

Pakendi infoleht: teave kasutajale

Ciprofloxacin Claris, 2 mg/ml infusioonilahus Tsiprofloksatsiin

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 Ciprofloxacin Claris ja milleks seda kasutatakse
2. Mida on vaja teada enne kui teile manustatakse Ciprofloxacin Claris't
3. Kuidas Ciprofloxacin Claris't kasutada
4. Võimalikud kõrvaltoimed
5. Kuidas Ciprofloxacin Claris't säilitada
6. Pakendi sisu ja muu teave

1. Mis ravim on Ciprofloxacin Claris ja milleks seda kasutatakse

Tsiprofloksatsiini infusioonilahus on antibiootikum, mis kuulub fluorokinoloonide gruppi. Toimeaine on tsiprofloksatsiin. Tsiprofloksatsiini toime seisneb infektsioone põhjustavate bakterite hävitamises. See avaldab toimet ainult teatatud bakteritüvedele.

Täiskasvanud

Ciprofloxacin Claris't kasutatakse täiskasvanutel järgmiste bakteriaalsete infektsioonide raviks:

- hingamisteede infektsioonid;
- kauapüsivad või korduvad kõrvade või ninakõrvalurgete infektsioonid;
- kuseteede infektsioonid;
- munandite infektsioonid;
- naiste suguelundite infektsioonid;
- seedetrakti ja kõhuõõne infektsioonid;
- naha ja pehmete kudede infektsioonid;
- luude ja liigeste infektsioonid;
- infektsioonide ravi väga madala valgete vereliblede tasemega (neutropeenia) patsientidel;
- infektsioonide ennetamine väga madala valgete vereliblede tasemega (neutropeenia) patsientidel;
- põrnatõve (siberi katk) tekitajate sissehingamine.

Kui teil on raskekujuline või mitut liiki bakterite põhjustatud nakkus, võidakse teile määrata lisaks tsiprofloksatsiini infusioonilahusele ka muud antibiootikumiravi.

Lapsed ja noorukid

Ciprofloxacin Claris't kasutatakse lastel ja noorukitel järgmiste bakteriaalsete infektsioonide raviks eriarsti järelevalve all:

- kopsude ja bronhide infektsioonid tsüstilise fibroosiga lastel ja noorukitel;
- tüsistunud kuseteede nakkused, sealhulgas neerudeni jõudnud nakkused (püelonefriit);
- põrnatõve (siberi katk) tekitajate sissehingamine.

Kui arst peab vajalikuks, võib tsiprofloksatsiooni infusioonilahust lastel ja noorukitel kasutada ka teiste spetsiifiliste raskete infektsioonide raviks.

2. Mida on vaja teada enne kui teile manustatakse Ciprofloxacini Claris't

Teile ei tohi Ciprofloxacini Claris't manustada:

- kui olete toimeaine, teiste kinoloonide või selle ravimi mis tahes koostisosade (loetletud lõigus 6) suhtes allergiline;

kui te kasutate tisanidiini (vt lõik 2 "Muud ravimid ja Ciprofloxacini Claris").

Hoiatused ja ettevaatusabinõud

Enne kui teile manustatakse Ciprofloxacini Claris't, pidage nõu oma arsti või apteekriga.

Enne kui teile manustatakse Ciprofloxacini Claris't

Teatage oma arstile, kui teil on:

- kunagi esinenud probleeme neerudega, sest võib osutada vajalikuks teie ravi kohandada;
- esinenud epilepsiat või muid neuroloogilisi seisundeid;
- tekkinud kõõlustehäireid ravi ajal Ciprofloxacini Claris'e sarnaste antibiootikumidega;
- raskekujuline müasteenia (teatavat liiki lihaskõhklus);
- esinenud südame rütmihäireid (arütmia);
- teil on südameprobleemid. Seda tüüpi ravimite kasutamisel tuleb olla ettevaatlik, kui teil on kaasasündinud pärilik QT-intervalli pikenemine või esineb see kellelgi teie perekonnas (tuvastatud EKG-l), kui teil on veres soolade tasakaaluhäire (eriti madal kaaliumi või magneesiumisisaldus veres), väga aeglane südameütlemine (nimetatakse bradükardiaks), nõrk süda (südamepuudulikkus), südameinfarkt anamneesis (müokardiinfarkt), kui te olete eakas või naissoost või kui te võtate teisi ravimeid, mis põhjustavad kõrvalkaldeid EKG-s (vt lõik "Muud ravimid ja Ciprofloxacini Claris").

