

Pakendi infoleht: teave kasutajale

Jox, suuõõnesprei, lahus povidoonjodiid, allantoiin

Enne ravimi kasutamist lugege hoolikalt infolehte, sest siin on teile vajalikku teavet.

Kasutage seda ravimit alati täpselt nii, nagu on kirjeldatud selles infolehes või nagu arst või apteeker on teile selgitanud.

- Hoidke infoleht alles, et seda vajadusel uuesti lugeda.
- Lisateabe saamiseks pidage nõu oma apteekriga.
- 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.
- Kui pärast 7 päeva möödumist te ei tunne end paremini või tunnete end halvemini, peate võtma ühendust arstiga.

Infolehe sisukord

1. Mis ravim on Jox ja milleks seda kasutatakse
2. Mida on vaja teada enne Jox'i kasutamist
3. Kuidas Jox'i kasutada
4. Võimalikud kõrvaltoimed
5. Kuidas Jox'i säilitada
6. Pakendi sisu ja muu teave

1. Mis ravim on Jox ja milleks seda kasutatakse

Ravimi peamine toimeaine on povidoonjodiid. Kokkupuutes naha ja limaskestadega vabaneb sellest jood, mis hävitab paljusid haigusi põhjustavaid mikroorganisme (baktereid, seeni, mõningaid viirusi). Seetõttu sobib Jox suuõõne ja neelupiirkonna desinfitseerimiseks. Jox sisaldab ka allantoiini, mis soodustab põletikust kahjustatud kudede paranemist.

Jox'i võib arstiga konsulteerimata kasutada paljude suu ja neelupiirkonna põletikuliste seisundite raviks nagu kurguvalu, suu haavandid ja igemepõletik.

Jox'i kasutatakse suuhügieeni tagamiseks hamba- ja suukirurgia korral (enne ja pärast operatsiooni ning operatsiooni ajal). Seda kasutatakse ka toetava ravina samaaegselt antibiootikumraviga streptokokkilise angiini ravimiseks. Jox'i sobivuse selliste seisundite raviks määrab teie arst.

Jox'i võib kasutada lastel alates 8. eluaastast, samuti noorukitel ja täiskasvanutel. 8...12-aastased lapsed võivad Jox'i kasutada ainult arsti soovitusel.

Kui pärast 7 päeva möödumist te ei tunne end paremini või tunnete end halvemini, peate võtma ühendust arstiga.

2. Mida on vaja teada enne Jox'i kasutamist

Jox'i ei tohi kasutada

- kui olete joodi või selle ravimi mis tahes koostisosade (loetletud lõigus 6) suhtes allergiline.
- kui te olete rase või toidate last rinnaga.
- 2 nädalat enne ja pärast plaanilist uuringut või ravi radioaktiivse joodiga.
- kui teil on kilpnäärme ületalitlus.
- kui teil on neerupuudulikkus.
- alla 8-aastastel lastel.

Hoiatused ja ettevaatusabinõud

Enne Jox'i kasutamist pidage nõu oma arsti või apteekriga.

- kui teil on larüngiit (kõripõletik). Kõripõletiku puhul (sümptomiteks on kurgu kähedus, vilistav hingamine ja haukuv kõha) võib Jox'i manustada ainult arsti soovitusel.
- kui teil on maksapuudulikkus. Kasutamise sobivuse üle peab otsustama arst.

Muud ravimid ja Jox

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

Jox ja teised samaaegselt kasutatud ravimid, eriti ravimid, mida manustatakse paikset suhu ja neelu, võivad vastastikku toimida. Jox'i ei tohi samaaegselt kasutada teiste suud ja neelu desinfitseerivate ravimitega, eriti vesinikperoksiidiga. Tuleks vältida samaaegset kasutamist liitiumraviga.

Rasedus ja imetamine

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

Ärge kasutage Jox'i raseduse ja imetamise ajal.

Autojuhtimine ja masinatega töötamine

Jox ei mõjuta autojuhtimist või masinatega töötamist.

Jox sisaldab propüleenglükooli

See ravim sisaldab 300 mg propüleenglükooli ühes ml-s.

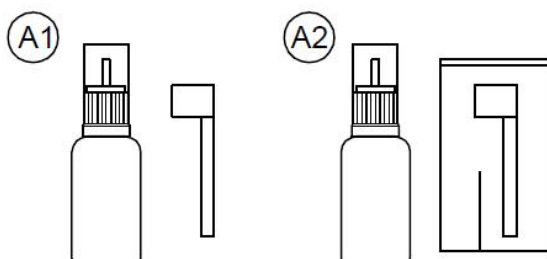
Jox sisaldab etanooli

See ravim sisaldab 200 mg etanooli ühes ml-s, mis vastab 18,6 mahu%-le. See võib põhjustada põletustunnet kahjustatud limaskestadel.

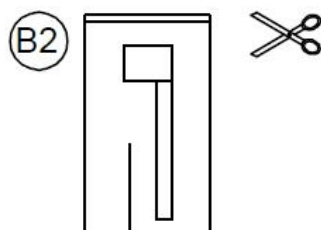
3. Kuidas Jox'i kasutada

Kasutage seda ravimit alati täpselt nii, nagu arst või apteeker on teile selgitanud. Kui te ei ole milleski kindel, pidage nõu oma arsti või apteekriga. Kui arst ei ole teisiti määranud, manustatakse ravimit tavaliselt 2...4 korda ööpäevas, vajadusel sagedamini (iga 4 tunni järel). Pihustatakse kuni 3 korda vasakule ja paremale poole või otse vahetult kahjustatud piirkonda, kuid mitte rohkem kui 6 korda ööpäevas. Kahe manustamise vahele peab jääma vähemalt 4 tundi.

