

Pakendi infoleht: teave kasutajale

Coryol 6,25 mg, tabletid

Coryol 12,5 mg, tabletid

Coryol 25 mg, tabletid

Karvedilool

Enne ravimi kasutamist 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. Vt lõik 4.

Infolehe sisukord

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

1. Mis ravim on Coryol ja milleks seda kasutatakse

Coryol sisaldab toimeainet karvedilool. See kuulub ravimite rühma, mida nimetatakse „beetablokaatorid“.

Coryol'i kasutatakse järgmiste haiguste raviks:

- Krooniline südamepuudulikkus.
- Kõrge vererõhk (hüpertensioon).
- Stenokardia (valu või ebamugavustunne rinnus, mis tekib kui süda ei saa piisavalt hapnikku).

Coryol'i toimel teie veresooned lõõgastuvad ja laienevad.

- See aitab teie vererõhku alandada.
- Kui teil on krooniline südamepuudulikkus, muudab see teie südamele vere pumpamise organismis kergemaks.
- Kui teil on stenokardia, aitab see valu rinnus peatada.

Teie arst võib anda teile lisaks Coryol'ile teisi ravimeid, mis aitavad teie seisundit ravida.

2. Mida on vaja teada enne Coryol'i võtmist

Ärge võtke Coryol'i:

- kui olete karvedilooli või selle ravimi mis tahes koostisosade (loetletud lõigus 6) suhtes allergiline;
- kui teil on hiljuti süvenenud südamepuudulikkus (teil on raske vedelikupeetus või teil on õhupuudus, isegi istudes) ja te saate veenisest ravi, mis aitab teie südamel töötada;
- kui teil on kunagi esinenud hingeldust, tingitud astmast või obstruktiivsest kopsuhaigusest;
- kui teil on maksaga probleeme;
- kui teil on teatud südamerike (nimetatakse südame II või III astme atrioventrikulaarne juhtblokaad (välja arvatud juhul, kui teile on paigaldatud südame stimulaator) või sinoatriaalne blokaad);
- kui teil on raske südamefunktsiooni häire (kardiogeenne šokk);

- kui teile on öeldud, et teie südamerütm on väga aeglane;
- kui teil on väga madal vererõhk;
- kui teil on probleeme vere happesisaldusega („metaboolne atsidoos“);
- kui teil on ühe neerupealise suurenemine („feokromotsütoom“), mida ei ravita;
- kui teile on öeldud, et teil esineb Prinzmetali stenokardia (kardiaalne valu rinnus, mis esineb puhkeseisundis);
- kui teil on raske perifeersetes arterites haigus (arterid on kahjustunud või ummistunud ja ei varusta keha piisava koguse verega);
- kui te saate veenisest ravi verapamiili või diltiaseemiga.

Kui te ei ole milleski kindel, konsulteerige enne Coryol'i võtmist oma arsti või apteekriga.

Hoiatused ja ettevaatusabinõud

Enne Coryol'i võtmist pidage nõu oma arsti või apteekriga:

- kui teil esineb müokardiinfarkti järgselt kardiovaskulaarne ebastabiilsus;
- kui teil on probleeme neerudega;
- kui teil on diabeet (kõrge veresuhkru tase);
- kui te kannate kontaktläätši;
- kui teil on probleeme veresoontega (perifeerne vaskulaarne haigus);
- kui teil on kunagi esinenud probleeme kilpnäärmega;
- kui teil on kunagi esinenud tõsiseid allergilisi reaktsioone (näiteks kiiresti tekkinud turse, mis põhjustab hingamis- või neelamisraskusi, käte, pahklude või jalgade turse või raske lööve);
- kui teil on allergia ja saate desensibiliseerivat ravi;
- kui teil on probleeme vereringega sõrmedes ja varvastes („Raynaud'i sündroom“);
- kui teil on tekkinud nahakahjustus, mida nimetatakse „psoriaas“ pärast beetablokaatorite võtmist;
- kui teil on teatud tüüpi stenokardia, mida nimetatakse „Prinzmetal'i stenokardia“;
- kui teile on öeldud, et te metaboliseerite debrisokviini halvasti (närvidesse mõjuv ravim, mis on mõeldud vererõhu alandamiseks). Ravi alguses tuleb teid tähelepanelikult jälgida.

