

PAKENDI INFOLEHT ON KOOSTATUD TOIMEAINEPÕHISELT

Pakendi infoleht: teave kasutajale

Tsefadroksiil, 50 mg/ml, suukaudse suspensiooni pulber

Ravimit turustatakse Eesti Vabariigis Ravimiament eriloo alusel 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 või teie lapsel 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 tsefadroksiil ja milleks seda kasutatakse
2. Mida on vaja teada enne tsefadroksiili võtmist
3. Kuidas tsefadroksiili võtta
4. Võimalikud kõrvaltoimed
5. Kuidas tsefadroksiili säilitada
6. Muu teave

1. Mis ravim on tsefadroksiil ja milleks seda kasutatakse

Toimeaine või näidustuste grupp või toimemehhanism

Tsefadroksiil on tsefalosporiinide rühma kuuluv antibiootikum. Tsefalosporiinid kahjustavad bakteri raku seina ja omavad seetõttu baktereid hävitavat toimet. Tsefadroksiili kasutatakse järgmiste ravimile tundlike mikroorganismide poolt põhjustatud nakkuste raviks: neelu ja kurgumandli infektsioon, naha ja pehmete kudede infektsioon, luude ja liigeste infektsioon, kuseteede infektsioon. Enne ravi alustamist ja ravi ajal teeb arst vajadusel uuringud, et määrata haigustekitajate tundlikkus ravimile.

2. Mida on vaja teada enne tsefadroksiili võtmist

Tsefadroksiili ei tohi võtta:

- kui te olete tsefadroksiili või teiste tsefalosporiinide või selle ravimi mis tahes koostisosa suhtes allergiline.

Ülitundlikkuse ilmnedes antibiootikumile tuleb selle kasutamine kohe lõpetada.

Hoiatused ja ettevaatusabinõud

- kui te olete allergiline (ülitundlik) penitsilliinide suhtes.
- kui teie neerutalitlus on nõrgenenud (raske neerupuudulikkuse korral määrab arst teile väiksema annuse).
- kui olete põdenud jämesoolepõletikku või teil tekib ravi ajal kõhulahtisus.

Muud ravimid ja tsefadroksiil

Teatage oma arstile või apteekrile kui te kasutate või olete hiljuti kasutanud mis tahes muid ravimeid, kaasa arvatud ilma retseptita ostetud ravimeid.

Samaaegne probenetsiidi (podagraaravim) kasutamine võib mõjutada tsefadroksiili toimet.

Tsefadroksiil koos toidu ja joogiga

Seda ravimit võite võtta koos söögiga või tühja kõhuga.

Rasedus ja imetamine

Enne ravimi kasutamist pidage nõu oma arsti või apteekriga. Vähene kogus tsefadroksiili eritub rinnapiima. Pidage arstiga nõu, kui soovite ravi ajal imetamist jätkata.

Autojuhtimine ja masinatega töötamine

Ei ole täheldatud, et tsefadroksiil vähendaks reaktsioonikiirust, mida tuleks arvestada auto juhtimisel või masinatega töötamisel.

3. Kuidas tsefadroksiili võtta

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

Täiskasvanud

Tsefadroksiili tavaline annus täiskasvanutele on 1-2 g ööpäevas jagatuna 1-2 manustamiskorrale päevas olenevalt nakkusest ja selle raskusest. Ravi tuleb jätkata vähemalt 2-3 päeva pärast haigustunnuste kadumist või nakkusest paranemist, mõnel juhul peab ravi kestma vähemalt 10 päeva. Rasked nakkused võivad vajada 4-6 nädalast ravi.

Lapsed

Laste tavapärane annus on 25-50 mg/kg ööpäevas.

Neerupuudulikkusega patsiendid

Nõrgenenud neerutalitlusega patsientidele (kreatiniinikliirens < 50 ml/min) määrab arst annuse sõltuvalt neerupuudulikkuse raskusest.

