

Protecardin® 75 mg

comprimate gastrorezistente

Acid acetilsalicilic

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să luăți acest medicament deoarece conține informații importante pentru dumneavoastră.

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitați.
- Dacă aveți orice întrebări suplimentare, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului sau asistentei medicale.
- Acest medicament a fost prescris numai pentru dumneavoastră. Nu trebuie să-l dați altor persoane. Le poate face rău, chiar dacă au aceeași semn de boală ca dumneavoastră.
- Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului sau asistentei medicale. Acestea includ orice posibile reacții adverse nemenționate în acest prospect. Vizualizați secțiunea "Reacții adverse".

Ce găsiți în acest prospect:

1. Ce este Protecardin și pentru ce se utilizează
2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați Protecardin
3. Cum să utilizați Protecardin
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează Protecardin
6. Conținutul ambalajului și alte informații

1. Ce este Protecardin și pentru ce se utilizează

Protecardin este destinat administrării la adulții.

Protecardin conține ca substanță activă acidul acetilsalicilic.

Acidul acetilsalicilic (Protecardin) aparține unui grup de medicamente numite antiagregante plachetare. Protecardin acționează prin prevenirea agregării ("lipirii") unor celule ale săngelui numite trombocite (sau plachete sanguine) și împiedică astfel formarea de cheaguri de sânge (trombi).

Datorită acestui efect Protecardin este utilizat pentru:

- prevenirea repetării infarctului miocardic și a accidentului vascular cerebral (ischemic tranzitor și infarct cerebral);
- reducerea riscului de infarct miocardic la pacienții cu angină pectorală (cunoscută sub denumirea de cardiopatie ischemică cronică dureoasă), sau cu factori de risc mulți, cum sunt: hipertensiune arterială, creștere ale valorii lipidelor din sânge (hipercolesterolemie), fumat, diabet zaharat și istoric familial;
- menținerea circulației săngelui la nivelul vaselor de sânge ale inimii după anumite intervenții chirurgicale (chirurgie vasculară, angioplastie coronariană transluminală percutană, by-pass coronarian).

Important: Protecardin nu este destinat tratamentului durerilor sau febrei; pentru acest scop se vor utiliza alte medicamente care conțin acid acetilsalicilic în doze adecvate (500 mg).

2. Conținutul ambalajului și alte informații Protecardin

Nu utilizați Protecardin

- dacă sunteți alergic la acidul acetilsalicilic, la alți saliciilați sau la oricare dintre celelalte componente ale acestui medicament (enumerată la punctul 6);
- dacă ati avut astm bronșic legat de utilizarea saliciilaților sau a substanțelor înrudite, în special antiinflamatoare nesteroidiene, utilizate, în general, pentru tratamentul durerilor și pentru scăderea febrei; dacă vă amintiți că ati avut crize de sufocare după ce ati utilizat un astfel de medicament, nu luați Protecardin fără să-l informați mai întâi pe medicul dumneavoastră;
- dacă aveți ulcer gastric sau duodenal activ;
- dacă sunteți cu ușurință la traumatisme minore sau spontan; de exemplu dacă ati constatat că vă apar vânătăi (echimoze) fără să vă amintiți că v-ați lovit;
- dacă aveți hemofile (o afecțiune congenitală care determină tendință la apariția cu ușurință a săngerărilor);
- dacă aveți trombocitopenie (o afecțiune caracterizată de un număr scăzut de trombocite);
- dacă aveți fenilketonuri (și urmați o dietă din care sunt eliminate alimentele care conțin un aminoacid numit fenilalanină);
- dacă aveți ulcer la nivelul stomacului sau intestinului subțire;
- dacă utilizați Protecardin concomitent cu metotrexat în doze ≥ 15 mg/săptămână;
- dacă sunteți gravida.

Atenționări și precauții

Protecardin nu trebuie administrat la copii și adolescenți, datorită riscului de

apariție a sindromului Reye (manifestat prin: vârsături persistente, deshidratare, afectarea stării de conștiință și convulsiuni, care necesită terapie intensivă).

Trebuie evitată administrarea suplimentară a altor saliciilați sau a altor antiinflamatoare nesteroidiene.

Protecardin poate determina ocazional hemoragie gastro-intestinală.

Pacienții cu hipertensiune arterială vor fi atenționat monitorizați.

