

Pakendi infoleht: teave kasutajale

Vasonit retard 600 mg toimeainet prolongeeritult vabastavad tabletid Pentoksüfülliin

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. Vt lõik 4.

Infolehe sisukord

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

1. Mis ravim on Vasonit retard ja milleks seda kasutatakse

Vasonit retard on perifeerseid veresoone laiendav ravim.

Vasonit retard on näidustatud perifeersete arteriaalsete vereringete häire raviks.

Toimeainet prolongeeritult vabastavatest tablettidest vabaneb toimeaine aeglaselt, seetõttu on ravimil pikaajaline toime.

Pentoksüfülliini kasutatakse käte ja jalgade vereringehäirete raviks ning sümptomite, nt valu, nõrkus, tundetus või vereringehäirest tingitud lihaskrambid, leevendamiseks.

2. Mida on vaja teada enne Vasonit retard'i võtmist

Ärge võtke Vasonit retard'i:

- kui olete pentoksüfülliini, kofeiini, teobromiinteofülliini või selle ravimi mis tahes koostisosade (loetletud lõigus 6) suhtes allergiline;
- kui teil on hiljuti olnud südamelihaseinfarkt;
- kui teil on esinenud verejooks suurematest veresoontest või muu tõsine verejooks;
- kui teil on mao- ja/või soolehaavand;
- kui teil on kalduvus veritsuste tekkeks (hemorraagiline diatees);
- kui teil on esinenud silma võrkkestast verejooks;
- kui te olete rase või imetate.

Pentoksüfülliini ei tohi kasutada lastel.

Hoiatused ja ettevaatusabinõud

- kui teil on diabeet ja kõrge vererõhk, kuna need haigused võivad põhjustada veritsust silma võrkkestast..

Ravi pentoksüfülliiniga tuleb kohe katkestada kui tekib allergiline reaktsioon või veritsemine silma võrkkestast.

Pentoksüfülliini tohib kasutada tervishoiutöötaja järelvalve tingimustes järgnevate haigustega patsientidel:

- Tihkenenud või kitsenenud arterid südames, mis varustavad südamelihast verega (pärgarterite ateroskleroos) või tihkenenud ja kitsenenud arterid ajus (tserebraalateroskleroos) koos kõrge vererõhuga;
- Raskekujuline südamerütmihäire;
- Märkimisväärselt kõrge vererõhk;
- Teatud autoimmuunhaigus (äge ja krooniline põletik erinevates kudedes – süsteemne erütematoosne luupus ning segatüüpi sidekoehaigused).

Eriline ettevaatus on vajalik:

- Neerupuudulikkusega patsiendid;
- Patsiendid, kellel on väga madal vererõhk (pentoksüfülliin võib süvendada hüpotensiooni);
- Raske maksakahjustusega patsiendid;
- Diabeediga patsiendid (metaboolse seisundi halvenemise risk);
- Vere hüübimist takistavat ravi saavad või hüübimishäirega patsiendid, kellel on kalduvus veritsuse tekkeks;
- Patsiendid, kellel on hiljuti tehtud kirurgiline operatsioon.

Arst kohandab teie annust kui teil on progresseeruv neerukahjustus ja võtate samaaegselt ravimeid kõrge vererõhu vastu (antihüpertensiiivsed ravimid).

Arst suurendab teie annust järk-järgult kui teil on madal vererõhk või vereringehäire.

Arst kontrollib regulaarselt teie verenäitajaid, kuna ravi pentoksüfülliiniga võib põhjustada punaste vererakkude arvu vähenemist (aneemia).

Kui teil esineb südamehaigus, siis arst otsustab kas teil on vaja kasutada südame paispuudulikkuse ja rütmihäirete ravimeid.

Muud ravimid ja Vasonit retard

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

Kui pentoksüfülliini võetakse samaaegselt kõrgvererõhuvastaste ravimitega, võib viimaste toime tugevneda.

Pentoksüfülliin võib suurendada insuliini eritumist diabeediga patsientidel ning tugevdada diabeedivastaste ravimite toimet.

Pentoksüfülliin võib tugevdada teofülliini toimet (astmavastane ravim).

Kui pentoksüfülliini võetakse samaaegselt vere hüübimist takistavate ravimitega, siis arst kontrollib hoolikalt teie vere hüübimist.

Tsimetidiin (maohappe teket vähendav ravim) võib tugevdada pentoksüfülliini toimet.

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.

Pentoksüfülliini ei tohi kasutada raseduse ajal ega imetamise ajal.

Autojuhtimine ja masinatega töötamine

Pentoksüfülliin võib tekitada pööratustunnet ja/või unisust mõnedel inimestel. Kõrvaltoimed võivad kahjustada teie autojuhtimisvõimet ja masinate käsitlemise võimet. Kui te ei ole milleski kindle, pidage nõu oma arsti või apteekriga.

3. Kuidas Vasonit retard'i võtta

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

Ravi kestuse määrab arst.

Pentoksüfülliin tuleb katki närimata alla neelata koos vähese vedelikuga pärast sööki.

Annus

Ravimi annus oleneb teie haiguse raskusest ja vereringehäirete sümptomitest, samuti individuaalsest taluvusest.

Soovitav annus on 600 mg pentoksüfülliini (1 tablett) 1...2 korda päevas. Tavaline annus ööpäevas on 1200 mg pentoksüfülliini.

Ettevaatus on vajalik pentoksüfülliini manustamisel madala vererõhuga, vereringehäiretega patsientidele ja eakatele ning neeru- või maksakahjustusega patsientidele.

