

Pakendi infoleht: teave kasutajale
Buscopan kaetud tabletid, 10 mg
Butüülskopolamiinbromiid

Lugege hoolikalt kogu infoleht enne, kui hakkate seda ravimit kasutama, sest see sisaldab teile olulist teavet.

Kasutage seda ravimit alati täpselt nii, nagu on kirjeldatud selles infolehes või nagu teie arst või apteeker on teile öelnud.

- Hoidke see infoleht alles. Võib-olla vajate seda hiljem uuesti.
- Kas teil on veel küsimusi? Võtke siis ühendust oma apteekriga.
- Kas teil tekib mõni kõrvaltoime, mis on loetletud jaotises 4? Või tekib teil kõrvaltoime, mida selles infolehes ei ole mainitud? Võtke siis ühendust oma arsti või apteekriga.
- Kas teie kaebus ei vähene 14 päeva pärast või muutub see isegi hullemaks? Võtke siis ühendust oma arstiga.

Selle infolehe sisu

1. Mis on Buscopan kaetud tabletid ja milleks seda ravimit kasutatakse?
2. Millal ei tohi te seda ravimit kasutada või peate olema eriti ettevaatlik?
3. Kuidas seda ravimit kasutada?
4. Võimalikud kõrvaltoimed
5. Kuidas seda ravimit säilitada?
6. Pakendi sisu ja muu teave

1. Mis on Buscopan kaetud tabletid ja milleks seda ravimit kasutatakse?

Buscopan kaetud tabletid on tabletid, mille toimeaineks on butüülskopolamiinbromiid. Buscopan kaetud tabletid on ravim, mis leevendab krampe (spasmolüütikum). Buscopan kaetud tablette kasutatakse seedetrakti spasmide (krampide) raviks.

2. Millal ei tohi te seda ravimit kasutada või peate olema eriti ettevaatlik?

Millal ei tohi te seda ravimit kasutada?

- Te olete allergiline selle ravimi mõne koostisosa suhtes. Neid aineid leiate jaotisest 6.
- Teil on teatud jämesoole häire (megakoolon).
- Teil on soolesulgus.
- Teil on seedetrakti kitsendused.
- Teil on teatud lihashaigus (myasthenia gravis).
- Kui teie arst on teile öelnud, et te ei talu teatud suhkruid, võtke enne selle ravimi võtmist ühendust oma arstiga.

Millal peate olema selle ravimiga eriti ettevaatlik?

- Krampide valude korral, mis on põhjustatud sapikividest või neerukividest. Nende rünnakute korral ei ole Buscopan kaetud tabletid tõhusad. Spasmid (või sellest tulenev valu) võivad olla tõsise aluseks oleva haiguse sümptom.
- Teil on kalduvus suurenenud silmasisesele rõhule (kitsanurga glaukoom).
- Isegi 2 5-st Buscopan kaetud tabletti 10mg, PIL 250523
- Teil on suurenenud risk soole- ja/või kuseteede ummistuste (obstruktsioonide) tekkeks.
- Teil on südame rütmihäired.

- Kui tõsine seletamatu kõhuvalu püsib, süveneb või esineb samaaegselt selliste sümptomitega nagu palavik, iiveldus, oksendamine, muutused väljaheites, alakõhu tundlikkus, madal vererõhk, minestamine või veri väljaheites, peate viivitamatult pöörduma arsti poole.

Võtke ühendust oma arstiga enne selle ravimi kasutamist, kui mõni ülaltoodud hoiatus kehtib teie kohta või on kehtinud minevikus.

Kas te kasutate veel teisi ravimeid?

Kas te kasutate lisaks Buscopan kaetud tablettidele veel teisi ravimeid, olete seda hiljuti teinud või on võimalus, et hakkate lähitulevikus teisi ravimeid kasutama? Rääkige sellest oma arsti või apteekriga. See kehtib ka ravimite kohta, mille jaoks te ei vaja retsepti.

