

**i** FLETËUDHËZUES I PAKETIMIT:  
Informacion pér pacientin

# ARITMINE P

Tableta tē veshura me film – 150 mg, 300 mg  
(*Propafenon klorhidrat*)

Lexojeni me kujdes këtë fletëudhëzues përparrë se tē filloni përdorimin e barit.

- Ruajeni këtë fletëudhëzues. Mund tē keni nevojë ta lexoni përsëri.
- Në qoftë se keni pyetje tē mëtejshme, pyesni mjekun ose farmacistin tuaj.
- Ky bar eshtë përshkruar pér ju. Mos e jepni tek persona tē tjerë. Mund t'i dëmtojë ata edhe pse mund tē kenë tē njëjtë simptomata si ju.
- Në qoftë se ndonjë prej efekteve anësore keqësotet ose në qoftë se vëreni ndonjë efekt tjeter anësor që nuk përmendet në këtë fletëudhëzues, ju lutemi tē njoftoni mjekun ose farmacistin tuaj.

Në këtë fletëudhëzues:

- Çfarë eshtë Aritmine P dhe përsë përdoret
- Përparrë se tē merrni Aritmine P
- Si ta merrni Aritmine P
- Efekte anësore tē mundshme
- Si ta ruani Aritmine P
- Informacion i mëtejshëm

## 1. ÇFARË ESHTË ARITMINE P DHE PËRSE PËRDORET

Aritmine P përbën si lëndë aktive propafenon klorhidrat, i cili bën pjesë në grupin e barnave të quajtur antiaritmikë (klasa Ic). Ai vepron nëpërmbimetit të membranës së qellizave kardiakë. Propafenoni shfaq gjithashtu edhe efekte blokuese të receptorëve beta - adrenergjikë dhe të kanaleve të kalciumit.

Aritmine P indikohet pér trajtimin e aritmive ventrikulare. Gjithashtu indikohet pér trajtimin e takiaritmive paroksizmale supraventrikulare tē cilat përfshijnë flaterin ose fibrilacionit atrial paroksizmal dhe takikarditë riyrëse paroksizmale që përfshijnë nyjen atrioventrikulare ose rrugët aksesore, ku terapia standarde nuk eshtë e efektshme ose eshtë e kundërrinduar.

## 2. PËRPARA SE TË MERRNI ARITMINE P

Mos merrni Aritmine P në qoftë se keni:

- alergji ndaj propafenonit apo përbërësve të tjerë joaktivë tē përmendur në fund tē këtij fletëudhëzues (shiko pikën 6);
- insuficiencë kardiake kongjesteive tē pakontrolluar;
- shok kardiogen (me përgjashim tē rastit kur eshtë pasojë e çregullimeve tē ritmit);
- bradikardi tē theksuar;
- çregullime tē elektrolitëve;
- sëmundje pulmonare obstruktive tē rënda;
- hipotension tē theksuar;
- miastenia gravis.

Veç rasteve kur pacientëve u eshtë vendosur pacemaker në mënyrën e duhur, Aritmine P nuk duhet tē përdoret në prani tē disfunksionit të nyjes sinusale, efekteve tē përgjimit atrial, blokut atrioventrikular tē shkallës së dytë ose më të lartë, blokut tē fashikulit ose blokut distal.

**Tregoni kujdes tē veçantë me Aritmine P**  
Pyesni mjekun tuaj para se tē merrni Aritmine P. Duhet tē përdoret me kujdes në pacientët:

- e moshuar;
- me insuficiencë kardiakë;
- me pacemaker;
- me démtimë tē funksionit tē mëlçisë dhe veshkave;
- me sëmundje obstruktive tē rrugëve tē frymëmarrjes pér shkak tē veprimit beta-blokues.

Ezikston mundësia e kthimit tē fibrilacionit atrial paroksizmal në flater atrial me blok 2:1 ose 1:1 tē përcimtë.

Tabletat Aritmine P nuk janë tē përshtatshme pér fémijët.

