

УПАТСТВО ЗА ПАЦИЕНТОТ

АТРИКАН 250 мг гастрорезистентни меки капсули

Тенонитрозол

Прочитајте го внимателно упатството пред да почнете да го земате лекот, бидејќи содржи важни информации за Вас.

- Чувајте го упатството. Можеби ќе треба да го прочитате повторно.
- Ако имате дополнителни прашања, обратете се кај Вашиот лекар или фармацевт.
- Овој лек Ви е препишан Вам лично и не смеете да го давате на други лица, бидејќи може да им наштети дури и ако нивните симптоми се исти како и Вашите.
- Доколку некои од несаканите дејства станат сериозни или доколку забележите несакани дејства кои не се наведени во ова упатство, Ве молиме информирајте го Вашиот лекар.

Упатството за пациентот содржи:

1. Што претставува АТРИКАН и за што се употребува
2. Што мора да знаете, пред да го употребите АТРИКАН
3. Како да го употребувате АТРИКАН
4. Можни несакани дејства
5. Чување на АТРИКАН
6. Дополнителни податоци на лекот

Што содржат Атрикан 250мг гастрорезистентните меки капсули?

Активната состојка е:

Тенонитрозол 250мг во секоја гастро-резистентна мека капсула

Листа на ексципиенси:

Масло од кикирики, делумно хидрогенизирано соино масло (Hydrofold Glycerid 150), соја лецитин, желатин, сорбитол и сорбитан раствор (Anidrisorb 85/70), титаниум диоксид (E 171), железо оксид жолт (E 172), глицерол, кополимер на метакрилна киселина, талк, колоиден безводен силициум, натриум бикарбонат, натриум лаурилсулфат, триацетин.

Пакување

Овој лек е во форма на гастрорезистентни меки капсули.
Кутија со 8 капсули.

Производител:

INNOTHERA CHOUZY

L'Isle Vert

Rue René Chantereau

41150 CHOUZY SUR CISSE, ФРАНЦИЈА



Носител на одобрение за ставање на лекот во промет:

СЕПТИМА ДООЕЛ

Ул. Христо Татарчев 13 бр.19
1000 Скопје, Р. Македонија

1. ШТО ПРЕТСТАВУВА АТРИКАН И ЗА ШТО СЕ УПОТРЕБУВА

Атрикан припаѓа на група лекови наречени антипротозоици. Лекот е индициран за третман на урогенитална трихомонијаза (паразити кои се развиваат во уринарниот и гениталниот тракт).

2. ШТО ТРЕБА ДА ЗНАТЕТЕ ПРЕД ДА ГО УПОТРЕБУВАТЕ АТРИКАН

Доколку Вашиот лекар Ве информирал дека имате нетолеранција на одредени шеќери, контактирајте го пред земањето на овој лек.

Немојте да го употребите АТРИКАН, ако:

- доколку сте алергични на тенонитрозол и некој од експципиентите
- во случај на хепатална инсуфициенција.

Ако сте алергични (преосетливи) на кикиритки или соја, бидејќи содржат делумно хидрогенизирано масло од соја и масло од кикиритки.

Не е препорачлива истовремена употреба на овој лек заедно со алкохол.

Предупредувања:

Избегнувајте пиење на алкохол во тек на третманот.

Посебни мерки на претпазливост:

- Информирајте го Вашиот лекар за претходна историја на хематолошки пореметувања поврзани со белите крвни зрнца.
- Не носете контактни леќи во текот на третманот бидејќи на нив можат да се појават жолти дамки.
- Вашиот лекар може да го третира и Вашиот партнер.

Овој лек не се препорачува за употреба кај пациенти кои страдаат од нетолеранција на фруктоза (ретка наследна болест).

Доколку имате било каков сомнеж, од голема важност е да се обратите кај вашиот лекар или фармацевт.

