

ИАЛ  
ОДОБРЕНО!  
ДАТА 03.10.06г.

ЛИСТОВКА ЗА ПАЦИЕНТА

SULFAGUANIDIN ACTAVIS  
СУЛФАГВАНИДИН АКТАВИС

ПРОЧЕТЕТЕ ВНИМАТЕЛНО ЦЯЛАТА ЛИСТОВКА, ТЪЙ КАТО ТЯ СЪДЪРЖА ВАЖНА ЗА ВАС ИНФОРМАЦИЯ.

Това лекарство се отпуска без лекарско предписание. Въпреки това, за да получите най-добрите резултати от лечението, Вие трябва внимателно да спазвате инструкциите за употреба на лекарствения продукт.

- Запазете тази листовка. Може да имате нужда да я прочетете отново.
- Ако се нуждаете от допълнителна информация или съвет, попитайте вашия фармацевт.
- Вие трябва да потърсите лекарска помощ, в случай че Вашите симптоми се влошават или не се подобряват след 6-7 дни.
- Ако някоя от нежеланите лекарствени реакции стане сериозна, или забележите други, неописани в тази листовка нежелани ефекти, моля уведомете Вашия лекар или фармацевт.

**В ТАЗИ ЛИСТОВКА СЕ СЪДЪРЖА СЛЕДНАТА ИНФОРМАЦИЯ:**

1. Какво представлява Сулфагванидин Актавис и за какво се прилага.
2. Какво Ви е необходимо да знаете преди приложение на Сулфагванидин Актавис.
3. Как да прилагате Сулфагванидин Актавис.
4. Възможни нежелани реакции.
5. Как да съхранявате Сулфагванидин Актавис.
6. Друга информация.

Сулфагванидин Актавис 500 mg, таблетки  
Sulfaguanidine

Лекарствено вещество в една таблетка: Sulfaguanidine 500 mg.

Помощни вещества: кросповидон, пшенично нищесте, повидон K-25, талк

Продуктът се предлага в опаковки по 30 таблетки.

Притежател на разрешението за употреба

"Актавис" ЕАД

Бул. "Княгиня Мария Луиза" № 2

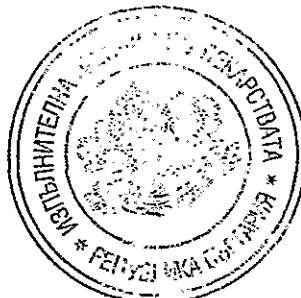
гр. София, България

Производител

"Балканфарма Дупница" АД,

България, гр. Дупница, ул. "Самоковско шосе" 3

Тел: (0701) 58 196; Факс: (0701) 58 555



## **1. КАКВО ПРЕДСТАВЛЯВА СУЛФАГВАНИДИН АКТАВИС И ЗА КАКВО СЕ ПРИЛАГА**

Сулфагванидин е сулфонамиден антибактериален продукт за лечение на чревни инфекции, причинени от чувствителни към него микроорганизми. Той се усвоява трудно през чревната лигавица, създава високи концентрации в чревния тракт, където спира развитието на редица болестотворни микроорганизми, които причиняват чревни инфекции.

**Сулфагванидин Актавис има следните приложения:**

Прилага се при бактериални чревни инфекции, колит (възпаление на дебелото черво) и ентероколит (възпаление на тънките черва) с диария, гастроентерити (възпаление на стомаха и червата).

## **2. КАКВО Е НЕОБХОДИМО ДА ЗНАЕТЕ ПРЕДИ ПРИЛОЖЕНИЕТО НА СУЛФАГВАНИДИН АКТАВИС**

**Сулфагванидин Актавис не се прилага при:**

- Алергия към sulfaguanidine и/или към някое от помощните вещества на продукта;

**При приложението на този лекарствен продукт, имайте предвид следното:**

Продуктът се прилага с внимание при болни с улцерозен колит (възпаление на дебелото черво, съпроводено с развитие на язви); тежки бъбречни и чернодробни заболявания; сърдечна недостатъчност; заболявания свързани с намаление броя на белите кръвни клетки.

За избягване на нежелани ефекти от страна на пикочните пътища (утаяване на кристални вещества) е необходимо по време на лечението да се осигури увеличаване количеството на отделената урина, като се приема по-голямо количество течности – по 2-3 литра дневно. При продължителна употреба на сулфагванидин трябва да се приемат витамини от групата В и витамин К. При необходимост се комбинира с антибиотици и сулфонамиди с по-добра резорбция в стомашно-чревния тракт.

