

PAKENDI INFOLEHT ON KOOSTATUD TOIMEAINEPÕHISELT

Pakendi infoleht: teave kasutajale

Pürasiinamiid, 500 mg, tablett

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 arstiga.
- 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 arstiga. Kõrvaltoime võib olla ka selline, mida selles infolehes ei ole nimetatud. Vt lõik 4.

Infolehe sisukord

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

1. Mis ravim on pürasiinamiid ja milleks seda kasutatakse

Pürasiinamiid on tuberkuloosivastane ravim. Pürasiinamiidil on surmav toime tuberkuloosi põhjustavatele bakteritele (*Mycobacterium tuberculosis*). Pürasiinamiidi määratakse tuberkuloos raviks alati kombineerituna teiste tuberkuloosivastaste ravimitega. Pürasiinamiid on näidustatud tuberkuloosi, sh hingamiseldite, närvisüsteemi ja muude elundite ning miliaartuberkuloosi ja nakkus- või parasiithaigusena avalduva HIV-tõve raviks.

2. Mida on vaja teada enne pürasiinamiidi võtmist

Ärge võtke pürasiinamiidi:

- kui olete pürasiinamiidi või selle ravimi mis tahes koostisosade suhtes allergiline.
- kui te imetate.
- kui teil on maksahaigus.
- kui teil on podagra (liigesepõletik).
- kui teie vere kusi happesisaldus on ebanormaalselt kõrge.
- kui teil on haigus, mis põhjustab kõrget porfüriinisaldust uriinis ja tugevat valgustundlikkust (porfüüria).

Hoiatused ja ettevaatusabinõud

Enne pürasiinamiidi võtmist pidage nõu oma arstiga:

- kui te olete rase või arvate, et võite seda olla
- kui teil on neeruprobleeme
- kui teil on varasemalt esinenud podagrat (liigesepõletik)
- kui teil on diabeet
- kui teil esineb laktoositalumatus
- kui te olete saanud suukaudset tüüfusevaktsiini, sest pürasiinamiid võib takistada selle toimimist. Pürasiinamiidi ei tohiks võtta 3 päeva enne ja pärast vaktsineerimist.

- kui te võtate rasestumisvastaseid tablette. Pürasiinamiid võib takistada nende toimimist. Kasutage pürasiinamiidi võtmise ajal ja kuu aja jooksul pärast seda lisaks teisi rasestumisvastaseid vahendeid (nt kondoomi).

Pürasiinamiidi võtmise ajal tuleb patsiendi seisundit hoolikalt jälgida: enne ravi algust ja ravikuuri ajal tuleks regulaarselt võtta patsiendilt vereproove, et jälgida patsiendi maksafunktsiooni ja kusihaappe sisaldust veres. Kui patsiendi maksafunktsioon halveneb või suureneb kusihaappe sisaldus veres, tuleb ravi katkestada.

Patsiente tuleb juhendada pöörduma arsti poole, kui neil tekivad järgmised püsivad sümptomid: iiveldus, oksendamine, väsimus või naha või silmade kollaseks muutumine, need võivad olla maksahaiguse tunnused.

Muud ravimid ja pürasiinamiid

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

Eriline ettevaatus on vajalik, kui pürasiinamiidi kasutatakse samaaegselt järgmiste ravimitega:

- probenetsiidid või sulfiinpürasoon, mida kasutatakse podagra raviks.

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

Rasedus, imetamine ja viljakus

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

Raseduse ajal tuleb pürasiinamiidi kasutada äärmise ettevaatusega. Imetada ravi ajal pürasiinamiidiga ei tohi, imetamine tuleb katkestada.

Autojuhtimine ja masinatega töötamine

Ei ole teada, et pürasiinamiin mõjutaks auto juhtimise või masinatega töötamise võimet.

3. Kuidas pürasiinamiidi võtta

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

Pürasiinamiidi kasutatakse tuberkuloosi raviks kombinatsioonis teiste tuberkuloosivastaste ravimitega. Täpse raviskeemi ja ravimite annused määrab raviarst igale patsiendile individuaalselt sõltuvalt patsiendi kehakaalust, tervislikust seisundist ja teiste kasutatavate ravimite annustest.

