

Pakendi infoleht: teave kasutajale

Diltiazem Lannacher 180 mg toimeainet prolungeeritult vabastavad tabletid Diltiaseem

Enne ravimi võtmist lugege hoolikalt infolehte, sest siin on teile vajalikku teavet.

- Hoidke infoleht alles, et seda vajadusel uuesti lugeda.
- Kui teil on lisaküsimusi, pidage nõu oma arsti või apteekriga.
- Ravim on välja kirjutatud üksnes teile. Ärge andke seda kellelegi teisele. Ravim võib olla neile kahjulik, isegi kui haigusnähud on sarnased.
- Kui teil tekib ükskõik milline kõrvaltoime, pidage nõu oma arsti või apteekriga. Kõrvaltoime võib olla ka selline, mida selles infolehes ei ole nimetatud.

Infolehes sisukord

1. Mis ravim on Diltiazem Lannacher ja milleks seda kasutatakse
2. Mida on vaja teada enne Diltiazem Lannacher'i võtmist
3. Kuidas Diltiazem Lannacher'i võtta
4. Võimalikud kõrvaltoimed
5. Kuidas Diltiazem Lannacher'i säilitada
6. Pakendi sisu ja muu teave

1. Mis ravim on Diltiazem Lannacher ja milleks seda kasutatakse

Diltiaseem ennetab või vähendab valu rindkere piirkonnas, mis on tingitud vähenenud verevoolust südame lihases (stenokardia hoog) ning alandab kõrge vererõhku (arteriaalne hüpertensioon).

Diltiaseem kuulub kaltsiumi antagonistide (kaltsiumikanalite blokaatorite) gruppi. Diltiaseem takistab kaltsiumi sisenemist südamelihaskudesse (erutustekke süsteem, erutusjuhtesüsteem, kontraktiilne südamelihas) ja veresoone silelihaskudesse.

Diltiaseem imendub mao-sooletraktist peaaegu täielikult. Diltiaseem lammutatakse maksas ulatuslikult ja eritub põhiliselt uriiniga. Eliminatsiooni poolväärtusaeg on ligikaudu 4...10 tundi. Maksafunktsiooni häirega haigetel võib ravimi biosaadavus olla tõusnud ja eliminatsioon langenud.

2. Mida on vaja teada enne Diltiazem Lannacher'i võtmist

Ärge võtke Diltiazem Lannacher'i

- Kui olete diltiaseemi või selle ravimi mistahes koostisosade (loetletud lõigus 6) suhtes allergiline;
- Kui teil on vereringehäirest tingitud šokk;
- Kui teil on raskekujuline südame haigus (keskmise raskusega või raske südamepuudulikkus, kardiogeenne sokk, äge komplitseerunud südameinfarkt);
- Kui teil on raskekujuline südame rütmihäire;
- Kui teil on madal pulsisagedus (pulsisagedus alla 55 löögi minutis);
- Kui teil on madal vererõhk (süstoolne rõhk alla 90 mmHg);
- Kui te saate samaaegselt ravi veenisisesel ravimitega, mis mõjutavad südametööd (nt beeta-adrenoblokaatorid);
- Kui te saate samaaegselt ravi veenisisesel dantroleeniga;
- Kui teil esineb perifeerse arteri sulgusest tingitud haigus;
- Kui te olete laps või alla 18 aasta vanune nooruk, kuna puuduvad andmed Diltiazem Lannacher'i kasutamise kohta lastel;

- Kui te olete rase või imetate.

Hoiatused ja ettevaatusabinõud

Enne Diltiazem Lannacher'i võtmist pidage nõu oma arsti või apteekriga.

- Kui teil on südame funktsioonihäire või kerge südamepuudulikkus;
- Kui teil on kergekujuline südame rütmihäire (sinuatriaalne või esimese astme atrioventrikulaarne blokaad);
- Kui te kasutate teisi südamesse toimivaid ravimeid, digitaalset, beeta-adrenoblokaatoreid või transplantaadi äratõukereaktsiooni vastaseid ravimeid (tsüklosporiin A sisaldavad ravimid);
- Kui teil on maksa- või neerufunktsioonihäire;
- kui te olete diabeetik, vajalikuks võib osutuda veresuhkru täiendav kontroll;
- Kui te olete eakas.

