

Pakkausseloste: tietoa käyttäjälle
Allopurinoli Accord 100 mg tabletit
Allopurinoli Accord 300 mg tabletit
Allopurinoli

Lue tämä pakkausseloste huolellisesti ennen kuin aloitat tämän lääkkeen käyttämisen, sillä se sisältää tärkeitä

tietoja sinulle. Säilytä tämä pakkausseloste. Saatat tarvita sitä myöhemmin uudelleen. Onko sinulla kysyttävää? Ota yhteyttä lääkäriisi tai apteekkiin.

- Älä anna tätä lääkettä muille, sillä se on määrätty vain sinulle. Se voi olla haitallista muille, vaikka heillä olisi samat oireet kuin sinulla.
- Saatko jonkin haittavaikutuksen, joka on mainittu kohdassa 4? Tai saatko haittavaikutuksen, jota ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa?
- Ota silloin yhteyttä
- Onko sinulla jokin kohta 4 mainituista haittavaikutuksista? Vai ilmeneekö sinulla haittavaikutus, jota ei ole tässä pakkausselosteessa? tai apteekkiin. lääkäri apteekki.

Sisältö van tämä pakkausseloste

1. Mikä on Allopurinol Accord ja mihin tätä lääkettä käytetään?
 2. Milloin tätä lääkettä ei saa käyttää tai milloin on oltava erityisen varovainen?
 3. Kuinka käytät tätä lääkettä?
 4. Mahdolliset haittavaikutukset
 5. Kuinka säilytät tätä lääkettä?
 6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa
-
1. Mikä on Allopurinol Accord ja mihin tätä lääkettä käytetään?

Allopurinol Accord sisältää vaikuttavana aineena allopurinolia. Allopurinoli kuuluu ryhmään lääkkeitä, joita kutsutaan entsyymineestäjiksi. Nämä lääkkeet auttavat hallitsemaan nopeutta, jolla tietyt kemialliset muutokset kehossa tapahtuvat.

Tätä lääkettä käytetään sairauksiin, joissa keho tuottaa liikaa virtsahappoa, kuten: kihti (kivulias tulehdus, joka johtuu kiteytyneestä virtsahaposta nivelessä), tietyt munuaissairaudet tai munuaiskivet; syöpä ja jotkut aineenvaihduntasairaudet, jotka johtavat liialliseen virtsahapon kertymiseen.

2. Milloin et saa käyttää tätä lääkettä tai milloin sinun tulee olla erityisen varovainen?

Milloin et saa käyttää tätä lääkettä?

• Olet allerginen jollekin tämän lääkkeen aineosalle. Nämä aineet löydät tämän pakkausselosteen kohdasta 6. Jos et ole varma, keskustele lääkärisi kanssa ennen tämän lääkkeen käyttöä.

Milloin sinun tulee olla erityisen varovainen tämän lääkkeen kanssa?

Ota yhteyttä lääkäriisi tai apteekkiisi ennen tämän lääkkeen käyttöä:

- jos sinulla on maksa- tai munuaissairaus tai jos sinulla on ollut sellainen aiemmin

- jos käytät lääkkeitä (diureetteja (virtsaneritystä lisääviä lääkkeitä) ja/tai ACE:n estäjiä) sydänsairauksiin tai korkeaan verenpaineeseen
- jos sinulla on äkillinen kihtikohtaus (kivulias tulehdus, joka johtuu kiteytyneestä virtsahaposta nivelessä)
- jos olet Han-kiinalaista, thaimaalaista tai korealaista alkuperää.
- jos sinä kilpirauhasongelmat on

Ole erityisen varovainen tämän lääkkeen kanssa

Jos sinulla on munuaiskiviä. Munuaiskivet pienenevät ja on pieni mahdollisuus, että ne tukkivat virtsaputkesi

Allopurinolin käytön yhteydessä on raportoitu ihottumaa. Tämä ihottuma liittyy usein haavaumiin suussa, kurkussa, nenässä ja sukupuolielimissä sekä sidekalvontulehdukseen (punaiset ja turvonneet silmät). Näitä vakavia ihottuman muotoja edeltävät usein flunssan kaltaiset oireet, kuten kuume, päänsärky, kehon kipu. Ihottuma voi pahentua laajalle levinneeksi rakkuloinniksi ja ihon irtoamiseksi. Nämä vakavat iho-oireet voivat esiintyä useammin Han-kiinalaisilla, thaimaalaisilla tai korealaisilla henkilöillä. Krooninen munuaissairaus voi lisätä riskiä näillä potilailla entisestään. Jos sinulle kehittyy ihottumaa tai näitä ihoreaktioita, lopeta allopurinolin käyttö ja ota välittömästi yhteyttä lääkäriisi.