Tavalised pürasiinamiidi annused täiskasvanud ja eakatele patsientidele on järgmised:

Tavaline annus on 3 tabletti ehk 1,5 g üks kord päevas, kui te kaalute alla 50 kg ja arst ei jälgi teie ravi igapäevaselt. Kui te kaalute rohkem kui 50 kg, võib annust suurendada 4 tabletti ehk 2 grammi üks kord päevas.

Kui arst jälgib teie ravi igapäevaselt, on maksimaalne annus alla 50 kg kaaluvatele täiskasvanutele 4 tabletti ehk 2 g kolm korda nädalas. Kui kaalute rohkem kui 50 kg, on maksimaalne annus 5 tabletti ehk 2,5 g 3 korda nädalas.

Täpne ravimi annus sõltub patsiendi neerufunktsioonist ja kehakaalust.

Tavalised annused lastele on järgmised:

Kui ravi ei jälgita igapäevaselt, on annus 35 mg/kg üks kord päevas.

Kui ravi jälgitakse igapäevaselt, on annus 50 mg/kg 3 korda päevas.

Kui te võtate pürasiinamiidi rohkem kui ette nähtud

Pöörduge otsekohe oma arsti poole või lähima haigla erakorralise meditsiini osakonda, kui teie või keegi teine on võtnud liiga suure annuse seda ravimit. Arsti juurde või haiglasse minnes võtke kaasa selle ravimi pakend.

Kui te unustate pürasiinamiidi võtta

Võtke unustatud annus niipea kui võimalik. Kui on juba peaaegu aeg võtta järgmine annus, siis jätke unustatud annus vahele. Ärge võtke kahekordset annust, kui annus jäi eelmisel korral võtmata.

Kui te lõpetate pürasiinamiidi võtmise

Ärge lõpetage selle ravimi võtmist ilma eelnevalt arstiga konsulteerimata.

Tuberkuloos on väga nakkav ja väga raskesti ravitav haigus. tuberkuloosi ravi kestab kaua.

Tuberkuloosi ravi korral tuleb järgida arsti ettekirjutusi väga täpselt. Patsient ei tohi katkestada ravi enneaegselt ilma arstiga konsulteerimata isegi juhul, kui haigussümptomid on hakanud taanduma.

Ravi enneaegsel lõpetamisel võib teie haigus uuesti süveneda, ravi korduv taasalustamise võib aga haigustekitaja muuta ravimitele resistentseks (st haigus muutub ravimatuks).

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

4. Võimalikud kõrvaltoimed

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

Pürasiinamiid on maksale toksilise toimega ravim. Seetõttu tuleb ravi ajal patsiendi maksafunktsiooni hoolega jälgida. Pürasiinamiidi kasutajatel on teatatud harva maksapuudulikkuse tekkimisest, esinenud on ka surmaga lõppenud juhtusid.

Maksakahjustuse sümptomid on järgmised:

- maksaensüümide aktiivsuse tõus (maksanäitajate taseme tõus vereproovides)
- palavik
- söögiisu kadumine
- halb enesetunne
- hell maksapiirkond
- suurenenud maks
- suurenenud põrn
- naha või silmade kollaseks värvumine (ikterus).

Pürasiinamiid võib põhjustada ka järgmisi kõrvaltoimeid

- podagra
- aneemia, mille sümptomid on väsimus, üldine nõrkus ja kahvatu nahk
- liigesevalu
- söögiisu kadumine
- iiveldus
- oksendamine
- näo punetus
- raske või valus urineerimine
- halb enesetunne
- palavik
- sügelus
- nahapinnast kõrgemad punased laigud nahal
- päikesevalguse põhjustatud nahareaktsioonid, nt lööve
- mao-/soolehaavandi süvenemine.

Kõrvaltoimetest teavitamine

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 teavitada www.ravimiamet.ee kaudu. Teavitades aitate saada rohkem infot ravimi ohutusest.

5. Kuidas pürasiinamiidi 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

Müügiloa hoidja

Ravimil ei ole Eesti Vabariigis müügiluba.

Infoleht on viimati uuendatud septembris 2018.