

PAKENDI INFOLEHT: INFORMATSIOON KASUTAJALE

Atacand, 8 mg tabletid

Atacand, 16 mg tabletid

Atacand, 32 mg tabletid

Kandesartaantsileksetiil

Enne ravimi kasutamist lugege hoolikalt infolehte

- Hoidke infoleht alles, et seda vajadusel uuesti lugeda.
- Kui teil on lisaküsimusi, pidage palun nõu arsti või apteekriga.
- Ravim on välja kirjutatud isiklikult teile ja seda ei tohi anda 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 Atacand ja milleks seda kasutatakse
2. Mida on vaja teada enne Atacandi kasutamist
3. Kuidas Atacandi kasutada
4. Võimalikud kõrvaltoimed
5. Atacandi säilitamine
6. Lisainfo

1. MIS RAVIM ON ATACAND JA MILLEKS SEDA KASUTATAKSE

Teie ravimi nimi on Atacand. Seda kasutatakse kõrgeenenud vererõhu (hüpertensiooni) ja südamepuudulikkuse raviks.

Aktiivne toimeaine on kandesartaantsileksetiil. Atacand kuulub angiotensiin II retseptorite antagonistide klassi. Need ühendid lõõgastavad ning laiendavad teie veresooni. See aitab langetada vererõhku. Seetõttu on südamel kergem pumbata verd kogu organismi.

2. MIDA ON VAJA TEADA ENNE ATACAND'i KASUTAMIST

Ärge kasutage Atacandi:

- kui olete ülitundlik (allergiline) kandesartaantsileksetiili või Atacandi mõne teise koostisosa suhtes (vt lõik 6);
- kui olete rase, arvate, et võiksite olla rase või kavatsete rasestuda või kui toidate last rinnapiimaga;
- kui teil esineb tõsine maksahaigus ja/või sapijuha sulgus (probleemid sapi väljajuhtimisel sapipõiest).

Kui te ei ole kindel, kas teil esineb mõni loetletud vastunäidustustest, rääkige enne Atacandi kasutamist oma arsti või apteekriga.

Eriline ettevaatus Atacandi kasutamisel on vajalik järgmistel juhtudel

Palun informeerige oma arsti enne ravimi kasutamist:

- kui teil on probleeme südame, maksa või neerudega või te olete dialüüsi patsient;
- kui teil on hiljuti teostatud neerusiirdamine;
- kui te oksendate või olete hiljuti palju oksendanud või teil on kõhulahtisus;
- kui teil on neerupealiste näärmete haigus, mida nimetatakse Conni sündroomiks (ehk primaarne hüperaldosteronism);
- kui teil on madal vererõhk;

- kui teil on olnud ajuinfarkt.

Teie arst võib pidada vajalikuks teie seisundit sagedamini kontrollida, kui teil on mõni ülalnimetatud seisundeist.

Kui te lähete operatsioonile, rääkige oma arstile või hambaarstile, et te kasutate Atacandi. See on vajalik seetõttu, et Atacand koos mõnede tuimestitega võib põhjustada vererõhulangust.

Kasutamine koos teiste ravimitega:

Palun rääkige oma arstile või apteekrile, kui te kasutate või olete hiljuti kasutanud muid ravimeid, sealhulgas ilma retseptita ostetud ravimeid. Koosmanustamisel võib Atacand mõjutada teiste ravimite toimet ning teised ravimid võivad mõjutada Atacandi toimet. Kui te kasutate teatud ravimeid, peab teie arst aeg-ajalt teie vereproovi kontrollima.

Kindlasti peab teie arst teadma, kui kasutate mõnda järgnevatest ravimitest:

- teised ravimid, mis aitavad teie vererõhku langetada, nagu beetablokaatorid, diasoksiid ja angiotensiini konverteeriva ensüümi (AKE) inhibiitorid, nagu enalapriil, kaptopriil, lisinopriil või ramipriil;
- mittesteroidsed põletikuvastased ravimid (NSAIDid), nagu ibuprofeen, naprokseen või diklofenak;
- COX-2 inhibiitorid, nagu tselekoksiib või etorikoksiib;
- atsetüülsalitsüülhape, kui te kasutate enam kui 3 g ööpäevas;
- kaaliumi asendavad ravimid;
- hepariin;
- veeväljaajamistabletid (diureetikumid);
- liitiumi preparaadid (vaimsete häirete korral kasutatav ravim).