Jos sinulla on syöpä tai Lesch-Nyhan oireyhtymä (aineenvaihduntasairaus), voi määrätä laimentaaksesi virtsasi. juoaksesi virtsasi laimentamiseksi.

Lapset ja nuoret alle 18 vuotta

Tämän lääkkeen käyttö lapsilla on hyvin harvinaista, paitsi tietyissä syövän muodoissa (erityisesti leukemia) ja joissakin aineenvaihduntasairauksissa, kuten Lesch-Nyhan oireyhtymä.

Käytätkö muita lääkkeitä?

Käytätkö Allopurinolin Accord lisäksi muita lääkkeitä, oletko äskettäin tehnyt niin tai aiotko ehkä tehdä niin pian? Kerro siitä sitten lääkärillesi tai apteekkarillesi ..

lääkkeet jotka heikentävät luonnollista puolustusta (immunosuppressantit), esim. 6-merkaptopuriini, atsatiopriini ja siklosporiini
adeniini arabinoosidi (vidarabiini), käytetään herpesin tai vesirokon hoitoon
muut lääkkeitä kihdin hoitoon, kuten probenesidi
aspiriini (tai vastaavat lääkkeitä, joita kutsutaan salisylaateiksi)
klooripropamidi, käytetään diabeteksen hoitoon
lääkkeet jotka ohentavat verta (antikoagulantit), kuten varfariini
lääkkeet joita käytetään kohtauksen hoitoon (kontrolloimaton kehon nykiminen, usein osana epileptistä kohtausta), fenytoiini
teofylliini, käytetään hengitysvaikeuksiin lääkkeitä
lääkkeet tiettyjä bakteeri-infektioita vastaan (antibiootit) (ampisilliini tai amoksisilliini)
jotka käytetään syövän hoitoon didanosiiini
didanosiiiniimmuunikatovirus) lääkkeitä virus)
lääkkeet Alumiinihydroksidi (käytetään mahan happamuuden neutraloimiseen), koska tämä voi heikentää allopurinolin vaikutusta. Näiden lääkkeiden antamisen välillä on oltava

vähintään 3 tunnin väli. allopurinolin vaikutus voi heikentyä. Näiden lääkkeiden antamisen välillä on oltava vähintään 3 tunnin välein.

Allopurinolin antamisen yhteydessä Accord ja sytostaatit (esim. syklofosfamidi, doksorubisiini, bleomysiini, prokarbatsiini, alkyylialogeenit), esiintyy veridyskraasioita (verisairaus) useammin kuin silloin, kun näitä vaikuttavia aineita annetaan yksinään. Siksi on säännöllisesti veri tutkittava . sana.

on 6-merkaptopuriinin tai atsatiopriinin annosta pienennettävä, koska nämä aineet pysyvät pidempään Kun 6-merkaptopuriinia tai atsatiopriinia annetaan samanaikaisesti [allopurine 5 tuotteen nimi] kanssa, on 6-merkaptopuriinin tai atsatiopriinin annosta on pienennettävä, koska nämä aineet pysyvät silloin pidempään toimia. Tämä voisi lisätä vakavien veriongelmien riskiä. Tällaisessa tilanteessa 3 lääkärisi seuraa tarkasti veriarvojasi hoidon aikana. Hakeudu heti lääkärin hoitoon, jos huomaat selittämättömän mustelman, verenvuodon, kuumeen tai kurkkukivun heillä

Raskaus, imetys ja hedelmällisyys

Oletko raskaana, epäiletkö olevasi raskaana, suunnitteletko raskautta tai imetätkö? Ota silloin yhteyttä lääkäriisi tai apteekkiin ennen tämän lääkkeen käyttöä.

Allopurinoli erittyy ihmisen rintamaitoon. Tätä lääkettä ei suositella imetyksen aikana. Ajaminen ja koneiden käyttö

Tämä lääke voi tehdä jotkut ihmiset uneliaiksi tai heikentää liikkeiden hallintaa. Et saa ajaa tai käyttää koneita ennen kuin tiedät, miten tämä lääke vaikuttaa sinuun.

