

PAKENDI INFOLEHT ON KOOSTATUD TOIMEAINEPÕHISELT

Pakendi infoleht: teave kasutajale

Fütomenadioon, 2 mg/0,2 ml, süste-/suukaudne lahus

Ravimil ei ole Eesti Vabariigis müügiluba ning seda võib kasutada üksnes arsti soovitusel.

Enne ravimi kasutamist lugege hoolikalt infolehte, sest siin on teile vajalikku teavet.

- Hoidke infoleht alles, et seda vajadusel uuesti lugeda.
- Kui teil on lisaküsimusi, pidage nõu oma arsti või apteekriga.
- Ravim on välja kirjutatud üksnes teile. Ärge andke seda kellelegi teisele. Ravim võib olla neile kahjulik, isegi kui haigusnähud on sarnased.
- Kui teil tekib ükskõik milline kõrvaltoime, pidage nõu oma arsti või apteekriga. Kõrvaltoime võib olla ka selline, mida selles infolehes ei ole nimetatud. Vt lõik 4.

Infolehe sisukord

1. Mis ravim on fütomenadioon ja milleks seda kasutatakse
2. Mida on vaja teada enne fütomenadiooni võtmist
3. Kuidas fütomenadiooni võtta
4. Võimalikud kõrvaltoimed
5. Kuidas fütomenadiooni säilitada
6. Muu teave

1. Mis ravim on fütomenadioon ja milleks seda kasutatakse

Toimeaine fütomenadioon on K-vitamiini sünteetiline vorm. K-vitamiin on hüübimisfaktor, mis osaleb vere hüübimise protsessis.

Fütomenadiooni kasutatakse veritsuse ennetamiseks ja raviks vastsündinutel ning imikutel, kellel veritsus on tingitud K-vitamiinivaegusest või hüübimissüsteemi ebaküpsusest. Seda seisundit nimetatakse sageli vastsündinute hemorraagiliseks tõveks.

2. Mida on vaja teada enne fütomenadioon võtmist

Ärge manustage fütomenadiooni:

- lapsele, kes on fütomenadiooni või selle ravimi mis tahes koostisosade suhtes allergiline.

Hoiatused ja ettevaatusabinõud

Pidage nõu oma arsti või apteekriga:

- kui teie lapsel on samaaegselt teisi haigusi;
- kui teie lapsel esineb allergilisi reaktsioone;
- kui teie lapsel tekib fütomenadiooni kasutamisel nahaärritus või -lööve;
- kui teie laps saab samaaegselt teisi ravimeid (sealhulgas neid, mida ei ole määranud teie arst).

Muud ravimid ja fütomenadioon

Teatage oma arstile kui te annate, olete olete hiljuti andnud või kavatsete anda oma lapsele mis tahes muid ravimeid.

Eriline ettevaatus on vajalik, kui fütomenadiooni kasutatakse samaaegselt hüübimist takistavate ravimitega (antikoagulandid).

Enne ükskõik millise ravimi kasutamist küsige oma arstilt või apteekrilt, kas seda tohib võtta koos fütomenadiooniga. Ravimite samaaegne kasutamine võib mõjutada nende ravimite toimeid või põhjustada kõrvaltoimeid.

3. Kuidas fütomenadiooni võtta

Kasutage seda ravimit alati täpselt nii, nagu arst on teile selgitanud. Kui te ei ole milleski kindel, pidage nõu oma arsti või apteekriga.

Arst otsustab kuidas täpselt ravimit lapsele manustada.

Tavapäraselt manustatakse fütomenadiooni järgnevalt:

Kõigile vastsündinutele, kes sünnivad peale 36 rasedusnädalat, manustatakse fütomenadiooni tavaliselt kohe pärast sündi kas 1mg lihasesse või alternatiivina suu kaudu 2mg ühekordse annusena. Suukaudne ühekordne manustamine ei väldi hemorraagiahaigust, vajalik on ka teine annus 2mg 1 nädala pärast. Edasine vajadus sõltub lapse toidust.

Tervetele imikutele, keda toidetakse rinnapiimaga ja kes ei saa rinnapiimaasendajat ega K-vitamiini sisaldavaid toidulisandeid, manustatakse tavaliselt järgnevalt fütomenadiooni 2 mg annused **suu kaudu** ühekuuliste intervallidega seni, kuni laps hakkab saama rinnapiimaasendajat või tahket toitu.

Teid võidakse paluda manustada ise oma lapsele teine 2 mg annus ja rinnapiimatoidul oleva imiku puhul ka järgnevalt igakuised 2 mg annused. Juhised, millal ja kuidas ravimit manustada, annab teile arst või õde.

Kui teil tekib küsimusi ravimi manustamise kohta, võtke ühendust oma arstiga.

Ärge muutke ise ettenähtud annust.

Kui te manustate fütomenadiooni rohkem kui ette nähtud

Kui teie imik saab liiga suure annuse ravimit või kui seda võtab kogemata keegi teine, võtke kohe ühendust oma arsti, apteekri või lähima haiglaga. Arsti juurde või haiglasse minnes võtke kaasa selle ravimi pakend.

Kui te lõpetate fütomenadiooni kasutamise

Ärge lõpetage selle ravimi kasutamist ilma eelnevalt arstiga konsulteerimata.

Kui teil on lisaküsimusi selle ravimi kasutamise kohta, pidage nõu oma arsti või apteekriga.

4. Võimalikud kõrvaltoimed

Nagu kõik ravimid, võib ka fütomenadioon põhjustada kõrvaltoimeid, kuigi kõigil neid ei teki. Enamikul imikutest ei tekita fütomenadioon kõrvaltoimeid. Siiski väga harvadel juhtudel on võimalik nahareaktsioon (näiteks lööve). Harva võib tekkida reaktsioon süstekohal, mis võib olla raske ja põhjustada armistumist.

Kui ükskõik milline kõrvaltoimetest muutub tõsisemaks või kui te märkate mõnda kõrvaltoimet, mida selles infolehes ei ole nimetatud, palun rääkige sellest oma arstile või apteekrile.

Kõrvaltoimetest teavitamine

Kui märkate ükskõik millist kõrvaltoimet, pidage nõu oma arsti või apteekriga. Kõrvaltoime võib olla ka selline, mida selles infolehes ei ole nimetatud. Kõrvaltoimetest võite ka ise teavitada www.ravimiamet.ee kaudu. Teavitades aitate saada rohkem infot ravimi ohutusest.

5. Kuidas fütometadiooni säilitada

Hoidke seda ravimit laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

Ärge kasutage seda ravimit pärast kõlblikkusaega, mis on märgitud karbil ja pudelil. Kõlblikkusaeg viitab selle kuu viimasele päevale - Vaata pakendilt.

Ärge visake ravimeid kanalisatsiooni ega olmejäätmete hulka. Küsige oma apteekrilt, kuidas visata ära ravimeid, mida te enam ei kasuta. Need meetmed aitavad kaitsta keskkonda.

6. Muu teave

Abiained: Ravim Konakion MM Paediatric sisaldab järgmisi abiaineid: glükohoolhape, letsitiin, naatriumhüdroksiid, soolhape ja vesi.

Müügiloa hoidja

Ravimil ei ole Eesti Vabariigis müügiluba.

Infoleht on viimati uuendatud jaanuaris 2019.