

PAKENDI INFOLEHT: INFORMATSIOON KASUTAJALE

Lercapin 10 mg õhukese polümeerikattega tabletid Lerkanidipiinvesinikkloriid

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 Lercapin ja milleks seda kasutatakse
2. Mida on vaja teada enne Lercapin`i võtmist
3. Kuidas Lercapin`i võtta
4. Võimalikud kõrvaltoimed
5. Kuidas Lercapin`i säilitada
6. Lisainfo

1. MIS RAVIM ON LERCAPIN JA MILLEKS SEDA KASUTATAKSE

Lerkanidipiin kuulub ravimite gruppi, mida nimetatakse kaltsiumikanali blokaatoriteks (dihüdropüridiini derivaadid).

Lerkanidipiini kasutatakse täiskasvanutel (üle 18-eluaasta) kõrgvererõhutõve ehk hüpertensiooni raviks.

2. MIDA ON VAJA TEADA ENNE LERCAPIN`i VÕTMIST

Ärge võtke Lercapin`i

- Kui te olete allergiline (ülitundlik) lerkanidipiinvesinikkloriidi või Lercapin`i mõne koostisosa suhtes.
- Kui teil on kunagi varem tekkinud allergiline reaktsioon sarnaste ravimite (nt amlodipiin, nikardipiin, felodipiin, isradipiin, nifedipiin või latsidipiin) suhtes.
- Kui teil esineb teatud südamehaigusi:
 - ravimata südamepuudulikkus,
 - vere väljavoolutakistus südamest,
 - ebastabiilne stenokardia (puhkeolekus tekkiv või progresseeruv)
 - ühe kuu jooksul pärast südamelihase infarkti.
- kui teil esineb raske maksa- või neeruhaigus
- ei tohi kasutada koos ravimitega, mis pärsvivad CYP3A4 isoensüümi:
 - seenevastaseid ravimeid (ketokonasooli või itrakonasooli),
 - makroliidantibiootikume (nt erütromütsiini või troleandomütsiini)
 - viirusevastaste ravimitega mida kasutatakse HIV infektsiooni raviks (nt ritonaviiri).
- kui te võtate ravimit tsüklosporiin (seda kasutatakse pärast siirdamist organi äratõuke reaktsiooni vältimiseks)
- koos greipfruudiga või koos greipfruudi mahlaga.

Lercapin`i ei tohi kasutada raseduse ja rinnaga toitmise ajal. (vt lõik Rasedus ja Imetamine).

Eriline ettevaatus on vajalik ravimiga Lercapin

- kui teil esinevad teatud teised südamehaigused ja/või kui te vajate südamestimulaatorit või teil on stenokardia.
- kui teil esineb probleeme maksa või neerudega või te saate dialüüsi

Võtmine koos teiste ravimitega

Palun informeerige oma arsti või apteekrit kui:

- te kasutate või olete hiljuti kasutanud mingeid muid ravimeid, kaasa arvatud ilma retseptita ostetud ravimeid.
- te kasutate beetablokaatoreid N. metoprolool, diureetikume (vett väljutavad tabletid) või AKE inhibiitoreid (ravimid, mida kasutatakse kõrgvererõhu raviks)
- te kasutate tsimetidiini (rohkem kui 800mg, ravim haavandi ja kõrvetiste korral)
- te kasutate digoksiini (südameprobleemide korral)
- te võtate midasolaami (unerohi)
- te võtate rifampitsiini (tuberkuloosi ravim)
- te võtate astemisooli või terfenadiini (allergiaravimid)
- te võtate amiodarooni või kinidiini (ravimid kiire südame töö korral)
- te võtate fenütoiini või karbamasepiini (ravim epilepsia korral). Teie arst võib otsustada jälgida teie vererõhku sagedamini kui tavaliselt.

On ravimeid, mida **ei tohi** kasutada samal ajal lerkanidipiiniga. Vt lõik “Ärge võtke lerkanidipiini” või “palun informeerige oma arsti või apteekrit kui” kus on need ravimid loetletud.

Lercapin`i võtmine koos toidu ja joogiga

- Ravi ajal Lercapin`iga ei tohi tarbida alkoholi, kuna see tugevdab Lercapini toimet.
- Ravi ajal Lercapin`iga ei tohi süüa greipfruuti ega juua greipfruudi mahla.

Rasedus ja imetamine

Ärge kasutage Lercapin`i kui te olete rase või imetate last või kui te plaanite rasestuda või kui te ei kasuta tõhusaid rasedusvastaseid vahendeid.

Kui te kasutate Lercapin`i ja arvate, et olete rase, konsulteerige oma arstiga.

Autojuhtimine ja masinatega töötamine

Kui ravim põhjustab teil pearinglust, unisust või väsimust, tuleb olla ettevaatlik. Ärge juhtige autot või kasutage masinaid, kuni te teate kuidas Lercapin võib teile mõjuda.

Oluline teave mõningate Lercapin`i koostisainete suhtes

Kui teie arst on teile öelnud, et te ei talu teatud suhkruid N: laktoositalumatus, galaktoseemia või glükoosi/galaktoosi malabsorptsiooni sündroomi korral, konsulteerige enne ravimi kasutamist arstiga, kuna see ravim sisaldab laktoosi.

