

I FLETUDHËZUES I PAKETIMIT:
Informacion për përdoruesin

BUTAMOL

Shurup – 2 mg / 5 ml
(Salbutamol sulfat)

Lexojeni me kujdes këtë fletudhëzues përpara se të filloni përdorimin e barit.

- Ruajeni këtë fletudhëzues. Mund të keni nevojë ta lexoni përsëri.
- Në qoftë se keni pyetje të mëtejshme, pyesni mjekun ose farmacistin tuaj.
- Ky bar është përshkruar për ju. Mos e jepni tek persona të tjerë. Mund t'i dëmtojë ata edhe pse mund të kenë të njëjtat simptoma si ju.
- Në qoftë se ndonjë prej efektëve anësore përkëqësohet ose në qoftë se vëreni ndonjë efekt tjetër anësor, që nuk përmendet në këtë fletudhëzues, ju lutemi të njoftoni mjekun ose farmacistin tuaj.

Në këtë fletudhëzues:

1. Çfarë është Butamol dhe përse përdoret
2. Përpara se të merrni Butamol
3. Si ta merrni Butamol
4. Efekte anësore të mundshme
5. Si ta ruani Butamol
6. Informacion i mëtejshëm

1. ÇFARË ËSHTË BUTAMOL DHE PËRSE PËRDORET
Shurupi Butamol përmban lëndën aktive salbutamol sulfat. Salbutamoli është një simptomimetik me veprim të drejtpërdrejtë, kryesisht me veti beta-adrenergjike dhe ka veprim selektiv mbi receptorët beta-2 (agonist).

Sulfati i salbutamolit përdoret:

- si bronkodilatator në obstruksionet e kthyeshme të rrugëve të ajrit;
- për mjekimin dhe profilaksinë e astmës bronkiale;
- për mjekimin e sëmundjeve të tjera, si bronkiti dhe emfizema, të shoqëruara me obstruksion të prapësueshëm të rrugëve të frymëmarrjes.

Mjeku juaj mund t'ju ketë dhënë Butamol për një qëllim tjetër. Pyesni mjekun tuaj në qoftë se doni të dini pse ju është dhënë ky bar.

2. PËRPARA SE TË MERRNI BUTAMOL

Mos merrni Butamol në qoftë se:

- keni mbindjeshmëri ndaj salbutamol sulfatit ose ndaj ndonjërit prej përbërësve të tjerë të shurupit;
- jeni duke përdorur beta-blokues jo përzgjedhës si p.sh propranolol.

Tregoni kujdes të veçantë me Butamol

Salbutamoli duhet përdorur me kujdes në të sëmuret që vuajnë nga: tireotoksikoza (hipertiroidizmi), pamjaftueshmëria e funksionit të miokardit, risku për zgjatje të intervalit QT, aritmitë dhe hipertensioni.

Në të sëmuret diabetikë mund të shfaqet ketoacidozë, prandaj duhet ndjekur niveli i glukozës në gjak gjatë përdorimit të salbutamolit.

Duhet të tregohet kujdes gjatë bashkëadministrimit të salbutamolit me teofilinën, ose kortikosteroidët në rastin e trajtimit të astmës së rëndë, sepse kushtet e pacientit mund të përkëqësohen dhe mund të shfaqet hipokalemia. Duhet të tregohet kujdes gjatë bashkëadministrimit të salbutamolit me diuretikët, sepse mund të shkaktohet hipokalemi.

Duhet të diskutoni trajtimin tuaj me mjekun ose farmacistin, nëse keni problemet e mësipërme.

Marrja e barnave të tjera

Trajtimi i njëkohshëm me barna të tjera mund të ndikojë ose të ndikohet nga Butamol.

Ju lutemi të kontaktoni me mjekun ose farmacistin tuaj në qoftë se jeni duke marrë ose keni marrë kohët e fundit barna të tjera, përfshirë ato të marra pa recetë. Mos harroni të informoni mjekun tuaj për trajtimin me Butamol në qoftë se ju jepet ndonjë bar tjetër gjatë trajtimit.

Butamol nuk këshillohet të përdoret i përzier me preparate të tjera në formë lëngjesh.

Salbutamoli dhe beta-blokuesit jo përzgjedhës si propranololi zakonisht nuk duhet të përdoren së bashku.

Salbutamoli nuk duhet të merret njëkohësisht me teofilinën, diuretikët dhe me kortikosteroidët sepse rritet rreziku për hipokalemi.

Këshillohet të bëhet kontroll i vazhdueshëm i përqëndrimit të kaliumit në gjak në pacientët të cilët vuajnë nga astma e rëndë dhe mund të mjekohen me kombinime terapish të sipërpërmendura.

Marrja e Butamol me ushqim dhe pije

Nuk ka të dhëna.

Shtatzënia dhe ushqyerja me gj

Kërkoni këshillën e farmacistit ose të mjekut tuaj përpara se të merrni këtë bar.

Përdorimi i salbutamolit gjatë periudhës së shtatzënisë ose të ushqyerjes me gj duhet bërë vetëm në raste të domosdoshme dhe vetëm pasi të jenë vlerësuar përfitimet terapeutike për nënën me riskun e mundshëm për fetusin apo fëmijën.

Drejtimi i automjetit dhe përdorimi i makinerive

Nuk ka të dhëna që ky preparat mund të ndikojë në aftësinë tuaj për të drejtuar automjetin ose përdorur makineritë.