Allopurinoli ei saa ajaa tai käyttää koneita ennen kuin tiedät, miten tämä lääke vaikuttaa sinuun.

sisältää laktoosia Sopimus sisältää laktoosia

Tämä lääke sisältää laktoosia (eräänlainen sokeri). Jos lääkärisi on kertonut sinulle, että et voi käyttää tiettyjä sokereita siedä, ota yhteyttä lääkäriisi ennen tämän lääkkeen käyttöä.

3. Miten käytät tätä lääkettä?

Käytä tätä lääkettä aina tarkalleen lääkärisi ohjeiden mukaisesti. Epäiletkö oikeaa käyttöä? Ota sitten yhteyttä lääkäriisi.

Tämän lääkkeen annos voi vaihdella suuresti eri ihmisillä. Lääkärisi päättää, mikä annos tästä lääkkeestä sopii sinulle.

Lääkärisi aloittaa yleensä pienellä allopurinoliannoksella (esim. 100 mg/päivä) mahdollisten sivuvaikutusten riskin vähentämiseksi. Annoksesi nostetaan tarvittaessa.

Tavallinen aloitusannos on 100-300 mg päivässä, joka voidaan ottaa yhtenä annoksena aterian jälkeen. Annosta voidaan nostaa 900 mg:aan päivässä riippuen siitä, kuinka vakava sairautesi on.

Jos käytät yli 300 mg:n päiväannosta, lääkärisi saattaa neuvoa sinua ottamaan annoksen pienemmissä erissä päivän aikana vähentääksesi maha-suolikanavan sivuvaikutusten riskiä.

Jos olet iäkäs tai jos maksasi tai munuaisesi eivät toimi kunnolla, lääkärisi saattaa määrätä sinulle pienemmän annoksen tai pidentää annosten välistä aikaa. Jos saat dialyysihoitoa kaksi tai kolme kertaa viikossa, lääkärisi voi määrätä sinulle 300 tai 400 mg:n annoksen, joka tulee ottaa heti dialyysin jälkeen. Käyttö lapsilla ja alle 18-vuotiailla nuorilla

Lapset ja alle 15-vuotiaat nuoret 10-20 mg/kg ruumiinpainoa/päivä enintään 400 mg päivässä jaettuna kolmeen annokseen. Tätä lääkettä käytetään harvoin lapsilla, päivä jaettuna 3 antokertaan. Tätä lääkettä käytetään harvoin lapsilla, joilla poikkeuksena tietyt pahanlaatuiset sairaudet (erityisesti leukemia) ja tietyt aineenvaihduntasairaudet, esimerkiksi Lesch-Nyhan-oireyhtymä.

Antotapa

Tämä lääke tulee ottaa suun kautta.

Ota tabletit lasillisen vettä kanssa, jotta ne on helpompi niellä.

Ota tabletit aterian jälkeen vähentääksesi sivuvaikutusten, kuten pahoinvoinnin, riskiä ja oksentelua.

Oletko käyttänyt liikaa tätä lääkettä?

Jos otat liikaa tabletteja tai jos joku muu ottaa vahingossa lääkkeesi, kerro siitä välittömästi lääkärillesi tai mene lähimpään sairaalaan. Ota lääkepakkaus mukaan. Yliannostuksen merkkejä voivat olla muun muassa: pahoinvointi, oksentelu, ripuli ja huimaus.

Oletko unohtanut ottaa tätä lääkettä?

Jos unohdat ottaa lääkkeesi, ota se heti kun huomaat. Jos se on kuitenkin melkein aika on seuraavaan annokseen, sinun tulee jättää unohtunut annos väliin. Älä ota kaksinkertaista annosta unohtuneen annoksen korvaamiseksi.

Jos lopetat tämän lääkkeen käytön

Älä lopeta tämän lääkkeen käyttöä, ellei lääkärisi niin määrää.

Onko sinulla muita kysymyksiä tämän lääkkeen käytöstä? Ota yhteyttä lääkäriisi tai apteekkiin.

4. Mahdolliset sivuvaikutukset

Kuten kaikilla lääkkeillä, myös tällä lääkkeellä voi olla sivuvaikutuksia. Kaikki eivät kuitenkaan niitä koe.

