

Pakendi infoleht: teave kasutajale

MEBENDAZOLE-GRINDEKS, 100 mg tabletid mebendasool

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 Mebendazole-Grindeks ja milleks seda kasutatakse
2. Mida on vaja teada enne Mebendazole-Grindeks'i kasutamist
3. Kuidas Mebendazole-Grindeks'it kasutada
4. Võimalikud kõrvaltoimed
5. Kuidas Mebendazole-Grindeks'it säilitada
6. Pakendi sisu ja muu teave

1. Mis ravim on Mebendazole-Grindeks ja milleks seda kasutatakse

Mebendazole-Grindeks on parasiitussidevastane ravim, mille toimeaineks on mebendasool. Ravimit kasutatakse naaskelsaba (enterobioos, *Enterobius vermicularis*), limuksolkmete (askariaas, *Ascaris lumbricoides*), piuglaste (trihhuroos, *Trichuris trichiura*) ja kidausside (ankülostomaas, *Ancylostoma duodenale*, *Necator americanus*) poolt põhjustatud seedetrakti ühe infestatsiooni või segainfestatsioonide raviks.

Mebendazole-Grindeks on näidustatud täiskasvanutele ja lastele vanusest 2 aastat.

2. Mida on vaja teada enne Mebendazole-Grindeks'i kasutamist

Mebendazole-Grindeks'it ei tohi võtta

- kui olete mebendasooli või selle ravimi mis tahes koostisosa (loetletud lõigus 6) suhtes allergiline.

Hoiatused ja ettevaatusabinõud

Enne Mebendazole-Grindeks'i kasutamist pidage nõu oma arsti või apteekriga.

Kasutage Mebendazole-Grindeks'it alati täpselt nii, nagu arst on teid juhendanud ja pidev meditsiiniline jälgimine on vajalik kuni sümptomite taandumiseni (nt tuleb uurida väljaheidet).

Isiklik hügieen on ravi ajal ja pärast ravi väga oluline, et vältida infektsioonide taasteket ja levikut teistele inimestele.

Lapsed ja noorukid

Väikelastel on oht krampide tekkeks. Alla 2-aastaseid lapsi ei tohi Mebendazole-Grindeks'iga ravida, välja arvatud juhul, kui raviarst on nii otsustanud.

Muud ravimid ja Mebendazole-Grindeks

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

Mebendasooli ja metronidasooli (kasutatakse bakteriaalsete ja algloomade nakkuste raviks) samaaegset kasutamist tuleb vältida tõsiste kõrvaltoimete riski tõttu.

Teiste ravimite, nt tsimetidiini (kasutatakse kõrvetiste raviks) samaaegne kasutamine võib mõjutada mebendasooli toimet, seepärast küsige sellistel juhtudel nõu oma arstilt.

Kasutamine koos toiduga

Mebendazole-Grindeks'it on soovitatav võtta pärast sööki koos vähese koguse veega. Ravi ajal ei ole vajalik lahtistite ega muu dieedi kasutamine.

Rasedus, imetamine ja viljakus

Kui te olete rase, imetate või arvate end olevat rase või kavatsete rasestuda, pidage enne selle ravimi kasutamist nõu oma arstiga, sest raseduse ja rinnaga toitmise ajal võib mebendasooli võtta vaid erandjuhtudel vastavalt arsti juhistele.

Autojuhtimine ja masinatega töötamine

Mebendasool ei mõjuta või mõjutab ebaoluliselt autojuhtimise ja masinate käsitlemise võimet.

Mebendazole-Grindeks sisaldab laktoosi ja värvainet Sunset Yellow Lake

Laktoositalumatuse korral peab arvestama, et ravim sisaldab laktoosi. Kui arst on teile öelnud, et te ei talu teatud suhkruid, võtke enne selle ravimi kasutamist ühendust oma arstiga.

Värvaine Sunset Yellow Lake võib põhjustada allergilisi reaktsioone.

3. Kuidas Mebendazole-Grindeks'it kasutada

Kasutage seda ravimit alati vastavalt arstilt saadud juhistele. Kui te ei ole milleski kindel, pidage nõu oma arsti või apteekriga.

Annustamise ja ravi kestuse peab määrama arst vastavalt parasiitussi liigile.

Soovitavad annused on järgmised:

Enterobiaas (naaskelsabad)

Nii täiskasvanutele kui ka lastele alates 2 aasta vanusest 100 mg (1 tablett) ühekordse annusena.

Järgides arsti juhiseid võib ravi vajadusel 2 ja 4 nädala pärast korrata.

