

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 № II-5342   04.06.02	
620 / 30. 04. 02	

Помощни вещества:

бутил хидрооксианиазол, слънчогледово масло, желатин, глицерол, метилхидрооксибензоат, пропилхидрооксибензоат, 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 Box 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 нарушенна 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 застой), хиперхолестеролемия (повишени нива на холестерола в кръвта), хронична бъбречна недостатъчност, остри инфекциозни заболявания на stomashnoчревния 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, усилива 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 кортикоステроидите.

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

#### **Приложение при бременност 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/рисък.

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.

#### **Дани за помощните вещества**

Продуктът съдържа като помощни вещества метилхидрооксибензоат и пропилхидрооксибензоат, 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 предозиране**

Клинични ефекти на предозиране 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 (намаляване на еритоцитите, 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, съниливост, 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.