

Листок-вкладыш – информация для пациента

Эуфиллин, 150 мг, таблетки

Действующее вещество: аминофиллин

Перед приёмом препарата полностью прочитайте листок-вкладыш, поскольку в нём содержатся важные для Вас сведения.

- Сохраните листок-вкладыш. Возможно, Вам потребуется прочитать его ещё раз.
- Если у Вас возникли дополнительные вопросы, обратитесь к лечащему врачу.
- Препарат назначен именно Вам. Не передавайте его другим людям. Он может навредить им, даже если симптомы их заболевания совпадают с Вашими.
- Если у Вас возникли какие-либо нежелательные реакции, обратитесь к лечащему врачу.
- Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в разделе 4 листка-вкладыша.

СОДЕРЖАНИЕ ЛИСТКА-ВКЛАДЫША

1. Что из себя представляет препарат Эуфиллин, и для чего его применяют.
2. О чём следует знать перед приёмом препарата Эуфиллин.
3. Приём препарата Эуфиллин.
4. Возможные нежелательные реакции.
5. Хранение препарата Эуфиллин.
6. Содержимое упаковки и прочие сведения.

1. ЧТО ИЗ СЕБЯ ПРЕДСТАВЛЯЕТ ПРЕПАРАТ ЭУФИЛЛИН, И ДЛЯ ЧЕГО ЕГО ПРИМЕНЯЮТ

Препарат Эуфиллин содержит активное вещество под названием аминофиллин, которое относится к группе бронхолитических препаратов. Бронходилататоры помогают остановить хрипцы и одышку. Аминофиллин также уменьшает отёк лёгких у больных астмой и снимает чувство «стеснения» в груди.

Показания к применению

Эуфиллин используется у взрослых и детей старше 6 лет для лечения астмы, затруднения дыхания, обструктивной болезни лёгких и хронического бронхита, а также иногда используют для лечения сердечной недостаточности.

Если улучшение не наступило или Вы чувствуете ухудшение, необходимо обратиться к врачу.

2. О ЧЁМ СЛЕДУЕТ ЗНАТЬ ПЕРЕД ПРИЁМОМ ПРЕПАРАТА ЭУФИЛЛИН

Не принимайте препарат Эуфиллин:

- если известно о наличии у Вас аллергии на эуфиллин, другие производные ксантина (кофеин, пентоксифиллин, теобромин) или на любые другие компоненты этого лекарственного препарата (перечисленные в разделе 6 листка-вкладыша);
- если у Вас инфаркт миокарда в острой фазе или приступ стенокардии;
- если у Вас порфирия (группа редких генетических заболеваний, связанных с нарушением синтеза гема);
- если у Вас быстрый сердечный ритм (обычно от 100 до 400 ударов в минуту);
- если у Вас язвенная болезнь желудка и двенадцатиперстной кишки в фазе обострения;
- если у Вас нарушения со стороны почек и/или печени;
- если у Вас гиперфункция щитовидной железы (гипертиреоз);
- если у Вас в анамнезе есть эпилепсия;
- если у Вас воспалительное заболевание слизистой желудка (гастрит с повышенной кислотностью);
- если у Вас повышенное/пониженное артериальное давление;
- если у Вас когда-либо было острое кровоизлияние в головной мозг (геморрагический инсульт);
- если у Вас ранее возникало кровоизлияние в сетчатку глаза;
- детский возраст до 6 лет.

С осторожностью:

- если у Вас ишемическая болезнь сердца (стенокардия);
- если у Вас первичное поражение миокарда (гипертрофическая обструктивная кардиомиопатия);
- если у Вас вирусные инфекции;
- если у Вас хронический алкоголизм;
- если у Вас наследственное заболевание, при котором некоторые железы вырабатывают патологически вязкие выделения, вызывающие поражение тканей и органов (кистозный фиброз);
- если Вы принимаете антикоагулянты (препараты, препятствующие тромбообразованию);
- если Вы относитесь к лицам пожилого возраста;
- если у Вас распространённый атеросклероз сосудов (отложение холестерина в стенке сосудов);
- если у Вас частая желудочковая экстрасистолия (разновидность нарушения ритма сердца);
- если у Вас повышенная судорожная готовность;
- если у Вас печёночная и/или почечная недостаточность;
- если у Вас язвенная болезнь желудка и двенадцатиперстной кишки (в анамнезе);

