

PAKENDI INFOLEHT ON KOOSTATUD TOIMEAINEPÕHISELT

Pakendi infoleht: teave kasutajale Tsefiderokool, 1 g, parenteraalne ravimvorm

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 tsefiderokool ja milleks seda kasutatakse
2. Mida on vaja teada enne tsefiderokooli kasutamist
3. Kuidas tsefiderokooli kasutada
4. Võimalikud kõrvaltoimed
5. Kuidas tsefiderokooli säilitada
6. Muu teave

1. Mis ravim on tsefiderokool ja milleks seda kasutatakse

Tsefiderokool on näidustatud aeroobsete gramnegatiivsete organismide poolt põhjustatud infektsioonide raviks piiratud ravivõimalustega täiskasvanutel.

Antibakteriaalsete ainete kasutamisel tuleb järgida kohalikke kehtivaid juhendeid.

2. Mida on vaja teada enne tsefiderokooli kasutamist

Tsefiderokooli ei tohi kasutada

- kui tsefiderokooli või selle ravimi mis tahes koostisosade (loetletud lõigus 6) suhtes esineb ülitundlikkus;
- kui esineb ülitundlikkus teiste antibiootikumide suhtes, mida nimetatakse tsefalosporiinideks;
- kui varasemalt on tekkinud raske allergiline reaktsioon teatavate antibiootikumide, näiteks penitsilliinide või karbapeneemide suhtes. See võib avalduda raske nahakooremise, käte, näo, jalgade, huulte, keele või kõri turse või neelamis- või hingamisraskustena.
- alla 18-aastastel lastel.

→ Öelge oma arstile, kui mõni neist puudutab teid.

Hoiatused ja ettevaatusabinõud

Enne tsefiderokooli kasutamist pidage nõu oma arstiga:

- kui teil on varem tekkinud allergiline reaktsioon teiste antibiootikumide suhtes. Vt ka eespool lõiku „tsefiderokooli ei tohi kasutada“;
- kui teil on probleeme neerudega. Teie arst kohandab teie annust, et tagada, et te ei saaks ravimit liiga palju või liiga vähe;
- kui teil tekib ravi ajal kõhulahtisus;
- kui teil on vähese naatriumisisaldusega dieet;
- kui teil on kunagi esinenud krambihooge.

Teie arst ütleb teile, kas need seisundid kehtivad teie kohta.

Uus infektsioon

Kuigi tsefiderokool suudab võidelda teatavate bakteritega, võib teil ravi ajal tsefiderokooli või selle järel tekkida ka muu, teise mikroorganismi põhjustatud infektsioon. Teie arst jälgib teid hoolikalt uute infektsioonide tekkimise suhtes ja määrab teile vajadusel teistsuguse ravi.

Vereanalüüsid / muud laborianalüüsid

Kui teile tehakse vereanalüüsi / muid laborianalüüsi, öelge oma arstile, et kasutate tsefiderokooli. See on vajalik, sest võite saada vale tulemuse. Coombsi testiga määratakse teil antikehade olemasolu, mis võivad hävitada vere punaliblesid või mida võib mõjutada teie immuunsüsteemi ravivastus tsefiderokoolile.

Tsefiderokool võib põhjustada valepositiivseid tulemusi ka mõõteribaga uriinianalüüsides (uriini valgusisaldus või diabeedimarkerid)

Lapsed ja noorukid

Tsefiderokooli ei tohi kasutada lastele ja alla 18 aasta vanustele noorukitele. Põhjuseks on, et selle ravimi kasutamise ohutus neil vanuserühmadel ei ole teada.

Muud ravimid ja tsefiderokool

Teatage oma arstile või meditsiiniõele, kui te võtate või olete hiljuti võtnud või kavatsete võtta mis tahes muid ravimeid.

Rasedus ja imetamine

Kui te olete rase, imetate või arvate end olevat rase või kavatsete rasestuda, pidage enne selle ravimi kasutamist nõu oma arstiga.

Autojuhtimine ja masinatega töötamine

Tsefiderokool ei mõjuta teie autojuhtimise või masinate käsitlemise võimet.

Tsefiderokool sisaldab naatriumi

See ravim sisaldab 7,64 mmol (176 mg) naatriumi viaali kohta. Ööpäevane koguanus on 2,1 g, mis on veidi suurem WHO poolt soovitatud naatriumi maksimaalsest ööpäevasest kogusest täiskasvanutel, s.o 2 g. Enne tsefiderokooli saamist pidage nõu oma arstiga, kui teil on vähese naatriumisaldusega dieet.