Protecardin poate fi administrat în următoarele cazuri numai după evaluarea atență a raportului risc/potențial/beneficiu terapeutic:

- la pacientul cu teren alergic; în caz de astm bronșic și alte bronhopneumopatii obstructive cronice, alergie la polen, rinita alergică, polipi nazali, reacții alergice la alte medicamente sau alergii alimentare tratamentul se face sub supraveghere medicală, deoarece aceștia pot reacționa la analgezicele nesteroidiene prin crize de astm bronșic, inflamații localizate ale pielei sau mucoaselor (edem Quincke) sau prin urticarie mai frecvent decât alți pacienți;
- antecedente de ulcer gastric sau duodenal, inclusivând ulcer cronic sau recurrent sau antecedente de hemoragie gastro-intestinală;
- afecțiuni inflamatorii ale tractului gastro-intestinal, inclusivând colita ulcerosă, boala Crohn;
- tulburări severe ale funcției hepatice sau renale;
- insuficiență cardiacă necontrolată prin tratament;
- primul și al doilea trimestru de sarcină;
- alăptare;
- afecțiuni cu tendință la retенție hidrosalină;
- aveți anumite afecțiuni care cresc riscul de hemoragii;
- deficit congenital de glucozo-6-fosfat-dehidrogenază;
- intervenții chirurgicale sau alte intervenții cu risc crescut de hemoragii; se recomandă întreruperea administrării acidului acetilsalicilic cu minim 5 zile înainte de intervenția chirurgicală.

Protecardin împreună cu alte medicamente

Spusenii medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă luăți, ati luat recent sau s-ar putea să luăți orice altă medicament.

Ce trebuie să evitați când luăți acest medicament?

Efectul tratamentului poate fi influențat în cazul în care acidul acetilsalicilic este administrat concomitent cu alte medicamente utilizate pentru:

- împădirea formării cheagurilor de sânge (de exemplu warfarină);
- rejetul de organ după transplant (cidosporină, tacrolimus);
- hipertensiune arterială (de exemplu diuretice și inhibitori de enzimă de conversie);
- durere și inflamație (de exemplu steroizi sau medicamente antiinflamatoare);
- gută (probenecid);
- cancer sau poliartrită reumatoidă (metotrexat);
- stimularea sistemului imunitar (interferon alfa);
- epilepsie (valproat de sodiu sau fenitoïnă);
- diabet zaharat (sulfonamide);
- infecții (tetracicline);
- glaucom (acetazolamidă);
- manie sau tulburare bipolară (litiu);
- indigestie (antiacide).

Înainte de a utiliza acid acetilsalicilic informați-vă medicul despre medicamentele pe care le luăți.

Dacă utilizați acid acetilsalicilic în mod regulat, cereți sfatul medicului dumneavoastră înainte de a lăsa orice alt medicament (inclusiv dintre cele eliberate fără prescripție medicală).

Protecardin împreună cu alimente și băuturi

Utilizarea concomitentă a Protecardin cu alcool etilic poate să crească riscul hemoragiilor gastro-intestinale.

Sarcina, alăptarea și fertilitatea

Dacă sunteți gravida sau alăptăți, credeți că ati putea fi gravida sau intenționați să rămăneți gravida, adresați-vă medicului sau farmacistului pentru recomandări înainte de a lăsa acest medicament.

Nu utilizați Protecardin dacă sunteți gravidă în ultimul trimestru de sarcină. În primele două trimestre de sarcină îuați Protecardin numai dacă medicul dumneavoastră vă recomandă acest lucru.

În timpul alăptării îuați Protecardin numai dacă medicul dumneavoastră vă recomandă acest lucru.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

Protecardin nu vă influențează capacitatea de a conduce vehicule și de a folosi utilaje.

Protecardin conține lactoză monohidrat. Dacă medicul dumneavoastră v-a atenționat ca aveți intoleranță la unele categorii de glucide, vă rugăm să întrebăți înainte de a lua acest medicament.

3. Cum să utilizați Protecardin

Utilizați întotdeauna acest medicament exact aşa cum v-a spus medicul dumneavoastră. Trebuie să discutați cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul dacă nu sunteți sigur.

Doze

Adulți: pentru tratamentul de lungă durată, doza uzuală este de 1–2 comprimate gastrorezistente Protecardin 75 mg, o dată pe zi.

În tratamentul de scură durată, la recomandarea medicului curant, în sindromul coronarian acut sau accident vascular cerebral ischemic poate fi adecvată administrarea de doze mai mari, de până la 300 mg acid acetilsalicilic. Ulterior, tratamentul va continua cu doza recomandată pentru tratamentul de lungă durată.

Copii și adolescenți

Protecardin nu se administrează la copii și adolescenți.

Mod de administrare

Comprimatele gastrorezistente trebuie înghijite întregi, cu suficient lichid, preferabil după masă.

Comprimatele nu trebuie divizate, sfărâmate sau mestecate.

Durata tratamentului

Medicamentul este destinat tratamentului de lungă durată, cu doza minimă eficace.

Dacă îuați mai mult Protecardin decât trebuie

Dacă, din greșeală, ati luat mai multe comprimate, adresați-vă imediat medicului dumneavoastră sau mergeți la camera de gardă a celui mai apropiat spital. Luati acest prospect sau câteva comprimate cu dumneavoastră pentru ca medicul să ştie ce ati luat.