Kui te kasutate Buscopan kaetud tablette koos mõne järgneva ravimiga, võib ühe või mõlema ravimi toime muutuda:

- teatud ravimid depressiooni vastu (tri- ja tetratsükliilised antidepressandid)
- teatud ravimid allergia vastu (antihistamiinikumid)
- teatud ravimid psühhooside vastu (antipsühhootikumid)
- teatud ravimite klass südamerütmihäirete korral (kinidiin ja disopüramiid)
- teatud ravim Parkinsoni tõve või viirusinfektsioonide korral (amantadiin)
- teised ravimid, millel on sama toime kui Buscopanil (nt. tiotropium, ipratropium, atropiiniilaadsed ained)
- ravimid, mis vähendavad dopamiini toimet (sh. metoklopramiid ja domperidoon) – see võib vähendada mõlema ravimi toimet
- ravimid, mis suurendavad südame löögisagedust – nende toime võib tugevneda
- ained, millel on sama toime kui Buscopan kaetud tablettidel – nende toime võib muutuda.

Rasedus ja imetamine

Kas olete rase, arvate, et võite olla rase, soovite rasestuda või toidate last rinnaga? Võtke enne selle ravimi kasutamist ühendust oma arsti või apteekriga.

Buscopan kaetud tablettide kasutamise kohta raseduse ajal ei ole piisavalt andmeid, et hinnata võimalikku kahjulikkust. Seetõttu ei soovitata Buscopan kaetud tablette raseduse ajal kasutada.

Samuti ei ole piisavalt andmeid kasutamise kohta imetamise ajal, et hinnata võimalikku kahjulikkust. Seetõttu ei soovitata Buscopan kaetud tablette kasutada ka imetamise ajal.

Sõiduvõime ja masinate kasutamine

Sõiduvõime ja masinate käsitlemise võimekuse mõju kohta ei ole uuringuid läbi viidud.

3. Kuidas seda ravimit kasutada?

Kasutage seda ravimit alati täpselt nii, nagu on kirjeldatud selles infolehes või nagu arst või apteeker on teile öelnud. Kas kahtlete õiges kasutamises? Võtke ühendust oma arsti või apteekriga.

Täiskasvanud

Soovitav annus täiskasvanutele on kolm kuni viis korda päevas üks kuni kaks kaetud tabletti.

Lapsed alates 6. eluaastast

Soovitav annus lastele alates 6. eluaastast on kolm kuni viis korda päevas üks kuni kaks kaetud tabletti.

Buscopani ei tohi kasutada päevast päeva või pikema aja jooksul ilma, et teie arst uuriks teie kõhuvalu põhjust.

Te peate kaetud tabletid tervelt alla neelama koos vähese vee või piimaga (mitte närida).

Kas olete võtnud liiga palju seda ravimit?

Kui olete võtnud liiga palju Buscopani kaetud tablette, võite kogeda südame löögisageduse tõusu, suukuivust, ähmast nägemist, uriinipeetust, naha punetust ja mao ning soolte vähenenud talitlust. Need kõrvaltoimed on tavaliselt kerged ja lühiajalised. Kas teil esinevad need sümptomid? Lõpetage siis Buscopani kaetud tablettide võtmine ja võtke ühendust oma arstiga.

Kas unustasite seda ravimit võtta?

Ärge võtke kahekordset annust, et unustatud annust tasa teha.

Kui lõpetate selle ravimi võtmise.

Kui lõpetate äkki Buscopani kaetud tablettide kasutamise, võivad sümptomid, mis teil enne kasutamist olid, tagasi tulla.

4. Võimalikud kõrvaltoimed

Nagu kõik ravimid, võib ka see ravim põhjustada kõrvaltoimeid, kuigi kõigil neid ei teki.

Paljud allpool loetletud kõrvaltoimed on seotud Buscopani toimega. Need kõrvaltoimed on üldiselt kerged ja lühiajalised.

Mõned kõrvaltoimed võivad olla tõsised. Kui sageli need kõrvaltoimed esinevad, ei saa täpselt määrata, kuid see ei ole kindlasti sagedasem kui mõnikord (vähem kui 1-l 100-st kasutajast). Kas teil esineb mõni allpool loetletud kõrvaltoimetest? Võtke siis kohe ühendust oma arstiga.

