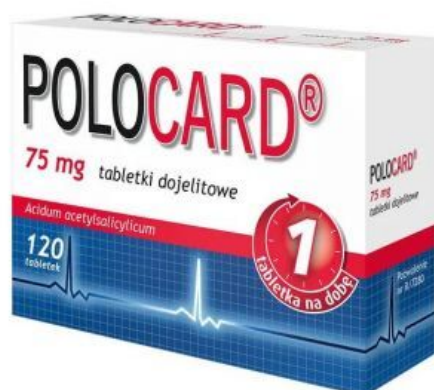


Polocard 75 mg, 120 tabletek dojelitowych

Cena: 52,18 zł



Opis słownikowy

Dla kogo	Dla kobiet, Dla mężczyzn
Marka	POLOCARD
Opakowanie	120 tabletek
Postać	Tabletka
Producent	ZENTIVA K.S.
Przeznaczenie	Przeciwwzakrzepowe
Rodzaj produktu	Lek bez recepty
Wiek	Dla dorosłych, Dla seniorów

Opis produktu

Opis

Polocard to lek w postaci tabletek pokrytych powłoką dojelitową, stosowany w prewencji chorób układu krążenia, takich jak zawał serca i choroba niedokrwienna serca. Przeznaczony jest dla osób dorosłych oraz młodzieży powyżej 16. roku życia.

Wskazania

Polocard jest wskazany do stosowania u dorosłych pacjentów i młodzieży powyżej 16 lat:

- w profilaktyce chorób układu krążenia groźących powstawaniem zakrzepów i zatorów w naczyniach krwionośnych (zawał serca, niestabilna i stabilna choroba niedokrwienna serca),
- w profilaktyce innych chorób przebiegających z zakrzepami w naczyniach krwionośnych.

Działanie

Hamujące agregację płytek krwi, przeciwwzakrzepowe.

Dawkowanie

Osoby dorosłe: 1-2 tabletki 75 mg na dobę.

Skład

1 tabletka zawiera:

- substancję czynną: kwas acetylosalicylowy 75 mg,
- pozostałe składniki: skrobia kukurydziana, celuloza proszek, karboksymetyloskrobia sodowa, hypromeloza, kopolimer kwasu metakrylowego, trietylu cytrynian, tytanu dwutlenek (E 171), talk, sodu laurylosiarczan, czerwien koszenilowa, lak (E 124), krzemionka koloidalna bezwodna, sodu wodorowęglan.

Przeciwwskazania

Leku Polocard nie należy stosować w przypadku:

- uczulenia na kwas acetylosalicylowy lub którykolwiek z pozostałych składników tego leku,
- uczulenia na inne niesteroidowe leki przeciwzapalne, przebiegającego z objawami takimi jak: skurcz oskrzeli, zapalenie błony śluzowej nosa, wstrząs,
- astmy oskrzelowej, przewlekłych schorzeń układu oddechowego, gorączki siennej lub obrzęku błony śluzowej nosa, ponieważ pacjenci z tymi schorzeniami mogą reagować na niesteroidowe leki przeciwzapalne napadami astmy, ograniczonym obrzękiem skóry i błony śluzowej (obrzęk naczynioruchowy) lub pokrzywką częściej niż inni pacjenci,
- czynnej choroby wrzodowej żołądka i (lub) dwunastnicy oraz stanów zapalnych lub krwawienia z przewodu pokarmowego (może wystąpić krwawienie z przewodu pokarmowego lub uczynnienie choroby wrzodowej),
- ciężkiej niewydolności wątroby, nerek lub serca,
- zaburzeń krzepnięcia krwi (np. hemofilia, małopłytkowość) oraz gdy pacjent jest leczony jednocześnie środkami przeciwzakrzepowymi (np. pochodnymi kumaryny, heparyną),
- niedoboru dehydrogenazy glukozy-6-fosforanowej (rzadka choroba dziedziczna),
- występowania dny moczanowej,
- gdy pacjent jednocześnie otrzymuje metotreksat w dawkach 15 mg tygodniowo lub większych, ze względu na szkodliwy wpływ na szpik kostny,
- dzieci i młodzieży w wieku poniżej 16 lat, zwłaszcza w przebiegu infekcji wirusowych, ze względu na ryzyko wystąpienia zespołu Reye'a, rzadkiej, ale ciężkiej choroby powodującej uszkodzenie wątroby i mózgu (z wyłączeniem wyjątkowych sytuacji, takich jak choroba Kawasaki),
- w ostatnim trymestrze ciąży.