Ciprofloxacini Claris'e kasutamise ajal

Rääkige kohe oma arstile, kui teil tekib **Ciprofloxacini Claris'e kasutamise ajal** mõni järgmistest nähtudest. Arst otsustab, kas ravi Ciprofloxacini Claris'ega on vaja katkestada.

- **Raske, äkki tekkiv allergiline reaktsioon** (anafülaktiline reaktsioon/šokk, angioödem). On väike võimalus, et juba esimene annus võib teil tekitada raske allergilise reaktsiooni järgmiste sümptomitega: pitsitustunne rinnakeres, pearinglus, iiveldus või minestustunne või pearinglus püsti tõustes. **Sellisel juhul rääkige sellest kohe oma arstile, sest Ciprofloxacini Claris'e infusioon tuleb katkestada.**
- vahetevahel võib tekkida **valu ja turse liigestes ja tendiniit**, eriti kui olete eakas ja saate samaaegset ravi kortikosteroididega. Valu või põletiku esimeste nähtude tekkimisel katkestage Ciprofloxacini Claris'e infusioon ja laske valutaval kohal puhata. Vältige iga asjatut füüsilist koormust, sest see võib kõõluse rebenemise ohtu suurendada.
- Kui teil on **epilepsia** või muu **neuroloogiline seisund**, näiteks ajuisheemia või insult, võivad teil tekkida kesknärvisüsteemiga seotud kõrvaltoimed. Kui see peaks juhtuma, katkestage Ciprofloxacini Claris'e infusioon ja võtke koheselt ühendust oma arstiga.
- Pärast Ciprofloxacini Claris'e esmakordset kasutamist võib tekkida **psühhiaatrilisi reaktsioone**. Kui teil on **depressioon** või **psühhooos**, võivad teie sümptomid ravi ajal Ciprofloxacini Claris'ega süveneda. Kui see juhtub, katkestage Ciprofloxacini Claris'e infusioon ja võtke koheselt ühendust oma arstiga.
- Teil võivad tekkida neuropaatia sümptomid, nagu valu, põletustunne, kipitustunne, tuimus ja/või nõrkus. Kui see juhtub, katkestage Ciprofloxacini Claris'e infusioon ja võtke koheselt ühendust oma arstiga.

