

עלון לצרכן לפי תקנות הרוקמים (תכשירים) התשמ"ו-1986
תרופה זו חייבת במרשם רופא
קרא בעיון את העלון עד סופו בטרם תשתמש בתרופה

קארדוכסין פורטה טבוליות

הרכב:
המרכיב הפעיל
כל טבליה מכילה:

מרכיבים בלתי פעילים

Starch corn, silicon dioxide colloidal, starch soluble, magnesium stearate, calcium phosphate dibasic, lactose, hydroxypropylmethylcellulose, titanium dioxide, macrogol, sunset yellow 85 (E110).

כל טבליה מכילה כ-2 מ"ג לקטוז.

קבוצה תרופוטית: תרופה נוגדת קרישה.

פעילות רפואית:
קארדוכסין את תרופה נוגדת קרישה (אנטי תרומבוסית) המשפיעה על תפקוד הססיות למניעת איגור והצטוות.

מתי אין להשתמש בתכשיר?

אין להשתמש בתכשיר אם ידועה רגישות לאחד ממרכיביו.

אין להשתמש בתכשיר מבלי להיוועץ ברופא לפני התחלת הטיפול במקרים הבאים:

אם הינן בהריון או מינקת.
אם הינן סובל או סבלת בעבר מלקיז בתפקוד: הלב ו/או כלי הדם (תעוקת חזה, הפרעות בזרימת הדם, בעיות במסתמי הלב, אם עברת לאחרונה התקף לב), הכליה/מערכת השתן, מערכת הדם (כגון דימומים), בעיות קרישה) או אם הינן סובל או סבלת בעבר מלחץ דם גבוה או ממיאסטיה גריבס (חולשת שרירים).

אזהרות:
אם הינן רגיש למזון כלשהו או לתרופה כלשהי עליך להודיע על-כך לרופא לפני נטילת התרופה.

הנטילת מכולות לקטוז. אם הינן רגיש ללקטוז יש לידע את הרופא לפני נטילת תרופה זו. יש להימנע ממעבר פתאומי ממצב שכבה/ישיבה לעמידה כדי למנוע סחרחורת ובמקרים קיצוניים עילפון.
אם הינן עומד לעבור ניתוח כלשהו או בדיקת לב הכוללת הורקת דיפירידומול – יש לידע את הרופא על נטילת תרופה זו.

תגובות בין תרופתיות:

אם הינן נוטל תרופות נוספות, כולל תרופות הנמכרות ללא מרשם ותוספי תזונה, או אם סיימתה עד עתה טיפול בתרופה אחרת, עליך לרשום לרופא המטפל כדי למנוע סיכונים אי-יעילות הנובעים מתגובות בין תרופתיות. במיוחד לגבי תרופות מהקבוצות הבאות: אדנוזין, סותר חומצה, אספירין וסליצילטים. תרופות נגד קרישה דם (כגון וורפרין) תרופות ממיסות פקיקים (תרומבוליטיים), תרופות עם פעילות נוגדת איגור ססיות, תרופות להורדת לחץ דם, תרופות המעכבות את ההגנים כוליאסטרזא (כגון תרופות לטיפול במיאסטיה גריבס), תכשירים אנטי-דלקתיים שאינם סטרואידים.

תופעות לוואי:

בנוסף לפעילות הרצויה של התרופה, בזמן השימוש בה עלולות להופיע תופעות לוואי כגון: פריחה בעור, בחילה/הקאות, כאב ראש, סחרחורת, חולשה, כאב בטן, הפרעות בייכול, שלשול,

כאבי שרירים, גלי חום, דפיקות לב מהירות, לחץ דם גבוה. תופעות אלה חולפות בדרך כלל תוך זמן קצר לאחר תקופת ההסתגלות לתכשיר.
אם תופעות הלוואי אינן חולפות או שהן מטרידות, יש להתייעץ עם הרופא.

תופעות המחייבות התייחסות מיוחדת:

בהופיע רגישות יתר (יכולה להתבטא בבצקות, נזלת, קוצר נשימה וכן פריחה וגירוד), עילפון, קוצב לב לא סדיר, סחרחורת/פצעים, דימום ממושך מפצעין או לאחר ניתוח, תעוקה או כאב בחזה (נדיר) – הפסקה הטיפול ופנה לרופא! בכל מקרה שבו הינן מרגיש תופעות לוואי שלא צוינו בעלון זה, או אם חל שינוי בהרגשתך הכללית עליך להתייעץ עם הרופא מיד!

מינון:

תרופה זו אינה מיועדת בדרך כלל לתינוקות וילדים.
מינון לפי הוראות הרופא בלבד. אין לעבור על המנה המומלצת.
יש להשתמש בתרופה זו בזמנים קצובים כפי שנקבע על-ידי הרופא המטפל.
אם שכחת ליטול תרופה זו בזמן קצוב יש ליטול מנה מיד כשזוכרת. אם הגיע הזמן ליטול את המנה הבאה, דלג על המנה שנשכחה. בשום אופן אין ליטול שתי מנות ביחד!

אופן השימוש:

אין ללעוס או לכתוש את הטבליה! יש לבלוע את התרופה עם כוס מים.
מומלץ ליטול את התרופה לפני הארוחה.
אין להחזיק את התרופה בפה מעבר לזמן הדרוש בבלעיתה.
אין לחצות את הטבליה מאחר ואין קו חצייה.

כיצד תוכל לסייע להצלחת הטיפול?

עליך להשלים את הטיפול שהומלץ על ידי הרופא.
גם אם חל שיפור במצב בריאותך אין להפסיק הטיפול בתרופה ללא התייעצות עם הרופא.

מנע הרעלה!

תרופה זו וכל תרופה אחרת יש לשמור במקום סגור מחוץ להישג ידם של ילדים ו/או תינוקות ועל-ידי כך תמנע הרעלה.
אם נטלת מנת יתר או אם בטעות בלע ילד מן התרופה, פנה מיד לחדר מיון של בית – חולים, והבא אריות התרופה איתך.
אל תגרסם להקאה ללא הוראה מפורשת מרופא!
תרופה זו נרשמה לטיפול במחלתן; בחולה אחר היא עלולה להזיק. אל תיתן תרופה זו לקרוביך, שכברך או מכריך.

אין ליטול תרופות בחושך! בדוק התווית והמנה בכל פעם שהינן נוטל תרופה.
הרכב משקפיים אם הינן זקוק להם.

אחסנה:

יש לאחסן מתחת ל- 25°C.
גם לפי תנאי האריזה/אחסנה המומלצים, תרופות נשמרות לתקופה מוגבלת בלבד. נא להשים לב לתאריך התפוגה של התכשיר! בכל מקרה של ספק, עליך להיוועץ ברופא שטיפק לך את התרופה.
אין לאחסן תרופות שונות באותה אריזה.

מס' רישום התרופה: 0271921428

יצרן ובעל הרישום:

מעבדות רפא בע"מ,
ת.ד. 405, ירושלים 91003



לשם הפשטות והקלת ההקריאה עלון זה נוסח בלשון זכר, אך התרופה מיועדת לשני המינים.

פורמט עלון זה נקבע ע"י משרד הבריאות ותוכנו נבדק ואושר על ידו במאי 2012.