

ЛИСТОВКА ЗА ПАЦИЕНТА
ВИТАМИН А
VITAMIN A

СЪСТАВ:

Активно вещество:

Една капсула Витамин А 50 000 IU съдържа:

Retinol palmitate - 50 mg (50 000 IU)

МИНИСТЕРСТВО НА ЗДРАВЕОПАЗВАНЕТО

Приложение към
разрешение за употреба №

11-5342/04.06.02

620/30.04.02

Помощни вещества:

бутил хидроксианизол, слънчогледово масло, желатин, глицерол, метилхидроксибензоат, пропилхидроксибензоат, оцветител, дестилирана вода.

ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА И ОПАКОВКА

Меки капсули.

40 и 80 броя меки капсули в блистер, в картонена кутия.

ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

Балканфарма Троян АД

5600, Троян Ро Вох 82

Тел (0670) 22 607.

ДЕЙСТВИЕ

Витамин А стимулира в значителна степен оздравителните процеси в кожата и лигавиците, чрез активиране на белтъчната синтеза и обмяната на веществата в клетките. Понижава ранимостта и склонността им към вроговяване.. Играе важна роля в синтеза на зрителния пигмент родопсин, който осигурява адекватната адаптация на окото към слаба светлина. За образуването му е необходимо определено ниво на ретинол в организма. Витамин А стимулира синтеза на надбъбречните и половите хормони, повишава устойчивостта на организма към студ и инфекциозни заболявания.

Дефицитът на витамин А в организма води до нарушена адаптация на окото към слаба светлина (така нар. кокоша слепота), както и до засилено вроговяване на кожата.

ПОКАЗАНИЯ

Прилага се за лечение на витамин А дефицит и свързаните с него заболявания на очите - (ксерофталмия, хемералопия).

ИНФОРМАЦИЯ, НЕОБХОДИМА ПРЕДИ УПОТРЕБА НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

Противопоказания

Свръхчувствителност към активното или някое от помощните вещества, хипервитаминоза А, бременност

Специални предпазни мерки при употреба

С внимание се прилага при болни с алкохолизъм, цироза, вирусен хепатит, холестаза (жлъчен застои), хиперхолестеролемия (повишени нива на холестерола в кръвта), хронична бъбречна недостатъчност, остри инфекциозни заболявания на стомашночревния тракт.

При възрастни пациенти продължителното прилагане на витамин А е свързано с повишен риск от развитие на хипервитаминоза А.

Лекарствени и други взаимодействия

Витамин Е повишава степента на резорбция на витамин А, усилва епителотоничните му свойства, предпазва го от окислително разграждане.

Витамин А от своя страна повишава специфичните антистерилитетни ефекти на витамин Е.

Сукралфат, лаксативните лекарства, холестирамин, колестипол, неомицин понижават дуоденалната резорбция на продукта.

Високи дози витамин А намаляват противоскорбутното действие на аскорбиновата киселина и могат да предизвикват витамин Д недостатъчност.

Високи дози Витамин А (повече от 25 000 IU дневно) антагонизират ефекта на калциевите продукти, като предизвикват хиперкалциемия.

Витамин А намалява ефектите на кортикостероидите.

Оралните контрацептивни средства увеличават плазмените нива на витамин А и го изчерпват от депата.

Приложение при бременни и в периода на кърмене

Витамин А приложен по време на бременността в дневни дози над 6 000 IU оказва увреждащо плода действие (малформации на уринарния тракт, забавяне на растежа на плода и ранно затваряне на епифизите.). Поради описаната вероятност от увреждане на плода, продуктът не се препоръчва по време на нормално протичаща бременност.

Ако се налага лечение с Витамин А по време на бременност, то трябва да се проведе от лекар, при оценяване съотношението полза/риск.

Витамин А преминава в майчиното мляко. Да не се прилага по време на бременност.

Влияние върху способността за шофиране и работа с машини

Няма данни за неблагоприятно повлияване на активното внимание, рефлексите и двигателната активност.

Данни за помощните вещества

Продуктът съдържа като помощни вещества метилхидрооксибензоат и пропилахидрооксибензоат, така нар. парабени, които могат да предизвикат уртикарии и контактен дерматит (алергични реакции от забавен тип). Рядко могат да предизвикат алергични реакции от бърз тип (спазъм на бронхите).

ИНФОРМАЦИЯ ЗА ПРАВИЛНА УПОТРЕБА

Дозировка и начин на приложение

Прилага се по лекарско предписание, като дозата и продължителността на лечението се определят от лекуващия лекар.

- възрастни и деца над 10 години: 50 000 IU – 100 000 IU дневно в продължение на 3-дни, след което 50 000 IU дневно за 2- седмици. Лечението продължава с 10 000 IU – 20 000 IU за два месеца.

Поведение при предозирание

Клинични ефекти на предозирание могат да се наблюдават при продължително прилагане на дози над 150 000 IU. Могат да се появят следните симптоми:

стомашни болки, гадене, повръщане, болки в ставите и мускулите, сухота на кожата и устата, сърбеж, пигментни петна по кожата, косопад, леко повишаване на телесната температура, нарушения в месечния цикъл, увеличение на черния дроб и далака, жълтеница, промени в кръвната картина (намаление на еритроцитите, левкоцитите, тромбоцитите), главоболие, отпадналост, безапетитие, повишаване на вътречерепното налягане.

При симптоми на предозиране спрете приема на продукта и потърсете лекарска помощ.

НЕЖЕЛАНИ ЛЕКАРСТВЕНИ РЕАКЦИИ

При продължително приложение на високи дози могат да се появят лесна уморяемост, сънливост, безапетитие или алергични реакции, суха, лющеща се кожа, сухота в устата, повишена температура, повръщане, коремна болка, афти.

СЪХРАНЕНИЕ

Съхранява се при температура под 25°C.

Да се съхранява на място, недостъпно за деца!

СРОК НА ГОДНОСТ

3(три) години от датата на производство.

Продуктът не трябва да бъде употребяван след изтичане срока на годност, обозначен върху опаковката.

ДАТА НА ПОСЛЕДНА РЕДАКЦИЯ Декември 2001 г.