

PAKENDI INFOLEHT: INFORMATSIOON KASUTAJALE

Duracef 500 mg kõvakapslid Duracef 1 g lahustuvad tabletid Duracef 250 mg / 5 ml suukaudse suspensiooni pulber

tsefadroksiil

Enne ravimi kasutamist lugege hoolikalt infolehte.

- Hoidke infoleht alles, et seda vajadusel uuesti lugeda.
- Kui teil on lisaküsimusi, pidage nõu oma arsti või apteekriga.
- Ravim on välja kirjutatud teile. Ärge andke seda kellelegi teisele. Ravim võib olla neile kahjulik, isegi kui haigussümptomid on sarnased.
- Kui ükskõik milline kõrvaltoimetest muutub tõsiseks või kui te märkate mõnda kõrvaltoimet, mida selles infolehes ei ole nimetatud, palun rääkige sellest oma arstile või apteekrile.

Infolehes antakse ülevaade:

1. Mis ravim on Duracef ja milleks seda kasutatakse
2. Mida on vaja teada enne Duracef'i kasutamist
3. Kuidas Duracef'i kasutada
4. Võimalikud kõrvaltoimed
5. Kuidas Duracef'i säilitada
6. Lisainfo

1. MIS RAVIM ON DURACEF JA MILLEKS SEDA KASUTATAKSE

Duracef on tsefalosporiinide rühma kuuluv antibiootikum. Tsefalosporiinid kahjustavad bakteri raku seinat ja omavad seetõttu baktereid hävitavat toimet. Duracef'i kasutatakse järgmiste ravimile tundlike mikroorganismide poolt põhjustatud nakkuste raviks: neelu ja kurgumandli infektsioon, naha ja pehmete kudede infektsioon, luude ja liigeste infektsioon, kuseteede infektsioon. Enne ravi alustamist ja ravi ajal teeb arst vajadusel uuringud, et määrata haigustekitajate tundlikkus ravimile.

2. MIDA ON VAJA TEADA ENNE DURACEF'I KASUTAMIST

Ärge kasutage Duracef'i

- kui te olete allergiline (ülitundlik) tsefadroksiili või teiste tsefalosporiinide või Duracef'i mõne koostisosa suhtes.

Ülitundlikkuse ilmnedes antibiootikumile tuleb selle kasutamine koheselt lõpetada.

Eriline ettevaatus on vajalik ravimiga Duracef

- kui te olete allergiline (ülitundlik) penitsilliinide suhtes.
- kui teie neerutalitlus on nõrgenenud (raske neerupuudulikkuse korral määrab arst teile väiksema annuse).
- kui olete põdenud jämesoolepõletikku või teil tekib ravi ajal kõhulahtisus.

Kasutamine koos teiste ravimitega

Palun informeerige oma arsti kui te kasutate või olete hiljuti kasutanud mingeid muid ravimeid, kaasa arvatud ilma retseptita ostetud ravimeid.

Duracef'i kasutamine koos toidu ja joogiga

Seda ravimit võite võtta koos söögiga või tühja kõhuga.

Rasedus ja imetamine

Enne ravimi kasutamist pidage nõu oma arsti või apteekriga. Vähene kogus tsefadroksiili eritub rinnapiima. Pidage arstiga nõu, kui soovite ravi ajal imetamist jätkata.

Autojuhtimine ja masinatega töötamine

Ei ole täheldatud, et Duracef vähendaks reaktsiooni kiirust, mida tuleks arvestada auto juhtimisel või masinatega töötamisel.

Oluline teave mõningate Duracef'i koostisainete suhtes

Kõvakapslid sisaldavad laktoosi. Kui arst on teile öelnud, et te ei talu teatud suhkruid, peate te enne ravimi kasutamist konsulteerima arstiga.

Suukaudse suspensiooni pulbrit valmistatud suspensiooni 5 ml annus sisaldab 2,574 g sahharoosi. Sellega tuleb arvestada suhkurtõbe põdevatel patsientidel.

3. KUIDAS DURACEF'I KASUTADA

Kasutage Duracef'i alati täpselt nii, nagu arst on teile rääkinud. Kui te ei ole milleski kindel, pidage nõu oma arsti või apteekriga. Ravim manustatakse kahe võrdse osana, neelu- ja kurgumandlipõletiku või ühekordse annusena päevas nahamädanike korral.

Täiskasvanud

Duracef'i tavaline annus täiskasvanutele on 1-2 g ööpäevas jagatuna 1-2 manustamiskorrale päevas olenevalt nakkusest ja selle raskusest. Ravi tuleb jätkata vähemalt 2-3 päeva pärast haigustunnuste kadumist või nakkusest paranemist, mõnel juhul peab ravi kestma vähemalt 10 päeva. Rasked nakkused võivad vajada 4-6 nädalast ravi.

Lapsed

Laste tavapärane annus on 25-50 mg/kg ööpäevas.

Neerupuudulikkusega patsiendid

Nõrgenenud neerutalitlusega patsientidele (kreatiniini kliirens < 50 ml/min) määrab arst annuse sõltuvalt neerupuudulikkuse raskusest.