Atacandi kasutamine koos alkoholiga:

Kui te tarbite alkoholi, rääkige oma arstiga enne Atacandi kasutamist. Alkoholi tarvitamine Atacandi kasutamise ajal võib mõnedel inimestel tekitada nõrkust või pearinglust.

Rasedus ja imetamine:

Enne ravimi kasutamist rääkige oma arstile, kui olete rase või püüate rasestuda või kui te toidate last rinnapiimaga. See on vajalik seetõttu, et Atacand võib teie lapsele toimet avaldada.

- Raseduse ajal ei tohi Atacandi kasutada.
- Kui te rasestute Atacandi kasutamise ajal, katkestage ravi viivitamatult ja rääkige oma arstile. Atacandi ravi ajal vältige rasestumist, kasutades sobivat rasestumisvastast vahendit.
- Imetamise ajal ei tohi Atacandi kasutada.

Enne ükskõik millise ravimi kasutamist küsige nõu arstilt või apteekrilt.

Autojuhtimine ja masinatega töötamine:

Atacandi kasutamine võib mõnedel patsientidel põhjustada väsimust või pearinglust. Kui Atacand mõjutab teid eelkirjeldatud viisil, ärge töötage masinatega ega juhtige autot.

Oluline teave mõningate Atacandi koostisainete suhtes:

Atacand sisaldab laktoosi, mis on üks suhkru liikidest. Kui arst on teile öelnud, et te ei talu või ei suuda seedida teatud suhkruid, rääkige oma arstiga enne Atacandi kasutamist. Koostisainete täielik nimekiri vt. lõik 6.

3. KUIDAS ATACANDI KASUTADA

Võtke Atacandi alati vastavalt arstilt saadud juhistele iga päev. Kui te ei ole milleski kindel, pidage nõu oma arsti või apteekriga. Võtke Atacandi iga päev. Atacandi võib võtta ilma või koos toiduga.

- Kõrge vererõhu raviks: tavaline Atacandi annus on 8 mg üks kord ööpäevas. Teie arst võib seda annust tõsta kuni 32 mg üks kord ööpäevas, sõltuvalt sellest, kuidas teie vererõhk reageerib.
- Patsientidele, kellel on maksaprobleemid või neeruprobleemid või kes on hiljuti palju vett kaotanud, näiteks oksendamise või veeväljaajamisravimite tõttu, võib arst määrata madalama algannuse
- Afro-Ameerika päritolu patsientidel võib olla vähenenud ravimvastus seda tüüpi ravimite kasutamisel, kui Atacandi kasutatakse ainsa vererõhuravimina. Need patsiendid võivad vajada kõrgemat annust.
- Südamepuudulikkuse raviks: tavaline Atacandi annus on 4 mg üks kord ööpäevas. Teie arst võib teile määrata annuse kuni 32 mg üks kord ööpäevas.
- Neelake tabletti koos veega.
- Püüdke tabletti võtta iga päev samal ajal, see aitab teil selle võtmist meeles pidada.

Kui te kasutate Atacandi rohkem kui ette nähtud:

Kui manustate korraga rohkem tablette, kui teile oli määratud, võtke nii kiiresti kui võimalik ühendust arsti või apteekriga.

Kui te unustate Atacandi võtta:

Kui unustasite tableti võtmata, võtke järgmine annus nagu tavaliselt. Ärge võtke kahekordset annust, kui ravim jäi eelmisel korral võtmata.

Kui te katkestate Atacandi kasutamise:

Kui te katkestate Atacandi kasutamise, võib teie vererõhk taas tõusta. Seetõttu ärge katkestage Atacandi ravi ilma oma arstiga nõu pidamata.

Kui teil on selle ravimpreparaadi kohta lisaküsimusi, palun rääkige oma arsti või apteekriga.

4. VÕIMALIKUD KÕRVALTOIMED

Nagu kõik ravimid, võib ka Atacand põhjustada kõrvaltoimeid, kuigi kõigil neid ei teki. On oluline, et te teate, millised kõrvaltoimed võivad esineda. Need toimed on tavaliselt nõrgad ja kaovad lühikese aja jooksul.

Lõpetage Atacandi võtmine ja otsige otsekohe arstiabi, kui ilmnevad järgmised allergilised reaktsioonid:

- kui teil ilmnevad hingamisraskused või näo, huulte, keele ja/või kõriturse;
- kui teil ilmneb näo, huulte, keele ja /või kõriturse, mis võib põhjustada neelamisraskusi;
- kui teil ilmneb tugev nahasügelus (koos naha lööbega).