Kui midagi eespool nimetatud seisunditest kehtib teie kohta või te pole kindel, rääkige enne Coryol'i võtmist oma arsti või apteekriga.

Muud ravimid ja Coryol

Teatage oma arstile või apteekrile, kui te kasutate või olete hiljuti kasutanud või kavatsete kasutada mis tahes muid ravimeid. Siia kuuluvad ka ilma retseptita ostetud ravimid ja ravimtaimed. Seda seetõttu, et Coryol võib mõjutada mõnede ravimite toimet. Samas võivad ka teised ravimid mõjutada Coryol'i toimet.

Konsulteerige kindlasti oma arsti või apteekriga, kui te võtate mõnda järgmistest ravimitest:

- Teised ravimid südame või vererõhu raviks, sh vett väljutavad tabletid (diureetikumid), „kaltsiumikanalite blokaatorid“ (näiteks diltiaseem, verapamiil või amiodaroon) ja digoksiin.
- Katehoolamiini siduvad ained (näiteks reserpiin ja monoamiini oksüdaasi inhibiitorid (MAOI), nagu isokarboksiid ja fenelsiin (depressiooni ravimid)), fluoksetiin (depressiooni ravim).
- Diabeedi ravimid, nagu insuliin või metformiin.
- Klonidiin (kõrgvererõhutõve, migreeni ja menopausiaegsete kuumahoogude raviks).
- Rifampitsiin (infektsioonide raviks).
- Tsimetidiin (seedehäirete, kõrvetiste ja maohaavandite raviks).
- Tsüklosporiin (kasutatakse pärast organi siirdamist).
- Mittesteroidsed põletikuvastased ained (MSPVA-d)
- Östrogeenid (kasutatakse hormoonasendusravis).
- Kortikosteroidid (kasutatakse põletikuliste või allergiliste reaktsioonide allasurumiseks).
- Nitraat (kasutatakse veresooni ümbritsevate lihaste lõõgastajana ja et aidata südamel kergemini töötada).
- Ergotamiin (kasutatakse migreeni raviks).
- Beeta-agonisti tüüpi bronhodilataatorid (kasutatakse astmast või muudest põhjustest tingitud

rindkere raskustunde ja vilistava hingamise kergendamiseks).

Operatsioonid

Kui teil on eesmisev operatsioon, öelge oma arstile, et võtate Coryol'i. Seda põhjusel, et mõned anesteetikumid võivad alandada vererõhku ja see võib muutuda liiga madalaks.

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.

Ärge võtke Coryol'i kui te olete rase, kavatsete rasestuda või toidate last rinnaga, välja arvatud juhul kui arst on teile nii soovitanud.

Autojuhtimine ja masinatega töötamine

Te võite tunda Coryol'i kasutamise ajal pearinglust. Tõenäolisemalt esineb see ravi alustamisel või ravi muutmisel ja juhul, kui joote alkoholi. Kui see juhtub, ärge juhtige autot ning hoiduge masinate või mehhanismide käsitlemisest. Rääkige oma arstiga kui märkate Coryol'i võtmise ajal muid probleeme, mis võivad mõjutada auto juhtimist, masinate või mehhanismide käsitlemist.

Coryol sisaldab laktoosmonohüdraati ja sahharoosi

Kui arst on teile öelnud, et te ei talu või ei suuda seedida teatud suhkruid (esineb mõnede suhkrute talumatus), rääkige enne selle ravimi võtmist oma arstiga.

3. Kuidas Coryol'i võtta

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

Iga tablett neelata alla koos joogiga.

Krooniline südamepuudulikkus:

Südamepuudulikkuse korral tuleb Coryol ravi alustada erialaarsti poolt.

- Te peate tablette võtma samal ajal koos toiduga.
- Tavaline algannus on üks 3,125 mg tablett kaks korda ööpäevas kahe nädala jooksul.
- Seejärel suurendab arst paari nädala jooksul aeglaselt annust kuni 25 mg kaks korda ööpäevas.
- Kui teie kehakaal on üle 85 kg (187 lb) võib annust tõsta kuni 50 mg kaks korda ööpäevas.
- Kui te lõpetate Coryol'i võtmise rohkem kui kaheks nädalaks, peate te rääkima oma arstiga. Te peate alustama uuesti algannusest (vt lõik „Kui te lõpetate Coryol'i võtmise“).

