

PAKENDI INFOLEHT ON KOOSTATUD TOIMEAINEPÕHISELT

Pakendi infoleht: teave kasutajale

Pürimetamiin, 25 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 pürimetamiin ja milleks seda kasutatakse
2. Mida on vaja teada enne pürimetamiini võtmist
3. Kuidas pürimetamiini võtta
4. Võimalikud kõrvaltoimed
5. Kuidas pürimetamiini säilitada
6. Muu teave

1. Mis ravim on pürimetamiin ja milleks seda kasutatakse

Toimeaine pürimetamiin kuulub parasiidivastaste ainete hulka.

Pürimetamiin on näidustatud toksoplasmoosi ning nakkus- ja parasiithaiguste korral esinevate maksa haigusseisundite raviks.

2. Mida on vaja teada enne pürimetamiini võtmist

Ärge võtke pürimetamiini:

- kui olete pürimetamiini või selle ravimi mis tahes koostisosade suhtes allergiline;
- raseduse esimese 3 kuu ajal;
- kui te imetate last. Kui ravi pürimetamiiniga on vajalik, siis tuleb rinnaga toitmine katkestada.

Hoiatused ja ettevaatusabinõud

Enne pürimetamiini võtmist pidage nõu oma arsti või apteekriga:

- kui teil on aneemia. Pürimetamiin pärsib vereloomet (vererakkude tootmist), mistõttu võib teie aneemia süveneda. Pürimetamiini kahjuliku toime vähendamiseks vereloomele on soovitatav võtta samaaegselt foolhapet.
- kui teil neeru või maksahaigus. Pürimetamiini lagunemine ja eritumine toimub suures osas maksa ja neerude kaudu. Nende elundite funktsioonihäire korral võib pürimetamiin organismis kuhjuda. Vajadusel kasutada väiksemaid annuseid.
- kui teil on olnud krampe. Pürimetamiin võib krampide tekke tõenäosust suurendada.

Lapsed ja noorukid

Selle ravimi ohutus ja efektiivsus kasutamisel alla 5-aastastel lastel ei ole kindlaks tehtud.

Muud ravimid ja pürimetamiin

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

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

Foolhappe sünteesi inhibeeriva toimega ained (sulfoonamiid) ja müelosupressiivse toimega ravimid (trimetoprim, proguaniil, zidovudiin ja kasvajakasvatajad ained, nagu metotreksaat ja daunorubiitsiin) – esineb risk foolhappe defitsiidi ja seeläbi vereloome häirete tekkeks.

Kasutamisel samaaegselt trimetoprim-sulfametoksasooliga on teatatud megaloplastilisest aneemiast.

Metotreksaat – suureneb risk krampide tekkeks.

Malaariavastased ravimid – suureneb risk krampide tekkeks.

Lorasepaam – maksakahjustuse risk.

Antatsiidid – pürimetamiini imendumine väheneb.

Pürimetamiin seondub organismis valkudega ja võib seeläbi takistada teiste ravimite (kiniin, varfariin) seondumist valkudega mõjutades seeläbi nende ravimite toimet.

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

Pürimetamiini kasutamine on raseduse esimese trimestri ajal vastunäidustatud.

Võimalusel tuleb ravimi kasutamisega oodata raseduse teise või kolmanda trimestrini või ajani, kui rasedus on lõppenud.

Kui pürimetamiini on vaja kasutada raseduse ajal, siis tuleb samaaegselt manustada foolhapet.

Kui loode on nakatunud haigustekitajaga, siis tuleb kasutada ravimit nii, nagu toodud lõigus 3.

Pürimetamiin eritub rinnapiima. Rinnaga toitmine tuleb ravi ajaks katkestada.

Autojuhtimine ja masinatega töötamine

Pürimetamiin võib põhjustada kõrvaltoimena uimasust või krampe. Kui teil esinevad sellised kõrvaltoimed, siis ei tohi te juhtida autot ega töötada masinatega seni, kuni need kõrvaltoimed on möödunud.

3. Kuidas pürimetamiini võtta

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

Ravimit manustatakse suu kaudu.

Pürimetamiini tuleb kasutada samaaegselt mõne teise toksoplasmoosi tekitaja vastu toimet omava ainega, tavaliselt sulfadiasiiniga.

Samaaegselt pürimetamiiniga tuleb võtta foolhapet, et vähendada foolhappe defitsiidi ja sellest tulenevate tüsistuste (vereloomehäired) riski.

Ravi kestus

Ravi pürimetamiiniga kestab tavaliselt 3-6 nädalat. Kui pärast esmast ravikuuri on vaja ravi jätkata, siis peab kuuride vahele jääma 2 nädalane intervall.

Immuunsüsteemi häirega patsientidel peab ravi kestma vähemalt 6 nädalat.

