

Pakendi infoleht: teave kasutajale
Amoxicillin Sandoz, 500 mg õhukese polümeerikattega tabletid
Amoxicillin Sandoz, 1000 mg õhukese polümeerikattega tabletid
Amoksitsilliin (trihüdraadina)

Enne ravimi võtmist 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 Amoxicillin Sandoz ja milleks seda kasutatakse
2. Mida on vaja teada enne Amoxicillin Sandoz'e võtmist
3. Kuidas Amoxicillin Sandoz't võtta
4. Võimalikud kõrvaltoimed
5. Kuidas Amoxicillin Sandoz't säilitada
6. Pakendi sisu ja muu teave

1. Mis ravim on Amoxicillin Sandoz ja milleks seda kasutatakse

Amoxicillin Sandoz on antibiootikum. See kuulub penitsilliinideks nimetatavasse antibiootikumide rühma. Seda kasutatakse infektsioonide ravis, mille on põhjustanud amoksitsilliini suhtes tundlikud bakterid.

Amoxicillin Sandoz't kasutatakse järgmistel juhtudel raviks:

- kõrva, neelu, nina ja ninakõrvalkoobaste infektsioonid;
- hingamisteede infektsioonid, nagu bronhiit ja kopsupõletik;
- kusepõie infektsioonid;
- südameinfektsioonide profülaktika suuõõne- või kõrikirurgia puhul;
- varajases staadiumis Lyme'i tõbi (puugi hammustusest);
- *Helicobacter pylori* põhjustatud maohaavandid.

2. Mida on vaja teada enne Amoxicillin Sandoz võtmist

Ärge võtke Amoxicillin Sandoz't:

- kui te olete allergiline (ülitundlik) amoksitsilliini, penitsilliinide, tsefalosporiinide või Amoxicillin Sandoz'e mis tahes koostisosa suhtes (lisateabe saamiseks vt lõik 6).

Hoiatused ja ettevaatusabinõud

Eriline ettevaatus on vajalik kui teil on:

- neeruhaigus: arst võib otsustada annust kohandada;
- infektsiosne mononukleosis (viirusinfektsioon) või leukeemia: teil võib olla suurenenud risk nahareaktsioonide tekkeks;
- krampid (epilepsia): risk krampihoogude tekkeks võib suurened;
- kusepõie kateeter: sellisel juhul jooge suure koguses vedelikku, et hoida ära kristallide teke uriini.

See ravim võib muuta uriini- või veresuhkru määramise tulemusi. Kui teil on diabeet ja teilt võetakse rutiinselt vere- või uriiniproove, teavitage sellest oma arsti. Sellisel juhul võib olla vajalik muud tüüpi proovide võtmine.

Muud ravimid ja Amoxicillin Sandoz

Teatage oma arstile või apteekrile, kui te kasutate või olete hiljuti kasutanud või kavatsete kasutada mis tahes muid ravimeid. Osad ravimid võivad tekitada probleeme, kui võtate neid koos Amoxicillin Sandoz'ega.

Ettevaatus on vajalik järgmiste ravimitega:

- allopurinool (kasutatakse podagra ravis): teil võib olla suurenenud risk nahareaktsioonide tekkeks;
- metotreksaat (kasutatakse artriidi ravis): metotreksaadi toksilisus võib suurenedada;
- digoksiin (kasutatakse teatud tüüpi südamehaiguste ravis): digoksiini imendumine võib suurenedada;
- antikoagulandid, mis ennetavad verehüüvete teket (varfariin): kalduvus verejooksude tekkeks võib suurenedada;
- rasestumisvastased pillid: rasestumisvastased pillid ei pruugi täielikult toimida.

Amoxicillin Sandoz koos toidu ja joogiga

Amoxicillin Sandoz't võib võtta enne söögikorda, selle ajal või järel.

Rasedus ja imetamine

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

Rasedus

Piiratud arvu rasedate kohta saadud andmed ei näita amoksitsilliini kahjulikku toimet rasedusele või loote või vastsündinu tervisele. Ettevaatuse mõttes tohib amoksitsilliini raseduse ajal kasutada ainult siis, kui arsti otsuse kohaselt kaalub võimalik kasu üles võimalikud ohud.

Imetamine

Ravim imendub väikestes kogustes rinnapiima, seetõttu võib osadel juhtudel olla vajalik imetamine katkestada.

Autojuhtimine ja masinatega töötamine

See ravim ei oma toimet autojuhtimise ja masinate käsitlemise võimele.

3. Kuidas Amoxicillin Sandoz't võtta

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

Neelake tabletid tervelt alla koos lonksu veega. Ärge purustage ega närige tablette.

Tavaline annus täiskasvanutele ja üle 40 kg kaaluvatele lastele on **750 mg kuni 3000 mg päevas** kahe või kolme annusena.

Tavaline annus alla 40 kg kaaluvatele lastele on **40...90 mg/kg päevas** kahe kuni kolme annusena.

Südame infektsioonide profülaktika

Täiskasvanud manustavad 2000...3000 mg ühe tunni jooksul enne operatsiooni, laste soovituslik annus on 50 mg/kg.

Arst ütleb teile, kui kaua peate ravimit võtma.

Neeruhaigusega patsiendid

Arst peab võib-olla annust vähendama.