- если у Вас кровотечение из желудочно-кишечного тракта в недавнем анамнезе;
- если у Вас нарушения в работе щитовидной железы (гипотиреоз или тиреотоксикоз);
- если у Вас длительно повышена температура тела (гипертермия);
- если у Вас попадание желудочного содержимого в пищевод (гастроэзофагеальный рефлюкс);
- если у Вас разрастание тканей простаты (гиперплазия предстательной железы);
- если у Вас период беременности и лактации;
- детский возраст.

Особые указания и меры предосторожности

Проконсультируйтесь со своим лечащим врачом до начала приёма препарата Эуфиллин. Если у Вас имеются заболевания сердца, Вы перенесли инфаркт или предполагаете, что у Вас есть риск развития этих заболеваний (например, если у Вас высокое артериальное давление, учащённое сердцебиение, первичное поражение миокарда (гипертрофическая обструктивная кардиомиопатия)), Вам следует обсудить своё лечение со своим лечащим врачом.

Перед приёмом препарата Эуфиллин проконсультируйтесь с лечащим врачом, если у Вас есть дополнительные факторы риска:

- если у Вас повышенное артериальное давление;
- если у Вас нарушения ритма сердца (аритмия может усиливаться на фоне приёма препарата);
- если у Вас язвенная болезнь желудка и двенадцатиперстной кишки;
- если у Вас пептическая язва;
- если у Вас лихорадка, вирусные инфекции или пневмония;
- если Вы пожилой пациент или пациент с заболеваниями сердца, печени, обострениями лёгочных заболеваний (может потребоваться снижение дозы препарата);
- если у Вас гипотиреоз или кистозный фиброз (необходимо контролировать концентрацию теофиллина в плазме крови);
- если у Вас были судороги в анамнезе (приём препарата может увеличить частоту и продолжительность судорожных приступов);
- если у Вас гиперплазия предстательной железы (приём препарата увеличивает риск задержки мочеиспускания);
- если у Вас хронический алкоголизм.

Если у Вас наблюдается тяжёлое течение астмы, то требуется парентеральное введение Эуфиллина с контролем концентрации теофиллина в плазме крови.

Не следует употреблять большое количество кофеинсодержащих продуктов или напитков в период лечения.

Если что-либо из вышеперечисленного относится к Вам или если Вы не уверены, проконсультируйтесь со своим лечащим врачом, прежде чем принимать препарат Эуфиллин.

Дети и подростки

Препарат Эуфиллин не следует принимать детям младше 6 лет.

Для получения дополнительной информации обратитесь к своему лечащему врачу.

Другие препараты и препарат Эуфиллин

Сообщите лечащему врачу, если Вы принимаете, недавно принимали или можете начать принимать какие-либо другие препараты.

Сообщите лечащему врачу, если Вы принимаете какие-либо из следующих препаратов, прежде чем принимать Эуфиллин:

- стероидные препараты (используются при воспалительных и аллергических заболеваниях), например, гидрокортизон, преднизолон, дексаметазон;
- ксантины, например, кофеин, пентоксифиллин, и средства, возбуждающие центральную нервную систему;
- бета-адреностимуляторы (фенотерол, сальбутамол);
- противодиарейные препараты (лоперамид) и энтеросорбенты (активированный уголь);
- рифамицин, изониазид (противотуберкулезные препараты);
- фенобарбитал, фенитоин, карbamазепин (противоэpileптические препараты);
- эстрогенсодержащие контрацептивы;
- аминоглютетимид (противоопухолевый препарат);
- ритонавир (препарат для лечения ВИЧ);
- препараты зверобоя продырявленного;
- антибиотики группы макролидов (азитромицин, кларитромицин), линкозамидов (линкомицин), имипенем;
- хинолоновые антибиотики (используются для лечения инфекций), например, ципрофлоксацин, пефлоксацин или моксифлоксацин, эноксацин;
- препараты интерферона;
- при вакцинации против гриппа;
- антиаритмические препараты (пропафенон, верапамил, дилтиазем, мексилетин, морацдин);
- противопаразитные препараты (тиабендазол);
- диуретики (мочегонные препараты), например, фуросемид;
- метотрексат (используется для лечения кожных заболеваний, артрита, рака);
- тиклопидин (препарат, препятствующий свёртыванию крови);
- препараты лития (используются для лечения психических заболеваний);
- дисульфирам (препарат для лечения алкоголизма);
- изопреналин (бронхолитический препарат);
- циметидин (противоязвенный препарат);
- фебуксостат, аллопуринол, сульфинпиразон (препараты для лечения подагры).