Simptomele care pot să apară în cazul supradozajului sunt: amețeli, tuiuturi în urechi, dureri de cap, transpirație excesivă, grija, vârsături, creșterea frecvenței respirației, bătăi rapide ale inimii, confuzie, delir, comă (în intoxicațiile severe).

Dacă uitați să îuați Protecardin

Nu vă îngrăjorați dacă uitați să îuați o doză de Protecardin. Luati doza următoare imediat ce vă amintiți și continuați apoi, ca de obicei. Nu îuați o doză dublă pentru a compensa comprimatul uitat.

Dacă aveți orice întrebări suplimentare cu privire la acest produs, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

4. Reacții adverse posibile

Ca toate medicamentele, acest medicament poate provoca reacții adverse, cu toate că nu apar la toate persoanele.

Reacțiile adverse sunt clasificate în funcție de severitate și frecvență, astfel:

Foarte frecvente: apar la mai mult de 1 din 10 pacienți

Frecvente: apar la mai mult de 1 din 100 pacienți, dar la mai puțin de 1 din 10 pacienți

Mai puțin frecvente: apar la mai mult de 1 din 1000 pacienți, dar la mai puțin de 1 din 100 pacienți

Rare: apar la mai mult de 1 din 10000 pacienți, dar la mai puțin de 1 din 1000 pacienți

Foarte rare: apar la mai puțin de 1 din 10000 pacienți, inclusiv cazuri izolate.

Frecvente
Greață.

Mai puțin frecvente

Eruptioni trecătoare pe piele, dificultăți în respirație, dedanșarea crizelor de astm bronșic, vârsături, diaree, ulcer gastric, duodenal sau ulcerajii intestinale, hemoragii gastro-intestinale. Repetarea acestor mici pierderi de sânge poate duce, în timp, la instalarea anemiei. Dacă prezentați simptome cum sunt: colorație palidă a pielii, oboseală inexplicabilă, senzația de palpității la eforturi mici, senzația de lipsă de aer, dureri abdominale, vârsături cu sânge, sănge în scaun sau scaune moi de culoare neagră, adresați-vă imediat medicului.

Rare

Urticarie, umflarea feței, limbii, gâtului, bronhospasm, prelungirea timpului de săngebare, scăderea numărului de trombocite, vertjii și tuiuturi în urechi, perforații gastro-intestinale,

Foarte rare

Creșteri ale valorilor serice ale enzimelor hepatice, tulburări la nivelul rinichilor (în cazul administrării de doze mari timp îndelungat).

Raportarea reacțiilor adverse

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului sau asistentei medicale. Acestea includ orice reacții adverse nemenționate în acest prospect. De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse direct prin intermediul sistemului național de raportare, Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale:

Str. Aviator Sănătescu nr.48, sector 1, București 011478-RO, Tel: +40 757 117 259,

Fax: +40 213 163 497; e-mail: adr@annm.ro

Raportând reacțiile adverse, puteți contribui la furnizarea de informații suplimentare privind siguranța acestui medicament.

5. Cum se păstrează Protecardin

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.

A se păstra la temperaturi sub 25°C, în ambalajul original.

Nu utilizați acest medicament după data de expirare înscrisă pe cutie după EXP. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

Nu aruncați niciun medicament pe calea apei sau a reziduurilor menajere. Întrebați farmacistul cum să aruncați medicamentele pe care nu le mai folosiți. Aceste măsuri vor ajuta la protejarea mediului.

6. Conținutul ambalajului și alte informații

Ce conține Protecardin

- Substanță activă este acidul acetilsalicilic. Un comprimat gastrorezistent conține 75 mg acid acetilsalicilic.

- Celelalte componente sunt: celuloză microcristalină, dioxid de siliciu coloidal, laurilsulfat de sodiu, croscarmeloza sodică, acid stearic, film de acoperire: hipromeloză 15cP (E 464), lactoză monohidrat, dioxid de titan (E 171), macrogol 4000, acid citric monohidrat (E 330), copolimer C al acidului metacrylic, talc, dioxid de titan (E 171), trietilcitrat (E 1505), dioxid de siliciu coloidal anhidru, hidrogencarbonat de sodiu (E 500), laurilsulfat de sodiu.

Cum arată Protecardin și conținutul ambalajului

Protecardin se prezintă sub formă de comprimate de formă discoidală și culoare albă.

Ambalaj

Cutie cu 2 blistere din PVC/AI a către 20 comprimate gastrorezistente. Cutie cu 2 blistere din PVC-PVDC/AI a către 20 comprimate gastrorezistente.

Deținătorul autorizației de punere pe piață și fabricantul

Biofarm S.A.

Str. Logofătul Tăutu nr. 99, sector 3 București, România.

Acetă prospect a fost revizuit în decembrie 2019.

