

Pakendi infoleht: teave kasutajale

Metronidazol Nycomed, 500 mg õhukese polümeerikattega tabletid Metronidasool

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.

Infolehe sisukord

1. Mis ravim on Metronidazol Nycomed ja milleks seda kasutatakse
2. Mida on vaja teada enne Metronidazol Nycomed-i kasutamist
3. Kuidas Metronidazol Nycomed-i kasutada
4. Võimalikud kõrvaltoimed
5. Kuidas Metronidazol Nycomed-i säilitada
6. Pakendi sisu ja muu teave

1. Mis ravim on Metronidazol Nycomed ja milleks seda kasutatakse

Näidustused

Metronidasoolile tundlike mikroorganismide ja algloomade poolt põhjustatud infektsioonid: kõhuõõne infektsioon, vaagna piirkonna infektsioon naistel, anaeroobne naha ja pehmete kudede infektsioon, anaeroobne luude ja liigeste infektsioon. *Clostridium difficile* diarröa. Trihhomonoos, giardiaas, amöbiaas.

Kui Teie arst on määranud selle ravimi mõne muu näidustuse puhul, siis tuleb järgida arsti ettekirjutust.

2. Mida on vaja teada enne Metronidazol Nycomed-i kasutamist

Ärge kasutage Metronidazol Nycomed-i:

- kui olete metronidasooli või teiste nitroimidasooli derivaatide või selle ravimi mis tahes koostisosade (loetletud lõigus 6) suhtes allergiline;
- raseduse esimesel kolmandikul.

Hoiatused ja ettevaatusabinõud

- kui teil esineb kesknärvisüsteemi haigusi (nt perifeerne neuropaatia või lühiajalised epileptilised krambid);
- kui teil esinevad muutused vere rakkudes (nt valgeliblede vähesus);
- kui teil esineb raske maksapuudulikkus;
- kui te tarvitate samaaegselt alkoholi.

Enne Metronidazol Nycomed-i kasutamist pidage nõu oma arsti või apteekriga.

Muud ravimid ja Metronidazol Nycomed

Teatage oma arstile või apteekrile, kui te kasutate või olete hiljuti kasutanud või kavatsete kasutada mis tahes muid ravimeid.

Informeerige kindlasti oma arsti, kui te kasutate järgmisi ravimeid:

- *tungaltera derivaadid* (nt *ergotamiin*), kasutatakse migreeni ravis;
- *liitium*, kasutatakse psühhoosi ravis;
- *fenobarbitaal*, *karbamasepiin*, kasutatakse epilepsia ravis;

- *fluorouratsiil, busulfaan*, kasutatakse vähi raviks;
- *disulfiraam*, kasutatakse alkoholi võõrutusravis.

Alkohol

Metronidasool võib alkoholiga koosmanustamisel esile kutsuda disulfiraamisarnase reaktsiooni (kõhukrambid, iiveldus, oksendamine, peavalu, nahaõhetus, hingamissageduse tõus, südame löögisageduse tõus), mis võib olla eluohtlik.

Metronidasool võib tugevdada verehüübimist pärssivate ainete toimet.

Metronidazol Nycomed koos toidu ja joogiga

Vältige alkoholi tarvitamist raviperioodil ja kuni 48 tundi pärast ravi lõpetamist.

Rasedus, imetamine ja viljakus

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

Metronidasool läbib platsentaarbarjääri. Metronidasooli kasutamine raseduse 1. kolmandikul on vastunäidustatud.

Metronidasool eritub rinnapiima. Imetamise ajal ei soovitata metronidasooli kasutada. Juhul kui raviks kasutatakse metronidasooli üksikannust, on soovitatav imetamist alustada 12...24 tunni möödumisel. Vahepealsel ajal sekreteeritud piim tuleb rindadest välja lüpsta ja minema visata.

Autojuhtimine ja masinatega töötamine

Metronidasool võib mõjutada autojuhtimise või masinate käsitlemise võimet (võivad tekkida peeringlus, taaruv kõnnak, segasusseisund ja krambid). Ravi ajal Metronidazol Nycomed-ga ärge juhtige autot ega kasutage masinaid või mehhanisme.

Metronidazol Nycomed sisaldab laktoosi

Metronidazol Nycomed sisaldab abiainena laktoosi. Kui arst on teile öelnud, et te ei talu teatud suhkruid, peate te enne ravimi kasutamist konsulteerima arstiga.

3. Kuidas Metronidazol Nycomed-i kasutada

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

Tavalised annused on:

Trihhomonoosi korral 2 g ühekordselt.

Bakteriaalse vaginiidi korral 2 g esimesel ja kolmandal päeval või 500 mg 2 korda ööpäevas 7 ööpäeva jooksul. Seksuaalpartnereid tuleb ravida samaaegselt.

Akute amööbdüsenteeia või maksaabstsessi korral täiskasvanule 2 g ühekordselt 3 päeva jooksul.

Lapsele vanuses 1...3 aastat võib anda ¼, vanuses 3...7 aastat ½ ja vanuses 7...10 aastat ½ täiskasvanu ööpäevasest annusest või 35...50 mg/kg ööpäevas, jagatud 3 annusteks.

Soolestiku amöbiaasi korral 500...750 mg 3 korda ööpäevas 5...10 ööpäeva jooksul.

Giardiaasi (lambliosi) korral manustatakse 2 g ühekordse doosina 3 ööpäeva jooksul. Lapsele vanuses 1...3 aastat võib anda ¼, vanuses 3...7 aastat 1/3 ja vanuses 7...10 aastat ½ täiskasvanu ööpäevasest annusest või 35-50 mg/kg ööpäevas, jagatud annusteks.