- Antibiootikumide, sealhulgas Ciprofloxacin Claris´e kasutamise ajal või ka mitu nädalat pärast nende kasutamise lõpetamist võib tekkida **kõhulahtisus**. Kui see muutub raskekujuliseks või püsivaks või kui te märkate roojas verd või lima, rääkige sellest otsekohe oma arstile. Katkestage kohe Ciprofloxacin Claris´e kasutamine, sest see võib olla eluohtlik. Ärge võtke sooletegevust aeglustavaid või peatavaid ravimeid ning pöörduge arsti poole.
- Kui te peate andma **vere- või uriiniproovi**, rääkige arstile või laboratooriumitöötajale, et te saate Ciprofloxacin Claris´t.
- Ciprofloxacin Claris võib põhjustada maksakahjustust. Kui te märkate selliseid sümptomeid, nagu söögiisu kadumine, kollatõbi (naha kollaseks värvumine), tume uriin, kihelus või kõhu hellus, katkestage otsekohe Ciprofloxacin Claris´e kasutamine.
- Ciprofloxacin Claris võib põhjustada vere valgeliblede arvu vähenemist ning see võib **vähendada teie vastupanu nakkustele**. Kui teil tekib nakkus koos selliste sümptomitega, nagu palavik ja üldise seisundi tõsine halvenemine, või palavik koos paiksete infektsioonisümptomitega, nagu kurgu-, neelu- või suuvalu või kuseteede häired, peate pöörduma kohe arsti poole. Teile tehakse vereanalüüs, et kontrollida valgeliblede taseme võimalikku vähenemist (agranulotsütoos). Tähtis on rääkida arstile sellest ravimist.
- Rääkige oma arstile, kui teil või teie pereliikmel on teadaolev glükoos-6-fosfaatdehüdrogenaasi (G6PD) puudulikkus, sest teil võib olla tsiprofloksatsiini kasutamisel aneemia tekkimise oht.
- Tsiprofloksatsiini lahuse kasutamisega seoses on teatatud potentsiaalselt eluohtlikest nahalöövetest (Stevensi-Johnsoni sündroom, toksiline epidermaalne nekrolüüs), mis ilmnevad kehatüvel esialgu punaste laikudena või ringidena, mille keskel on vill. Muudeks kaasuvateks sümptomiteks võivad olla haavandid suus, kurgus, ninas, genitaalidel ja konjunktiviit (punetavad ja paistes silmad). Nende potentsiaalselt eluohtlike nahalöövetega võivad kaasneda gripilaadsed sümptomid. Lööve võib areneda laiaulatusliku villilise lööbeni või naha mahakooremiseni.
- Ciprofloxacin Claris´e kasutamise ajal suureneb teie naha **tundlikkus päikesevalguse või ultraviolettkiirguse suhtes**. Vältige tugevat päikesevalgust või kunstlikku ultraviolettkiirgust, näiteks solaariumi külastamist.

Muud ravimid ja Ciprofloxacin Claris

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

Ärge kasutage Ciprofloxacin Claris´t koos tisanidiiniga, sest see võib tekitada kõrvaltoimeid, näiteks vererõhu langust ja unisust (vt lõik 2 "Teile ei tohi Ciprofloxacin Claris´t manustada").

Te peate informeerima oma arsti, kui te võtate teisi ravimeid, mis võivad mõjutada teie südamerütmi: antiarütmikumide hulka kuuluvad ravimid (nt kinidiin, hüdrokinidiin, isopüramiid, amiodaroon, sotalool, dofetiliid, ibutiliid), tritsüklilised antidepressandid, teatud antibiootikumid (makroliidide gruppi kuuluvad antibiootikumid), teatud antipsühhootikumid.

Järgmistel ravimitel tekivad teadaolevalt teie kehas koostoimed Ciprofloxacin Claris´ega. Ciprofloxacin Claris´e kasutamine koos nende ravimitega võib mõjutada nende ravimite ravitoimet. See võib suurendada ka kõrvaltoimete tekkimise tõenäosust.

Teatage oma arstile, kui te kasutate järgmisi ravimeid:

- varfariin, atsenokumarool, fenprokumoon, fluindioon või muud suukaudsed antikoagulandid (kasutatakse vere vedeldamiseks);
- probenetsiid (podagra raviks);
- metoklopramiid (iivelduse ja migreenide raviks);
- omeprasool (maohaavandite, seedeprobleemide, kõrvetiste ja Zollinger-Ellisoni sündroomi raviks);
- tsüklosporiin (immunosupressant);
- metotreksaat (teatavate vähivormide, psoriaasi, reumatoidartriidi raviks);
- teofülliin (hingamishäirete raviks);
- tisanidiin (lihasspasmide raviks hulgiskleroosi korral);
- klosapiin (antipsühhootikum);
- ropinirool (Parkinsoni tõve raviks);
- fenütoiin (epilepsia raviks);
- olansapiin (antipsühhootikum);
- glibenklamiid (diabeedi raviks).

Ciprofloxacin Claris võib **suurendada** järgmiste ravimite taset teie veres:

- pentoksüfülliin (vereringehäirete raviks);
- kofeiin;
- lidokaiin (anesteetikum);
- sildenafil (ereksioonihäirete raviks);
- duloksetiin (depressiooni, ärevuse, valu ja stressiga seotud kusepidamatuse raviks).