Informacion i rëndësishëm për disa nga përbërësit e Butamol

Butamol shurup përmban:

- sukrozë - nëse ju është thënë nga mjeku juaj që keni intolerancë nga disa sheqerna, kontaktoni mjekun tuaj përpara se të merrni këtë bar;
- metilhidroksibenzoat (nipaginë) - mund të shkaktojë reaksione alergjike (ndoshta të vonuara).

3. SI TA MERRNI BUTAMOL

Gjithmonë merreni Butamol sipas këshillës së mjekut. Në qoftë se nuk jeni i sigurt, kontaktoni me mjekun ose farmacistin. Në qoftë se ndjeni që efektet e Butamol janë shumë të forta ose shumë të dobëta, flisni me mjekun ose farmacistin tuaj.

Të rriturit, doza e zakonshme e efektshme është 4 mg (ose 10 ml shurup), 3 - 4 herë në ditë. Në qoftë se nuk arrihet zgjerimi i mjaftueshëm i bronkeve, doza e njëhershme mund të rritet deri në 8 mg. Në të sëmuret e moshuar ose në ata që dihet se kanë ndjeshmëri të theksuar ndaj nxitësve beta 2-adrenergjikë, këshillohet që mjekimi të fillohet me 2 mg, 3 ose 4 herë në ditë.

Fëmijët:

2 - 6 vjeç: 1 - 2 mg (2.5 ml - 5 ml), 3 - 4 herë në ditë
6 - 12 vjeç: 2 mg (5 ml), 3 - 4 herë në ditë

Mbi 12 vjeç: 2 - 4 mg (5 ml - 10 ml), 3 - 4 herë në ditë.

Në qoftë se keni marrë më shumë Butamol

Në qoftë se keni marrë më shumë Butamol se sasia që duhet të merrni, ose në qoftë se fëmijët e kanë marrë gabimisht këtë bar, ju lutemi të kontaktoni mjekun tuaj,

spitalin më të afërt, ose të telefononi urgjencën për të marrë një mendim për rrezikun dhe këshillë për veprimet që duhet të ndërmerren.

Në qoftë se harroni të merrni Butamol

Në qoftë se harroni një dozë (ose më shumë doza), merrni dozën në vazhdim kur të jetë koha për marrjen e zakonshme të saj.

Mos merrni një dozë të dyfishtë (ose më të lartë) për të plotësuar dozën (dozat) e harruar(a).

Në qoftë se keni pyetje të mëtejshme mbi përdorimin e këtij bari, pyesni mjekun ose farmacistin tuaj.

4. EFEKTE ANËSORE TË MUNDSHME

Si të gjitha barnat e tjera, Butamol mund të shkaktojë efekte anësore, megjithëse jo çdokush i manifeston. Ndonjëherë ato janë serioze, ndonjëherë jo. Mos u alarmoni nga kjo listë e efektëve të mundshme anësore. Mund të mos ju shfaqet asnjë prej tyre.

Pjesa më e madhe e efektëve anësore janë të lidhura me dozën dhe zhduken kur doza reduktohet ose trajtimi ndërpritet. Disa efekte anësore mund të ndodhin në fillim të trajtimit dhe zhduken në mënyrë spontane me vazhdimin e mjekimit. Njoftoni mjekun tuaj në qoftë se ndonjë prej efektëve anësore të mëposhtme ju shqetëson.

Efektet anësore janë si më poshtë:

Shumë të zakonshme (mund të prekin më shumë se 1 në 10 persona)
• dridhje e lehtë e muskujve skeletikë, kryesisht e duarve.

Të zakonshme (mund të prekin deri në 1 në 10 persona)

- ngërce muskulare;
- dhimbje koke;
- takikardi;
- palpitacione.

Të rralla (mund të prekin deri në 1 në 1,000 persona)

- nivel i ulët i kaliumit në gjak pas dozave të larta;
- zgjerim i enëve periferike të gjakut.

Shumë të rralla (mund të prekin deri në 1 në 10,000 persona)

- çrregullime të gjumit dhe sjelljes;
- tension nervor;
- iskemi e miokardit.

Janë konstatuar reaksione mbindjeshmërie me simptoma si: bronkospazma paradoksale, urtikarie dhe angioedemë, hipotension, kolaps. Në qoftë se vëreni efekte anësore, që nuk janë të përmendura në këtë fletudhëzues, ju lutemi të njoftoni mjekun ose farmacistin tuaj.

5. SI TA RUANI BUTAMOL

Mbajeni larg fëmijëve.

Mos e përdorni Butamol pas datës së skadencës, e cila është e shënuar në paketim.

Ruajeni në temperaturën midis 10°C - 25°C.

Ruajeni në paketimin origjinal për ta mbrojtur nga drita.

6. INFORMACION I MËTEJSHËM

Çfarë përmban shurupi Butamol 2 mg / 5 ml

Lënda aktive është Salbutamol sulfat.

5 ml shurup përmbajnë salbutamol sulfat ekuivalent me 2 mg salbutamol.

Përbërësit e tjerë janë: acid citrik monohidrat, citrat natriumi, sukrozë, metil-p-hidroksibenzoat (nipaginë), esencë limoni, ujë i pastruar.

Përmbajtja e paketimit

Kuti kartoni me një shishe të errët qelqi 150 ml.

Mbajtësi i Autorizimit për Tregtim dhe Prodhuesi:



PROFARMA sh.a.,
Rruga "Skënder Vila",
Tiranë, Shqipëri.
Tel.: +355 4 23 89 602

Ky fletudhëzues u rishikua për herë të fundit në Janar 2024.

 SPECIFICATION

 CROPING AREA 12 x 19 cm

PAY ATENTION, all the layers are visible. If you have to print this document please check or uncheck the specific layers.