

Pakendi infoleht: teave patsiendile

Furocef, 250 mg õhukese polümeerikattega tabletid Furocef, 500 mg õhukese polümeerikattega tabletid tsefuroksiim

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 Furocef ja milleks seda kasutatakse
2. Mida on vaja teada enne Furocef'i võtmist
3. Kuidas Furocef'i võtta
4. Võimalikud kõrvaltoimed
5. Kuidas Furocef'i säilitada
6. Pakendi sisu ja muu teave

1. Mis ravim on Furocef ja milleks seda kasutatakse

Furocef on antibiootikum, mida kasutatakse täiskasvanutel, noorukitel ja lastel kehakaaluga üle 40 kg. See tapab infektsioone põhjustavad bakterid. Furocef kuulub ravimite rühma, mida nimetatakse *tsefalosporiinideks*.

Furocef'i kasutatakse järgmiste haiguste raviks:

- neelupõletik
- ninakõrvalkoobaste põletik
- keskkõrvapõletik
- kopsu- või hingamisteede põletik
- kuseteede põletikud
- naha ja pehmete kudede põletikud.

Furocef'i kasutatakse ka:

- puukborrelioosi raviks (see on puukide poolt levitatav nakkus).

2. Mida on vaja teada enne Furocef'i võtmist

Furocef'i ei tohi võtta

- kui olete tsefuroksiimi, mõne tsefalosporiinantibiootikumi või selle ravimi mis tahes koostisosade (loetletud lõigus 6) **suhtes allergiline**.
- kui teil on kunagi tekkinud raske allergiline (ülitundlikkus) reaktsioon mõnda muud tüüpi beetalaktaamantibiootikumi (penitsilliinid, monobaktaamid ja karbapeneemid) suhtes.

Kui arvate, et see kehtib teie kohta, siis **ärge võtke Furocef'i** enne, kui olete nõu pidanud oma arstiga.

Hoiatused ja ettevaatusabinõud

Enne Furocef'i võtmist pidage nõu oma arsti või apteekriga.

Furocef'i võtmise ajal peate tähelepanu pöörama teatud sümptomitele, nagu allergilised reaktsioonid, seennakkused (nt *Candida*) ja tõsine kõhulahtisus (pseudomembranoosne koliit). See vähendab võimalike probleemide riski. Vt „Seisundid, millele tuleb tähelepanu pöörata“ lõigus 4.

Kui teil on vaja teha vereanalüüs

Furocef võib mõjutada veresuhkru mõõtmise tulemusi ja Coombsi testiks nimetatud analüüsi. Kui teilt võetakse vereproov, **teavitage vereproovi võtvat isikut**, et saate ravi Furocef[®] iga.

Muud ravimid ja Furocef

Teatage oma arstile või apteekrile, kui te võtate, olete hiljuti võtnud või kavatsete võtta mis tahes muid ravimeid või olete hiljuti alustanud uute ravimite võtmist. See kehtib ka ilma retseptita ostetud ravimite kohta.

Teatage oma arstile või apteekrile, kui te kasutate:

- ravimid, mida kasutatakse **maohappesuse vähendamiseks** (nt antatsiidid, mida kasutatakse **kõrvetiste** raviks) võivad mõjutada Furocef[®] i toimet,
- probenetsiid,
- suukaudsed antikoagulandid.

Furocef koos toidu ja joogiga

Võtke Furocef[®] i pärast sööki. See aitab muuta ravi tõhusamaks.

Rasedus, imetamine ja viljakus

Enne Furocef[®] i võtmist öelge oma arstile:

- kui te olete rase, arvate end olevat rase või kavatsete rasestuda,
- kui te toidate last rinnaga.

Teie arst kaalub Furocef[®] i ravist saadavat kasu teile ja võimalikke riske teie lapsele.

Autojuhtimine ja masinatega töötamine

Furocef **võib põhjustada pearinglust** ja teisi kõrvaltoimeid, mis vähendavad tähelepanu.

Kui te ei tunne ennast hästi, **ärge juhtige autot ega töötage masinatega.**

Furocef sisaldab naatriumi

Ravim sisaldab vähem kui 1 mmol (23 mg) naatriumi tabletis, see tähendab põhimõtteliselt “naatriumivaba”.