### Marrja e barnave tē tjerë

Njoftoni mjekun ose farmacistin tuaj në qoftë se jeni duke marrë, keni marrë së fundmi ose mund tē merrni barna tē tjerë përfshirë edhe ato pa recetë. Eshtë veçanërisht e rëndësishme që mjeku juaj tē jetë në dijeni tē faktit që ju jeni duke u trajtuar me:

- anestezikë lokalë (si p.sh. lidokainë intravenozë);
- antiaritmikë (si p.sh. meksiletinë, kinidinë);
- fenobarbital (bar me veprinë antikonvulsiv);
- antibiotikë (si p.sh. eritromicinë, rifampicin);
- antidepresantë (fluoksetinë, desipraminë, paroksetinë, venlafaksinë, fluvoxaminë);
- antiokagulantë (varfarinë, fluindion, fenprocumon);
- beta-blokues (barna pér uljinë e presionit tē gjakut si p.sh. propranolol, metoprolol);
- ketokonazol (antimykotik), cimetidinë (bar pér trajtimin e ulçerës), ciklosporinë (bar imunosupresant), teofilinë (bar pér trajtimin e astmës), digoksinë (glikozid kardiak), ritonavir (antiviral).

### Marrja e Aritmine P me ushqim dhe piqe

Propafenoni nuk duhet tē merret me lëngun e grepiruit sepse tē dhëna të kufizuara kanë treguar se ai mund tē frenojë metabolizmin e propafenonit.

### Shtatzënia

Njoftoni mjekun ose farmacistin tuaj në qoftë se jeni, dyshoni ose po planifikoni tē mbeteni shtatzënë. Nuk ka studime tē kontrolluara dhe tē përshtatshme mbi përdorimin e propafenonit te gratë shtatzënë. Propafenoni mund tē përdoret gjatë shtatzënës vetëm në rastet kur përfitimi te tejkalon rrezikun e mundshëm ndaj fetusit.

### Ushqimi me gji

Njoftoni mjekun ose farmacistin tuaj në qoftë se ushqenë foshnjën me qumësht gjiri. Propafenoni shpërndahet në qumështin e gjirit. Për shkak tē mundësisë së shfaqjes së efekteve anësore serioze tē propafenonit në gratë që ushqenjë fémijën me gji, duhet tē merret një vendim pér tē ndërprerë ose ushqimin me gji ose marjen e barit, duke patur parasysh rëndësinë e barit pér gruan.

### Drejtimi i automjetit dhe përdorimi i makinerive

Tabletat e propafenonit klorhidrat mund tē shkaktojnë turbullim tē shikimit, marje mendsh, lodhje dhe hipotension tē cilat mund tē ndikojnë në shpejtësinë e reagimit tē pacientit. Prandaj, këshillohet tē shmanget drejtimi i automjetit apo përdorimi i makinerive derisa tē dihet se si ndikojnë tabletat e propafenonit te pacienti.

## 3. SI TA MERRNI ARITMINE P

Gjithmonë merrni Aritmine P sipas këshillës së mjekut. Në qoftë se nuk jeni i sigurt kontakti me mjekun ose farmacistin tuaj.

Rekomandohet që terapia me tabletat e propafenonit tē fillojë nën mbikqyrjen e drejtpërdrejtë tē mjekut, në kushte spitalore, duke monitoruar EKG-në dhe kontrolluar presionin e gjakut (në qoftë se intervali QRS zgjatet më shumë se 20 %, doza duhet ulur ose mjekimi duhet ndërprerë derisa EKG-ja tē kthehet në kufijtë normalë).

Pacientët me peshë 70 kg e sipër: doza fillestare e rekomanduar është 150 mg, 3 herë në ditë pas ushqimit. Doza mund tē rritet në intervall tē paktën 3 ditore, deri në 300 mg, 2 herë në ditë dhe, në rast nevoje, deri në maksimumi 300 mg 3 herë në ditë. Pacientët me peshë më pak se 70 kg: doza duhet ulur.

Të moshuari: mund tē reagojnë mirë ndaj dozave më tē ulëta. Pacientët me démtimë tē funksionit tē mëlçisë: doza duhet ulur. Fémijët: tabletat Aritmine P nuk janë tē përshtatshme pér fémijët.

### Në qoftë se keni marrë më shumë Aritmine P

Në qoftë se keni marrë më shumë Aritmine P se sasia që duhet tē merrnit, ose në qoftë se fémijët e kanë marrë gabimisht këtë bar, ju lutemi tē kontaktoni mjekun tuaj, spitalin ose tē telefononi urgjencën pér tē marrë një mendim pér rrezikun dhe këshillë pér veprimet që duhet tē ndërrerën.

Ka pak tē dhëna mbi toksicitetin akut tē shkaktuar nga propafenoni.

### Symptomat

Mbidozimi me propafenon shoqërohet me nauze dhe / ose tē vjella, hipotension, përgjumje, bradikardi, çregullime tē përqueshmërisë intra-atriale dhe intraventrikulare dhe në rastë tē ralla konvulsione dhe aritmia ventrikulare tē shkallëtë të larta.

