

i FLETËUDHËZUES I PAKETIMIT:
Informacion pér pacientin

PARKINSAN

Tableta - 5 mg
(Triheksifenidil klorhidrat)

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

- Ruajni këtë fletëudhëzues. Mund tē keni nevojë ta lexoni përsëri.
- Në qoftë se keni pyetje të mëtejshme, pyesni mjekun ose farmacistin tuaj.
- Ky bar është përkruar pér ju. Mos e jepni tek persona tē tjerë. Mund t'i dëmtojë ata edhe pse mund tē kenë tē njëjtat simptoma si ju.
- Në qoftë se ndonjë prej efekteve anësore keqësoshet 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 është Parkinsan dhe përse përdoret
- Përparrë se tē merrni Parkinsan
- Si t'a merrni Parkinsan
- Efekte anësore tē mundshme
- Si t'a ruani Parkinsan
- Informacion i mëtejshëm

1. ÇFARË ËSHTË PARKINSAN DHE PËRSE PËRDORET

Parkinsan përbëm lëndën vepruese triheksifenidil klorhidrat. Ai është një antimuskarinik me veprime të ngashshme me ato të atropinës. Ai ushton efekt frenues të drejt-përdrejtë në sistemin nervor parasympatik duke frenuar veprimet e acetilkolinës. Parkinsan ushton edhe veprim antispazmodik në muskulaturën e lëmuar.

Parkinsan – tabletë 5 mg indikohet si:

- ndihmës në mjekimin e tē gjitha formave të parkinsonizmit (pasencfalik, arteriosklerotik dhe idiotipatik);
- ndihmës gjatë mjekimit me levodopa tē formave të mësipërme të parkinsonizmit. Ai ndihmon në uljen e rigiditetit (shtangësisë) tē spazmave muskulore dhe në reduktimin e shthimit të theksuar tē pështimes që shoqëron parkinsonizmin;
- mjekim ndihmës me levodopa pér kontrollin e çregullimeve ekstrapiramidale tē shkaktuara nga barnat që veprojnë në sistemin nervor qendor.

2. PËRPARA SE TĒ MERRNI PARKINSAN

Mos merrni Parkinsan nëse vuani nga:

- mbindjeshmëri ndaj triheksifenidilit, ose ndaj ndonjërisë prej lëndëve ndihmëse tē përmendura në këtë fletëudhëzues
- mbajja e patracthesme e urinës
- glaukoma me kënd tē ngushtë
- obstruksiuni gastrointestinal
- miastenia gravis.

Tregoni kujdes tē veçantë me Parkinsan

Pyesni mjekun tuaj përparrë se tē merrni Parkinsan:

- nëse jeni tē sëmurë me aritmë (kryesisht takikardi), hipertension, hipotension;

- nëse keni hipertrofi tē prostatës;
- nëse keni çregullime tē mëlçisë ose tē veshkave;
- nëse keni megakolon.

Kujdes duhet treguar në mot tē nxehët sepse mund tē shfaqet një pakësim i sekrecioneve dhe hipertermi fatale. Triheksifenidili mund tē bëhet subjekt i abuzimit (bazuar në vëtitë e tij haluqinjgjene dhe euforike e që janë tē zakonshme pér tē gjithë antikolinergjikët) në qoftë se përdoret në doza tē konsideruesha.

Në përgjithësi, antikolinergjikët duhen përdorur me kujdes në tē sëmurët që marin antidepresivë triciklikë ose frenues tē monoaminoksida (IMAO). Në tē sëmurët që janë duke përdorur antidepresivë, doza e triheksifenidilit në fillim duhet ulur dhe i sëmuri duhet mbikyrur me kujdes. Megjenëse tē moshuanit dhe pacientët arteriosklerotikë janë më tē ndjeshëm ndaj efekteve anësore tē antimuskarinikëve, rekandohet doza më e ulët e intervalit tē dozave efikase.

