

עלון לצרכן לפי תקנות הרוקחים (תכשירים)

התשמ"ו - 1986

תרופה זו חייבת במרשם רופא

קרא בעיון את העלון עד סופו בטרם תשתמש בתרופה

דיבנילין כמוסות

הרכב:

המרכיב הפעיל

כל כמוסה מכילה:

Phenoxybenzamine Hydrochloride 10 mg

מרכיבים בלתי פעילים

Lactose, talc, titanium dioxide, indigotine, erythrosine, edible grey ink, gelatin.

כל כמוסה מכילה כ- 180 מ"ג לקטוז.

קבוצה תרפויטית:

מרחיבי כלי דם היקפיים.

פעילות רפואית:

טיפול בבלוטת הערמונית, טיפול בפאוכרומוציטומה.

מתי אין להשתמש בתכשיר?

אין להשתמש אם ידועה רגישות לאחד ממרכיביו של התכשיר, או רגישות לתכשירים אחרים המשמשים להורדת לחץ הדם. אין להשתמש בתכשיר אם עברת שבץ מוחי. אין להשתמש בתכשיר אם עברת התקף לב (אוטם שריר הלב) במהלך החודש האחרון.

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

אם הינך בהריון, מתכננת הריון או מיניקה.

אם הינך סובל או סבלת בעבר מליקוי בתפקוד הלב ו/או כלי הדם, הכליה/מערכת השתן, טרשת עורקים (כולל במח), או אם הינך סובל או סבלת בעבר מבצקות בגפיים.

אם הינך עובר טיפול להלם, או שלחץ הדם שלך נמוך מהרגיל.

איך תשפיע התרופה על חיי היום יום שלך?

השימוש בתרופה זו עלול לגרום לסחרחורת ועל כן מחייב זהירות בנהיגה ברכב, בהפעלת מכונות מסוכנות ובכל פעילות המחייבת ערנות.

אזהרות:

אם הינך רגיש למזון כלשהו או לתרופה כלשהי, עליך להודיע על-כך לרופא לפני נטילת התרופה.

התכשיר מכיל לקטוז. אם הינך רגיש ללקטוז יש לידע את הרופא לפני נטילת תרופה זו.

במהלך הטיפול בתרופה זו יש להיות במעקב רפואי של הרופא המטפל, כמו כן מומלץ לערוך בדיקות לחץ דם.

יש לקום באיטיות ממצבי ישיבה או שכיבה. יש להימנע מאכילת ארוחות כבדות וכן ממאמץ גופני מוגבר, על מנת למנוע הופעה של תת-לחץ דם בעמידה, סחרחורת והלמות לב. עם הופעת אחד הסימנים הנ"ל יש להיוועץ ברופא. יש להימנע משתיית משקאות חריפים או מחשיפה לחום גבוה.

תגובות בין תרופתיות:

אם הינך נוטל תרופות נוספות, כולל תרופות הנמכרות ללא מרשם ותוספי תזונה, או אם סיימת זה עתה טיפול בתרופה אחרת, עליך לדווח לרופא המטפל כדי למנוע סיכונים או אי-יעילות הנובעים מתגובות בין-תרופתיות, במיוחד לגבי תרופות מהקבוצות הבאות: תרופות נגד שיעול והצטננות, תרופות המטפלות במחלות לב ו/או לחץ הדם, כגון:

- חוסמי ביטא (לדוגמא אתנולול, ביסופרולול).
- מעכבי ACE (לדוגמא קפטופריל, אנאלפריל).
- חוסמי תעלות סידן (לדוגמא אמלודיפין, לסידיפין).

תופעות לוואי:

בנוסף לפעילות הרצויה של התרופה, בזמן השימוש בה עלולות להופיע תופעות לוואי, כגון: גודש באף, עייפות, כאב בטן או שלשולים.

אם תופעות הלוואי אינן חולפות או שהן מטרידות, יש להתייעץ עם הרופא.

תופעות המחייבות התייחסות מיוחדת:

הפרעות בראיה, סחרחורת, דופק לב מהיר (במיוחד בעת קימה), הרגשת עילפון, הפרעות בכוח הגברא: יש להפסיק את הטיפול ולפנות לרופא מיד!

בכל מקרה שבו הינך מרגיש תופעות לוואי שלא צוינו בעלון זה, או אם חל שינוי בהרגשתך הכללית עליך להתייעץ עם הרופא מיד!

מינון:

מינון לפי הוראות הרופא בלבד. אין לעבור על המנה המומלצת. תרופה זו אינה מיועדת בדרך כלל לילדים ותינוקות. אם לא חל שיפור במצבך תוך 2-3 שבועות יש לפנות לרופא. יש להשתמש בתרופה זו בזמנים קצובים כפי שנקבע על-ידי הרופא המטפל. אם שכחת ליטול תרופה זו בזמן יש ליטול מנה מיד כשנזכרת, אך בשום אופן אין ליטול שתי מנות ביחד!

אופן השימוש:

אין ללעוס! יש לבלוע את הכמוסה בשלמותה עם כוס מים. יש ליטול התרופה עם או אחרי הארוחה.

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 אריזת התרופה איתך. אל תגרום להקאה ללא הוראה מפורשת מרופא! תרופה זו נרשמה לטיפול במחלתך; בחולה אחר היא עלולה להזיק. אל תיתן תרופה זו לקרוביך, שכניך או מכריך. אין ליטול תרופות בחושך! בדוק התווית והמנה בכל פעם שהינך נוטל תרופה. הרכב משקפיים אם הינך זקוק להם.

אחסנה:

יש לאחסן מתחת ל- 25°C ובאריזה המקורית על מנת להגן מאור ולחות. גם לפי תנאי האריזה/אחסנה המומלצים, תרופות נשמרות לתקופה מוגבלת בלבד. נא לשים לב לתאריך התפוגה של התכשיר! בכל מקרה של ספק, עליך להיוועץ ברוקח שסיפק לך את התרופה. אין לאחסן תרופות שונות באותה אריזה.

מס' רישום התרופה: 1260121094

יצרן: דיילס פרמסוטיקל בע"מ, אנגליה

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

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

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