### Trajimi

Trajtimi efektiv i mbidozimit me propafenon kërkon diagnostikim tē hershëm dhe detoksimifikim tē menjëherëshëm duke qenë se nuk ka një antidot specifik.

### Në qoftë se keni harruar tē merrni Aritmine P

Në qoftë se harroni një dozë, merrni dozën në vazhdim kur tē jetë koha pér marrjen e zakonshme tē saj. Mos merrni një dozë tē dyfishët pér tē plotësuar dozën e harruar.

### Në qoftë se ndërprisi marrjen e Aritmiae P

Eshtë e rëndësishme tē vazhdoni t'i merrni tabletat deri sa mjeku juaj t'ju thotë t'i ndërprisi. Mos e ndërprisi marrjen e tabletet vetëm sepse mund tē ndiheni më mirë. Në qoftë se e ndërprisi marrjen e tabletet pa këshillën e mjekut, gjendja juaj mund tē përkëqësohen. Në qoftë se keni pyetje tē mëtejshme mbi përdorimin e këtij produkti, pyesni mjekun ose farmacistin tuaj.

## 4. EFEKTE ANËSORE TË MUNDSHËM

Si tē gjitha barnat e tjera, Aritmine P mund tē shkaktojë efekte anësore, megjithëse jo çdokush i manifeston.

Çregullime gastrointestinale: shqetësimë gastrointestinale, tharje goje, shije e hidhur në gojë.

Çregullime në metabolizëm dhe ushquierje: anoreksi.

Çregullime hepatobiliarë: ikter, kolestatëzë, hepatit.

Çregullime tē përgjithshme dhe reaksione në vendin e administrimit: dhimbje gjoksi, këputje.

Çregullime kardiakë: bradikardi, bllok sinatrial, atrioventrikular ose intraventrikular, efekte proaritmike. Çregullime vaskulare: hipotension (përfshirë hipotensionin postural).

Çregullime në sistemin nervor: marrje mendsh, sinkop, lodhje, dhimbje koke, çregullime tē gjumit, parestezi, konvulsione, simptoma ekstrapiramidale. Çregullime psikastike: ankh, konfuzion.

Çregullime tē sistemit rprodhues dhe tē gjirit: impotencë, ulje e numrit spermatisk.

Çregullime në gjak dhe sistemin limfatik: çregullime në gjak.

Çregullime muskuloskeletike dhe tē indit lidhor: sindromi e lupusit.

Çregullime në sy: shikim i turbullit.

Çregullime në sistemin imunitar: mbindjeshmëri (përfshirë reaktionet e lëkurës).

Lajmëroni mjekun ose farmacistin tuaj nëse j shfaqen këto efekte anësore, osi qdo efekt anësor tjeter që nuk përmendet në këtë fletëudhëzues.

## 5. SI TA RUANI ARITMINE P

Mbajeni larg fémijëve.

Mos e përdorni Aritmine P pas datës së skadimit e cila

është e shënuar në paketim.

Ruajeni në 25°C.

Ruajeni në paketimin original pér ta mbrojtur nga drita.

## 6. INFORMACION I MËTEJSHËM

Çfarë përbën Aritmine P

Lënda vepruese është propafenon klorhidrat.

Aritmine P – Tableta tē veshura me film, 150 mg:

Qdo tabletët e veshur me film përbën 150 mg propafenon klorhidrat.

Aritmine P – Tableta tē veshura me film, 300 mg:

Qdo tabletët e veshur me film përbën 300 mg propafenon klorhidrat.

Perbërësit e tjerë janë: amidon, celulozë mikrokristallore, kroskarmelozë natrumi, hidrokisipropilecelulozë, glikolat natrumi i amidonit, stearat magnezi, opadry II i bardhë.

### Përbajtja e paketimit

Aritmine P - 150 mg: kuti me 30 tabletat tē veshura me film. Aritmine P - 300 mg: kuti me 30 tabletat tē veshura me film.

### Shpjegues i ikonave ilustruese pér paketim:

! Sipas recetës së mjekut.

Nuk duhet tē përdoret te fémijët

Përbajtja. ! Kujdes. ○ Forma e tabletës.

### Mbajtësi i autorizimit pér tregtim (MAT) dhe prodhuesi:



PROFARMA Sh.a.  
Rruga "Myslym Keta"  
Tel.Fax: 00355 4 2362800  
Tiranë - SHQIPÉRI

Ky fletëudhëzues u formua në Janar 2014.