Marrja e barnave tē tjerë

Trajtimi i njëkohshëm me barna tē tjerë mund tē ndikojë ose tē ndikohet nga Parkinsan. Ju lutemi tē kontaktoni me mjekun ose farmacistin tuaj në qoftë se jeni duke marrë ose keni marrë kohët e fundit barna tē tjerë, përfshirë ato tē marrë pa recetë. Mos haroni tē informoni mjekun tuaj pér trajtimin me Parkinsan në qoftë se ju jepet ndonjë bar tjetër gjatë trajtimit, sidomos tē mëposhtmit:

- barna tē tjerë antimuskarinikë:** përdorimi në tē njëjtën kohë i dy-trë barnave tē tillë mund tē shtojë efektet anësore, si: tharjen e gojës, mbajtjen e urinës dhe konstipacionin. Përdorimi i njëkohshëm i tyre tek tē moshuanit mund tē çojë në konfuzion;
- antiaritmikë:** rritje e efekteve antimuskarinike me disopiramid;
- antihistaminikë:** rritje e efekteve anësore antimuskarinike;
- antimykotikë:** ulje e përvitjithes së ketokonazolit;
- haloperidol;** simptomat e skizofrenisë mund tē përkeqësohen kur triheksifenidili përdorit njëherësh me haloperidolin sepse nivelet e haloperidolit mund tē ulen dhe tē shfaqet diskinezit tardive;
- fenotiazina:** veprimet e tyre mund tē ulen nga triheksifenidili;
- antidepresivë triciklikë ose frenues tē monoaminoksida (IMAO);**
- amantadinë:** mund tē theksohen efektet e padëshirueshme antimuskarinike;
- nitrate:** ulje e efektet tē nitrateve që mbahen nën gjuhë (vonesë e tretjes nën gjuhë pér shkak tē tharjes së gojës).

Shtatzënia

Parkinsan nuk duhet përdorur gjatë periudhës së shtatzëni, përvëq rastit kur përfitimi tejkonal riskun! Njoftoni mjekun ose farmacistin tuaj në qoftë se jeni shtatzënë ose po planifikoni tē ngeleni shtatzënë. Mjeku duhet tē vlerësojë riskun ndaj tē cilit ekspozohet fetusi dhe përfitimin e nënës nga trajtimi me Parkinsan.

Ushqimi me gjji

Parkinsan nuk duhet tē përdoret gjatë periudhës së ushqyerjes së foshnjës me gjil! Njoftoni mjekun ose farmacistin tuaj në qoftë se ushqeni foshnjën me qumësh gjiri.

Drejtimi i automjetit dhe përdorimi i makinerive
Parkinsan mund tē shkaktojë shikim tē turbullt ose ulje tē vigjilencës, kështu që duhet treguar kujdes në rast drejtimi tē automjetit ose përdorimi tē makinerive.

Informacione tē rëndësishme pér disa nga përbëresit e Parkinsan

Kjo tabletë përbëm laktöz. Nëse ju është thënë nga mjeku juaj se vuani nga intoleranca prej disa sheqernave, kontaktoni me mjekun përparrë se tē mermi këtë bar.

3. SI TA MERRNI PARKINSAN

Gjithmonë merreni Parkinsan sipas këshillës së mjekut. Në qoftë se nuk jeni i sigurt, kontaktoni me mjekun ose farmacistin. Në qoftë se ndjeni që efektet e Parkinsan janë shumë tē fortë ose shumë tē dobëta, flisni me mjekun ose farmacistin tuaj. Tabletët duhet tē gëlliten me një gotë ujë.

Dozimi i tabletës është si vijon:

Në sëmëndjen e Parkinsonit jetet në 3-4 doza tē ndara në ditë, përparrë pas ose bashkë me ushqimin. Doza e zakonshme fillohet prej 1 mg/ditë ritet gradualisht në interval prej 3-5 ditësh me 2 mg/ditë deri 6-10 mg/ditë në varësi tē përgjigjeve. Në rastet e avancuara mund tē nevojiten 12-15 mg/ditë ose më shumë. Si regull, pacienti postconfalitikë kërkojnë dhe tolerojnë dozat më të larta.