Kõrge vererõhk:

- Tavaline algannus esimesel kahel ravipäeval on 12,5 mg üks kord ööpäevas.
- Peale kahte päeva on tavapärane annus 25 mg üks kord ööpäevas.
- Kui teie vererõhku ei ole kontrolli alla saadud, võib teie arst paari nädala jooksul annust aeglaselt suurendada, kuni 50 mg ööpäevas.
- Kui te olete eakas ei pruugi te vererõhu kontrollimiseks vajada rohkem kui 12,5 mg ööpäevas.

Stenokardia:

Täiskasvanud

- Tavaline algannus esimesel kahel ravipäeval on 12,5 mg kaks korda ööpäevas.
- Peale kahte päeva on tavapärane annus 25 mg kaks korda ööpäevas.

Eakad:

- Teie arst otsustab nii teie algannuse kui ka parima annuse, mida võtta pikema aja vältel.
- Tavaline maksimumannus on 50 mg iga päev, võetuna väikeste kogustena (osadeks jagatud).

Kasutamine lastel ja noorukitel

Coryol ei sobi kasutamiseks alla 18-aastastele lastele.

Kui te võtate Coryol'i rohkem kui ette nähtud

- Kui te võtate Coryol'i rohkem kui peaksite või keegi teine võtab teie Coryol'i, rääkige oma arstiga või pöörduge otsekohe haiglasse. Võtke ravimi pakend endaga kaasa.
- Kui te olete võtnud rohkem tablette kui ette nähtud, võivad esineda järgmised nähud: aeglane südame löögisagedus, pearinglus või uimasus, hingeldus, vilistav hingamine või äärmine väsimus.

Kui te unustate Coryol'i võtta

- Kui te unustate annuse võtmata, võtke järgmine annus kohe, kui see teile meenub. Juhul kui on peaaegu järgmise annuse võtmise aeg, jätke unustatud annus vahele.
- Ärge võtke kahekordset annust, kui ravim jäi eelmisel korral võtmata.

Kui te lõpetate Coryol'i võtmise

Ärge lõpetage ravimi võtmist ilma arstiga nõu pidamata. Nad võivad teil soovitada Coryol'i võtmise ära jätta 1 kuni 2 nädala jooksul.

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.

Väga sage (võib mõjutada rohkem kui 1 inimest 10-st):

- Pearingus.
- Peavalu.
- Nõrkus- ja väsimustunne.
- Südame häired. Sümptomid on valud rinnus, väsimus, hingeldus ning käte ja jalgade paistetust.
- Madal vererõhk. Sümptomid on pearinglus või uimasus.

Pearinglus, peavalu, nõrkus- ja väsimustunne on tavaliselt kerged ja esinevad tõenäolisemalt ravi alguses.

Sage (võib mõjutada kuni 1 inimest 10-st):

- Infektsioonid hingamisteedes (bronhiit), kopsudes (pneumoonia), ninas ja neelus (ülemised hingamisteed). Sümptomiteks on vilistav hingamine, hingeldus, pigistustunne rinnus ja kurguvalu.
- Kuseteede infektsioonid, mis võivad põhjustada uriini väljutamise häireid.
- Madal vere punaliblede arv (aneemia). Sümptomiteks on väsimus, kahvatu nahk, südame puperdamine (palpitatsioonid) ja hingeldus.
- Kehakaalu suurenemine.
- Kolesteroolitaseme suurenemine (näha veretestidest).
- Vere glükoositaseme kontrolli kaotamine diabeediga patsientidel.
- Meeleolu langus.
- Nägemishäired, valusad või kuivad silmad pisaraerituse vähenemise tõttu.
- Südame löögisageduse aeglustumine.
- Pearinglus või uimasus pärast püsti tõusmist.
- Vedelikupeetus. Sümptomid on: keha üldine turse, kehaosade turse, näiteks käed, jalad, pahklud ja sääred ja verehulga suurenemine kehas.
- Vereringehäired kätes ja jalgades. Sümptomid on külmad käed ja jalad, kahvatus, torkimistunne ja valu sõrmedes ja valu jalgades, mis muutub kõndides suuremaks.
- Hingamishäired.
- Iiveldus või oksendamine.
- Kõhulahtisus.

- Maoärritus/seedehäired.
- Valu, peamiselt kätes ja jalgades.
- Neeruhäired, sümptomiteks on urineerimise sageduse muutused.