Ciprofloxacin Claris koos toidu ja joogiga

Toit ja jook ei mõjuta teie ravi Ciprofloxacin Claris´e infusiooniga.

Rasedus, imetamine ja viljakus

Eelistatav on vältida Ciprofloxacin Claris´e kasutamist raseduse ajal. Informeerige oma arsti, kui te kavatsete rasestuda.

Ärge kasutage Ciprofloxacin Claris´t imetamise ajal, sest tsiprofloksatsiin eritub rinnapiima ja võib olla teie lapsele kahjulik.

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

Autojuhtimine ja masinatega töötamine

Ciprofloxacin Claris võib teie tähelepanu halvendada. Teil võivad tekkida neuroloogilised kõrvaltoimed. Seega, enne autojuhtimist või masinate käsitlemist veenduge, et te teate, millist toimet Ciprofloxacin Claris teile avaldab. Kahtluse korral pidage nõu oma arstiga.

Ciprofloxacin Claris sisaldab naatriumi

Kui te olete madala naatriumisaldusega dieedil, võtke palun arvesse, et:

50 ml Ciprofloxacin Claris´t sisaldab 7,7 mmol (= 177 mg) naatriumi.

100 ml Ciprofloxacin Claris´t sisaldab 15,4 mmol (= 354 mg) naatriumi.

200 ml Ciprofloxacin Claris´t sisaldab 30,87 mmol (= 708 mg) naatriumi.

3. Kuidas Ciprofloxacin Claris´t kasutada

Arst selgitab teile täpselt, kui palju, kui sageli ja kui kaua peab teile Ciprofloxacin Claris´t manustama. See sõltub sellest, millist tüüpi ja kui raskekujuline infektsioon teil on.

Rääkige oma arstile, kui teil esineb neeruhäireid, sest sel juhul võib osutuda vajalikuks teie annust kohandada.

Ravi kestus on tavaliselt 5 kuni 21 päeva, kuid raskete nakkuste ravi võib kesta kauem.

Arst manustab teile iga annuse aeglase infusioonina veeni otse teie vereringesse. Lastel on infusiooni kestus 60 minutit. Täiskasvanud patsientidel on 400 mg annuse korral infusiooniaeg 60 minutit, 100 ja 200 mg annuse korral 30 minutit. Manustamine aeglase infusiooni teel aitab vältida kõrvaltoimete ilmnemist.

Pidage meeles, et te peate ravi ajal tsiprofloksatsiiniga jooma palju vedelikku.

Kui te lõpetate ravi Ciprofloxacin Claris´ega

- Tähtis on **ravikuur lõpule viia** ka sel juhul, kui hakkate juba mõne päeva pärast end paremini tundma. Kui katkestate käesoleva ravimi kasutamise liiga vara, võib nakkus jääda täielikult välja ravimata ja nakkuse sümptomid võivad tulla tagasi või süveneda. Teil võib tekkida ka resistentsus selle antibiootikumi suhtes.

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 ükskõik milline kõrvaltoimetest muutub tõsiseks või kui te märkate mõnda kõrvaltoimet, mida selles infolehes ei ole nimetatud, palun rääkige sellest oma arstile või apteekrile.

Sageli esinevad kõrvaltoimed (võivad mõjutada kuni 1 inimest 10-st):

- iiveldus, kõhulahtisus, oksendamine;
- liigesevalud lastel;
- paiksed manustamiskoha reaktsioonid, nahalööve;
- teatavate ainete (transaminaasid) taseme tõus veres.