Në simptomat ekstrapiramidale tē induktuara nga barnat dozat e zakonshme janë ndërmjet 5 – 15 mg / ditë, megjithëse në disa raste mund tē mjaftojë edhe doza 1 mg / ditë. Megjenëse tē moshuanit dhe pacientët arteriosklerotikë janë më tē ndjeshëm ndaj efekteve anësore tē antimuskarinikëve, rekandohet doza më e ulët e intervalit tē dozave efikase. Trajtimi me antimuskarinikët i parkinsonizmit nuk duhet tē ndërpritet menjëherë dhe nëse ka kalohet nga një bar tek një tjetër, duhet ulur gradualisht doza e njërit ndërkohë që ritet doza e barit tjetër. Ky bar mund tē jepet i shoqëruar me barna tē tjerë pér lehtësimin e parkinsonizmit, por doza e secilit bar duhet reduktuar.

Në qoftë se keni marrë më shumë Parkinsan

Në qoftë se keni marrë më shumë Parkinsan se sasia që duhet tē merrni, ose në qoftë se fëmijët e kanë marrë gabimisht këtë bar, ju lutemi tē kontaktoni mejku tuaj, spitalin, ose tē telefononi urgjencën pér tē marrë një mendim pér rrezikun dhe këshillë pér veprimet që duhet tē ndërmerrin.

Në qoftë se harroni tē merrni Parkinsan

Në qoftë se harroni një dozë (ose më shumë doza), merrni dozën në vazhdim kur tē jetë koha pér marrjen e zakonshme tē saj. Mos merrni një dozë tē dyfishtë (ose më të lartë) pér tē plotësuar dozën (dozat) e harruar(a).

Në qoftë se ndërprisni marrjen e Parkinsan

Ndërprerja e menjëhershme duhet evituar. Reduktimi i dozës duhet tē bëhet gradualisht. Në qoftë se keni pyetje tē mëtejshme pér përdorimin e këtij produkti, pyesni mjekun ose farmacistin tuaj.

4. EFEKTE ANËSORE TË MUNDSHME

Si tē gjithë barnat e tjerë, Parkinsan mund tē shkaktojë efekte anësore, megjithëse jo çdokush i manifeston. Njoftoni mjekun tuaj pér efektet anësore tē mëposhtme që mund t'ju shfaqen:

- në sistemin kardiovaskular (takikardi, palpitacione, hipotension);
 - në sistemin nervor qendor (marrje mendsh, nervozizëm, manifestime psikiatrike, si: deluze ose haluqinjgjene, konfuzion mendor, axhitim, çregullime tē sjelljes);
 - në aparatin gastrointestinal (tharje goje, tē përziera, tē vjella, konstipacion, parotit supurativ, ileus paralitik, zgjerim i zorrës së trashë);
 - ekzantema;
 - turbullim i tē parit;
 - mbajtje e urinës; impotencë;
 - ethë; skuqje e fytyrës dhe pakësim i dërsitesj.
- Në qoftë se ndonjë prej efekteve anësore përkëqësoshet, ose në qoftë se vëreni efekte anësore që nuk përmenden në këtë fletëudhëzues, ju lutemi tē lajmëroni mjekun ose farmacistin tuaj.

5. SI TA RUANI PARKINSAN

Mbajeni larg fëmijëve!

Mos e përdori Parkinsan pas datës së skadencës e cilështë e shënuar në paketim!

Mos e ruani në temperaturë mbi 25°C!
Ruajeni në paketimin original pér ta mbrojtur nga drita!

6. INFORMACION I MËTEJSHËM

Çfarë përbën Parkinsan

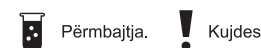
Lënda vepruese është triheksifenidil klorhidrat.

Cdo tabletë përbën 5 mg triheksifenidil klorhidrat. Përbërtës tē tjerë: laktöz, celulozë mikrokristalo, talk dhe stearat magnezi.

Përbajtja e paketimit

Kuti me 30 tabletë.

Shpjegues i ikonave ilustruese pér paketim:



Mbajtësi i autorizimit tē tregtimit (MAT) dhe prodhuesi:

PROFARMA Sh.a.
Rruja "Myslym Keta"
Tel.: 00 355 4 23 89 602
Tiranë - SHQIPÉRI

Ky fletëudhëzues u rishikua pér herë tē fundit në Korrik 2015.

PAY ATENTION, all the layers are visible.

If you have to print this document please check or uncheck the specific layers.