Suukaudse suspensiooni pulbri kasutamine

Raputage pudelit, et pulber muutuks kohevaks. Lisage umbes pool lahustamiseks vajalikust veest. Loksutage pudelit ettevaatlikult. Lisage vett kuni pudelil näidatud tähiseni. Kui suspensioon on valmistatud nagu kirjeldatud, sisaldab 5 ml suspensiooni 250 mg tsefadroksiili. Enne kasutamist loksutage pudelit. Hoidke pudel tihedalt suletuna.

Kui te kasutate tsefadroksiili rohkem, kui ette nähtud

Üleannustamise korral võivad ilmned seedetrakti vaevused ja nahalööbed. Kahtluse korral või kui arvate, et laps on võtnud sisse teie ravimit pöörduge siiski koheselt arsti poole. Tsefadroksiili ei tohi kasutada põhjendamatult kaua, kuna see võib soodustada ravimile mittetundlike mikroorganismide levikut organismis.

Kui te unustate tsefadroksiili võtta

Ärge võtke kahekordset annust, kui annus jäi eelmisel korral võtmata. Võtke Teile määratud annus kohe kui see tuli meelde, kuid mitte hiljem kui järgneva annuskorraneni on jäänud 4 tundi. Sel juhul võtke oma tavaline annus tavalisel ajal.

4. Võimalikud kõrvaltoimed

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

Kui ükskõik milline kõrvaltoimetest muutub tõsiseks või kui te märkate mõnda kõrvaltoimet, mida selles infolehes ei ole nimetatud, palun rääkige sellest oma arstile. Tsefadroksiili kõrvaltoimed on samasugused kui teistel tsefalosporiinidel.

Seedetrakt: kõhulahtisus, harva iiveldus, oksendamine ja kõhuvaevused. Sellisel juhul on soovitatav võtta ravimit söögiga.

Ülitundlikkus: allergilised reaktsioonid nagu palavik, sügelemine, lööve, nõgestõbi, tursed, seerumtõbi, Stevensi-Johnsoni sündroom, multiformne erüteem, toksiline epidermaalne nekrolüüs. Need reaktsioonid mööduvad tavaliselt ravi katkestamisel. Kui ilmneb nahalööve, südameklõppimine,

nõrkustunne või minestamine, hingamisraskused, turse tunne kõris või valud rinnus tuleb otsekohe kutsuda arst.

Teised ebasoovitavad toimed: sügelemine, soor, tupepõletik, liigeste valulikkus, mõõdukas mööduv vere valgeliblede arvu vähenemine ja vähene seerumi transaminaaside aktiivsuse tõus. Sarnaselt teiste tsefalosporiinidega on harva täheldatud ka trombotsüütide arvu vähenemist.

Kõrvaltoimetest teavitamine

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.raviamet.ee kaudu. Teatades aitate saada rohkem infot ravimi ohutusest.

5. Kuidas tsefadroksiili säilitada

Hoida temperatuuril kuni 25°C.

Kasutamiskvalmis suspensioon säilib 7 päeva toatemperatuuril või 14 päeva külmkapi temperatuuril (2...8°C).

Hoidke seda ravimit laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

Ärge kasutage ravimit pärast kõlblikkusaega, mis on märgitud karbil ja blistritel või pudelil pärast kõlblik kuni (EXP) kuupäeva. Kõlblikkusaeg viitab kuu viimasele päevale.

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

Ravimit turustatakse Raviameti eriloa alusel.

Infoleht on viimati uuendatud mais 2023.

Manustamiskõlblikuks muutmine (kui pakendil märgitud müügiloa hoidja on Bausch Health)

Suukaudne suspensioon. Raputada või koputada purki, et pulber muutuks kohevaks. Lisada vajaminev kogus vett kahes osas, pärast esimese koguse vee lisamist loksutage pudelit, siis lisage teine portsjon vett sildil märgitud tasemini. Kui suspensioon on valmistatud nagu kirjeldatud, sisaldab valmis suspensiooni iga 5 ml vastavalt 250 mg tsefadroksiili (monohüdraadina).

Enne kasutamist loksutada purki. Hoida purk tihedalt suletuna. Kasutamata jäänud suspensioon tuleb hävitada 7 päeva möödudes, kui säilitati toatemperatuuril või 14 päeva pärast, kui säilitati külmikus.