Aeg-ajalt esinevad kõrvaltoimed (võivad mõjutada kuni 1 inimest 100-st):

- seentest põhjustatud superinfektsioonid;
- eosinofiilide, teatud tüüpi vere valgeliblede, arvu suurenemine, vere hüübimisfaktori taseme suurenemine või vähenemine (trombotsüüdid);
- söögiisu kadumine (anoreksia);
- üliaktiivsus, erutatus, segasus, desorientatsioon, hallutsinatsioonid;
- peavalu, pearinglus, unehäired või maitsetundlikkuse häired, torkimistunne, meeleelundite ebatavaline tundlikkus, krambihood (vt lõik 2 „Eriline ettevaatus on vajalik ravimiga Ciprofloxacin Claris“), peapööritus;
- nägemise probleemid;
- kuulmiskadu;
- kiire südamerütm (tahhükardia);
- veresoonte laienemine (vasodilatatsioon), madal vererõhk;
- kõhuvalu, seedetrakti probleemid, nagu maovaevus (seedimatus/kõrvetised), kõhupuhitus;
- maksahäired, teatud ainete (bilirubiin) taseme tõus veres, kollatõbi (kolestaatiline ikterus);
- kihelus, villid;
- liigesevalud täiskasvanutel;
- neerufunktsiooni halvenemine, neerupuudulikkus;
- lihase- ja luuvalud, halb enesetunne (asteenia), palavik, vedelikupeetus;
- leelisfosfataasi taseme tõus veres (teatud veres sisalduv aine).

Harva esinevad kõrvaltoimed (võivad mõjutada kuni 1 inimest 1000-st):

- antibiootikumide kasutamisest põhjustatud soolepõletik (koliit) (võib harva ka surmaga lõppeda) (vt lõik 2 "Eriline ettevaatus on vajalik ravimiga Ciprofloxacin Claris");
- muutused verepildis (leukopeenia, leukotsütoos, neutropeenia, aneemia), punaste ja valgete vereliblede ning trombotsüütide taseme langus (pansütopeenia), mis võib lõppeda ka surmaga, luuüdi depressioon, mis võib samuti olla fataalne (vt lõik 2 "Eriline ettevaatus on vajalik ravimiga Ciprofloxacin Claris");
- allergiline reaktsioon, allergiline turse (ödeem), naha ja limaskestade kiiresti arenev turse (angioödeem), raske allergiline reaktsioon (anafülaktiline šokk), mis võib olla eluohtlik (vt lõik 2 "Eriline ettevaatus on vajalik ravimiga Ciprofloxacin Claris");
- vere glükoositaseme tõus (hüperglükeemia);
- ärevusreaktsioonid, veidrad unenäod, depressioon, vaimsed häired (psühhoatilised reaktsioonid) (vt lõik 2 "Eriline ettevaatus on vajalik ravimiga Ciprofloxacin Claris");
- naha tundlikkuse vähenemine, värinad, migreen, lõhnataju häired (olfaktoorsed häired);
- kohin kõrvus, kuulmise langus;
- minestamine, veresoonte põletik (vaskuliit);
- hingeldus, sealhulgas astmalaadsed sümptomid;
- pankreatiit;
- hepatiit, maksarakkude surm (maksanekroos), mis väga harva võib viia eluohtliku maksapuudulikkuseni;
- valgustundlikkus (vt lõik 2 "Eriline ettevaatus on vajalik ravimiga Ciprofloxacin Claris "), väikesed veretäpikesed naha all (petehhiad);
- lihaskrambid, liigestepõletik, lihastoonuse tõus või krambid, kõõluse rebend - eriti pahkluu tagakülje suures kõõluses (Achilleuse kõõlus) (vt lõik 2 "Eriline ettevaatus on vajalik ravimiga Ciprofloxacin Claris");
- vere või kristallide sisaldumine uriinis (vt lõik 2 "Eriline ettevaatus on vajalik ravimiga Ciprofloxacin Claris"), kuseteede põletik;
- ülemäärane higistamine;
- hüübimisfaktori (protrombiin) taseme kõrvalekalded või ensüüm amülaasi taseme tõus.