Atacand võib põhjustada valgete vereliblede arvu vähenemist veres. Teie vastupanu nakkustele võib olla nõrgenenud ning teil võib tekkida väsimus, mõni nakkushaigus või palavik. Kui see juhtub, kontakteeruge oma arstiga. Teie arst võib aeg-ajalt kontrollida teie vereproovi, et määrata, kas Atacand on mõjutanud teie verd (agranulotsütoos).

Teisteks kõrvaltoimeteks võivad olla:

Sagedased kõrvaltoimed (vähem kui ühel patsiendil kümnest):

- pearinglus;
- peavalu;
- kopsupõletik;
- madal vererõhk. Seetõttu võite tunda nõrkust või pearinglust;
- muutused vereproovis:
 - o naatriumi taseme vähenemine veres. Kui see on oluline, võite te tunda nõrkust, energia vähenemist või lihaskrampe;
 - o kaaliumi taseme tõus veres, eriti juhul, kui teil on neeruprobleemid või südamepuudulikkus. Kui see on oluline, võite te tunda väsimust, nõrkust, ebakorrapäraseid südamelööke või torkivat tunnet nahal.
- neerude funktsiooni halvenemine (eriti patsientidel, kel on olnud eelnevalt neerupuudulikkus või kel esineb südamepuudulikkus). Väga harvadel juhtudel, neerupuudulikkus.

Väga harva esinevad kõrvaltoimed (vähem kui ühel patsiendil 10000-st):

- näo-, huulte-, keele- ja/või kõriturse;
- punaste või valgete vereliblede taseme langus veres. Teil võib tekkida väsimus, nakkushaigus või palavik;
- naha lööve (sõlmeline lööve);
- sügelemine;
- seljavalu, valu liigestes ja lihastes;
- maksa talitluse muutused, kaasa arvatud maksapõletik (hepatiit). Teil võivad tekkida väsimus, naha ja silmavalgete muutumine kollaseks ning gripilaadsed haigusnähud;
- iiveldus.

Ärge ehmuge võimalike kõrvaltoimete loetelust. Teil ei pruugi neist ühtegi tekkida. 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. SÄILITAMINE

Hoida laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

Hoida temperatuuril kuni 30 °C.

Mitte kasutada pärast blistriribale ja pakendile märgitud kõlblikkusaja lõppu. Kõlblikkusaeg viitab kuu viimasele päevale.

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 Atacand sisaldab:

- **Toimeaine** on kandesartaantsileksetiil. Üks tablett sisaldab 8 mg, 16 mg või 32 mg kandesartaantsileksetiili.

- **Abiained** on kaltsiumkarboksümetüütselluloos, hüdroksüpropüütselluloos, laktoosmonohüdraat, magneesiumstearaat, maisitärklis, makrogool, raudoksiid E172.

Kuidas Atacand välja näeb ja pakendi sisu:

Atacand 8 mg tablett – ümmargune heleroosa poolitusjoonega tablett, ühel küljel märgistus A/CG ja teisel küljel 008.

Atacand 16 mg tablett – ümmargune roosa poolitusjoonega tablett, ühel küljel märgistus A/CH ja teisel küljel 016.

Atacand 32 mg tablett – ümmargune roosa poolitusjoonega tablett, ühel küljel märgistus A/CL ja teisel küljel 032.

Atacand 8mg, 16 mg tabletid blisterpakendis 7, 14, 28, 56, 98 ja 100 tableti kaupa. HDPE pudelis 100 tableti kaupa.

Atacand 32 mg tabletid blisterpakendis 28, 30, 50, 56, 98 ja 100 tableti kaupa.

Mitte kõiki pakendi suurusi ei pruugi olla müügil.

Müügiloa hoidja: AstraZeneca AB, S-151 85 Södertälje, Rootsi

Tootjad:

- AstraZeneca AB, Gärtunavägen, SE-151 85 Södertälje, Rootsi
- AstraZeneca AB, Mariehemsvägen 8, S-90 654 Umea, Rootsi
- Corden Pharma GmbH, Otto-Hahn-Strasse, 68723 Plankstadt, Saksamaa

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

AstraZeneca
Järvevana tee 9
11314 Tallinn
Tel: 6549 600

Infoleht on viimati koostöölstatud detsembris 2009