Askariaas (solkmed), trihhuriaas (piuglased), ankülostomiaas (kidaussid) ja segainfestatsioonid

Nii täiskasvanutele kui ka lastele alates 2 aasta vanusest 200 mg ööpäevas (1 tablett hommikul ja 1 tablett õhtul) kolmel järjestikusel päeval.

Ravimi võtmine

- Tablette võetakse suu kaudu.
- Närige tablett katki või neelake tervena.
- Enne lapsele manustamist, purustage tablett. Selle ravimi võtmise ajal tuleb last alati jälgida.
- Lahtistid või spetsiaalne dieet ei ole ravi ajal vajalikud.

Kui te kasutate Mebendazole-Grindeks'it rohkem, kui ette nähtud

Kui teie või teie laps on võtnud liiga palju tablette, pöörduge viivitamatult arsti poole.

Kui olete juhuslikult sisse võtnud rohkem tablette, kui arst on teile määranud, võivad ilmneda kõhukrambid, iiveldus, oksendamine ja kõhulahtisus.

Pikka aega suuremate annustega ravitud patsientidel on harva teatatud pöörduvatest maksaprobleemidest, maksapõletikust, neeruprobleemidest ja teatud valgete vererakkude hulga vähenemisest (neutropeeniast).

Spetsiifiline antidoot puudub. Esimese tunni jooksul peale manustamist võib teha maoloputuse. Vajadusel võib manustada aktiivsütt.

Kui te unustate Mebendazole-Grindeks'it kasutada

Ärge võtke kahekordset annust, kui ravim jäi eelmisel korral võtmata. Võtke järgmine annus tavalisel ajal, seejärel jätkake nii nagu ette kirjutatud.

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.

Lõpetage Mebendazole-Grindeks'i kasutamine ja võtke koheselt ühendust oma arstiga kui teil tekivad või kui te kahtlustate endal alljärgnevatid tõsiseid kõrvaltoimeid: äkiline näo või kõri turse, lööve, tugev nahaärritus, -punetus, mis võivad olla raske allergilise reaktsiooni tunnusteks, samuti kui vill-lööve nahal, suus, silmades ja genitaalidel, krambid.

Sage (esineb vähem kui ühel kasutajal 10-st)

- kõhuvalu

Aeg-ajalt (esineb vähem kui ühel kasutajal 100-st)

- ebamugavustunne kõhus
- kõhulahtisus
- kõhupuhitus

Harv (esineb vähem kui ühel kasutajal 1000-st)

- vere valgeliblede arvu vähenemine, mistõttu tekivad infektsioonid sagedamini
- peapööritus
- krambid (peamiselt väikelastel)
- maksapõletik
- kõrvalekalded maksafunktsiooni analüüsides
- lööve
- raske nahareaktsioon: laiaulatuslik nahavalu, suured punetavad kooruvad nahaga laigud (toksiline epidermaalne nekrolüüs)
- raske nahareaktsioon: haavandid, villiline lööve nahal, suu, silmade ja genitaalide ümbruses (Stevensi-Johnsoni sündroom)
- eksanteem (naha mahakoormine)
- angioödeem (näo või kõri ja/või jäsemete kiiresti tekkiv turse)
- nõgestõbi
- juustekadu

Teadmata (ei saa hinnata olemasolevate andmete alusel)

- ülitundlikkus, sh anafülaktilised ja anafülaktoidsed reaktsioonid (hingamisraskused, peapööritus, minestuse tunne, jõuetus, iiveldus, külm ja niiske nahk või kiire või nõrk pulss)

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 Mebendazole-Grindeks'it säilitada

Hoida temperatuuril kuni 25 °C.

Hoidke seda ravimit laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

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

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 Mebendazole-Grindeks sisaldab

- Toimeaine on mebendasool (*mebendazolom*). Üks tablett sisaldab 100 mg mebendasooli.
- Teised koostisosad on laktoosmonohüdraat, maisitärklis, povidoon K29/32, naatriumglükolaattärklis tüüp A, magneesiumstearaat, värvaine Sunset Yellow Lake (E 110).

Kuidas Mebendazole-Grindeks välja näeb ja pakendi sisu

Ümmargused, lamedad, valgete ja tumeroosade täppidega roosad, poolitusjoonega tabletid.

6 tabletti PVC/alumiinium blisterpakendis; 1 blisterpakend pappkarbis.

Müügiloa hoidja ja tootja

AS GRINDEKS.

Krustpils iela 53, Rīga, LV-1057, Läti

Tel.: +371 67083205

Faks: +371 67083505

e-mail: grindeks@grindeks.lv

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

AS Grindeks Eesti filiaal

Tondi 33, 11316 Tallinn

Tel.: +372 612 02 24

Faks: +372 612 03 31

Infoleht on viimati uuendatud aprillis 2021.