Annustamine

Täiskasvanutele ja lastele vanuses üle 6 eluaasta: algannusena manustatakse 100 mg pürimetamiini päevas esimese 1-2 päeva vältel, misjärel jätkatakse ravi säilitusannusega 25-50 mg pürimetamiini päevas. Samaaegselt tuleb võtta 2-4 g sulfadiasiini päevas.

Päevased ravimiannuseid võib manustada jagatuna mitmeks annuseks.

Lapsed alates 5ndast eluaastast:

Selle ravimi ohutust ja efektiivsust ei ole uuritud alla 5-aastastel lastel.

Lapsed vanuses 5-6 aastat: algannusena 2 mg/kg kehakaalu kohta (maksimaalselt 50 mg) pürimetamiini ühekordse annusena, misjärel säilitusannusena 1 mg/kg kehakaalu kohta (maksimaalselt 25 mg) pürimetamiini päevas kombineerituna sulfadiasiiniga 150 mg/kg kehakaalu kohta (maksimaalselt 2 g) päevas.

Annuseid võib manustada jagatuna mitmeks annuseks.

Loote nakatumise korral: 50 mg pürimetamiini 12 tunnise intervalliga 2 päeva vältel, misjärel jätkatakse ravi 50 mg pürimetamiini manustamisega päevas. Samaaegselt manustada sulfadiasiini: algannusena 75 mg/kg kehakaalu kohta ühekordselt, misjärel säilitusannusena 50 mg/kg kehakaalu kohta 12 tunnise intervalliga (maksimaalselt 4 g päevas).

Immuunsüsteemi häirega patsiendid:

Vähem kui 60 kg kaaluvad patsiendid: algannusena 200 mg pürimetamiini ühekordselt, misjärel jätkata ravi 50 mg pürimetamiini manustamisega päevas. Lisaks manustada 1 g sulfadiasiini iga 6 tunni järel.

Rohkem kui 60 kg kaaluvad patsiendid: algannusena 200 mg pürimetamiini ühekordselt, misjärel jätkata ravi 75 mg pürimetamiini manustamisega päevas. Lisaks manustada 1,5 g sulfadiasiini iga 6 tunni järel.

Eakad: puuduvad täpsed soovitusel. Vajalik on ettevaatus ja foolhappe manustamine samaaegselt raviga.

Neerupuudulikkus: puuduvad täpsed soovitusel. Vajalik on ettevaatus. Jälgida tuleb sulfoonamiidi taset organismis ja vajadusel vähendada annuseid, et hoida ära selle kuhjumist.

Maksapuudulikkus: puuduvad täpsed soovitusel. Vajalik on ettevaatus. Vajadusel vähendada annuseid.

Kui te võtate pürimetamiini 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.

Ägeda üleannustamise korral võib esineda oksendamist, krampe, värisemist, hingamise pärssumist. Pürimetamiini üleannustamisel on teatatud ka surmajuhtudest.

Kroonilise üleannustamise korral võivad foolhappe defitsiidi tõttu kujuneda välja vereloomehäired (erinevat tüüpi vererakkude vähesus).

Üleannustamisel osutada patsiendile toetavat ravi: toetada hingamist, anda krambivastast ravi, manustada vedelikku optimaalse uriinierituse säilitamiseks.

Foolhappe defitsiidi korral manustada foolhapet.

Kui te unustate pürimetamiini 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 pürimetamiini võtmise

Ärge lõpetage selle ravimi võtmist ilma eelnevalt arstiga konsulteerimata. Sel juhul võib teie haigus uuesti süveneda.

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.

Pürimetamiin võib põhjustada järgmisi kõrvaltoimeid

Vere ja lümfisüsteemi häired:

Väga sage: aneemia

Sage: leukopeenia (leukotsüütide vähesus veres), trombotsütopeenia (trombotsüütide vähesus veres)

Väga harv: pantsütopeenia (kõigi rakuvormide vähesus veres)

Pöörduge arsti poole, kui ravi ajal tekivad seletamatu väsimus, kergelt verevalumid või verejooksud, kurguvalu jt infektsioonid. Need võivad viidata vererakkude vähesusele.

Närvisüsteemi häired:

Väga sage: peavalu

Sage: uimasus

Väga harv: krambid

Respiratoorsed, rindkere ja mediastiinumi häired:

Väga harv: kopsupõletik

Seedetrakti häired:

Väga sage: iiveldus, oksendamine, kõhulahtisus

Väga harv: soole ja suu limaskesta haavandid

Naha ja nahaaluskoe kahjustused:

Väga sage: lööve

Harv: ebanormaalne nahapigmentatsioon (naha värvumine)

Väga harv: dermatiit

Üldised häired:

Aeg-ajalt: palavik

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 pürimetamiini 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 märtsis 2019.