

SECATOXIN

Soluție orală în picături, 1 mg/ml

Compoziție

10 ml soluție orală conțin mesilat de dihidroergotoxină 0,01 g și excipienți: glicină, tiouree, acid tartric 10 %, glicerol 85 %, alcool etilic 96 %, apă purificată.

Grupa farmacoterapeutică: vasodilatatoare periferice, alcaloizi de ergot

Indicații terapeutice

Tratamentul simptomatic al deficitului neurosenzorial și cognitiv cronic al vârstnicului.

Tulburări ale circulației retiniene, tulburări cohleovestibulare, sindrom Raynaud, arteriopatii obliterante ale membrelor.

În hipertensiune arterială – tratament simptomatic al cefaleei și amețelilor. Migrenă hipertensivă.

Contraindicații

Hipersensibilitate la dihidroergotoxină sau la oricare dintre excipienții produsului, boală coronariană ischemică avansată și psihoze acute sau cronice; asociere cu inhibitori ai monoaminoxidazei (IMAO).

Precauții

În timpul tratamentului există un risc crescut de bradicardie și hipotensiune arterială. Este necesară monitorizarea tensiunii arteriale și a pulsului înainte de începerea terapiei și la intervale regulate în timpul tratamentului.

Dacă apare o scădere accentuată a tensiunii arteriale, tratamentul trebuie întrerupt.

Secatoxin conține alcool etilic.

Interacțiuni

Produsul reduce eficiența unor medicamente administrate în vederea scăderii presiunii sanguine. Medicul trebuie să decidă asupra posibilității administrării unei combinații de medicamente.

Dacă alt medic vă prescrie alte medicamente, acesta trebuie informat ca deja se administrează *Secatoxin*.

Dihidroergotoxina crește efectul vasodilatatoarelor, al unor antihipertensive (de ex rezerpina) și, indirect, al anticoagulantelor.

Dihidroergotoxina diminuează efectul alfa-simpatomimeticelelor (prin efect agonist alfa-adrenergic) și al clonidinei.

Efectul dihidroergotoxinei este amplificat de alfa-simpatolitice și beta-simpatomimetice.

Efectul dihidroergotoxinei este diminuat de alfa-simpatomimetice și vasopresină.

Atenționări speciale

Înainte de prescrierea produsului la pacienții cu simptome de declin idiopatic al capacității psihice, medicul trebuie să excludă posibilitatea că semnele și simptomele să provină de la o stare

potențial reversibilă și tratabilă, în mod special maladiile secundare ale unor boli sistemice, respectiv delirium și demență, boli primare neurologice sau tulburări primare ale afectivității.

Sarcina și alăptarea

Nu se recomandă utilizarea produsului în timpul sarcinii și alăptării.

Capacitatea de a conduce vehicule sau de a folosi utilaje

Produsul poate influența negativ capacitatea de a conduce vehicule sau de a folosi utilaje.

Doze și mod de administrare

Dozajul trebuie individualizat și depinde de caracterul și gravitatea bolii, precum și de starea generală a pacientului.

Adulți: doza recomandată este de 15 - 25 picături *Secatoxin* soluție orală în picături administrate de 3 ori pe zi (3,75 ml *Secatoxin* soluție orală în picături).

Terapia este de lungă durată.

Doza trebuie administrată cu o jumătate de oră înainte de mese. În cazul apariției reacțiilor adverse gastrice se poate administra în timpul sau după mese.

Datorită gustului amar se recomandă să se dilueze doza în puțină apă sau să se bea multă apă după administrare.

Reacții adverse

În mod obișnuit produsul este bine tolerat dacă se administrează dozele recomandate. Rar pot apărea tulburări gastro-intestinale (greață, anorexie, vărsături), erupții cutanate, tulburări de vedere (vedere încețoșată), congestie nazală, bradicardie și hipotensiune arterială ortostatică. Aceste reacții adverse sunt în mod obișnuit reversibile și dispar după întreruperea tratamentului.

Supradozaj

Supradozajul se manifestă prin greață, vărsături, anorexie, dureri abdominale și congestie nazală. Scăderea tensiunii arteriale apare brusc și poate duce la comă. Aceste simptome apar la 2-4 ore după intoxicare. Următoarele simptome pot să apară: cefalee, amețeală, tulburări psihice, tulburări de vorbire și de vedere (vedere încețoșată).

Păstrare

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

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

A nu se lăsa la îndemâna copiilor.

Ambalaj

Cutie cu un flacon a 10 ml soluție orală în picături, prevăzut cu picător.

Producător

IVAX - PHARMACEUTICALS s.r.o.

Ostravská 29, 747 70 Opava Komárov, Republica Cehă

Deținătorul Autorizației de punere pe piață

IVAX - PHARMACEUTICALS s.r.o.

Ostravská 29, 747 70 Opava Komárov, Republica Cehă

Data ultimei verificări a prospectului

Decembrie, 2002