Aeg-ajalt (võib mõjutada kuni 1 inimest 100-st):

- Unehäired.
- Minestamine.
- Torkimistunne või tuimus kätes või jalgades.
- Nahaprobleemid, sh nahalööve, mis võib muutuda ulatuslikuks, sõlmeline lööve (nõgestõbi), sügelevad ja kuivad alad.
- Juuste väljalangemine.
- Suutmatus saavutada erektsiooni (erektiilne düsfunktsioon).
- Kõhukinnisus.

Harv (võib mõjutada kuni 1 inimest 1000-st):

- Vereliistakute arvu vähesus veres. Sümptomiteks on kergesti tekkivad verevalumid ja nina verejooksud.
- Kinnine nina.
- Suu kuivus.

Väga harv (võib mõjutada kuni 1 inimest 10000-st):

- Kõikide vere valgeliblede madal arv. Sümptomiteks on suu, igemete, neelu ja kopsude nakkushaigused.
- Allergilised (ülitundlikkus) reaktsioonid. Sümptomiteks võivad olla hingamis- või neelamisraskus, mis on põhjustatud järsku tekkinud kõri või nää tursest või käte, jalgade ja pahklude turse või raskekujulised nahareaktsioonid.
- Neeruhäired, mis avalduvad vereanalüüsides.
- Mõnedel naistel võib urineerimisel esineda raskusi põie kontrollimisega (kusepidamatus). Tavaliselt see laheneb ravi ärajätmisel.

Coryol võib samuti süvendada diabeedi nähtusi inimestel, kellel esineb väga kerge diabeedi vorm, mida nimetatakse “latentne diabeet”.

Kõrvaltoimetest teavitamine

Kui teil tekib ükskõik milline kõrvaltoime, pidage nõu oma arsti või apteekriga. Kõrvaltoime võib olla ka selline, mida selles infolehes ei ole nimetatud. Kõrvaltoimetest võite ka ise teavitada www.ravimiamet.ee kaudu. Teavitades aitate saada rohkem infot ravimi ohutusest.

5. Kuidas Coryol'i säilitada

Hoidke seda ravimit laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

Ärge kasutage seda ravimit pärast kõlblikkusaega, mis on märgitud pakendile. Kõlblikkusaeg viitab selle kuu viimasele päevale.

Hoida originaalpakendis.

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. LISAINFO

Mida Coryol sisaldab

- Toimeaine on karvedilool.

- 6,25 mg: Üks tablett sisaldab 6,25 mg karvedilooli.
12,5 mg: Üks tablett sisaldab 12,5 mg karvedilooli.
25 mg: Üks tablett sisaldab 25 mg karvedilooli.
- Teised koostisosad on laktoosmonohüdraat, sahharoos, krospovidoon, povidoon K25, kolloidne veevaba ränidioksiid ja magneesiumstearaat (E572) (vt lõik 2).

Kuidas Coryol välja näeb ja pakendi sisu

6,25 mg tabletid on ovaalsed, valged, kergelt kaksikkumerad tabletid, mille ühele küljele on märgitud S2 ja vastasküljel on poolitusjoon.

12,5 mg tabletid on ovaalsed, valged, kergelt kaksikkumerad tabletid, mille ühele küljele on märgitud S3 ja vastasküljel on poolitusjoon.

25 mg tabletid on ümmargused, valged, kergelt kaksikkumerad, kaldservadega tabletid, mille ühel küljel on poolitusjoon.

Tabletid saab jagada võrdseteks annusteks.

Kõikide tugevustega tabletid on saadaval blisterpakendites, mis sisaldavad 10, 14, 20, 28, 30, 50, 56, 60, 98 ja 100 tabletti ning plastikpurkides, mis sisaldavad 100 ja 250 tabletti. Plastikpurgid sisaldavad ka silikageeliga täidetud polüetüleenist kuivatusainekotti.

Kõik pakendi suurused ei pruugi olla müügil.

Müügiloa hoidja ja tootja

KRKA, d.d., Novo mesto
Šmarješka cesta 6
8501 Novo mesto
Sloveenia

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

KRKA, d.d., Novo Mesto Eesti filiaal
Pärnu mnt 141
11314 Tallinn
Tel. +372 6671658

Infoleht on viimati uuendatud juunis 2014