Употребување на други лекови:

Ве молиме да го информирате Вашиот лекар или фармацевт ако земате, или ако неодамна сте земале било кој друг лек, дури и оние кои не се на лекарски рецепт.

Употребување на АТРИКАН со храна или со пијалок

Алкохол: не се препорачува истовремената употреба на овој лек со алкохол.

Бременост и доење

Не се препорачува примена на овој лек во текот на бременоста.

Доколку откриете дека сте трудни во текот на терапијата со овој лек, обратете се кај Вашиот лекар за совет.

Заради поминување на активната супстанца во мајчиното млеко, не се препорачува употреба на овој лек за време на доење.

Влијание врз способноста за возење или ракување со машини

Не се забележани ефекти на овој лек врз способноста за управување со моторни возила и машини.

Важни информации за некои составни компоненти на АТРИКАН: сорбитол, делумно хидрогенизирано соино масло и масло од кикирики.

3. КАКО ДА СЕ УПОТРЕБУВА АТРИКАН

Строго придружавајте се кон упатствата на лекарот. Дозите не смеете да ги менувате или лекувањето да го прекинувате без да се посоветувате со лекар.

Дозирање

САМО ЗА ВОЗРАСНИ

По 1 капсула наутро и навечер, за време на оброците, во тек на 4 дена.
Вашиот партнер мора да биде третиран истовремено.

Начин на употреба:

За перорална употреба.

Траење на третманот:

4 дена

Ако имате впечаток дека ефектот на АТРИКАН е премногу силен или премногу слаб, посоветувајте се со Вашиот лекар или фармацевт.

Ако сте употребиле поголема доза од АТРИКАН отколку што треба:

Ако сте употребиле поголема доза од АТРИКАН отколку што треба, веднаш треба да се посоветувате со Вашиот лекар или фармацевт.

Ако сте заборавиле да го употребите АТРИКАН:

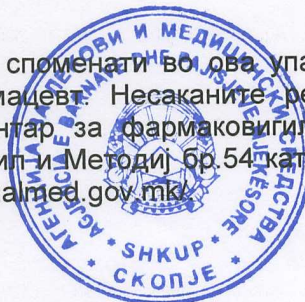
Не земајте двојна доза за да ја надоместите пропуштената доза.

4. МОЖНИ НЕСАКАНИ ДЕЈСТВА

Како и сите лекови, и Атрикан може да има несакани дејства, иако не ги добива секој. Во ретки случаи, забележена е појава на следните несакани дејства:

- помали гастро-интестинални нарушувања: гадење, чувство на тежина во желудникот, губење на апетит.
- појава на жолти дамки на контактните леќи.

Ако приметите било какви несакани дејства кои не се споменати во ова упатство, Ве молиме да го информирате Вашиот лекар или фармацевт. Несаканите реакции од лековите може да ги пријавите во Националниот центар за фармаковигиланца при Агенцијата за лекови и медицински средства (ул.Св.Кирил и Методиј бр.54 кат 1) или по електронски пат преку веб страната на Агенцијата <http://maimed.gov.mk>



5. НАЧИН НА ЧУВАЊЕ

Лекот чувајте го на места недостапни за деца.

Да се чува на температура под 25 °C во оригинално пакување, заради заштита од влага. Лекот не смее да се употребува по датумот на истекот на рокот на употреба што е наведен на пакувањето.

Лековите не треба да се фрлаат преку отпадната вода или домашниот отпад. Побарајте совет од Вашиот фармацевт како да се ослободите од лековите кои повеќе не Ви се потребни. Овие мерки ќе помогнат во заштитата на животната средина.

6. ДОПОЛНИТЕЛНИ ПОДАТОЦИ НА ЛЕКОТ

Начин на издавање на лекот

Лекот се издава во аптека само на рецепт.

Датум на последна ревизија на внатрешното упатство:

Јануари, 2019

Број на одобрение за ставање на лекот во промет:

15-5054/13 од 31.10.2013