3. Kuidas Furocef[®] i võtta

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

Võtke Furocef[®] i pärast sööki. See aitab muuta ravi tõhusamaks. Neelake Furocef[®] i tabletid alla koos vähese koguse veega.

Ärge närige, purustage või poolitage tablette – see võib vähendada ravimi tõhusust.

Tavaline annus

Täiskasvanud, noorukid ja lapsed (≥40 kg)

Furocef[®] i tavaline annus on 250...500 mg kaks korda ööpäevas sõltuvalt infektsiooni raskusest ja tüübist.

Kasutamine lastel

Lapsed

Furocef 250 mg ja 500 mg õhukese polümeerikattega tabletid ei sobi väikestele lastele kehakaaluga alla 40 kg.

Furocef[®] i tavaline annus on 10 mg/kg (maksimaalselt 125 mg) kuni 15 mg/kg (maksimaalselt 250 mg) kaks korda ööpäevas sõltuvalt:

- infektsiooni raskusest ja tüübist.

Sõltuvalt haigusest või teie või teie lapse reageerimisest ravile, võidakse algannust muuta, samuti võib vajalikuks osutuda rohkem kui üks ravikuur.

Neeruprobleemidega patsiendid

Kui teil on probleeme neerudega, võib arst muuta ravimi annust.

Rääkige oma arstiga, kui see kehtib teie kohta.

Kui te võtate Furocef'i rohkem, kui ette nähtud

Kui te võtate liiga palju Furocef'i, võivad tekkida närvisüsteemi häired, eriti võib **suurened** tõenäosus **krambihoogude tekkeks**.

Ärge viivitage. Võtke otsekohe ühendust oma arstiga või pöörduge lähima haigla erakorralise meditsiini osakonda. Võimalusel näidake neile Furocef'i pakendit.

Kui te unustate Furocef'i võtta

Ärge võtke kahekordset annust, kui annus jäi eelmisel korral võtmata. Võtke lihtsalt järgmine annus tavapärasel ajal.

Kui te lõpetate Furocef võtmise

Ärge lõpetage Furocef'i võtmist ilma soovituseta. **Oluline on Furocef'i ravikuur lõpuni teha.** Ärge lõpetage ravi, kui arst ei ole seda soovitanud – isegi kui te ennast paremini tunnete. Kui te ei tee ravikuuri lõpuni, võib infektsioon tagasi tulla.

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.

Seisundid, millele tuleb tähelepanu pöörata

Väikesel osal inimestest, kes võtavad Furocef'i, tekib allergiline reaktsioon või potentsiaalselt raskekujuline nahareaktsioon. Nende reaktsioonide sümptomid on järgmised:

- **raske allergiline reaktsioon.** Nähtudeks on **ümbritsevast nahapinnast kõrgem sügelev lööve, turse**, mõnikord näo või suu turse, mis põhjustab **hingamisraskust**.
- **nahalööve**, mis võib olla **villiline** ja näeb välja nagu **väikesed märklauad** (keskel tume täpp, mida ümbritseb kahvatum ala, mida omakorda ümbritseb piki äärt tume ring).
- **laialdane lööve villide ja naha irdumisega** (need võivad olla Stevensi-Johnsoni sündroomi või toksilise epidermaalnekrolüüsi nähud).
- **seennakkused.** Ravimid nagu Furocef võivad põhjustada pärmseente (*Candida*) vohamist organismis, mis võib viia seennakkuste (nt soori) avaldumiseni. See kõrvaltoime tekib suurema tõenäosusega Furocef'i pikaajalisel kasutamisel.
- **raskekujuline kõhulahtisus (pseudomembranoosne koliit).** Ravimid nagu Furocef võivad põhjustada jämesoolepõletikku, mille nähtudeks on raskekujuline kõhulahtisus, tavaliselt koos vere- ja limaeritusega, kõhuvalu, palavik.
- **Jarisch-Herxheimeri reaktsioon.** Furocef'i puukborrelioosi raviks kasutamise ajal võivad mõnel patsiendil tekkida palavik, külmavärinad, peavalu, lihasvalu ja nahalööve. Seda nimetatakse Jarisch-Herxheimeri reaktsiooniks. Sümptomid kestavad tavaliselt mõnest tunnist ühe päevani.

Kui teil tekib mõni nendest sümptomitest, võtke otsekohe ühendust oma arsti või meditsiiniõega.