Kasutamine lastel

Pentoksüfülliini ei tohi kasutada lastel.

Kui te võtate Vasonit retard'i rohkem kui ette nähtud

Kui te olete võtnud pentoksüfülliini rohkem kui infolehes ette nähtud või arsti poolt määratud, võtke kohe ühendust oma arsti, apteekri või haiglaga.

Üleannustamise sümptomid võivad olla: iiveldus, südamelöökide tugevnemine, nahapunetus koos kuumatundega, teadvusekadu, vererõhu langus, palavik, kohvipaksusarnane okse (seedetrakti verejooksu näht), reflekside puudumine ja toonilis-kloonilised krambid.

Pentoksüfülliiniga üleannustamise kahtluse korral võtke kohe ühendust oma arstiga.

Kui te unustate Vasonit retard'i võtta

Kui olete unustanud ravimit manustada, jätke unustatud annus vahele ja manustage järgmine tablett õigel ajal vastavalt arsti poolt määratud raviskeemile. Ärge võtke kahekordset annust, kui annus jäi eelmisel korral võtmata.

Kui te lõpetate Vasonit retard'i võtmise

Alati järgige täpselt arsti juhiseid. Kunagi ei tohi annust ise muuta ega ise lõpetada ravimi võtmist kui tunnete ennast paremini.

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.

Lõpetage pentoksüfülliini võtmine ja võtke kohe ühendust oma arstiga kui teil tekivad järgmised kõrvaltoimed:

- Raske nahakahjustus koos üldseisundi halvenemise ja valulike villide tekkega nahal, eriti suu, silmade ja genitaalide ümbruses (Stevens-Johnson'i sündroom);
- Rasked allergilised reaktsioonid nagu kiirelt kulgev nahaturse (angioneurootiline ödeem) või bronhi silelihaste ebatavaline kokkutõmme kopsudes (bronhospasm), teatud tingimustes võib tekkida šokk;
- Naha ja limaskestade verejooks, naha kohatine irdumine (epidermise nekrolüüs)..

Väga sage: enam kui 1 kasutajal 10-st

Sage: 1...10 kasutajal 100-st

Aeg-ajalt: 1...10 kasutajal 1000-st

Harv: 1...10 kasutajal 10000-st

Väga harv: vähem kui 1 kasutajal 10000-st

Teadmata: esinemissagedust ei saa hinnata olemasolevate andmete alusel

Väga sageli esinevad kõrvaltoimed (esinevad enam kui 1 kasutajal 10-st):

Seedetrakti kaebused (nt raskustunne maos, kõrvetised, täiskõhutunne, oksendamine, iiveldus, kõhulahtisus).

Sageli esinevad kõrvaltoimed (esinevad 1...10 kasutajal 100-st):

Palavik;

Nahapunetus koos kuumatundega.

Aeg-ajalt esinevad kõrvaltoimed (esinevad 1...10 kasutajal 1000-st):

Südame pekslemine (südame arütmia);

Pööritustunne;

Värisemine;

Peavalu;

Allergilised reaktsioonid nahal, nt sügelemine või tunne, mis sunnib kratsima (pruuritus);

Nahapunetus, nõgestõbi (urtikaaria);

Rahutus;

Unehäired.

Väga harva esinevad kõrvaltoimed (esinevad vähem kui 1 kasutajal 10000-st):

Tugev higistamine;

Verejooks seedetraktist;

Vererõhu tõus;

Verejooks rebenenud ajuveresoonest (tserebraalne verejooks);

Krambid;

Aju ja seljaaju katva kaitsekihi põletik (meningiit);

Tundetuse või torkiv tunne kehas (paresteesia);

Vererakkude arvu muutused, kõikide vererakkude moodustumise vähenemine või lakkamine (surmaga lõppev aplastiline aneemia), vereliistakute puudus;

Ähmane nägemine;

Konjunktiviit (punased silmad);

Ebatavaline verejooks silma veresoontest;

Silma õhukese valgustundliku koekihi irdumine (reetina irdumine);
Sapipais ja teatud maksanäitajate aktiivsuse tõus.

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 Vasonit retard'i säilitada

Hoidke seda ravimit laste eest kaitstud ja kättesaamatus kohas.

Hoida temperatuuril kuni 25° C. Hoida sisepakend välispakendis valguse eest kaitstult.

Ärge kasutage Vasonit retard'i pärast kõlblikkusaega, mis on märgitud pakendil pärast „Kõlblik kuni“. Kõlblikkusaeg viitab selle kuu viimasele päevale..

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

6. Pakendi sisu ja muu teave

Mida Vasonit retard sisaldab

- Toimeaine on pentoksifülliin. Üks toimeainet prolongeeritult vabastav tablett sisaldab toimeainena 600 mg pentoksifülliini.
- Teised koostisosad on hüpromelloos, mikrokristalne tselluloos, krospovidoon, veevaba kolloidne ränidioksiid, magneesiumstearaat, makrogool 6000, titaandioksiid (E171), polüakrülaadi 30% dispersioon, talk.

Kuidas Vasonit retard välja näeb ja pakendi sisu

Valge, piklik ja kaksikkumer tablett, mõlemal küljel poolitusjooned.

Tableti saab jagada võrdseteks annusteks.

Blisterpakendis on 20, 50 või 60 tabletti.

Müügiloa hoidja ja tootja

G.L. Pharma Ges.m.b.H, 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 augustis 2014