

PAKENDI INFOLEHT: INFORMATSIOON KASUTAJALE

Plendil 2,5 mg toimeainet aeglaselt vabastavad tabletid

Plendil 5 mg toimeainet aeglaselt vabastavad tabletid

Plendil 10 mg toimeainet aeglaselt vabastavad tabletid
Felodipiin

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.

Infolehes antakse ülevaade:

1. Mis ravim on Plendil ja milleks seda kasutatakse
2. Mida on vaja teada enne Plendil'i kasutamist
3. Kuidas Plendil'i kasutada
4. Võimalikud kõrvaltoimed
5. Plendil'i säilitamine
6. Lisainfo

1. MIS RAVIM ON PLENDIL JA MILLEKS SEDA KASUTATAKSE

Plendil 2,5 mg: tablett on kollane, ümmargune. Ühele küljele on pressitud A/FL ja teisele 2,5.

Plendil 5 mg: tablett on roosa, ümmargune. Ühele küljele on pressitud A/Fm ja teisele 5.

Plendil 10 mg: tablett on punakas-pruun, ümmargune. Ühele küljele on pressitud A/FE ja teisele 10.

Toimeainet aeglaselt vabastavad tabletid kontrollivad toimeaine vabanemise kiirust organismis ning tagavad ravimi ühtlase toime kogu päeva jooksul.

Felodipiin kuulub kaltsiumikanalite blokaatorite rühma. Selle toimel laienevad väikesed veresooned ning langeb vererõhk. Felodipiin ei avalda toimet südame talitlusele.

Plendil'i kasutatakse kõrgeenenud vererõhu (e hüpertensiooni) ravis ja füüsilisest koormusest või stressist tingitud valu korral rindkeres (stenokardia e rinnaangiin).

Kui arst määrab teile Plendil'i ülalloeletuist erineval näidustusel, siis järgige tema juhiseid. Vajadusel küsige täiendavat teavet.

2. MIDA ON VAJA TEADA ENNE PLENDIL'I KASUTAMIST

Ärge kasutage ravimit, kui olete ülitundlik toimeaine või Plendil'i mõne koostisosa suhtes. Informeerige arsti kõigist allergilistest, ebamugavatest või ebaharilikest reaktsioonidest, mis on tekkinud ravimite võtmisel, eriti ülitundlikkusest felodipiini suhtes.

Informeerige oma arsti kõikidest teistest tervisehäiretest, mis teil on varem esinenud.

Plendil'i ei tohi kasutada,

- kui teil esineb kompenseerimata südamepuudulikkus
- kui teil esineb äge südamelihase infarkt
- rinnaangiini korral, mis on kestnud ≥ 15 minutit või on tugevam kui harilikult
- kui teil esineb kliiniliselt oluline aordistenoos (sellest teavitab teid arst).

Ettevaatust

Felodipiini, nagu ka teiste vererõhku langetavate ravimite, kasutamine võib harva põhjustada märkimisväärset vererõhu langust, millega võib mõnel patsiendil muutuda südame verevarustus ebapiisavaks.

Plendil'i tabletid sisaldavad abiainena laktoosi. Teadaoleva laktoositalumatusega patsientidel tuleb Plendil'i kasutamisel olla ettevaatlik.

Rasedus ja imetamine

Felodipiini ei tohi manustada raseduse ja rinnapiimaga toitmise ajal, väljaarvatud juhul kui teie arst ei ole seda määranud. Kui te Plendil'iga läbiviidava ravi ajal rasestute, informeerige oma arsti esimesel võimalusel.

Felodipiin eritub rinnapiima, kuid raviks ettenähtud annuste kasutamisel on oht imikule ebatõenäoline.

Lapsed

Plendil'i ei tohi lastele manustada.

Vanurid

Plendil'i võib manustada eakatele patsientidele. Sageli piisab väiksematest annustest.

Autojuhtimine ja masinatega töötamine

Felodipiin ei mõjusta autojuhtimist ja võimet käsitseda masinaid. Tuleb siiski arvestada, et kõrvaltoimena võib aeg-ajalt esineda pearinglust ja väsimust.

Mis võib mõjutada PLENDIL'i toimet

Teised ravimid, samuti alkohol või toit võivad mõjutada Plendil'i toimet. Greipfruudimahla joomine võib Plendil'i toimet suurendada.

Enne ravi alustamist Plendil'iga informeerige arsti kõigist teistest ravimitest, mida kasutate, sh retseptivabadest ravimitest. Rääkige oma arstile ka nendest ravimitest, mille kasutamise olete mõni aeg tagasi lõpetanud.

Plendil'i toimet võib mõjustada samaaegne ravi teatud haavandtõve ravimitega (tsimetidiin), antibiootikumidega (erütromütsiin), seentevastaste ravimitega (itrakonasool, ketokonasool), uinutitega (barbituraadid) ja epilepsia raviks kasutatavate ravimitega (fenütoiin, karbamasepiin). Greipfruudi mahl võib tugevdada Plendil'i toimet. Plendil võib tõsta takroliimuse (immuunsüsteemiravim, mida kasutatakse elundite siirdamisel) kontsentratsiooni plasmas.