Suukaudse suspensiooni pulbri kasutamine

Raputage pudelit, et pulber muutuks kohevaks. Lisage umbes pool lahustamiseks vajalikust veest. Loksutage pudelit ettevaatlikult. Lisage vett kuni pudelil näidatud tähiseni. Kui suspensioon on valmistatud nagu kirjeldatud, sisaldab 5 ml suspensiooni 250 mg tsefadroksiili. Enne kasutamist loksutage pudelit. Hoidke pudel tihedalt suletuna.

Lahustuvate tablettide kasutamine

Pärast vabastamist fooliumist lahustage tablett pooles klaasis vees. Tablett lahustub 30-60 sekundiga. Lahust tuleb hoolikalt segada ning juua kohe.

Kui te kasutate Duracef'i rohkem kui ette nähtud

Üleannustamise korral võivad ilmned seedetrakti vaevused ja nahalööbed. Kahtluse korral või kui arvate, et laps on võtnud sisse teie ravimit pöörduge siiski kohe arsti poole. Duracef'i ei tohi kasutada põhjendamatult kaua, kuna see võib soodustada ravimile mittetundlike mikroorganismide levikut organismis.

Kui te unustate Duracef'i võtta

Ärge võtke kahekordset annust, kui annus jäi eelmisel korral võtmata. Võtke Teile määratud annus kohe kui see tuli meelde, kuid mitte hiljem kui järgneva annuskorraneni on jäänud 4 tundi. Sel juhul võtke oma tavaline annus tavalisel ajal.

4. VÕIMALIKUD KÕRVALTOIMED

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

Kui ükskõik milline kõrvaltoimetest muutub tõsiseks või kui te märkate mõnda kõrvaltoimet, mida selles infolehes ei ole nimetatud, palun rääkige sellest oma arstile. Tsefadroksiili kõrvaltoimed on samasugused kui teistel tsefalosporiinidel.

Seedetrakt: kõhulahtisus, harva iiveldus, oksendamine ja kõhuvaevused. Sellisel juhul on soovitatav võtta ravimit söögiga.

Ülitundlikkus: allergilised reaktsioonid nagu palavik, sügelemine, lööve, nõgestõbi ja tursed. Need reaktsioonid mööduvad tavaliselt ravi katkestamisel. Kui ilmneb nahalööve, südameklõppimine, nõrkustunne või minestamine, hingamisraskused, turse tunne kõris või valud rinnus tuleb otsekohe kutsuda arst.

Teised ebasoovitavad toimed: sügelemine, soor, tupepõletik, liigeste valulikkus, mõõdukas mööduv vere valgeliblede arvu vähenemine ja vähene seerumi transaminaaside aktiivsuse tõus. Sarnaselt teiste tsefalosporiinidega on harva täheldatud ka trombotsüütide arvu vähenemist.

5. KUIDAS DURACEF'I SÄILITADA

Hoida temperatuuril kuni 25°C.

Kasutamiskvalm suspensioon säilib 7 päeva toatemperatuuril või 14 päeva külmkapi temperatuuril (2...8°C).

Hoida laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

Ärge kasutage Duracefi pärast kõlblikkusaega, mis on märgitud karbil ja blistritel või pudelil pärast kõlblik kuni (EXP) kuupäeva. Kõlblikkusaeg viitab kuu viimasele päevale.

Ravimeid ei tohi ära visata kanalisatsiooni kaudu ega koos majapidamisprügiga. Küsige oma apteekrilt, kuidas hävitatakse ravimeid, mida enam ei vajata. Need meetmed aitavad kaitsta keskkonda.

6. LISAINFO

Mida Duracef sisaldab

- Toimeaine on tsefadroksiil (tsefadroksiilmonohüdraadina)
- Abiaine(d) on:

Kõvakapslid: magneesiumsteraat, ränidioksiid, laktoos.

Lahustuvad tabletid: magneesiumsteraat, mikrokristalne tselluloos, polüplasdoon, ammooniumglütsirisiinaat, sidruniaroom, kunstlik vaarikaaroom, maasikaaroom, Sweetener 2023, guaarkummi.

Suukaudse suspensiooni pulber: naatriumbensoaat, titaandioksiid, sahharoos, ksantaankummi, Tween-40 (polüoksüetüleen sorbitaanmonopalmitaat), kunstlik vaarikaaroom, sidruniaroom, kunstlik maasikaaroom, "Permaseal Refraichissement" aroom.

Kuidas Duracef välja näeb ja pakendi sisu

Duracef 500 mg 12 kõvakapslit blisterpakendis.

Duracef 1 g 10 lahustuvat tabletti fooliumpakendis.

Duracef 250mg/5ml suukaudse suspensiooni pulber: 60 ml või 100 ml pudel.

Müügiloa hoidja

PharmaSwiss Ceska republika s.r.o.

Jankovcova 1569/2c

170 00 Praha 7

Tšehhi Vabariik

Tootja

Corden Pharma Latina S.p.A
Via del Murillo Km 2,800
Sermoneta, Latina
Itaalia

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

PharmaSwiss Eesti OÜ

Tammsaare tee 47

11316 Tallinn

Tel: 6827 400

Infoleht on viimati koostölastatud aprillis 2014