

Нов вариант
17-03-98 г.

Registration File: Patient Package Insert
T. HEXALEN PPII.doc

HEXALEN (Altretamine) CAPSULES 50 mg

ЛИСТОВКА ЗА ПАЦИЕНТА

Отпускането на това лекарство става само по лекарско предписание.

Прочетете настоящата листовка внимателно открай до край преди да използвате този медикамент.

HEXALEN® Capsules ХЕКСАЛЕН Капсули (Altretamine)

СЪСТАВ

Всяка капсула съдържа:

Altretamine 50 mg

ФАРМАКОЛОГИЧНО ДЕЙСТВИЕ

Антineопластично лекарство.

ПОКАЗАНИЯ

Само по лекарско предписание.

При овариални неоплазми, като терапия от втора линия, когато други видове лечение не са дали желания ефект.

ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

Кога лекарството не трябва да се употребява?

Не използвайте това лекарство ако сте кърмачка и кърмите малко дете.

Не използвайте това лекарство ако сте свръхчувствителни на някоя от съставките му.

Не използвайте това лекарство ако страдате от тежко потискане на костния мозък или ако имате тежки неврологични проблеми.

Не приемайте това лекарство без да се консултирате с лекар преди започване на лечението, ако сте бременна, или ако страдате в момента, или сте страдали в миналото от увреждания във функциите на кръвотворната система (напр. нарушения в съсираемостта на кръвта), както и ако имате в момента някаква инфекция или сте болна от варицела.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ

По време на лечението с това лекарство трябва да се провеждат следните изследвания: изследване на кръвта (поне вседъждневно) и неврологични изследвания.

Ако имате свръхчувствителност към какъвто и да е вид храна или някакъв медикамент, информирайте своя лекар преди започване на лечението с настоящето лекарство.

ЛЕКАРСТВЕНИ ВЗАИМОДЕЙСТВИЯ

Ако Вие вземате някакво друго лекарство едновременно с това или ако току що сте завършили лечението с друго лекарство, информирайте лекаря който се грижи за Вашето здраве, за да се предотвратят увреждания или загуба на ефикасност, произтичащи от лекарствени взаимодействия.

Това е особено важно за лекарства, предназначени за централната нервна система от класа на моноаминооксидазните инхибитори, за циметидина и за ваксинация.

НЕЖЕЛАНИ ЛЕКАРСТВЕНИ РЕАКЦИИ

Наред с желаните ефекти на лекарството, по време на провеждане на лечението с това лекарство могат да се появят нежелани лекарствени реакции, например гадене или повръщане.

Ефекти, които изискват специално внимание:

Необичайна уморяемост като симптом на анемия: отнесете се към Вашия лекар.

Скованост в ръцете и краката: отнесете се към Вашия лекар.

Слабост, висене на свят или кръвотечение (рядко): спрете лечението и се отнесете към Вашия лекар.

В случай, че Вие изпитате нежелани лекарствени реакции, които не са споменати в тази листовка, или настъпи промяна във вашето обичайно здравословно състояние, консултирайте се с Вашия лекар незабавно.

Ако това лекарство причини промяна в цвета на урината или изпражненията, отнесете се към Вашия лекар.

ДОЗИРОВКА

Според предписанието и под надзора на лекар, който има опит в използването на антиинеопластични агенти.

Това лекарство трябва да бъде вземано на определени интервали от време, както е определено от грижещия се за Вас лекар.

Ако забравите да вземете това лекарство на определеното време, вземете дозата веднага щом си спомните, но никога не вземайте двойна доза, с цел да компенсирате пропуснатата вече!

ПРАВИЛА ЗА УПОТРЕБА

Вземайте лекарството след хранене и вечер непосредствено преди лягане.

За избягване на интоксикация!

Това лекарство, както всички други лекарства, трябва да бъде съхранявано на безопасно място, недостъпно за деца и/или бебета, за да се избегнат отравяния.

Ако Вие сте взели свръхдоза, или ако някое дете случайно е гълтнало лекарството, отидете незабавно в болничен кабинет за специална медицинска помощ и вземете със себе си опаковката с лекарството.

Не предизвикайте повръщане, ако не сте изрично инструктирани от лекаря да направите това!

Това лекарство е било предписано за лечение на Вашето заболяване; при друг пациент то може да причини вреда.

Не давайте това лекарство на Ваши роднини, съседи или познати.

Не приемайте лекарства на тъмно! Проверявайте етикета и дозата всеки път, когато приемате своето лекарство. Носете очила ако се нуждаете от тях.

СЪХРАНЕНИЕ

Съхранявайте това лекарство на хладно и сухо място.

Дори и да са пазени в своята оригинална опаковка и да са съхранявани според предписанията, лекарствата могат да бъдат пазени само за ограничен период. Моля обърнете внимание на срока на годност! В случай на съмнение, консултирайте се с аптекаря, който Ви е дал лекарството. Не съхранявайте различни лекарства в една и съща опаковка.

ПРОИЗВОДИТЕЛ:

Teva Pharmaceutical Industries, Ltd.

P.O. Box 3190 Petah Tiqva 49131, Israel

По споразумение с

US Bioscience, Inc., U.S.A.

Дата на която листовката е редактирана за последен път

На английски в Израел- 22 февруари 1998 година

На български в България- 17 февруари 1999 година.