Väga harva esinevad kõrvaltoimed (võivad mõjutada kuni 1 inimest 10000-st):

- teatud tüüpi vere punaliblede arvu vähenemine (hemolüütiline aneemia); teatavat liiki vere valgeliblede arvu ohtlik vähenemine (agranulotsütoos);
- rasked allergilised reaktsioonid (anafülaktiline reaktsioon, anafülaktiline šokk, seerumtõbi), mis võivad surmaga lõppeda (vt lõik 2 Eriline ettevaatus on vajalik ravimiga Ciprofloxacin Claris);
- koordinatsioonihäired, ebakindel kõnnak (kõnnakuhäired), survetunne peas (intrakraniaalse rõhu tõus);
- visuaalsed värvide moonutused;
- mitmesugused nahalööbed (näiteks potentsiaalselt surmaga lõppev Stevensi-Johnsoni sündroom või toksiline epidermaalne nekrolüüs);
- lihaskõhklus, kõõlusepõletik, *Myasthenia gravis* 'e sümptomite halvenemine (vt lõik 2 "Eriline ettevaatus on vajalik ravimiga Ciprofloxacin Claris ").

Teadmata (esinemissagedust ei saa hinnata olemasolevate andmete alusel):

- närvisüsteemiga seotud häired, nt valu, põletustunne, kipitustunne, tuimus ja/või jäsemete nõrkus;
- südameprobleemid: ebanormaalselt kiire südamerütm, eluohtlik ebaregulaarne südamerütm, muutused südamerütmis (nimetatakse QT-intervalli pikenemine, mis tuvastatakse EKG-l, südame elektriline aktiivsus);
- äge generaliseerunud eksantematoosne pustuloos (AGEP)- teatud tüüpi nahahaigus punetava villilise nahaga;
- vere vedeldumine kui kasutatakse koos antikoagulantidega nagu nt varfariin.

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 Ciprofloxacin Claris't säilitada

Hoidke seda ravimit laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

Ärge kasutage seda ravimit pärast kõlblikkusaega, mis on märgitud pakendil. Kõlblikkusaeg viitab selle kuu viimasele päevale.

Tsiprofloksatsiini lahust tuleb enne manustamist visuaalselt kontrollida osakeste sisalduse või värvuse muutuse suhtes. Seda lahust tohib kasutada vaid juhul, kui see on selge ja osakestevaba.

Viaalid/pudelid: Hoida temperatuuril kuni 25°C. Mitte hoida külmkapis ega sügavkülmas. Hoida viaalid/pudelid välispakendis, valguse eest kaitstult.

Mitte-PVC kott: Hoida temperatuuril kuni 30°C. Mitte hoida külmkapis ega sügavkülmas. Hoida kott välispakendis, valguse eest kaitstult.

Pärast lahjendamist:

Pärast lahjendamist kasutada 42 tunni jooksul.

Mikrobioloogilise saastatuse vältimiseks tuleb ravim kasutada kohe pärast lahjendamist. Kui seda ei kasutata kohe, vastutab ravimi kõlblikkusaja ja säilitamistingimuste eest kasutaja.

Pärast esmast avamist:

Üheannuseline viaal. Kasutada kohe pärast avamist.

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 Ciprofloxacin Claris sisaldab

- Toimeaine on tsiprofloksatsiin.
- 1 ml infusioonilahust sisaldab 2 mg tsiprofloksatsiini 2,544 mg tsiprofloksatsiinlaktadina.
- Teised koostisosad on piimhape, naatriumkloriid, vesinikkloriidhape ja süstevesi.

Kuidas Ciprofloxacin Claris välja näeb ja pakendi sisu

Ciprofloxacin Claris on selge ja värvitu kuni kergelt kollakas vedelik.

Ciprofloxacin Claris, 100 mg/50 ml infusioonilahus on saadaval värvitus klaasviaalis või mitte-PVC kotis, mis sisaldab 50 ml infusioonilahust.

Ciprofloxacin Claris, 200 mg/100 ml infusioonilahus on saadaval värvitus klaasviaalis või mitte-PVC kotis, mis sisaldab 100 ml infusioonilahust.