Działania niepożądane

- Często występujące działania niepożądane (mogą wystąpić u nie więcej niż u 1 na 10 pacjentów): Zwiększone ryzyko krwawień; wydłużenie czasu krwawienia; krwotok okołoperacyjny; krwaki; krwawienie z nosa; krwawienia z dróg moczowo-płciowych; krwawienia dziąseł; objawy niestrawności (zgaga, nudności, wymioty); bóle brzucha; brak łaknienia.
- Rzadko występujące działania niepożądane (mogą wystąpić u nie więcej niż 1 na 1000 pacjentów) Trombocytopenia (mała liczba płytek krwi); wydłużenie czasu protrombinowego; krwotok może prowadzić do ostrej lub przewlekłej niedokrwistości w wyniku krwotoku i (lub) niedokrwistości z niedoboru żelaza (na przykład w wyniku utajonych mikrokrwawień) z odpowiednimi objawami laboratoryjnymi i klinicznymi, takimi jak: astenia (stan układu nerwowego charakteryzujący się np. zmęczeniem, wyczerpaniem, osłabieniem), błądź, hipoperfuzja; może wystąpić niedokrwistość hemolityczna u pacjentów z niedoborem dehydrogenazy glukozy-6-fosforanowej oraz leukopenia (mała liczba białych krwinek), agranulocytoza (spadek liczby krwinek, które są podstawowymi obronnymi komórkami organizmu) lub eozynopenia (mała liczba eozynofili, rodzaj białych krwinek); krwawienie z przewodu pokarmowego; krwotok mózgowy (szczególnie u pacjentów z niekontrolowanym nadciśnieniem i (lub) w przypadku równoczesnego podawania leków hamujących krwawienie, które w pojedynczych przypadkach mogą potencjalnie zagrażać życiu); stany zapalne błony śluzowej żołądka i jelit; choroba wrzodowa żołądka i (lub) dwunastnicy; przemijające zaburzenia czynności wątroby ze zwiększeniem aktywności enzymów wątrobowych (aminotransferaz, fosfatazy alkalicznej) i zwiększeniem stężenia bilirubiny; reakcje nadwrażliwości (w tym: odczyny skórne, wysypka, pokrzywka, obrzęk, świąd, zaburzenia rytmu serca i oddychania – w tym astma); po długotrwałym stosowaniu dużych dawek kwasu acetylosalicylowego występowała martwica brodawek nerkowych i śródmiąższowe zapalenie nerek.
- Bardzo rzadko występujące działania niepożądane (mogą wystąpić u nie więcej niż 1 na 10 000 pacjentów) Ciężkie reakcje włączając wstrząs anafilaktyczny; krwotok z przewodu pokarmowego, perforacja wrzodu żołądka, perforacja wrzodu dwunastnicy.

Ostrzeżenia

Przed rozpoczęciem przyjmowania leku Polocard należy omówić to z lekarzem. Należy zachować szczególną ostrożność, stosując lek Polocard:

- u pacjentów z zaburzeniami czynności nerek oraz z przewlekłą niewydolnością nerek,
- jeśli pacjent przyjmuje doustne leki przeciwcukrzycowe z grupy sulfonilomocznika, ze względu na ryzyko nasilenia działania hipoglikemizującego (zmniejszającego stężenie glukozy we krwi), oraz jeśli pacjent przyjmuje leki przeciw dnawie,
- u pacjentów z młodzieńczym reumatoidalnym zapaleniem stawów i (lub) toczniem układowym oraz z zaburzoną czynnością wątroby, gdyż zwiększa się toksyczność salicylanów; u tych pacjentów należy kontrolować czynność wątroby,
- w przypadku krwotoków macicznych, nadmiernego krwawienia miesiączkowego, stosowania wewnątrzmacicznej wkładki antykoncepcyjnej, nadciśnienia tętniczego, niewydolności serca,
- podczas stosowania z metotreksatem w dawkach mniejszych niż 15 mg/tydzień, ze względu na nasilenie toksycznego działania metotreksatu na szpik; jednoczesne stosowanie z metotreksatem w dawkach większych niż 15 mg/tydzień jest przeciwwskazane,

- przed planowanym zabiegiem chirurgicznym; ze względu na ryzyko wydłużonego czasu krwawienia zarówno w czasie jak i po zabiegu, na 5 do 7 dni przed planowanym zabiegiem chirurgicznym lek należy odstawić,
- u pacjentów z chorobami alergicznymi i odwodnieniem,
- kwas acetylosalicylowy może wywołać skurcz oskrzeli lub napady astmy u podatnych pacjentów,
- przed rozpoczęciem długotrwałego leczenia z zastosowaniem kwasu acetylosalicylowego w chorobach sercowo-naczyniowych lub mózgowo-naczyniowych
- pacjent powinien skonsultować się z lekarzem, który może doradzić na temat korzyści wynikających ze stosowania produktu w stosunku do ryzyka dla danego pacjenta,
- w pierwszym i drugim trymestrze ciąży,
- w okresie karmienia piersią.

Producent

ZENTIVA
Bonifraterska 17
Warszawa