võib suurened, mis omakorda suurendab kõrvaltoimete ohtu;
- kui teil on kalduvus verejooksudele (nt antikoagulantravi või hüübimishäirete korral), sest suureneb verejooksude oht;
- kui teil on suhkurtõbi.

Ravi ajal Trental'iga tuleb regulaarselt kontrollida vererakkude arvu, sest harvadel juhtudel võivad tekkida veremuutused (näiteks vere punaliblede või kõigi vererakkude arvu vähenemine).

Võtmine koos teiste ravimitega

Palun informeerige oma arsti või apteekrit, kui te võtate või olete hiljuti võtnud mingeid muid ravimeid, kaasa arvatud ilma retseptita ostetud ravimeid.

Trental võib mõjutada teiste ravimite toimet, kui neid kasutatakse samaaegselt Trental'iga. Trental võib tugevdada vererõhku langetavate ravimite toimet (nt AKE-inhibiitorid või nitraadid). Insuliini ja muude diabeediravimite vere suhkrusisaldust langetav toime võib tugevneda (lisandub hüpoglükeemia oht).

Samaaegne teofüllüüliini ja pentoksüfüllüüliini kasutamine võib mõnedel patsientidel suurendada vere teofüllüüliinisaldust. Seetõttu võivad lisanduda ja tugevneda teofüllüüliini kõrvaltoimed (näiteks iiveldus, oksendamine, südamepekslemine, krampid).

Trental'i kasutamisel koos tsimetidiiniga (haavandtõve ravim) võib pentoksüfüllüüliini sisaldus veres suureneda ja ilmned toksilisuse nähud (nahapunetus ja vererõhu langus).

Pentoksüfüllüüliini samaaegsel manustamisel koos antikoagulantidega (vere hüübivust vähendavad ravimid, näiteks varfariin) võib nende verehüübivust vähendav toime ning verejooksu risk suureneda.

Rasedus ja imetamine

Enne ravimi kasutamist pidage nõu oma arsti või apteekriga.

Raseduse ajal kasutamise kohta ei ole piisavat informatsiooni. Seepärast soovitatakse Trental'i raseduse ajal mitte võtta. Pentoksüfüllüülin eritub rinnapiima. Võimalike mõjude kohta lapsele ei ole piisavalt informatsiooni.

Kui te olete rase või planeerite rasestuda või toidate last rinnaga, informeerige sellest oma arsti.

Autojuhtimine ja masinate töötamine

Toime autojuhtimise ja masinate käsitlemise võimele puudub.

3. KUIDAS TRENTAL'I VÕTTA

Võtke Trental'i alati täpselt nii nagu arst on teile rääkinud. Kui te ei ole milleski kindel, pidage nõu oma arsti või apteekriga.

Ravimi annuse määrab arst vastavalt patsiendi individuaalsetele vajadustele.

Tavaline annus on 400 mg 2...3 korda ööpäevas.

Tabletid tuleb neelata tervelt kas söögi ajal või vahetult pärast sööki koos piisava koguse vedelikuga (ligikaudu 1/2 klaasitäit).

Lastel kasutamise kogemus puudub.

Kui teil on tunne, et Trental'i toime on liiga tugev või liiga nõrk, pidage nõu oma arsti või apteekriga.

Kui te võtate Trental'i rohkem kui ette nähtud

Kui manustate Trental'i rohkem, kui arst on teile määranud, võib ägeda üleannustamise sümptomitena esineda iiveldust, pearinglust, südamepekslemist või vererõhu langust. Loetletud sümptomite esinemise korral võtke koheselt ühendust arstiga või haiglaga.

Kui te unustate Trental'i võtta

Ärge võtke kahekordset annust, kui tablett jäi eelmisel korral võtmata.

4. VÕIMALIKUD KÕRVALTOIMED

Nagu kõik ravimid, võib ka Trental põhjustada kõrvaltoimeid, kuigi kõigil neid ei teki.

Kõrvaltoimete esinemissagedus on väljendatud järgmiselt:

Sage:	1...10% patsientidest (>1/100, <1/10)
Aeg-ajalt:	0,1...1% patsientidest (>1/1000, <1/100)
Harv:	0,01...0,1% patsientidest (>1/10000, <1/1000)
Väga harv:	alla 0,01% patsientidest (<1/10000), sh üksikjuhud

Sagedasteks kõrvaltoimeteks võivad olla nahapunetus ja seedetraktiga seotud kaebused nagu näiteks kõhupuhitus, iiveldus, oksendamine või kõhulahtisus.

Aeg-ajalt on täheldatud südame rütmihäireid (näiteks südametegevuse kiirenemist), uimasust, peavalu, rahutust ja unehäireid ning ülitundlikkusreaktsioone, nagu näiteks nahasügelus, nahapunetus, nõgeslööve ja angioödeem.

Harvadeks kõrvaltoimeteks võivad olla verejooks (näiteks naha ja/või limaskestade verejooks, mao ja/või seedetrakti verejooks, seda eelkõige vastava eelsoodumusega patsientidel), valu rindkeres, hingeldus, jalgade tursed, vererõhu langus.

Väga harva on täheldatud järgmisi kõrvaltoimeid: trombotsüütide arvu vähenemine koos lööbega, vere punaliblede või kõigi vererakkude arvu vähenemine, tõsised anafülaktilised/anafülaktoidsed reaktsioonid, nagu näiteks angioneurootiline turse, bronhospasm ja šokk, aseptiline meningiit (ajukelmepõletik), koljusisene verejooks, krampid, silma võrkkesta verejooks, silma võrkkesta irdumine, nägemishäired, konjunktiviit, maksasisene sapipeetus ja maksaensüümide (transaminaasid, alkaalne fosfataas) sisalduse suurenemine veres.

Kui ükskõik milline kõrvaltoimetest muutub tõsiseks või kui te märkate mõnda kõrvaltoimet, mida selles infolehes ei ole nimetatud, palun rääkige sellest oma arstile või apteekrile.

5. KUIDAS TRENTAL'I SÄILITADA

Hoida laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.
See ravimpreparaat ei vaja säilitamisel eritingimusi.

Ärge kasutage Trental'i pärast kõlblikkusaega, mis on märgitud pakendil. Kõlblikkusaeg viitab kuu viimasele päevale.

Ravimeid ei tohi ära visata kanalisatsiooni kaudu ega koos majapidamisprügiga. Küsige oma apteekrilt, kuidas hävitatakse ravimeid, mida enam ei vajata. Need meetmed aitavad kaitsta keskkonda.

6. LISAINFO

Mida Trental sisaldab:

- Toimeaine on pentoksüfülliin.
- Abiained on hüdroksüetüülselluloos, povidoon 25000, talk, magneesiumstearaat, hüpromelloos, talk, titaandioksiid (E171), makrogool 8000, erütrosiin (E127).

Kuidas Trental välja näeb ja pakendi sisu

100 tabletti blisterpakendis või klaaspudelis.

Müügiloa hoidja

Takeda GmbH
Byk-Gulden-Strasse 2

78467 Konstanz
Saksamaa

Tootja

Takeda GmbH
Plant Oranienburg
Lehnizstrasse 70-98
DE-16515 Oranienburg
Saksamaa

Lisaküsimuste tekkimisel selle ravimi kohta pöörduge palun müügiloa hoidja esindaja poole.

Takeda Pharma AS
Jaama 55b
63308 Põlva
Eesti

Tel +79 98 100
Faks +79 98 101

Infoleht on viimati koostöölstatud märtsis 2013