**Приложение на Сулфагванидин Актавис и прием на хrани и напитки:**

Няма специални ограничения относно хранителния режим по време на лечението с продукта. Необходимо е увеличаване на дневния прием на вода с цел избягване образуването на кристали в урината, които могат да доведат до развитие на нежелани ефекти от страна на отдалителната система.

**Бременност**

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

Този продукт не се прилага през първите 3 месеца на бременността, седмица преди очаквания термин за раждане.

**Кърмене**

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



Този продукт не се прилага в периода на кърмене.

#### **Шофиране и работа с машини**

Продуктът не влияе върху способността за шофиране и работа с машини.

#### **Важна информация за някои от съставките на Сулфагванидин Актавис**

Поради наличието в състава на пшенично нишесте, този лекарствен продукт може да представлява опасност за хора с непоносимост към глутен (глутенова ентеропатия).

#### **Приложение на други лекарствени продукти:**

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

Противомикробният ефект на сулфонамидите намалява при едновременно прилагане с местни анестетици (анестезин, прокайн, герикаин). Прилагането на хексаметилентетрамин преди, по време и след лечението със сулфагванидин и други сулфонамиди носи риск от образуване на камъни в бъбреците. Сулфагванидин може да се прилага съвместно с други сулфонамиди с добра резорбция (усвояване) през храносмилателния тракт, както и с хлорамфеникол, тетрациклини или други антибиотици.

### **3. КАК СЕ ПРИЛАГА СУЛФАГВАНИДИН АКТАВИС**

*Винаги прилагайте Сулфагванидин Актавис точно както е посочено в тази листовка!*

#### Възрастни

По 1 - 2 табл., 4-6 пъти дневно.

#### Деца над 12 години по лекарско предписание

Дневна доза 50-100 mg/kg т.м., разпределена в 4-6 приема.

Продължителността на лечението е обикновено 6-7 дни. Таблетките се приемат през устата с достатъчно количество течност.

Продуктът не се прилага при деца под 12 години.

**Ако имате впечатлението, че ефектът от приложението на Сулфагванидин Актавис е по-силен от очаквания или недостатъчен, обърнете се към своя лекар или фармацевт.**

**Ако сте използвали по-голяма доза Сулфагванидин Актавис от предписаната**  
*При прием на по-висока доза от предписаната, веднага се обърнете за помощ към лекар!*

Поради лошото проникване в организма на продукта явленията на предозиране са главно от страна на стомашно-чревния тракт: гадене, повръщане, диария. Наблюдават се още алергични прояви, намаляване до спиране на уринирането, намаляване броя на белите кръвни клетки, анемия.



Лечение – мерки за отстраняване от стомашно-чревния тракт (стомашна промивка, активен въглен). При запазена бъбречна функция – стимулиране отделянето на по-големи количества урина. Симптоматични средства.

*При прояви на симптоми на предозиране, незабавно се обърнете към лекар!*

**Ако сте пропуснали да приложите Сулфагванидин Актавис**

Ако сте пропуснали един прием, вземете продукта във времето на следващия регулярен прием без да увеличавате дозата..

**4. ВЪЗМОЖНИ НЕЖЕЛАНИ РЕАКЦИИ**

*Както и всеки друг лекарствен продукт, Сулфагванидин Актавис може да предизвика нежелани лекарствени реакции.*

По време на лечението с лекарството могат да се наблюдават: стомашно-чревни реакции – безапетитие, гадене, при продължително приемане промени в нормалната чревна flora, т.н. дисбиоза (хиповитаминоза В и К), развитие на гъбички. Поради слабата си резорбция сулфагванидин предизвиква по-малко нежелани реакции като алергични обриви, уртикария, свръхчувствителност към светлина, рядко алергичен шок; промени в кръвната картина – намален брой на белите кръвни клетки (левкопения). При лица с дефицит на глюкозо-б-фосфатдехидрогеназата – намаление на червените кръвни клетки поради тяхното увреждане (хемолитична анемия); склонност към кървене (недоимък на Вит K<sub>3</sub>). Засягане на бъбречната функция – запушване на пикочните пътища (бъбречните легенчета, уретерите и пикочния мехур) и поява на признаки за бъбречно заболяване.

Ако забележите каквито и да е нежелани реакции, които не са отразени в тази листовка, моля съобщете за това на своя лекар или фармацевт.

**5. УСЛОВИЯ НА СЪХРАНЕНИЕ**

Да се съхранява на място недостъпно за деца!

При температура под 25°C.

Да не се употребява след изтичане срока, указан на опаковката!

Срок на годност: 3 (три) 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.

"Актавис" ЕАД  
Бул. "Княгиня Мария Луиза" № 2  
гр. София, България

Последна актуализация на текста - Октомври 2006 г.