Sageli esinevad kõrvaltoimed

Need võivad mõjutada **kuni 1 inimest 10-st**:

- seennakkused (nt *Candida*)
- peavalu
- pearinglus
- kõhulahtisus

- iiveldus
- kõhuvalu.

Sageli esinevad kõrvaltoimed, mis võivad ilmneda vereanalüüsid:

- teatud tüüpi valgete vereliblede arvu suurenemine (eosinofiilia)
- maksaensüümide aktiivsuse suurenemine.

Aeg-ajalt esinevad kõrvaltoimed

Need võivad mõjutada **kuni 1 inimest 100-st**:

- oksendamine
- nahalööbed.

Aeg-ajalt esinevad kõrvaltoimed, mis võivad ilmneda vereanalüüsid:

- vereliistakute (need on rakud, mis aitavad verel hüübida) arvu langus
- valgete vereliblede arvu langus
- positiivne Coombsi test.

Teised kõrvaltoimed

Teised kõrvaltoimed on tekkinud väga väikesel arvil inimestel, kuid nende täpne esinemissagedus on teadmata:

- raskekujuline kõhulahtisus (pseudomembranoosne koliit)
- allergilised reaktsioonid
- nahareaktsioonid (sh rasked)
- palavik
- naha või silmavalgete kollasus
- maksapõletik (hepatiit).

Kõrvaltoimed, mis võivad ilmneda vereanalüüsid:

- punaste vereliblede liiga kiire lagunemine (hemolüütiline aneemia).

Kõrvaltoimetest teatamine

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 teatada www.ravimiamet.ee kaudu. Teatades aitate saada rohkem infot ravimi ohutusest.

5. Kuidas Furocef'i säilitada

Hoidke seda ravimit laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

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

See ravimpreparaat ei vaja säilitamisel eritingimusi.

Ärge visake ravimeid kanalisatsiooni ega olmejäätmete hulka. Küsige oma apteekrilt, kuidas hävitada ravimeid, mida te enam ei kasuta. Need meetmed aitavad kaitsta keskkonda.

6. Pakendi sisu ja muu teave

Mida Furocef sisaldab

- Toimeaine on tsefuroksiim.
Furocef 250 mg õhukese polümeerikattega tablett
Üks õhukese polümeerikattega tablett sisaldab 250 mg tsefuroksiimi, mis vastab 300,715 mg tsefuroksiimaksetiilile.

Furocef 500 mg õhukese polümeerikattega tablett

Üks õhukese polümeerikattega tablett sisaldab 500 mg tsefuroksiimi, mis vastab 601,43 mg tsefuroksiimaksetiilile.

- Teised koostisosad on: mikrokristalliline tselluloos, naatriumkroskarmelloos, naatriumlaurüülsulfaat, kolloidne veevaba ränidioksiid, kaltsiumstearaat, kaltsiumkarbonaat, krospovidoon (tüüp A) tableti sisus ja hüpromelloos (6 cp), titaandioksiid (E171), propüleenglükool ja briljantsinine FCF (E133) tableti kattes. Vt lõik 2 “Furocef sisaldab naatriumi”.

Kuidas Furocef välja näeb ja pakendi sisu

Furocef 250 mg õhukese polümeerikattega tabletid

Sinised, kapslikujulised kaksikkumerad õhukese polümeerikattega tabletid, mille ühele küljele on sisse pressitud „204“, teine külg on sile, mõõtudega 15,1 mm x 8,1 mm.

Furocef 500 mg õhukese polümeerikattega tabletid

Sinised, kapslikujulised kaksikkumerad õhukese polümeerikattega tabletid, mille ühele küljele on sisse pressitud „203“, teine külg on sile, mõõtudega 19,1 mm x 9,1 mm.

Furocef on saadaval pakendis, kus on 8, 10, 12, 14, 15, 16, 20 või 24 õhukese polümeerikattega tabletti blistrites.

Kõik pakendi suurused ei pruugi olla müügil.

Müügiloa hoidja ja tootja

KRKA, d.d., Novo mesto

Šmarješka cesta 6

8501 Novo mesto

Sloveenia

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

KRKA, d.d., Novo Mesto Eesti filiaal

Pärnu mnt 141

11314 Tallinn

Tel. +372 6671658

Infoleht on viimati uuendatud märtsis 2021.