

PAKENDI INFOLEHT ON KOOSTATUD TOIMEAINEPÕHISELT

Pakendi infoleht: teave kasutajale

Primakviin, 15 mg ja 30 mg, tahke suukaudne 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 primakviin ja milleks seda kasutatakse
2. Mida on vaja teada enne primakviini võtmist
3. Kuidas primakviini võtta
4. Võimalikud kõrvaltoimed
5. Kuidas primakviini säilitada
6. Muu teave

1. Mis ravim on primakviin ja milleks seda kasutatakse

Toimeaine primakviin kuulub parasiidivastaste ainete hulka.

Primakviin on näidustatud malaaria raviks, sh *Plasmodium falciparum*-, *Plasmodium vivax*-, *Plasmodium malariae*, *Plasmodium ovale*-malaaria ning muu malaaria raviks.

2. Mida on vaja teada enne primakviini võtmist

Ärge võtke primakviini:

- kui olete primakviini või selle ravimi mis tahes koostisosade suhtes allergiline.

Hoiatused ja ettevaatusabinõud

Enne primakviini võtmist pidage nõu oma arsti või apteekriga:

- kui teil on glükoos-6-fosfaadi dehüdrogenaasi (G6PD) defitsiit. Enne ravi alustamist primakviiniga tuleb patsienti G6PD aktiivsuse suhtes testida. G6PD defitsiidiga patsientidel võib primakviin suurema tõenäosusega hemolüütilist aneemiat põhjustada.
- kui teil on immuunsüsteemi haigus, nt reumatoidartriit, erütematoosne luupus, sest esineb granulotsütoopenia oht.
- kui teil on probleeme verega, nt leukopeenia, aneemia või kui teil on varasemalt primakviini kasutamise järgselt esinenud hemolüütiline aneemia või methemoglobineemia.

Muud ravimid ja primakviin

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

Primakviini ei soovitata kasutada samaaegselt

- artemeeteri ja lumefantriiniga (malaariavastased ravimid)
- histamiiniga (kasutatakse müeloidse leukeemia raviks)

- mepakriiniga (parasiidivastane aine), kuna esineb suurem intoksikatsiooni oht

Samuti on leitud, et malaariavastased ravimid pärsivad suukaudse tüüfuse vastase vaktsiini toimet.

Enne ükskõik millise ravimi võtmist küsige oma arstilt või apteekrilt, kas seda tohib võtta koos primakviiniga. 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.

Rasedatele võib primakviini manustada üksnes juhul, kui ravist saadav kasu kaalub kindlalt üles raviga kaasnevad riskid. Võimalusel tuleks oodata ravi alustamisega raseduse lõpuni. Kui primakviini kasutatakse raseduse kolmandal trimestril, siis esineb vastsündinul risk hemolüüsi ja methemoglobineemia tekkeks.

Ei ole teada, kas primakviin eritub rinnapiima. Primakviini kasutamise ajal ei ole soovitatav imetada.

Autojuhtimine ja masinatega töötamine

Ei ole teada, et primakviin mõjutaks auto juhtimise ja masinatega töötamise võimet.

3. Kuidas primakviini võtta

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

Primakviini kasutatakse malaaria raviks kombinatsioonis teiste malaariavastaste ravimitega, nt klorokviiniga.

Täpse raviskeemi ja annused määrab raviarst.

Tavapärased annused on järgmised:

Täiskasvanule:

P. vivax infektsiooni korral 30 mg 14 päeva vältel.

P. ovale infektsiooni korral 15 mg 14 päeva vältel.

Lastele alates 6-ndast elukuust:

P. vivax infektsiooni korral 500 mikrogrammi/kg (maksimaalselt 30 mg päevas) 14 päeva vältel.

P. ovale infektsiooni korral 250 mikrogrammi/kg (15 mg päevas) 14 päeva vältel.

Mõõduka raskusega G6PD defitsiidi korral tuleb kasutada tavapärasest madalamaid annuseid:

Annused täiskasvanutele: 45 mg 1 kord nädalas 8 nädala vältel.

Annused lastele: 750 mikrogrammi/kg (maksimaalselt 45 mg) 1 kord nädalas 8 nädala vältel.

Kui te võtate primakviini 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 primakviini 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 primakviini võtmise

Ärge lõpetage selle ravimi võtmist 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 see ravim põhjustada kõrvaltoimeid, kuigi kõigil neid ei teki.

Primakviin võib põhjustada järgmisi kõrvaltoimeid:

- iiveldus
- oksendamine
- isutus
- kõhuvalu
- methemoglobineemia (nähtudena võivad muuhulgas esineda hingeldus, naha sinakas toon e tsüanoos, peavalu, väsimus, pearinglus, vaimse mõistuse muutused).
- hemolüütiline aneemia, eriti G6PD defitsiidiga patsientidel
- leukopeenia (nähtudena võivad ilmnedä infektsiooninähud nagu palavik, külmavärinad)

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 primakviini 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 veebruaris 2019.