

ЛИСТОВКА ЗА ПАЦИЕНТА
TONIALGIN 500mg tablets
ТОНИАЛГИН 500mg таблетки

ПРОЧЕТЕТЕ ТАЗИ ЛИСТОВКА, ЗАЩОТО ТЯ СЪДЪРЖА ВАЖНА ЗА ВАС ИНФОРМАЦИЯ!

Този лекарствен продукт се отпуска без рецепта. Въпреки това Вие трябва да използвате Тониалгин внимателно, за да получите най-добри резултати от лечението.

- Пазете тази листовка! Може да се наложи да я прочетете отново.
- Ако се нуждаете от повече информация, обърнете се към фармацевт или лекар за съвет.
- Консултирайте се с лекар ако Вашите оплаквания се влошат или нямат подобрение след 3-5 дневно лечение.

В ТАЗИ ЛИСТОВКА СЕ СЪДЪРЖА СЛЕДНАТА ИНФОРМАЦИЯ:

1. Какво е Тониалгин и за какво се прилага;
2. С какво да се съобразите преди да прилагате Тониалгин;
3. Как да прилагате Тониалгин;
4. Възможни нежелани реакции;
5. Как да съхранявате Тониалгин;
6. Друга информация

Тониалгин таблетки 500 mg
Metamizole sodium

Лекарственото вещество в една таблетка Тониалгин: Metamizole sodium 500 mg
Помощни вещества: пшенично нишесте, талк, магнезиев стеарат, желатин

Тониалгин таблетки 500 mg се предлагат по 10 броя таблетки в блистер;
1 блистер в опаковка

1. КАКВО ПРЕДСТАВЛЯВА ТОНИАЛГИН И ЗА КАКВО СЕ ИЗПОЛЗВА?

Тониалгин притежава силно изразен обезболяващ и температуропонижаващ ефект и умерено противовъзпалително действие. Проявява и спазмолитичен ефект върху гладката мускулатура на матката, жлъчката, жлъчните и пикочните пътища.

Тониалгин се прилага:

- За симптоматично лечение на болка от различен произход и интензивност, когато други средства са неефективни или противопоказни – главоболие, зъбобол, ставни и мускулни болки и възпаления; посттравматична и постоперативна болка, болка при бъбречна и жлъчна дискинезия; възпаления на горните дихателни пътища от микробно или вирусно естество; Тониалгин се препоръчва в международно приетата схема за облекчаване на болките при болни от злокачествени заболявания като „предпоследно стъпало”, преди прилагане на наркотични аналгетици.
- За понижаване на високата температура.

2. КАКВО Е НЕОБХОДИМО ДА ЗНАЕТЕ ПРЕДИ ДА ЗАПОЧНЕТЕ ЛЕЧЕНИЕТО С ТОНИАЛГИН

Не използвайте Тониалгин при:

- свръхчувствителност към метамизол или към някое от помощните вещества;
- свръхчувствителност към продукти от същата група;
- бронхиална астма;

- генетично увреждане на глюкозо-6-фосфат-дехидрогеназата;
- увреждания на кръвотворенето – левкопения, хемолитична анемия, чернодробна порфирия, апластична анемия;
- деца под 3-годишна възраст;
- тежки чернодробни и бъбречни заболявания

При приложението на този лекарствен продукт имайте предвид следното:

Продуктът се прилага само под лекарски контрол и при болни с увредена бъбречна функция и язвена болест на стомаха и дуоденума.

При онкологично болни приложението на продукта изисква проследяване на левкоцитите с оглед превенция на левкопения.

При прием на Тониалгин урината може да се оцвети в червено.

Бременност

Преди прием на каквито и да е лекарствени продукти се консултирайте с лекуващия Ви лекар или с фармацевт!

Тониалгин не се препоръчва по време на бременност.

Кърмене

Преди прием на каквито и да е лекарствени продукти се консултирайте с лекуващия Ви лекар или с фармацевт!

Продуктът преминава в майчиното мляко и по тази причина не се препоръчва в периода на кърменето.

Шофиране и работа с машини

Продуктът не повлиява способността за шофиране и работа с машини.

Прием на други лекарства

Моля, информирайте своя лекуващ лекар или фармацевт ако приемате или скоро сте приемали други лекарствени продукти, дори ако те не са Ви били предписани от лекар.

Приложен еднократно, Тониалгин потиска лекарствения метаболизъм, а при по-продължителен прием може да повлияе някои чернодробни ензими, което налага преоценка на влиянието му върху метаболизма на други лекарствени средства.