Anaeroobsete infektsioonide korral täiskasvanule 500 mg 3 korda ööpäevas 7 ööpäeva jooksul ja lastele 7,5 mg/kg kohta iga 8 tunni järel.

NB! Toimeaine suure sisalduse ja poolitusjoone puudumise tõttu ei sobi antud ravimvorm kõigi laste raviks.

Kui teil on tunne, et ravimi toime on liiga tugev või liiga nõrk, pidage nõu oma arsti või apteekriga.

Annustamine maksapuudulikkusega patsientidel

Tõsise maksafunktsiooni langusega patsientidel võivad metronidasool ja tema metaboliidid kuhjuda. Seetõttu tuleb metronidasooli manustada ettevaatusega ja vähendatud annustes patsientidele, kellel esineb tõsine maksapuudulikkus, eriti hepaatiline entsefalopaatia, kuna metronidasooli kõrvaltoimeid võivad selle haiguse sümptomeid süvendada. Nendele patsientidele võib manustada 1/3 ööpäevasest annusest.

Tabletid võetakse klaasi veega. Soovitatav on neelata tabletid tervelt, vajadusel võib neid poolitada, närida või ka purustada.

Kui te unustate Metronidazol Nycomed-i võtta

Juhul kui ravim unustatakse õigel ajal võtmata, tuleb seda teha niipea kui võimalik. Kui aga ollakse ajaliselt uue annuse võtmisele lähedal, siis jäetakse ununenud annus vahele.

Ärge võtke kahekordset annust, kui tablett jäi eelmisel korral võtmata.

Tähtis on, et te jätkaksite ravimi kasutamist nii kaua, kui seda on määranud arst, olgugi, et te võite ennast juba mõne päeva pärast paranenuna tunda. Vastasel juhul võib nakkus taas puhkeda.

Kui te kasutate Metronidazol Nycomed-i rohkem kui ette nähtud

Juhul, kui kasutatakse suuremaid annuseid kui eespool lubatud, tekib üleannustamise oht. Iseloomulikud üleannustamise tunnused on iiveldus, oksendamine, anoreksia, metallimaitse, peavalu, peapööritus, harvem esineb unetus, unisus, KNS pärssumine ja uriini tumenemine. Harva on teatatud ka krampidest ja ototoksilusest. .

Üleannustamise nähtude korral pöörduge arsti poole. Näidake arstile pakendit.

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.

Kõrvaltoimete esinemine sõltub peamiselt annusest. Ainukesed sageli esinevad kõrvaltoimed metronidasool-ravi ajal on iiveldus ning metallimaitse suus.

Sagedased kõrvaltoimed (esinevad rohkem kui 1-l inimesel 100-st):
iiveldus ja ebameeldiv metallimaitse.

Aeg-ajalt esinevad kõrvaltoimed (esinevad rohkem kui 1-l inimesel 1000-st):
valgeliblede vähesus, oksendamine, kõhulahtisus ja kõhukinnisus.

Harvad kõrvaltoimed (esinevad rohkem kui 1-l inimesel 10000-st):
trombotsüütide vähesus, psühhoos ja maniakaalne käitumine, eriti patsientidel hepaatilise entsefalopaatia ravi ajal, peapööritus, ataksia (liigutuste koordineerimise häire), perifeerne neuropaatia, mis avaldub peamiselt jäsemete tuimuses ja kiheluses, epilepsia-taolised krambid, peavalu, lühinägevus, mööduv kuulmise kaotus, maksaensüümide aktiivsuse suurenemine, kolestaatiline hepatiit, ikterus (naha kollasus), ülitundlikkusreaktsioonid, nt nõgestõbi, punetus, punetav lööve ja nahaturse.

Väga harvad kõrvaltoimed (esinevad vähem kui 1-l inimesel 10000-st):
luuüdi puudumine (agranulotsütoos), aplastiline anaemia, väikeaju kahjustused, pseudomembranoosne koliit (jämesoolepõletik), kõhunäärmepõletik ja ravimi lööve.

Kui teil tekib ükskõik milline kõrvaltoime, pidage nõu oma arsti või apteekriga. Kõrvaltoime võib olla ka selline, mida selles infolehes ei ole nimetatud.

5. Kuidas Metronidazol Nycomed-i säilitada

Hoidke seda ravimit laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

Hoida temperatuuril kuni 25°C .

Ärge kasutage seda ravimit pärast kõlblikkusaega, mis on märgitud pakendil. Kõlblikkusaeg viitab selle 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. Pakendi sisu ja muu teave

Mida Metronidazol Nycomed sisaldab

- Toimeaine on metronidasool. Üks õhukese polümeerikattega tablett sisaldab toimeainena 500 mg metronidasooli.
- Teised abiained on titaandioksiid (E 171), laktoos, želatiin, kartulitärklis, magneesiumstearaat, hüpromelloos (E 464), mikrokristalliline tselluloos (E 460), propüleenglükool ja talk.

Kuidas Metronidazol Nycomed välja näeb ja pakendi sisu

Valge, ovaalse kujuga õhukese polümeerikattega tablett.

10 või 100 tabletti pruunis klaaspudelis.

Kõik pakendi suurused ei pruugi olla müügil.

Müügiloa hoidja ja tootja

Takeda Pharma AS

Jaama 55B, 63308 Põlva

Eesti

Infoleht on viimati uuendatud märtsis 2013