

PŘÍBALOVÁ INFORMACE: INFORMACE PRO UŽIVATELE

TENORETIC

potahované tablety
(atenololum/chlorthalidonum)

Přečtěte si pozorně celou příbalovou informaci dříve, než začnete tento přípravek užívat.

Ponechte si příbalovou informaci pro případ, že si ji budete potřebovat přečíst znovu.

Máte-li jakékoli další otázky, zeptejte se svého lékaře nebo lékárníka.

Tento přípravek byl předepsán Vám. Nedávejte jej žádné další osobě. Mohl by jí ublížit, a to i tehdy, má-li stejné příznaky jako Vy.

Pokud se kterýkoli z nežádoucích účinků vyskytne v závažné míře, nebo pokud si všimnete jakýchkoli nežádoucích účinků, které nejsou uvedeny v této příbalové informaci, prosím, sdělte to svému lékaři nebo lékárníkovi.

V příbalové informaci naleznete

1. Co je Tenoretic a k čemu se používá
2. Čemu musíte věnovat pozornost, než začnete Tenoretic užívat
3. Jak se Tenoretic užívá
4. Možné nežádoucí účinky
5. Jak Tenoretic uchovávat
6. Další informace

1. Co je Tenoretic a k čemu se používá

Tenoretic se užívá k léčení vysokého krevního tlaku (hypertenze) u dospělých pacientů.

Tenoretic obsahuje dvě léčivé látky. Atenolol je beta-blokátor a ovlivňuje činnost srdce a cévního systému. Chlorthalidon je diuretikum a zvyšuje množství moči tvořené ledvinami. Obě látky snižují krevní tlak, ale každá odlišným způsobem.

2. Čemu musíte věnovat pozornost, než začnete Tenoretic užívat

Přípravek může, zejména na začátku léčby, způsobit zvýšenou únavu a závratě. Činnosti vyžadující zvýšenou pozornost, koordinaci pohybů a rychlé rozhodování (např. řízení motorových vozidel a obsluha strojů) je možno vykonávat jen na základě výslovného souhlasu lékaře. Při předávkování nebo náhodném požití přípravku dítětem se poraďte s lékařem. Při případné hospitalizaci informujte lékaře (obzvláště anesteziologa před operačním zákrokem), že užíváte TENORETIC. Pokud máte cukrovku, může při léčbě tímto přípravkem dojít ke změně normální odpovědi na nízkou hladinu cukru v krvi, která se obvykle projevuje zrychlením tepové frekvence (užitím přípravku TENORETIC však dojde k zastření tohoto příznaku). Jestliže užíváte klonidin k léčbě vysokého tlaku, nepřerušujte užívání klonidinu nebo přípravku TENORETIC bez konzultace s Vaším lékařem.

TENORETIC nesmí užívat pacienti přecitlivělí na některou z léčivých nebo pomocných látek obsažených v přípravku. TENORETIC by neměl být užíván pacienty se srdečním onemocněním, jako je srdeční blok II. a III. stupně, těžké srdeční selhání, a dále pacienty s velmi pomalou srdeční činností. Dále jej nesmějí užívat pacienti s velmi nízkým krevním tlakem, s vážnou poruchou periferního prokrvení (ischemickou chorobou dolních končetin), pacienti s těžkým průduškovým astmatem a pacienti s těžkou poruchou funkce jater nebo ledvin. Pacienti s feochromocytomem (nádor dřeně nadledvin) mohou užívat TENORETIC pouze po předchozí léčbě tzv. alfa-blokátory. TENORETIC se nesmí užívat v době těhotenství a kojení. Pro nedostatek zkušeností se přípravek nepodává dětem.