Kui te võtate Amoxicillin Sandoz't rohkem, kui ette nähtud

Kui olete võtnud liiga palju ravimit (üleannustamine), pidage nõu oma arstiga või pöörduge kohe haiglasse ning võtke kaasa ravimipakend. Kõige tõenäolisemad üleannustamise tunnused on iiveldus, oksendamine, kõhulahtisus, kõhuvalu.

Kui te unustate Amoxicillin Sandoz't võtta

Kui te unustate ravimit võtta, võtke see niipea, kui teile meenub. Ärge võtke kahekordset annust, kui ravim jäi eelmisel korral võtmata.

Kui te lõpetate Amoxicillin Sandoz võtmise

Läbige alati täielik ravikuur, olenemata sellest, et tunnete ennast juba paremini. Kui katkestate ravimi võtmise liiga kiiresti, võib infektsioon taastekkida. Peale selle võivad bakterid selle ravimi suhtes muutuda resistentseks.

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.

Kui täheldate endal mõnda järgnevatest tõsistest kõrvaltoimetest, teavitage sellest kohe oma arsti või minge viivitamatult haiglasse.

Järgmisi tõsiseid kõrvaltoimeid tekib **harva** (vähem kui ühel inimesel 1000-st):

- järsku alanud hingamis-, rääkimis- ja neelamisraskus;
- huulte, keele, näo ja kaela valulik turse;
- väga tugev pearinglus või minestamine;
- tugev või sügelev nahalööve, eriti juhtudel, kui ilmnevad ka villid ning silmade, suu ja suguelundite ärritusnähud;
- naha või silmavalgete muutumine kollakaks, uriini tumedaks ja väljaheite heledaks muutumine: see viitab maksaprobleemidele.

Järgmised kõrvaltoimed on **väga harvad** (tekivad vähem kui ühel inimesel 10 000-st):

- tõsine ja pikka aega kestev või veresisaldusega kõhulahtisus: see võib viidata raskele soolepõletikule.

Muud võimalikud kõrvaltoimed

Järgmised kõrvaltoimed on **sagedased** (tekivad vähem kui ühel inimesel 10-st):

- iiveldus, oksendamine, isukaotus, maitsetundlikkuse häired, suukuivus, erosioonid suus (enanteem), kõhugaasid, kõhulahtisus või pehme väljaheide. Need kõrvaltoimed on enamasti kergekujulised ning mööduvad ravi käigus või peagi pärast ravi lõppu. Neid saab vähendada, kui võtta ravimit koos toiduga;
- urtikaaria, sügelemine, „viienda päeva“ nahalööve, mis sarnaneb leetritega.

Järgmised kõrvaltoimed tekivad **aeg-ajalt** (vähem kui ühel inimesel 100-st):

- resistentsete haigustekitajate või seente põhjustatud superinfektsioonid (nagu suuõõne või vaginaalne kandidiaas);
- maksaensüümide aktiivsuse mõõdukas suurenemine.

Järgmised kõrvaltoimed on **harvad** (tekivad vähem kui ühel inimesel 1000-st):

- teatud valgevereliblede arvu suurenemine (eosinofiilia), punavereliblede tavatu lagunemine (hemolüütiline aneemia);
- ravimpalavik;
- pearinglus, hüperaktiivsus, krambid;
- hammaste pindmine värvuse muutus. Üldjuhul saab värvimuutusi hammaste harjamisel maha pesta;
- hepatiit ja kolestaatiline ikterus;
- neerupõletik (interstitsiaalne nefriit), kristallid uriinis.

Järgmised kõrvaltoimed on **väga harvad** (tekivad vähem kui ühel inimesel 10 000-st):

- vererakkude arvu muutused (punaste ja valge vereliblede ning vereliistakute arvu vähenemine), veritsusaja pikenemine. See võib põhjustada palavikku, kurguvalu, nahalöövet, ninaverejooksu või verevalumeid. Need muutused on ravi peatamisel pöörduvad;
- keele värvumine mustaks.

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 Amoxicillin Sandoz't säilitada

Hoidke seda ravimit laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

Hoida temperatuuril kuni 25°C, originaalpakendis.

Ärge kasutage seda ravimit pärast kõlblikkusaega, mis on märgitud karbil. 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 Amoxicillin Sandoz sisaldab

Toimeaine on amoksitsilliin.

Üks tablett sisaldab 500 mg või 1000 mg amoksitsilliini (trihüdraadina).

- Teised abiained on magneesiumstearaat, povidoon, karboksümetüültaurk, mikrokristalne tselluloos, talk, titaandioksiid (E171) ja hüdroksüpropüülmetüültselluloos.

Kuidas Amoxicillin Sandoz välja näeb ja pakendi sisu

Igas karbis on 10, 12 või 100 tabletti.

Kõik pakendisuurused ei pruugi olla müügil.

Valge kuni kreemika värvusega, piklikud tabletid, mille mõlemal küljel on poolitusjoon.

Müügiloa hoidja ja tootja

Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, A-6250 Kundl, Austria

Lisaküsimuste tekkimisel selle ravimi kohta pöörduge palun müügiloa hoidja kohaliku esindaja poole:

Sandoz d.d. Eesti filiaal
Pärnu mnt 105
11312 Tallinn
Tel: +372 6652 400

Infoleht on viimati koostöölstatud märtsis 2015