Если Вы принимаете какие-либо из вышеперечисленных препаратов, принимать препарат Эуфиллин **не следует**.

Если что-либо из вышеперечисленного относится к Вам или если Вы не уверены, проконсультируйтесь со своим лечащим врачом, прежде чем принимать препарат Эуфиллин.

Беременность, грудное вскармливание и фертильность

Если Вы беременны или кормите грудью, думаете, что забеременели, или планируете беременность, перед началом приёма препарата проконсультируйтесь с лечащим врачом.

Препарат Эуфиллин не следует принимать в период беременности и кормления грудью.

Перед тем как принимать любой лекарственный препарат, проконсультируйтесь с врачом.

Управление транспортными средствами и работа с механизмами

Эуфиллин может вызвать усталость, головокружение, непроизвольное сокращение и расслабление мышц (тремор). Если у Вас будут наблюдаться какие-либо из этих симптомов, Вам не следует водить машину или работать с механизмами и необходимо обратиться к лечащему врачу.

3. ПРИЁМ ПРЕПАРАТА ЭУФИЛЛИН

Всегда принимайте препарат в полном соответствии с рекомендациями лечащего врача. При появлении сомнений проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

Рекомендуемая доза*Взрослые*

Рекомендуемая доза составляет по 150 мг 3–4 раза в день.

Максимально разовая доза эуфиллина составляет 500 мг.

Максимально суточная доза эуфиллина составляет 1500 мг.

Дети

Рекомендуемая разовая доза составляет 7 мг/кг.

Рекомендуемая суточная доза составляет 15 мг/кг.

Путь и способ введения*Внутрь.*

Таблетки желательно принимать после еды, запивая большим количеством воды.

Продолжительность терапии

Длительность курса лечения может составлять от нескольких дней до нескольких месяцев в зависимости от течения заболевания и переносимости препарата. Для уменьшения токсических эффектов эуфиллин следует назначать в минимальных эффективных дозах.

При наличии вопросов по применению препарата обратитесь к Вашему лечащему врачу.

Если Вы приняли препарата Эуфиллин больше, чем следовало

Если Вы по ошибке приняли большую дозу лекарственного препарата, чем было рекомендовано, то Вам следует незамедлительно связаться с Вашим лечащим врачом. Врач примет решение о необходимости принятия адекватных мер.

Симптомы

Снижение аппетита, боли в животе, диарея, тошнота, рвота (в том числе с кровью), желудочно-кишечное кровотечение, учащённое поверхностное дыхание, покраснение кожи

лица, учащённое сердцебиение, аритмия, бессонница, двигательное возбуждение, тревожность, светобоязнь, трепор, судороги. При тяжёлом отравлении могут развиться эпилептические припадки (особенно у детей без возникновения каких-либо предвестников), нехватка кислорода, снижение артериального давления, спутанность сознания.

При проявлении вышеуказанных симптомов следует немедленно обратиться к врачу.

При наличии вопросов по применению препарата обратитесь к лечащему врачу или работнику аптеки.

4. ВОЗМОЖНЫЕ НЕЖЕЛАТЕЛЬНЫЕ РЕАКЦИИ

Подобно всем лекарственным препаратам, препарат Эуфиллин может вызывать нежелательные реакции, однако они возникают не у всех.