- tõsine allergiline reaktsioon teatud ainete suhtes, mille puhul esineb vererõhu järsk langus, kahvatus, rahutus, nõrk kiire pulss, niiske nahk ja teadvuse vähenemine äkilise, tugeva veresoonte laienemise tagajärjel (anafülaktiline šokk)
- tõsine, eluohtlik allergiline reaktsioon teatud ainete suhtes (anafülaktiline reaktsioon).

Muud kõrvaltoimed

Mõned kõrvaltoimed võivad mõnikord (vähem kui 1-l 100-st kasutajast) esineda:

- nahareaktsioonid
- kiirenenud südame löögisagedus (tahhükardia)
- suukuivus
- higistamise häire
- nahalööve koos tugeva sügelusega (nõgestõbi) ja punnide tekkimine (nõgeslööve)
- sügelus.

Mõned kõrvaltoimed võivad harva (vähem kui 1-l 1000-st kasutajast) esineda:

- uriinipeetus põies häiritud põie tühjenemise tõttu (urineerimispeetus).

Järgmiste kõrvaltoimete esinemissagedust ei saa täpselt määrata, kuid see ei ole kindlasti sagedasem kui mõnikord (vähem kui 1-l 100-st kasutajast):

- hingeldus (düspnoe)
- ülitundlikkus
- nahalööve
- naha punetus (erüteem).

Kõrvaltoimete teatamine

Kui teil tekivad kõrvaltoimed, võtke ühendust oma arsti või apteekriga. See kehtib ka võimalike kõrvaltoimete kohta, mida selles infolehes ei ole mainitud. Kõrvaltoimetest saate teatada ka otse Hollandi Kõrvaltoimete Keskusele Lareb (www.lareb.nl). Kõrvaltoimetest teatamine aitab meil saada rohkem teavet selle ravimi ohutuse kohta.

5. Kuidas seda ravimit säilitada?

Hoida laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

Hoida temperatuuril alla 25°C.

Ärge kasutage seda ravimit pärast kõlblikkusaja lõppu. See on märgitud pakendile pärast 'EXP'. Seal on kuu ja aasta. Selle kuu viimane päev on kõlblikkusaja lõpp.

6. Pakendi sisu ja muu teave

Millised ained on selles ravimis?

- Selle ravimi toimeaine on butüülskopolamiinbromiid. Üks kaetud tablett sisaldab 10 mg butüülskopolamiinbromiidi.
- Selle ravimi teised ained on: kaltsiumvesinikfosfaat (E341), maisitärklis, lahustuv tärklis, kolloidne ränidioksiid (E551), viinhape (E334), steariinhape (E570), polüvidoon (E1201), sahharoos, talk (E553b), araabia kummi (E414), titaandioksiid (E171), polüetüleenglükool 6000, karnaubavaha ja valge vaha.

Kuidas Buscopan kaetud tabletid välja näevad ja kui palju on pakendis?

Buscopan kaetud tabletid on valged, ümmargused kaetud tabletid.

Buscopan kaetud tabletid on saadaval blisterpakendites, mis sisaldavad 20, 30, 50 või 100 kaetud tabletti.

Võib juhtuda, et mitte kõik pakendisuurused ei ole turul saadaval.

Müügiloa hoidja ja tootja

Müügiloa hoidja

Opella Healthcare France SAS

157 avenue Charles de Gaulle

92200 Neuilly-sur-Seine

Prantsusmaa

Kirjavahetuse ja teabe saamiseks

Healthypharm B.V.

Van de Reijtstraat 31-E
4814 NE Breda
Holland

Tootja

Delpharm Reims
10 rue Colonel Charbonneaux
51100 Reims
PRANTSUSMAA

Ravimiregistrisse kantud RVG 03834 all

Seda pakendi infolehte on viimati heaks kiidetud juulis 2023.

Transtoyou