Ärge manustage ravimit, kui selle pakend on rebenenud või kahjustatud

Ärge kasutage Plendil'i ühegi teise seisundi raviks, kui arst ei soovita teil seda teha.
Ärge kasutage Plendil'i, kui arst on selle väljakirjutanud kellelegi teisele ja mitte teile.

3. KUIDAS PLENDIL'I KASUTADA

Selle, millises annuses peate Plendil'i manustama, määrab teie arst.

Plendil'i toimeainet aeglaselt vabastavaid tablette tuleb võtta hommikul ja neelata alla veega. Tablette ei tohi poolitada, purustada ega närida. Tablette võib võtta tühja kõhuga või koos kerge einega (nt hommikusöögiga).

Hüpertensioon (ehk vererõhu kõrgenemine)

Ravi tuleb alustada annuses 5 mg üks kord ööpäevas. Vajadusel võib teie arst annust suurendada või lisada raviskeemi teise vererõhku langetava ravimi. Hüpertensiooni pikaajalise ravi korral on tavaliseks annuseks 5...10 mg üks kord ööpäevas. Eakatel patsientidel tuleb arvesse ravi alustamine annuses 2,5 mg üks kord ööpäevas.

Stenokardia (ehk rinnaangiin)

Ravi tuleb alustada annuses 5 mg üks kord ööpäevas; vajadusel võib teie arst annust suurendada kuni 10 mg-ni üks kord ööpäevas.

Kui te manustate Plendil'i rohkem kui ette nähtud

Kui te võtate Plendil'i soovitatud annustest rohkem, võib teil vererõhk märkimisväärselt langeda ja mõnikord väheneda südame löögisagedus. Seetõttu on väga oluline manustada ravimit arsti poolt määratud annuses. Kui teil tekib tunne, et minestate, uimasus või pearinglus, võtke kohe ühendust arstiga.

4. VÕIMALIKUD KÕRVALTOIMED

Nagu kõik ravimid, võib ka Plendil põhjustada kõrvaltoimeid.

Felodipiini kasutamisel on kirjeldatud järgnevalt loetletud kõrvaltoimeid. Enamus nendest tekivad ravi algul või pärast annuse suurendamist. Sellised reaktsioonid on tavaliselt lühiajalised ja nende tugevus väheneb aja jooksul. Konsulteerige arstiga, kui teil tekib ja püsib ükskõik milline järgmistest kõrvaltoimetest: naha punetus, peavalu, südamepekslemine, pearinglus, väsimus ja pahklude turse.

Nagu ka teiste kaltsiumikanalite blokaatorite manustamisel, on teatatud igemete kergest suurenemisest patsientidel, kellel esineb suu limaskesta põletik (gingiviit/periodontiit). Igemete suurenemist saab vältida või vähendada hoolika suuhügieeniga.

On teatatud ka järgmistest kõrvaltoimetest, kuid paljudel juhtudel ei ole nende seost felodipiiniga kindlaks tehtud. Harva on tekkinud lööve või sügelus, ebaharilikult kiire südame löögisagedus ja minestus. Üksikjuhtudel on tekkinud liigesvalu, lihaskrambid, põletus-, kipitus- või tuimustunne, iiveldus, oksendamine, kõhuvalu, maksaensüümide aktiivsuse suurenemine, sagenenud urineerimisvajadus, palavik, impotentsus või seksuaalfunktsiooni häired, ülitundlikkusreaktsioonid, nt kublad ja turse, samuti suurenenud valgustundlikkusest tingitud nahareaktsioonid.

Võivad tekkida ka teised kõrvaltoimed. Kui ükskõik milline kõrvaltoimetest muutub tõsisemaks või kui te märkate mõnda kõrvaltoimet, mida selles infolehes ei ole nimetatud, palun rääkige sellest oma arstile või apteekrile.

5. PLENDIL'I SÄILITAMINE

Hoida laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas!

Hoida ravimit kuni manustamiseni blisterpakendis.

Säilitada ravimit temperatuuril kuni 30 °C.

Mitte kasutada pärast pakendil märgitud kõlblikkusaja lõppu.

6. LISAINFO

Plendil 2,5 mg toimeainet aeglaselt vabastavad tabletid

Plendil 5 mg toimeainet aeglaselt vabastavad tabletid

Plendil 10 mg toimeainet aeglaselt vabastavad tabletid

Felodipiin

- **Toimeaine** on felodipiin.
- **Abiained** on karnauba vaha, hüdroksüpropüülselluloos (sisaldub ainult 9 mm ER tablettides), hüdroksüpropüülmetüülselluloos, laktoos, mikrokristalne tselluloos, polüetüleenglükool, polüoksüül 40 hüdrogeniseeritud kastoorõli, propüülgallaat, naatriumalumiiniumsilikaat, naatriumstearüülfumaraat. Värvained: punakas-pruun raudoksiid E172, kollane raudoksiid E172 ja titaandioksiid E171

Ravimi tootja/ müügiloa hoidja: AstraZeneca AB, S-151 85 Södertälje, Rootsi

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

AstraZeneca
Järvevana tee 9
11314 Tallinn
Tel: (0) 6549 600

Infoleht on viimati koostöölstatud juulis 2007