Немедленно обратитесь к врачу, если у Вас возникли какие-либо из следующих нежелательных реакций после приёма препарата Эуфиллин:

Частота неизвестна (на основании имеющихся данных оценить невозможно):

- снижение уровня сахара в крови (гипогликемия), повышение уровня сахара в крови (гипергликемия);
- головная боль, головокружение, бессонница, возбуждение, тревожность, раздражительность, трепор, судороги, ажитация;
- сердцебиение, учащённое сердцебиение (в том числе у плода при приёме беременной в III триместре), нарушение сердечного ритма (аритмия), боль в левой половине грудной клетки (кардиалгия);
- снижение артериального давления, увеличение частоты приступов стенокардии, боль в груди;
- увеличение частоты дыхания (таксипноэ);
- боли в области желудка (гастралгия), тошнота, рвота;
- попадание желудочного содержимого в пищевод (гастроэзофагеальный рефлюкс);
- изжога, обострение язвенной болезни желудка и двенадцатиперстной кишки, диарея, при длительном приёме – снижение аппетита;
- кожная сыпь, зуд;
- повышенная температура тела (лихорадка);
- ощущение «приливов» к лицу;
- повышенное потоотделение;
- мышечная боль (миалгия);
- наличие белка в моче (альбуминурия), наличие крови в моче (гематурия), усиление диуреза;
- снижение уровня калия в крови (гипокалиемия), повышение уровня кальция в крови (гиперкальциемия), повышение содержания мочевой кислоты в крови (гиперурикемия).

Сообщение о подозреваемых нежелательных реакциях

Если у Вас возникают какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с Вашим лечащим врачом. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в листке-вкладыше. Вы также можете сообщить о любых нежелательных реакциях напрямую через систему сообщений государств – членов Евразийского экономического союза (см. ниже). Сообщая о нежелательных реакциях, Вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

Республика Беларусь

Республики Беларусь

Адрес: 220037, г. Минск, Товарищеский пер., 2а

УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении»

Телефон: + 375 (17) 242-00-29

Факс: + 375 (17) 242-00-29

Электронная почта: rcpl@rceth.by

Сайт: <https://www.rceth.by>

5. ХРАНЕНИЕ ПРЕПАРАТА ЭУФИЛЛИН

Храните лекарственный препарат в недоступном для ребёнка месте так, чтобы ребёнок не мог его увидеть.

Не принимайте препарат после истечения срока годности, указанного на упаковке (картонной пачке) и на контурной ячейковой упаковке. Датой истечения срока годности является последний день месяца.

Хранить в оригинальной упаковке (контурная ячейковая упаковка в пачке) для защиты от света и влаги при температуре не выше 25 °C.

Не выбрасывайте препарат в канализацию или как бытовые отходы. Уточните у работника аптеки, как избавиться от препарата, который больше не потребуется. Данные меры позволят защитить окружающую среду.

6. СОДЕРЖИМОЕ УПАКОВКИ И ПРОЧИЕ СВЕДЕНИЯ**Препарат Эуфиллин содержит**

Действующее вещество: аминофиллин.

Одна таблетка содержит 150 мг аминофиллина.

Прочие ингредиенты (вспомогательные вещества): повидон, магния стеарат, крахмал картофельный.

Внешний вид препарата Эуфиллин и содержимое упаковки

Таблетки белого или белого с желтоватым оттенком цвета, круглые, плоскоцилиндрические, с фаской.

НД РБ

0177Б-2016

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

10 таблеток в контурной ячейковой упаковке из плёнки поливинилхлоридной и алюминиевой фольги.

3 контурные ячейковые упаковки с листком-вкладышем помещают в пачку из картона.

Держатель регистрационного удостоверения и производитель

Республика Беларусь

Открытое акционерное общество «Борисовский завод медицинских препаратов»

222518, Минская обл., г. Борисов, ул. Чапаева, 64

Тел/факс: + 375 (177) 73-56-12, + 375 (177) 74-42-80

Эл. почта: market@borimed.com

Данный листок-вкладыш пересмотрен:

Прочие источники информации

Листок-вкладыш доступен на русском языке на веб-сайте www.rceth.by.