3. KUIDAS LERCAPIN`i VÕTTA

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

Täiskasvanud: tavaline annus on 10 mg ööpäevas, mis tuleb sisse võtta iga päev ühel ja samal kellaajal, eelistatavalt hommikul vähemalt 15 minutit enne hommikusööki, kuna rasvarohke toit suurendab oluliselt ravimi sisaldust veres.

Teie arst võib vajadusel soovitada teil annust suurendada kuni 20mg lerkanidipiinini. Tabletid tuleb neelata eelistatult tervelt koos veega.

Eakad: Annuse kohandamine pole vajalik, kuid ravi alustamisel on vajalik ettevaatus.

Neeru- ja maksa probleemidega patsiendid: ravi alustamisel vajavad eritähelepanu ja annuse suurendamisel 20mg-ni tuleb olla ettevaatlik.

Lapsed: alla 18-aastastel lastel ei tohi kasutada.

Lisaküsimuste korral selle ravimi kohta konsulteerige oma arstiga.

Kui te võtate Lercapin`i rohkem kui ette nähtud

Ärge ületage soovitatud annust.

Kui te võtate sisse määratud suurema annuse pöörduge koheselt arsti poole ja võimalusel võtke tabletid ja/või ravimi pakend endaga kaasa.

Soovitatavast annusest suurema manustamine võib viia vererõhu ülemäärase languseni, mille tagajärjel muutub südametegevus ebakorrapäraseks ja kiiremaks. See võib viia ka teadvuse kaotuseni.

Kui te unustate Lercapin`i võtta

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

Võtke tavaline annus sisse niipea, kui see teile meelde tuleb ja seejärel jätkake ravimi võtmist nagu tavaliselt.

Kui te lõpetate Lercapin`i võtmise

Kui te lõpetate Lercapin`i võtmise, võib teie vererõhk uuesti tõusta. Enne ravimi kasutamise lõpetamist konsulteerige oma arstiga.

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

4. VÕIMALIKUD KÕRVALTOIMED

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

Mõned kõrvaltoimed võivad olla tõsised:

Kui teil tekib mõni neist kõrvaltoimetest konsulteerige koheselt arstiga.

Harv (vähem kui ühel 1000-st patsiendist): stenokardia (valud rinnus südame verevarustuse häire tõttu).

Väga harv: (vähem kui ühel patsiendil 10000-st): valu rinnus, vererõhu langus, minestus ja allergilised reaktsioonid (sümptomid: sügelus, lööve, nõgestõbi).

Stenokardiaga patsientidel võivad dihidropüridiiniirühma ravimid (kuhu kuulub ka lercanidipiin) tõsta stenokardiahoogude sagedust, pikendada kestust ja raskust. Üksikjuhtudel on täheldatud müokardiinfarkti.

Ravimi tarvitamisel võivad mõnikord ilmnedä järgmised kõrvaltoimed:

Aeg ajalt (vähem kui ühel patsiendil 100-st): peavalu, pearinglus, pahkluu või jalgade paistetust, sagenenud pulss, südamepekslemine, kiiresti tekkiv näo-, kaela ja ülakeha punetus.

Harv (vähem kui ühel patsiendil 1000-st): unisus, halb enesetunne, oksendamine, kõrvetised, kõhuvalu, kõhulahtisus, nahalööve, lihaskrambid, suurenenud uriinimaht, väsimus.

Väga harv (vähem kui ühel patsiendil 10000-st): igemete paksenemine, muutused maksafunktsioonis (määratud vereanalüüsiga), sagenenud urineerimine.

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 LERCAPIN'i SÄILITADA

Hoida laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

Ärge kasutage Lercapin`i pärast kõlblikkusaega, mis on märgitud karbil ja blisterpakendil. Kõlblikkusaeg viitab kuu viimasele päevale.

Hoidke tablette originaalpakendis, et kaitsta valguse ja niiskuse eest. Pakend tuleb hoida kuivas kohas.

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 Lercapin sisaldab

- Toimeaine on lerkanidipiinvesinkloriid. Üks tablett sisaldab 10mg lerkanidipiinvesinikkloriidi (vastab 9,4 mg lerkapiinile)
- Abiained on:

Tableti sisu: laktoosmonohüdraat, mikrokristalliline tselluloos, naatriumtärklisglükolaat, povidoon K30, magneesiumstearaat,

Tableti kate: hüpromelloos, talk, titaandioksiid (E171), makrogool 6000, raudoksiid (E172).

Kuidas Lercapin välja näeb ja pakendi sisu

Lercapin 10 mg õhukese polümeerikatttega tabletid on kollased, ümarad, kaksikkumerad kaetud tabletid poolitusjoonega ühel pool tabletti. Poolitusjoon on tableti murdmiseks, et lihtsustada neelamist, mitte võrdseteks annusteks jagamiseks. Pakendis on 7, 14, 28, 35, 50, 56, 60, 90, 98 või 100 tabletti

Kõik pakendisuurused ei pruugi olla müügil.

Müügiloa hoidja ja tootja

Müügiloa hoidja:

Menarini International Operations Luxembourg S.A.
1, Avenue de la Gare
L-1611 Luxembourg
Luksemburg

Tootja:

BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP)
Glienicke Weg 125
12489 Berliin, Saksamaa

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

OÜ Berlin-Chemie Menarini Eesti
Paldiski mnt. 27/29
10612 Tallinn

Telefon: 667 5001

Infoleht on viimati koostõlastatud veebruaris 2012.