3. Jak se TENORETIC užívá

Pokud lékař neurčí jinak, užívá se u dospělých jedna tableta přípravku TENORETIC denně, vždy ve stejnou dobu (tak, aby časový odstup mezi jednotlivými dávkami byl přibližně 24 hodin). Tabletou polkněte vcelku a zapijte vodou. Pokud zapomenete vzít tabletu v obvyklou dobu, vezměte si ji okamžitě, jakmile to zjistíte, neberte však současně dvě dávky. Pokud omylem užijete více než jednu obvyklou dávku, kontaktujte svého

lékaře. Nepřerušujte užívání léku, ani pokud se budete cítit naprosto v pořádku, dokud Vám neurčí lékař. Léčba přípravkem TENORETIC by neměla být náhle přerušena, proto je třeba vysazovat lék dle doporučení lékaře postupně.

4. Možné nežádoucí účinky

Přípravek je obvykle dobře snášen. Někdy se však mohou vyskytnout pocity chladu v končetinách, svalová únava, sucho v ústech, žaludeční nevolnost, průjem, bolest hlavy, zpomalení tepové frekvence, srdeční blok (který může vyvolat poruchu srdeční činnosti, závratě, únavnost či mdloby), křeč tepen prstů se zbledením, ztuhlostí až bolestmi v prstech (tento jev bývá též nazýván Raynaudův). Během léčby může dojít také k brnění rukou, zhoršení dechových obtíží (pokud trpíte astmatem), pocitu nedostatku dechu a/nebo otokům kotníků (jako projevům srdeční nedostatečnosti), poruchám spánku, vypadávání vlasů, změnám nálady, projevům zmatenosti, duševním poruchám nebo halucinacím. Dále se může objevit nedostatek krevních destiček (projevuje se snadným tvořením modřin), purpura (nachové skvrny na kůži), suchost spojivek (opatrnost je nutná při nošení kontaktních čoček), poruchy vidění, vyrážka na kůži včetně zhoršení lupénky, závratě - zvláště při vstávání, impotence. Velmi vzácně se může objevit žloutenka (která se projevuje jako žluté zbarvení kůže a očního bělma), a dále pankreatitida (zánět slinivky břišní). Možné snížení hladiny sodíku v krvi může způsobit slabost, zvracení a svalové křeče. Případný výskyt nežádoucích účinků nebo jiných neobvyklých reakcí oznamte ošetřujícímu lékaři.

5. Jak TENORETIC uchovávat

Uchovávejte při teplotě 15 – 25°C, v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem a vlhkostí.

Přípravek nepoužívejte po uplynutí doby použitelnosti uvedené na obalu (EXP).

Léčivé přípravky se nesmí vyhazovat do odpadních vod nebo domácího odpadu. Zeptejte se svého lékárníka, jak máte likvidovat přípravky, které již nepotřebujete. Tato opatření pomáhají chránit životní prostředí.

6. Další informace

Co TENORETIC obsahuje

Léčivými látkami jsou atenolol a chlortalidon.

Jedna tableta obsahuje atenololum (atenolol) 100 mg a chlorthalidonum (chlortalidon) 25 mg.

Pomocnými látkami jsou těžký zásaditý uhličitán hořečnatý, kukuřičný škrob, natrium-lauryl-sulfát, želatina, magnesium-stearát, hypromelosa, glycerol 85 %, oxid titaničitý.

Jak TENORETIC vypadá a co obsahuje toto balení

Kulaté, bílé až bělavé, bikonvexní, filmem potahované tablety, označené na jedné straně dělicí rýhou, na druhé straně nápisem TENORETIC po obvodu tablety.

Velikost balení: 28 tablet.

Držitel rozhodnutí o registraci a výrobce:

AstraZeneca UK Ltd., Macclesfield, Cheshire, Velká Británie

Tato příbalová informace byla naposledy schválena

10.10.2007

Další informace o přípravku získáte u místního zastoupení držitele rozhodnutí o registraci.
AstraZeneca Czech Republic s.r.o.

Tel.: 222 807 111

Fax: 222 807 221

www.astrazeneca.cz

©AstraZeneca 2007

Registrovaná ochranná známka TENORETIC je majetkem AstraZeneca plc.
Referenční číslo dokumentu: 101007PIL