3. Kuidas tsefiderokooli kasutada

Kasutage seda ravimit alati täpselt nii, nagu on kirjeldatud selles infolehes või nagu arst on teile selgitanud. Kui te ei ole milleski kindel, pidage nõu oma arstiga.

Teie arst või meditsiiniõde manustab teile seda ravimit infusioonina (tilgutiga) veeni 3 tunni jooksul, kolm korda ööpäevas. Tavaline soovitatav annus on 2 g.

Päevade arv, mille jooksul teid tsefiderokooliga ravitakse, sõltub teie infektsiooni tüübist ja sellest, kui hästi te infektsioonist paranete.

Kui teil tekib tsefiderokooli veeni infundeerimise kohas valu, öelge seda oma arstile või meditsiiniõele.

Neeruhäiretega patsiendid

Kui teil on probleeme neerudega, pidage enne tsefiderokooli kasutamist nõu arstiga. Arst kohandab teie tsefiderokooli annust.

Kui teile manustatakse tsefiderokooli rohkem, kui ette nähtud

Tsefiderokooli manustab teile arst või meditsiiniõde, seega on vale annuse saamine ebatõenäoline. Õelge kohe oma arstile või meditsiiniõele, kui arvate, et teile on manustatud tsefiderokooli rohkem, kui ette nähtud.

Kui teil jääb tsefiderokooli annus vahele

Kui arvate, et teile ei ole tsefiderokooli annust manustatud, õelge seda kohe oma arstile või meditsiiniõele.

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

4. Võimalikud kõrvaltoimed

Nagu kõik ravimid, võib ka see ravim põhjustada kõrvaltoimeid, kuigi kõigil neid ei teki.

Tõsised kõrvaltoimed

Kui märkate mõnda järgmist tõsist kõrvaltoimet, õelge seda kohe oma arstile – võite vajada kiiresti ravi.

- Raske allergiline reaktsioon – selle tunnused on äkki tekkiv huulte, näo, kõri või keele turse; raske lööve või muud rasked nahareaktsioonid; neelamis- või hingamisraskus. See reaktsioon võib olla eluohtlik.
- Süvenev või püsiv kõhulahtisus või vere või lima sisaldumine väljaheites. See võib tekkida ravi ajal või pärast selle lõppu. Sel juhul ärge võtke sooletühjendusi peatavaid või aeglustavaid ravimeid.

→ Õelge kohe oma arstile, kui teil tekib mõni eelnimetatud tõsine kõrvaltoime.

Muud kõrvaltoimed

Õelge oma arstile või meditsiiniõele, kui te märkate mõnda järgmist kõrvaltoimet.

Sage

(võib esineda kuni 1 inimesel 10-st)

- iiveldus või oksendamine
- turse, punetus ja/või valu ravimi veeni manustamise kohal nõelatorke ümbruses
- pärminfektsioonid, nt soor
- maksaensüümide aktiivsuse tõus vereanalüüsides
- köha
- kupladega lööve
- raske sooleinfektsioon, Clostridioides difficile' st põhjustatud soolepõletik. Sümptomiteks on vesine kõhulahtisus, kõhuvalu, palavik jms.

Aeg-ajalt

(võib esineda kuni 1 inimesel 100-st)

- allergia tsefiderokooli suhtes

Kõrvaltoimetest teatamine

Kui teil tekib ükskõik milline kõrvaltoime, pidage nõu oma arsti või apteekriga. Kõrvaltoime võib olla ka selline, mida selles infolehes ei ole nimetatud. Kõrvaltoimetest võite ka ise teatada www.ravimiamet.ee kaudu. Teatades aitate saada rohkem infot ravimi ohutusest.

5. Kuidas tsefiderokooli säilitada

Hoidke laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

Ärge kasutage seda ravimit pärast kõlblikkusaega, mis on märgitud pudeli sildil ja pakendil pärast lühendit „EXP”. Kõlblikkusaeg viitab selle kuu viimasele päevale.

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

Täpsemat säilitusjuhendit vaadake pakendilt.

6. Muu teave

Müügiloa hoidja

Ravimil ei ole Eesti Vabariigis müügiluba.

Abiained

Abiained vt pakendilt.

Infoleht on viimati uuendatud mais 2022.