

Acard 75 mg, 120 tabletek dojelitowych

Cena: 35,95 zł



Opis słownikowy

Dawka	75 mg
Opakowanie	120 tabletek dojelitowych
Postać	tabletki dojelitowe
Producent	WARSZAWSKIE ZAKŁ.FARM. POLFA S.A.
Rejestracja	Lek
Substancja czynna	Acidum acetylsalicylicum

Opis produktu

Opis

Acard, lek przeznaczony jest do długotrwałego, profilaktycznego stosowania w chorobach, które grożą powstaniem zakrzepów i zatorów w naczyniach krwionośnych.

Wskazania

- W zapobieganiu zawałowi serca u osób dużego ryzyka.
- W świeżym zawałowi serca lub podejrzeniu świeżego zawału serca.
- Niestabilna choroba wieńcowa.
- W zapobieganiu powtórnemu zawałowi serca.
- Po zabiegach chirurgicznych lub interwencyjnych na naczyniach, np. wszczepieniu pomostów aortalno-wieńcowych, plastyce naczyń wieńcowych.
- W zapobieganiu napadom przejściowego niedokrwienia mózgu i niedokrwiennego udaru mózgu oraz po ich przebyciu.
- U osób z zarostową miażdżycą tętnic obwodowych.
- W zapobieganiu zakrzepicy naczyń wieńcowych u pacjentów z wieloma czynnikami ryzyka.
- W zapobieganiu zakrzepicy żyłnej i zatorowi płuc u pacjentów długotrwanie unieruchomionych.

Działanie

Kwas acetylosalicylowy hamuje zlepianie się (agregację) płytek krwi.

Dawkowanie

- Zwykle zaleca się następujące dawkowanie: 1 tabletki (75 mg) na dobę. Tabletki dojelitowe należy przyjmować po posiłku - połykać w całości, popijając niewielką ilością wody.
- W świeżym zawałowi serca lub podejrzeniu świeżego zawału serca: jednorazowo 4 tabletki dojelitowe (300 mg). Tabletki należy bardzo dokładnie rozgryźć, aby

przyspieszyć wchłanianie.

Skład

Substancją czynną leku jest kwas acetylosalicylowy. Jedna tabletką dojelitową zawiera 75 mg kwasu acetylosalicylowego. Pozostałe składniki to: celuloza sproszkowana, skrobia kukurydziana, karboksymetyloskrobia sodowa; otoczka: hypromeloza, kopolimer kwasu metakrylowego typ C, talk, tytanu dwutlenek (E 171), krzemionka koloidalna bezwodna, sodu wodorowęglan, sodu laurylosiarczan, trietylu cytrynian, emulsja antypienna.

Przeciwwskazania

- Uczulenie na kwas acetylosalicylowy, inne salicylany lub którykolwiek z pozostałych składników tego leku.
- Jeśli pacjent ma zwiększoną skłonność do krwawień oraz zaburzenia krzepnięcia krwi.
- Jeśli pacjent ma chorobę wrzodową żołądka i (lub) dwunastnicy.
- Jeśli pacjent ma poważne problemy z nerkami lub wątrobą (ciężką niewydolność nerek, wątroby).
- Jeśli u pacjenta wystąpiły w przeszłości napady astmy po zażyciu kwasu acetylosalicylowego lub innych leków przeciwzapalnych (objawy: duszność, świszczący oddech).
- III trymestr ciąży (trzy ostatnie miesiące ciąży).
- Jeśli pacjent stosuje metotreksat (lek stosowany w leczeniu raka) w dawkach 15 mg na tydzień lub większych.
- Dzieci do 12 lat z infekcjami wirusowymi (np. grypa lub ospa wietrzna), z uwagi na możliwość uszkodzenia wątroby i mózgu (zespół Reye'a).

Działania niepożądane

Należy zaprzestać stosowania leku i natychmiast skontaktować się z lekarzem, jeśli u pacjenta wystąpią pierwsze objawy nadwrażliwości (np. obrzęk twarzy, warg, języka, gardła, powodujący trudności w oddychaniu lub przełykaniu) lub pojawią się krwawienia, np. z przewodu pokarmowego (objawy: czarne stolce), lub krwotoki. Lekarz oceni wówczas stopień nasilenia objawów i zdecyduje o dalszym postępowaniu.

Po zastosowaniu kwasu acetylosalicylowego występowały:

- Często (u 1 do 10 na 100 osób): objawy niestrawności (zgaga, nudności, wymioty) i bóle brzucha.
- Rzadko (u 1 do 10 na 10 000 osób): stany zapalne żołądka i jelit, choroba wrzodowa żołądka i (lub) dwunastnicy; przemijające zaburzenia czynności wątroby.
- Rzadko lub bardzo rzadko: poważne krwawienia takie jak: krwotok z przewodu pokarmowego (objawy: czarne stolce), krwotok mózgowy (szczególnie u pacjentów z niekontrolowanym nadciśnieniem tętniczym i (lub) podczas równoczesnego podawania leków hamujących krwawienie). Krwotok może prowadzić do ostrej lub przewlekłej niedokrwistości w wyniku utraty krwi i (lub) niedokrwistości z niedoboru żelaza (objawy: osłabienie, bledność).
- Bardzo rzadko (rzadziej niż u 1 na 10 000 osób) : ciężkie reakcje alergiczne, w tym wstrząs anafilaktyczny (objawy: obrzęk twarzy, powiek, języka i krtani, znaczne obniżenie ciśnienia tętniczego oraz zaburzenia rytmu serca i oddychania); zaburzenia czynności nerek; zmniejszenie stężenia glukozy we krwi.
- Ponadto występowały: zawroty głowy i szumy uszne (objawy przedawkowania); reakcje nadwrażliwości: wysypka, pokrzywka, obrzęk, świąd, zaburzenia serca i układu oddechowego (w tym astma); zwiększone ryzyko krwawień, wydłużenie czasu krwawienia; krwotok okołoperacyjny, krwiaki, krwawienie (z nosa, z dróg moczowo-płciowych, z dziąseł).

Przechowywanie

- W miejscu niewidocznym i niedostępnym dla dzieci.
- W temperaturze poniżej 25 C.
- W oryginalnym opakowaniu w celu ochrony przed wilgocią.

Dodatkowe informacje

Przed użyciem zapoznaj się z ulotką, która zawiera wskazania, przeciwwskazania, dane dotyczące działań niepożądanych, dawkowanie oraz informacje dotyczące stosowania produktu leczniczego bądź skonsultuj się z lekarzem lub farmaceutą, gdyż każdy lek niewłaściwie stosowany zagraża Twojemu życiu lub zdrowiu.