Ciprofloxacin Claris, 400 mg/200 ml infusioonilahus on saadaval värvitus klaaspudelid või mitte-PVC kotis, mis sisaldab 200 ml infusioonilahust.

Pakendi suurus: Üks viaal/pudel papp-karbis

Pakendi suurus: Üks kott välispakendis.

Müügiloa hoidja ja tootjaMüügiloa hoidja

Claris Lifesciences (UK) Limited,
Crewe Hall,
Crewe, Cheshire, CW1 6UL
Ühendkuningriik

Tootjad

UAB Norameda
Meistru 8a
02189 Vilnius
Leedu

ja

Eurogenerics N.V S.A.
Heizel Esplanade-Heysel b 22
BE-1020 Brussels
Belgia

ja

Svizzera Europe BV
Antennestraat 43
1322 AH Almere
Holland

ja

Peckforton Pharmaceuticals Limited
Crewe Hall, Crewe, Cheshire,
CW1 6UL
Ühendkuningriik

Sia Unifarma
Brivibas Gatve 414/K-2,
LV-1024, Riga,
Läti

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

UAB Norameda
Akadeemia tee 21 G
12618 Tallinn
Tel: 5142118

Infoleht on viimati uuendatud mais 2014**Nõuanded/meditsiiniline teave**

Antibiootikume kasutatakse bakteriaalsete nakkuste raviks. Viirusnakkuste vastu need ei toimi.
Kui arst on määranud teile raviks antibiootikumid, vajate neid ainult teil hetkel oleva haiguse raviks.

Teatavad bakterid võivad jääda püsima või kasvada ka hoolimata antibiootikumide kasutamisest. Seda nähtust nimetatakse resistentsuseks: ravi teatatud antibiootikumidega kaotab toime.

Antibiootikumide vääril kasutamisel resistentsus suureneb. Võite isegi aidata bakteritel resistentseteks muutuda ja sellega paranemist aeglustada või vähendada antibiootikumide toimet, kui te ei järgi õigeid:

- annuseid,
- annustamise aegu,
- ravi kestust.

Seega, käesoleva ravimi toime püsimiseks:

1 – Kasutage antibiootikume vaid siis, kui need on teile määratud.

2 – Järgige rangelt teile määratud ravi.

3 – Ärge hakake antibiootikumi ilma arsti retseptita uuesti kasutama, isegi kui tahate ravida samasugust haigust.

4 – Ärge kunagi andke oma antibiootikumi kellelegi teisele; see ei pruugi tema haigusele sobida.

5 – Tagastage pärast ravi lõppu kõik kasutamata jäänud ravimid apteeki, et tagada nende nõuetekohane hävitamine.

Järgmine teave on ainult tervishoiutöötajatele

Ciprofloxacin Claris't tuleb manustada intravenoosse infusiooni teel. Lastel peab infusiooni kestuseks olema 60 minutit. Täiskasvanutel on tsiprofloksatsiinilahuse 400 mg annuse infusioonaja kestuseks 60 minutit ning 100 ja 200 mg annuse infusioonaja kestuseks 30 minutit. Aeglane infusioon suure veeni vähendab ebamugavustunnet patsiendil ja vähendab veeniärrituse riski. Infusioonilahust võib infundeerida otse või pärast segamist teise sobiliku infusioonilahusega.

Kui sobivus teiste infusioonilahustega/ravimitega ei ole teada, tuleb seda infusioonilahust manustada alati eraldi. Silmaga nähtavad märgid lahuste mitesobimisest on sademe, hägu ja värvi muutuse teke.

Kokkusobimatus tekib kõikide infusioonilahustega/ravimitega, mis on tsiprofloksatsiini lahuse pH suhtes füüsikaliselt ja keemiliselt ebastabiilsed (nt penitsilliin, hepariini lahused), eriti aluselise pH suhtes kohandatud lahused (tsiprofloksatsiini lahuse pH on 3,9...4,5).

Pärast ravi alustamist intravenoosselt, võib seda jätkata ka suukaudselt.