Enne ravi Diltiazem Lannacher'iga rääkige oma arstile

- Kui põete teisi haigusi või teil on olnud allergia
- Kui kasutate teisi ravimeid, kaasa arvatud apteegi käsimüügist ostetud ravimid
- Kui olete rase või imetate rinnaga.

Juhul kui te vajate kirurgilist ravi, peate informeerima anestesioologi, et võtate Diltiazem Lannacher'i.

Diltiazemi pikaajalisel kasutamisel ei saa välistada mööduvate viljakusehäirete teket meestel.

Võtmine koos teiste ravimitega

Teatage oma arstile või apteekrile, kui te võtate või olete hiljuti võtnud või kavatsete võtta mistahes muid ravimeid.

Koostoimeid võib esineda:

- südame ja vereringet mõjutavate ravimitega (südame rütmihäire raviks kasutatavad ravimid, digitaalset sisaldavad ravimid ja antihüpertensiivsed ravimid);
- psüühilise haiguse nagu depressioon ja epilepsia raviks kasutatavate ravimitega, rahustitega ja liitiumit sisaldavate ravimitega;
- transplantaadi äratõukereaktsiooni vältimiseks kasutatavate ravimitega (tsüklosporiin A sisaldavad ravimid);
- mao ülihappesuse ja duodenaalhaavandite raviks kasutatavate ravimitega (tsimetidiin ja ranitidiin);
- kaltsiumi soolade ja D-vitamiiniga;
- teofülliiniga (astmaravim);
- diasepaamiga (rahusti);
- viirustevastaste ravimitega;
- aldesleukiiniga (vähivastane ravim);
- anesteetias kasutatavate ravimitega;
- varfariiniga (veretrombide vastane ravim).
- simvastatiiniga (vere lipiididesisaldust vähendav ravim) – lihaskahjustuse võimaluse tõttu ei tohi simvastatiini annus samaaegsel kasutamisel olla suurem kui 40 mg ööpäevas.

Diltiazem Lannacher koos toidu ja joogiga

Ravimit manustatakse söögi ajal koos vedelikuga. Tablette ei tohi katki närida ega imeda.

Ravi ajal Diltiazem Lannacher'iga hoiduge alkoholi tarvitamisest, kuna see võib tugevdada mõningaid ravimi kõrvaltoimeid.

Rasedus ja imetamine

Kui te olete rase, imetate või arvate end olevat rase või kavatsete rasestuda, pidage enne selle ravimi kasutamist nõu oma arsti või apteekriga.

Diltiazemi ei tohi raseduse või rinnaga toitmise ajal kasutada.

Autojuhtimine ja masinatega töötamine

Ettevaatust! See ravim võib mõjutada autojuhtimise ja masinatega töötamise võimet. Peale Diltiazem Lannacher'i võtmist ja enne autojuhtimist või masinatega töötamist, peate olema veendunud, et teie reaktsioonivõime ei ole häiritud. Kui täheldate peapööritust, ei tohi te autot juhtida või masinatega töötada.

Diltiazem Lannacher sisaldab laktoosi.

Üks 180 mg Diltiazem Lannacher'i tablett sisaldab 120 mg laktoosmonohüdraati. Kui arst on teile öelnud, et te ei talu teatud suhkruid, peate te enne ravimi kasutamist konsulteerima arstiga.

3. Kuidas Diltiazem Lannacher'i võtta

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

Tavaline annus täiskasvanule on 1 tablett ööpäevas (180 mg/ööpäevas). Vajadusel võib annust suurendada maksimaalselt kuni 2 tabletti ööpäevas (360 mg/ööpäevas).

Arst kohandab vajadusel eakate ja maksa- ja/või neerutalitlusehäirega patsientide annust.

Tabletid manustatakse söögi ajal koos vedelikuga (hommikul ja õhtul). Ärge närige ega imege tablette.

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

Müokardi vereringe häire pikaajaliseks raviks ja ägedate hoogude ennetamiseks on saadaval Diltiazem Lannacher'i 90 mg tabletid.