Рискът от алергии е по-висок при едновременно приемане на продукта с други температуропонижаващи, противоболкови и противовъзпалителни средства.

Съществува риск от увреждане на белия кръвен ред при приемане на Тониалгин с лекарства, потискащи костномозъчната функция като продукти, съдържащи злато, противоракови продукти.

Невролептични, транквилизиращи продукти усилват противоболковото действие на Тониалгин.

Някои антидепресанти, оралните контрацептиви и алопуринол забавят метаболзма на Тониалгин и могат да повишат неговата токсичност.

Тониалгин намалява нивото на цефалоспорин в кръвта и може да повлияе тъканата трансплантация.

Продуктът намалява активността на кумариновите антикоагулантни.

Едновременната употреба с хлорпромазин може да доведе до риск от тежка хипотермия.

3. КАК СЕ ПРИЛАГА ТОНИАЛГИН

Прилагайте Тониалгин точно както е посочено в тази листовка!

Възрастни и деца над 12 години без лекарско предписание.

Терапевтична доза – 1 таблетка 3-4 пъти дневно; максимална еднократна доза – 2 таблетки, максимална дневна доза – 6 таблетки.

Продължителност на лечението – 3 до 5 дни. След отзвучаване на болките, високата температура или възпалението, продуктът се приема няколко дни по 1 таблетка.

При липса на ефект се консултирайте с лекар!

Деца под 12 години – по лекарско предписание!

Терапевтични дози:

Деца от 7 до 9 години – единична доза ½ таблетка 2 пъти дневно, максимална дневна доза – 2 таблетки;

Деца от 10 до 14 години – ½ до 1 таблетка 3 пъти дневно, максимална дневна доза 3 таблетки.

Препоръчително е Тониалгин да се приема след нахранване, при необходимост и преди хранене, с повече течности.

Приемане на по-голяма доза

При прием на по-висока доза от предписаната веднага се обърнете за помощ към лекар!

Симптоми – намалено отделяне на урина, цианоза, епилептиформени гърчове, колапс.

Първите мерки при отравяне са предизвикване на повръщане, стомашна промивка, даване на активен въглен, последвано от симптоматично лечение. Няма специфичен антидот.

4. ВЪЗМОЖНИ НЕЖЕЛАНИ РЕАКЦИИ

Както всички лекарства и Тониалгин има нежелани реакции.

Могат да се наблюдават:

- Системни – алергия, в много редки случаи алергичен шок;
- Нервна система – при високи дози епилептиформени гърчове;
- Сетивни органи – виене на свят;
- Сърдечно-съдова система – рядко чувство за сърцебиене, ускорен пулс, цианоза;
- Кръвотворене – рядко нисък брой на червените и белите кръвни клетки и кръвните плочки, агранулоцитоза (намаляване или липса на определен вид клетки от белия кръвен ред), кожни кръвоизливи;
- Жлеза с вътрешна секреция – много рядко повишени стойности на билирубин в кръвта;
- Дихателна система – болки в гърлото, рядко задух;
- Храносмилателна система – загуба на апетит, гадене, повръщане, в редки случаи нарушение в гълтането, повишение на някои трансминази, жлъчен застой, жълтеница;
- Пикочо-полова система – при големи дози бъбречно увреждане;
- Кожа – кожни алергични реакции, рядко тежки (епидермолиза, лабиален херпес, синдром на Стивънс-Джонсън).

Ако забележите нежелани реакции, които не са посочени в тази листовка, моля информирайте своя лекар или фармацевт!

5. СЪХРАНЕНИЕ

При температура под 25 °С!

Да се пази на място, недостъпно за деца!

Да не се употребява след датата, посочена на опаковката!

Срок на годност – 5 (пет) години от датата на производство.

6. ДОПЪЛНИТЕЛНА ИНФОРМАЦИЯ

За всяка допълнителна информация относно този лекарствен продукт се обръщайте към местното представителство на Притежателя на разрешението за употреба:

“Чайкафарма Висококачествените Лекарства” АД

гр. Варна 9010, “Н.Й.Вапцаров” № 1, България

Тел: +3592 960 54 54

ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

“Чайкафарма Висококачествените Лекарства” АД
гр. Варна 9010, “Н.Й.Вапцаров” № 1, България

ПРОИЗВОДИТЕЛ

“Чайкафарма Висококачествените Лекарства” АД
бул.”Санкт Петербург” № 53, 4000 Пловдив, България

и

“Балканфарма-Дупница” АД
Ул.”Самоковско шосе”3, 2600, Дупница

Последна актуализация на текста
Декември 2006