Yliherkkyys

Joskus (esiintyy alle 1 käyttäjällä 100:sta)

Ota välittömästi yhteyttä lääkäriisi, jos sinulla on jokin seuraavista oireista:

jokainen ihonmuutos, kuten hilseilevä iho, haavaumat tai kipeät huulet ja suu
tai erittäin harvinaisissa tapauksissa äkillinen hengityksen vinkuminen, sydämen tykytys tai
paine rinnassa, äkillinen pyörtyminen ('romahtaminen')

Harvoin (esiintyy alle 1 käyttäjällä 1000:sta)

kuume ja vilunväristykset, päänsärky, lihaskipu (flunssan kaltaiset oireet) ja yleinen huonovointisuus ei hyvin

vakava yliherkkyyssreaktiot, joihin liittyy kuumetta, ihottumaa, nivelkipua, veren poikkeavuuksia ja testeissä, joissa tutkitaan maksan toimintaa (nämä voivat olla merkkejä yliherkkyyssreaktiosta, johon liittyy useita elimiä).

Huulesi, silmäsi, suusi, nenäsi tai sukupuolielimesi vuotavat verta.

jokainen muutos ihossasi, esimerkiksi: haavaumat suussa, kurkussa, nenässä, sukupuolielimissä ja silmän sidekalvon tulehdus, joka aiheuttaa kutinaa, kyynelvuotoa tai punoitusta (sidekalvotulehdus), rakkuloita tai ihon kuoriutumista koko kehossa.

Hyvin harvoin (esiintyy alle yhdellä 10 000 käyttäjästä)

vakava allerginen reaktio, joka voi aiheuttaa kasvojen tai kurkun turvotusta

vakava, mahdollisesti hengenvaarallinen allerginen reaktio.

Nämä oireet voivat tarkoittaa, että olet allerginen tälle lääkkeelle. Älä ota enää tabletteja ellei lääkärisi ole kehottanut sinua tekemään niin.

Muut haittavaikutukset

Yleinen (esiintyy alle yhdellä 10 käyttäjästä):

ihottuma

kohonnut määrä kilpirauhasta stimuloiva hormoni (hormoni, joka aiheuttaa sen, että kilpirauhanen alkaa tuottaa kilpirauhashormoneja) veressä.

Joskus (esiintyy alle yhdellä 100 käyttäjästä)

pahoinvointi tai oksentelu (oksentaminen);

poikkeavat maksaarvot

ripuli

Harvoin (esiintyy alle yhdellä 1 000 käyttäjästä)

maksavaivat, kuten maksatulehdus.

Hyvin harvoin (esiintyy alle 1:llä 10 000 käyttäjästä)

kuume

veri virtsassa (hematuria)

korkea kolesteroliarvot veressäsi (hyperlipidemia)

sinä tunnet olosi yleisesti huonoksi tai heikoksi

heikkous, puutunut tunne, horjuva olo jaloillasi, et voi liikuttaa lihaksiasi

(halvaus) tai tajunnanmenetys

päänsärky, huimaus, uneliaisuus tai näköongelmat

kipu rintakehässä (angina), korkea verenpaine tai hidas syke

sinun keho kerää nestettä, mikä johtaa turvotukseen (ödeema), erityisesti nilkoissa

diabetes (diabetes). Lääkärisi haluaa mitata verensokerisi määrän selvittääkseen, onko näin.

joskus tämä lääke voi vaikuttaa vereesi, mikä saattaa aiheuttaa mustelmia helpommin kuin

muuten, tai aiheuttaa kurkkukipua tai muita infektion merkkejä. Nämä oireet esiintyvät

yleensä henkilöillä, joilla on maksa- tai munuaisongelmia. Ota yhteyttä mahdollisimman

pian lääkäriisi. sinun lääke voi vaikuttaa imusolmukkeisiisi

hedelmättömyys lääke voi vaikuttaa imusolmukkeisiisi

hedelmättömyys b miehillä, erektiohäiriöt

suurentuminen muutokset

ulosteessasi ruoka ja juoma maistuvat erilaisilta kuin normaalisti linssin sumentuminen (kaihi)
hiustenlähtö ja juoma maistuu erilaiselta kuin normaalisti
hiusten värimuutokset alakuloisuus
(masennus hiusten värimuutos
masennus (masennus)
ongelmat lihasliikkeiden säätelyssä (ataksia)
havaitseminen kihelmöinnin, kutinan tai pistelyn tuntemukset ilman syytä (parestesia)

Nei tiedossa (ei voida määrittää saatavilla olevien tietojen perusteella)

Aseptinen aivokalvontulehdus (aivo- tai selkäydinkalvon tulehdus): oireita ovat muun muassa Muut jäykkä niska, päänsärky, pahoinvointi, kuume tai tajunnan heikkeneminen.

Hakeudu heti lääketieteelliseen apuun jos nämä oireet ilmenevät ..

