

Ministerul Sănătății al Republicii Moldova
PROSPECT PENTRU PACIENT

TAMSOL
Capsule cu eliberare modificată
Tamsulosin

**Numărul certificatului de înregistrare
în Republica Moldova: nr. 11906 din 19.07.2007**

Citiți cu atenție și în întregime prospectul preparatului înainte de administrarea lui!

- *Păstrați acest prospect, deoarece poate apărea necesitatea de a-l reciti.*
- *Dacă apar întrebări suplimentare, consultați medicul curant sau farmacistul.*
- *Acest preparat a fost prescris de medic pentru Dumneavoastră. Nu propuneți preparatul altor persoane fără consultația medicului. Aceasta poate dăuna sănătății lor, chiar dacă simptomele de boală sunt similare.*
- *Dacă oricare din reacțiile adverse devine gravă sau apar alte reacții adverse care nu sunt descrise în acest prospect consultați medicul curant sau farmacistul.*

În acest prospect:

1. Ce prezintă Tamsol și în ce cazuri se administrează.
2. Înainte de a administra Tamsol.
3. Cum se administrează Tamsol.
4. Reacțiile adverse posibile.
5. Cum se păstrează Tamsol.

Tamsol, capsule cu eliberare modificată 0,4 mg.

Substanța activă este clorhidrat de tamsulosin 0,4 mg.

Substanțe auxiliare:

conținutul capsulei: stearat de calciu, trietilcitrat, talc, copolimer al acidului metacrilic și etacrilatului (1:1), polisorbitat 80, laurilsulfat de sodiu; celuloză microcristalină.

Capsula:

capacul: oxid de fier galben, dioxid de titan, oxid de fier negru, oxid de fier roșu, gelatină.

corpul: oxid de fier roșu, oxid de fier negru, oxid de fier galben, dioxid de titan, gelatină.

Descrierea preparatului

Conținutul capsulei: pelete de culoare albă sau aproape albă.

Capacul – opac, de culoare maronie; corpul – opac, de culoare maroniu-gălbuie.

Prezentare, ambalaj

Câte 10 comprimate în blister de PVC/PVDC și folie de aluminiu. Câte 1 sau 3 blistere în cutie din carton împreună cu instrucțiunea pentru administrare.

Producător:

Gedeon Richter România, România.

Deținătorul autorizației de punere pe piață

Gedeon Richter, Ungaria.

1. CE PREZINTĂ TAMSOL ȘI ÎN CE CAZURI SE ADMINISTREAZĂ.

Tamsol este folosit în tratamentul simptomelor asociate cu hiperplazia benignă a prostatei, cum ar fi: dificultăți de urinare, incontinența de urină, nevoia urgentă de urinare, urinare frecventă.

2. ÎNAINTE DE A ADMINISTRA TAMSOL

Evitați să folosiți Tamsol dacă sunteți hipersensibil la substanța activă sau la oricare dintre componentele inactice, dacă suferiți de o afecțiune hepatică sau dacă suferiți de amețeli atunci când vă așezați sau când vă ridicați din poziție orizontală.

Prealabil administrării preparatului, anunțați medicul despre maladiile concomitente, îndeosebi în caz de afecțiuni hepatice și renale, patologii cardiace și vasculare.

Administrarea concomitentă cu alte preparate:

Informați medicul despre administrarea concomitentă a altor preparate, inclusiv celor eliberate fără prescripție medicală. Tamsol poate modifica mecanismul de acțiune al unor preparate (antiagregante, diclofenac). Administrarea concomitentă a altor preparate cu Tamsol e permisă numai cu acordul medicului.

Sarcina și alăptarea

Preparatul se va administra exclusiv bărbaților.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

Influențează negativ asupra abilității de conducere a vehiculelor sau de manevrare a utilajelor din cauza provocării la unii pacienți a somnolenței, diminuării acuității vizuale, vertij și sincope.

3. CUM SE ADMINISTREAZĂ TAMSOL

Dacă medicul nu v-a indicat altă schemă de tratament, urmați dozele recomandate mai jos. Doza obișnuită constituie câte o capsulă în zi, intern, la una și aceeași oră a zilei, postprandial. Nu se recomandă mestecarea sau divizarea capsulei.

Dacă ați omis o doză de Tamsol

Dacă ați uitat să luați o capsulă de Tamsol, conform schemei de tratament, luați-o în orice alt moment al zilei. Dacă vă dați seama de acest lucru a doua zi, respectați schema obișnuită de tratament. Nu luați o doză dublă pentru a compensa doza omisă.

Dacă ați administrat Tamsol mai mult decât este necesar

Dacă ați administrat mai mult de o capsulă o dată, sau în caz de înghițire accidentală a produsului, adresați-vă medicului dumneavoastră sau la cea mai apropiată unitate medicală.

4. REACȚII ADVERSE POSIBILE

Ca și toate medicamentele, Tamsol poate provoca reacții adverse.

E posibilă apariția vertijului, îndeosebi la schimbarea poziției; ejaculare retrogradă; slăbiciune generală; cefalee; palpitații; rinită; rinoree, reacții de hipersensibilitate (erupții, prurit, edem localizat al țesuturilor); rareori sincope.

În cazuri foarte rare - priapism (erecție involuntară dureroasă, îndelungată) care necesită tratament imediat.

La apariția primelor semne de vertij sau astenie e necesar să vă așezați sau să vă culcați până la dispariția simptomelor.

Dacă vreuna din reacțiile adverse devine gravă sau dacă observați orice reacție adversă nemenționată în acest prospect, vă rugăm să anunțați medicul dumneavoastră sau farmacistului.

5. CUM SE PĂSTREAZĂ TAMSOL

A se păstra în ambalajul original, la temperatura sub 15-30°C.

A nu se lăsa la îndemâna copiilor.

Termenul de valabilitate.

A nu se utiliza după data de expirare înscrisă pe ambalaj.

Însoțiți orice reclamație cu numărul de serie înscris pe ambalaj!