Kui te võtate Diltiazem Lannacher'i rohkem kui ette nähtud

Kui te olete võtnud Diltiazem Lannacher'i rohkem kui ette nähtud, pöörduge kohe arsti poole. See võib põhjustada raske südame ja vereringe häire.

Kui te unustate Diltiazem Lannacher'i võtta

Ärge võtke kahekordset annust, kui annus jäi eelmisel korral võtmata. Võtke järgmine annus tavapärase manustamiskorra ajal.

Kui te lõpetate Diltiazem Lannacher'i võtmise

Ravi ei tohi ise katkestada. Kui teil esineb südamevereringe häire, võib see põhjustada vererõhu tõusu ja teie seisundi halvenemist.

Kui teil on tunne, et ravimi toime ei ole piisav, pidage nõu oma arstiga.

Kui teil on lisaküsimusi selle ravimi kasutamise kohta, pidage nõu oma arsti või apteekriga.

4. Võimalikud kõrvaltoimed

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

Sage (võib esineda 1...10 patsiendil 100-st)

Allergilised reaktsioonid (nt erüteem, sügelus, eksanteem).

Aeg-ajalt (võib esineda 1...10 patsiendil 1000-st)
Nahalööve, nõgestõbi.

Harv (võib esineda 1...10 patsiendil 10000-st)
Närvilisus, hüperaktiivsus (isegi maania episoodid)
Peavalu, vertiigo, väsimus, paresteesia (surisev, sipelgate jooksmise tunne)
Turse pahklude piirkonnas
Iiveldus, kõhukinnisus
Õhetus, valgustundlikkus, psoriaas, muutused naha pigmentatsioonis või ebatavaline naha pigmentatsioon, alopeetsia.

Väga harv (võib esineda vähem kui 1 patsiendil 10000-st)
Valgete vererakkude või vereliistakute arvu vähenemine
Südame rütmihäired koos aeglustunud pulsiga (eriti olemasoleva südamekahjustuse ja/või suurte annuste korral), madal vererõhk, südamepuudulikkus
Igemete turse
Angioneurootiline ödeem, nahaveresoontepõletik, multiformne erüteem, Steven-Johnsoni sündroom, erütematoosse luupuse sarnane sündroom.

Kui teil tekib ükskõik milline kõrvaltoime, pidage nõu oma arsti või apteekriga. Kõrvaltoime võib olla ka selline, mida selles infolehes ei ole nimetatud.

5. Kuidas Diltiazem Lannacher'i säilitada

Hoidke seda ravimit laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.
Hoida temperatuuril kuni 30 °C.
Hoida originaalpakendis valguse eest kaitstult.

Ärge kasutage seda ravimit pärast kõlblikkusaega, mis on märgitud karbil ja blistril pärast „Kõlblik kuni“ või EXP. Kõlblikkusaeg viitab selle kuu viimasele päevale.

Ärge visake ravimeid kanalisatsiooni ega olmejäätmete hulka. Küsige oma apteekrilt, kuidas visata ära ravimeid, mida te enam ei kasuta. Need meetmed aitavad kaitsta keskkonda.

6. Pakendi sisu ja muu teave

Mida Diltiazem Lannacher sisaldab

- Toimeaine on diltiaseem. 1 tablett sisaldab 180 mg diltiaseemi.
- Abiained on:
Tableti sisu: laktoosmonohüdraat, polüakrülaadi dispersioon, metakrüülhappe kopolümeer, ammoonium metakrülaadi kopolümeer, hüpromelloos, magneesiumstearaat.
Tableti kate: hüpromelloos, makrogool 6000, titaandioksiid (E 171), talk, polüakrülaadi dispersioon.

Kuidas Diltiazem Lannacher välja näeb ja pakendi sisu

Valge, ümar, kaksikkumer ja poolitusjooneta tablett.
30 tabletti PVC/alumiinium blisterpakendis.

Müügiloa hoidja ja tootja

G.L. Pharma G.m.b.H., Schlossplatz 1, 8502 Lannach, Austria.

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

Müügiloa hoidja esindaja Eestis:

Covalent OÜ

Pärnu mnt 102c, Tallinn 11312, Eesti

Tel: +3726600945, fax: +3726600946

Infoleht on viimati uuendatud veebruaris 2014