Lichenoidi ihottuma (kutiseva punavioletti ihottuma ja/tai lankamaiset valkoharmaat viivat limakalvoilla) limakalvot)

Haittavaikutusten ilmoittaminen

Jos koet haittavaikutuksia, ota yhteyttä lääkäriisi tai apteekkiisi. Tämä koskee myös haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Voit myös ilmoittaa haittavaikutuksista Suomen Haittavaikutusrekisteriin Lareb, verkkosivusto: www.lareb.nl. Haittavaikutuksista ilmoittamalla autat meitä saamaan enemmän tietoa tämän lääkkeen turvallisuudesta.

5. Miten säilytät tätä lääkettä?

Pidä poissa lasten näkyviltä ja ulottuvilta.

Älä käytä tätä lääkettä viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen. Se löytyy pakkauksesta ja läpipainopakkauksesta EXP:n jälkeen. Siinä on kuukausi ja vuosi. Kuukauden viimeinen päivä on viimeinen käyttöpäivämäärä.

Säilytä alle 30 oC.

Älä huuhtelee lääkkeitä viemäriin tai wc:hen äläkä heitä niitä roskakoriin. Kysy Apteekkariltasi mitä tehdä lääkkeille, joita et enää käytä. Kun hävität lääkkeitä oikein, ne tuhotaan vastuullisesti eivätkä päädy ympäristöön. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

6. Mitä aineita tämä lääke sisältää?

Tämän lääkkeen vaikuttava aine on allopurinoli.

Allopurinoli

Accord Sopimus Allopurinoli

Accord Sopimus Muut tämän lääkkeen aineet ovat:

Laktoosimonohydraatti

, kroskarmelloosinatrium tyyppi B, maissitärkkelys,povidoni K30 ja magnesiumstearaatti Miltä
Allopurinoli

Accord näyttää miltä se näyttää ja mitä pakkaus sisältää?

Allopurinol Accord 100 mg tabletit ovat valkoisia tai melkein valkoisia, pyöreitä, molemmin puolin kuperia tabletteja ilman kalvopäällystettä, halkaisijaltaan noin 8,0 mm, joissa on merkintä 'AW' toisella puolella ja ei merkintää toisella puolella.

Allopurinol Accord 300 mg tabletit ovat valkoisia tai melkein valkoisia, pyöreitä, molemmin puolin kuperia tabletteja ilman kalvopäällystettä, viistot reunat, halkaisijaltaan noin 11,2 mm ja merkintä 'AX' toisella puolella ja ei merkintää toisella puolella.

PVC-Alu läpipainopakkaus, jossa on 25, 28, 30, 50, 60, 90 ja 100 tablettia.

Kaikkia mainittuja pakkauskokoja ei välttämättä ole myynnissä.

Myyntiluvan haltija ja valmistaja
Accord Healthcare B.V.
Winthontlaan 200,
3526 KV Utrecht,
Alankomaat

Valmistaja
LABORATORI FUNDACIÓ DAU
C/ C, 12-14 Pol. Ind. Zona Franca,
Barcelona 08040, Espanja

Accord Healthcare Polska Sp. z o.o.
ul. Lutomierska 50, Pabianice
95-200, Puola

Accord Healthcare Single Member S.A.
64th Km National Road Athens,
Lamia, 32009,
Kreikka

Rekisteriin merkitty
Allopurinol Accord 100 mg tabletit RVG 121996
Allopurinol Accord 300 mg tabletit RVG 121997

Tämä lääke on rekisteröity Euroopan talousalueen jäsenvaltioissa seuraavilla nimillä:

Jäsenvaltion nimi: Lääkkeen nimi
Itävalta: Allopurinol Accord 100 mg, 300 mg tabletit
Tanska: Allopurinol Accord 100 mg, 300 mg tabletit
Viro: Allopurinol Accord
Suomi: Allopurinol Accord

Saksa

: Allopurinol Accord 100 mg, 300 mg Tabletit Liettua

Liettua : Allopurinol Accord 100 mg, 300 mg tabletit

Latvia: Allopurinol Accord 100 mg, 300 mg tabletit

Alankomaat: Allopurinol Accord 100 mg, 300 mg tabletit

Ruotsi: Allopurinol Accord 100 mg, 300 mg tabletit

Irlanti: Allopurinol 100 mg, 300 mg tabletti

Tšekki: Allospes

Puola: Allospes

Kypros: Allopurinol Accord 100 mg tabletti

Italia: Allopurinoli Accord

Espanja : Allopurinol Accord 100 mg, 300 mg tabletit

Tämä pakkausseloste on viimeksi hyväksytty tammikuussa 2025.