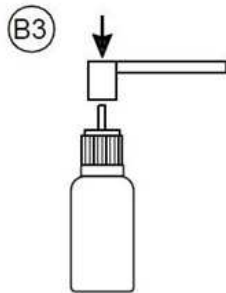
Ravimit doseeritakse pudelist mehaanilise spreji ja aplikaatori abil (vt joonis A1 või A2)



1. Vajadusel eemaldage aplikaator kilekotist kasutades kääre (vt joonis B2)



2. Kontrollige aplikaatorit. Kui aplikaator on kahjustatud, ei saa seda kasutada.
3. Eemaldage spreilt kaitsekork.
4. Asetage aplikaator pudelile (vt joonis B3).



5. Vajutage 2...3 korda pihustile, nii et lahus jõuab pihustisse ning pihustub vajutamise järgselt.
6. Asetage aplikaatori ots suhu ning sulgege suu. Hoidke hinge kinni ja vajutage pihustile 2 korda nii, et üks annus oleks suunatud paremale ja teine vasakule. Kasutamise ajal hoidke spreid vertikaalasendis.

Pihustatud lahust ei tohi sisse hingata ega alla neelata! Enne kasutamist peske aplikaator kuuma veega ja alati kontrollige aplikaatorit. Kui aplikaator on kahjustatud, ei saa seda kasutada.

Kasutamine lastel ja noorukitel

Lastel võib spreid kasutada alates 8. eluaastast ning vaid juhul, kui nad ei tõrgu suuõõnde paigaldatava võõrkeha (aplikaator) vastu ja kui nad on võimelised koostööd tegema, st suudavad hinge kinni hoida ja ravimi manustamise järgselt seda mitte alla neelata.

Kui teil on tunne, et Jox'i toime on liiga tugev või liiga nõrk, pidage nõu oma arsti või apteekriga.

Kui te kasutate Jox'i rohkem kui ette nähtud

Kui te kasutate Jox'i rohkem kui ette nähtud või kui teie laps on juhuslikult Jox'i alla neelanud, pöörduge kohe arsti poole.

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.

Ravimi manustamise järgselt võib esineda limaskestade ärritust, põhjustades kuumatunde, sügeluse või villide teket ja suukuivust. Nimetatud reaktsioonid on tavaliselt mööduvad. Püsiva suuärrituse või -kuivuse tekkimisel pöörduge kohe arsti poole.

Nagu kõikide ravimite korral, võivad osad inimesed olla Jox'i suhtes allergilised (ülitundlikud). Allergia esinemisel tekivad reaktsioonid vahetult ravimi kasutamise järgselt. Allergiline reaktsioon võib ilmnedä lööbena, väikeste punaste täppidena nahal, sügelusena või nahk võib muutuda tundlikuks päikesevalgusele. Harvadel juhtudel võib esineda hingamisraskusi või neelu paistetust, need seisundid võivad vajada erakorralist ravi. Nimetatud kõrvaltoimete tekkimisel tuleb Jox'i kasutamine kohe lõpetada ning võtta ühendust arstiga või pöörduda lähima haigla vastuvõtuosakonda.

Jox'i pikaajaline kasutamine võib põhjustada joodi imendumise suurenemist ning viia süsteemsete toimeteni, nagu üleliigse naatriumi koguseni veres ning neerufunktsiooni kahjustuseni.

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 Jox'i säilitada

Hoidke seda ravimit laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

Hoida temperatuuril kuni 25°C. Hoida originaalpakendis, valguse eest kaitstult. Spreid on keelatud manustada lahtise tule läheduses.

Ärge kasutage seda ravimit pärast kõlblikkusaega, mis on märgitud pakendil. Kõlblikkusaeg viitab sellele 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 Jox sisaldab

- Toimeained on povidoonjodiid ja allantoiin. 1 ml lahust sisaldab 85 mg povidoonjodiidi ja 1 mg allantoiini.
- Teised koostisosad on sidrunhappe monohüdraat, levomentool, propüleenglükool, 96% etanool, naatriumtsitraatdihüdraat, puhastatud vesi.

Kuidas Jox välja näeb ja pakendi sisu

Selge kuni kergelt opalestseeruv punakaspruun veega täielikult segunev vedelik.

30 ml lahust sisaldav plastikust pudel (PET), varustatud keeratava kaanega mehaanilise klapisüsteemi, pihusti ja suu aplikaatoriga. Plastikpudel on koos pakendi infolehe ja suuõõne aplikaatoriga pakendatud välispakendisse.

Müügiloa hoidja ja tootja:

TEVA Czech Industries s.r.o.
Ostravská 29, 747 70 Opava-Komárov
Tšehhi Vabariik

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

UAB Teva Baltics Eesti filiaal
Hallivanamehe 4
11317 Tallinn
Tel.: +372 6610801

Infoleht on viimati uuendatud oktoobris 2020.