

Pakendi infoleht: teave kasutajale

Upsarin C, 330 mg/200 mg kihisevad tabletid atsetüülsalitsüülhape/askorbiinhape

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

Infolehe sisukord

1. Mis ravim on Upsarin C ja milleks seda kasutatakse
2. Mida on vaja teada enne Upsarin C võtmist
3. Kuidas Upsarin C'd võtta
4. Võimalikud kõrvaltoimed
5. Kuidas Upsarin C'd säilitada
6. Pakendi sisu ja muu teave

1. Mis ravim on Upsarin C ja milleks seda kasutatakse

Upsarin C kuulub valuvaigistavate ja palavikku langetavate ravimite rühma. Upsarin C sisaldab atsetüülsalitsüülhapet ja askorbiinhapet. Seda kasutatakse valu (näiteks peavalu, hamba-, liigese- või lihasvalu) ja/või palaviku korral.

Kui pärast 3 päeva möödumist te ei tunne end paremini või tunnete end halvemini, peate võtma ühendust arstiga.

2. Mida on vaja teada enne Upsarin C võtmist

Upsarin C'd ei tohi kasutada

- kui olete atsetüülsalitsüülhappe, askorbiinhappe või selle ravimi mis tahes koostisosa(de) (loetletud lõigus 6) suhtes allergiline;
- kui olete allergiline mõne sarnase ravimi, nagu näiteks mittesteroidsete põletikuvastaste ravimite suhtes;
- kui teil on äge mao- või kaksteistsõrmiksoole haavand;
- kui teil on raske neeru- või maksapuudulikkus;
- kui teil on raske südamehaigus;
- kui olete rase pärast kuuendat raseduskuud;
- kui toidate last rinnaga;
- kui te võtate metotreksaati annuses üle 15 mg nädalas ja kui atsetüülsalitsüülhapet kasutatakse suurtes annustes põletikuvastase ravimina (≥ 1 g annuse kohta ja/või ≥ 3 g ööpäevas), eriti reumaatiliste haiguste raviks, või palaviku või valu raviks (≥ 500 mg annuse kohta ja/või < 3 g ööpäevas) (vt „Muud ravimid ja Upsarin C“);
- kui te saate ravi suukaudsete antikoagulantidega ja teil on olnud mao- või kaksteistsõrmiksoole haavand ning kui atsetüülsalitsüülhapet kasutatakse suurtes annustes põletikuvastase ravimina (≥ 1 g annus ja/või ≥ 3 g ööpäevas), eriti reumaatiliste haiguste raviks, või palaviku või valu raviks (≥ 500 mg annus ja/või < 3 g ööpäevas) (vt „Muud ravimid ja Upsarin C“);
- kui põete verejookse põhjustavat haigust või teil esineb muu verejooksu oht;
- kui põete neerukivitäbe (askorbiinhapet ei tohi siis võtta üle 1 g ööpäevas).

Hoiatused ja ettevaatusabinõud

Lapsed ja noorukid

Atsetüülsalitsüülhape on vastunäidustatud lastele ja alla 16-aastastele noorukitele, kuna esineb Reye' sündroomi oht. Reye' sündroom on harvaesinev, kuid väga raske kõrvaltoime (mis hõlmab tavaliselt neuroloogilisi häireid ja maksakahjustust). Selle esinemisele võivad viidata järgmised sümptomid: uimasus, unisus, kõhuvalu, korduv oksendamine, agressiivsus, krambid ja kooma. Kui atsetüülsalitsüülhapet kasutaval patsiendil esinevad teadvus- või käitumishäirete sümptomid või oksendamine, siis teavitage sellest koheselt arsti.

Enne Upsarin C kasutamist pidage nõu oma arsti või apteekriga.

- kui põete podagrat;
- kui teil on olnud mao- või kaksteistsõrmiksoole haavand või verejooks;
- kui olete eakas või olete kaotanud olulisel määral kehas olevat vett (dehüdratsioon);
- kui põete neeru- või maksahaigust;
- kui teil on bronhiaalastma või allergia (seda ravimit ei tohi kasutada mittesteroidsete põletikuvastaste ravimite või atsetüülsalitsüülhappega seotud astma või nahalöövete, nt urtikaaria korral);
- kui teil esineb vererohke menstruatsioon või kui kasutate emakasisest spiraali.

Isegi atsetüülsalitsüülhappe väikesed annused suurendavad verejooksu ohtu. See oht püsib ka mitu päeva pärast ravi lõpetamist. Kui teile planeeritakse kirurgilist protseduuri, siis teavitage selle ravimi kasutamisest raviarsti, kirurgi, anestezioloogi või hambaarsti.

Muud ravimid ja Upsarin C

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

Kui arst ei soovita teisiti, siis seda ravimit ei tohi kasutada koos järgmiste ravimitega:

- teised mittesteroidsed põletikuvastased ravimid
- hepariin
- tiklopidiin
- podagravastased ravimid
- diabeediravimid
- glükokortikosteroidid
- diureetikumid
- pentoksüfülliin
- trombe lahustavad ravimid
- antatsiidid
- selektiivsed serotoniini tagasihaarde inhibiitorid (teatud liiki antidepressandid)
- α -interferoon
- tenofoviir.

Rasedus ja imetamine

Mõnikord võib arst vajadusel seda ravimit soovitada raseduse esimesel viiel kuul. Alates raseduse kuuendast kuust ei tohi seda ravimit kasutada, kuna see võib põhjustada lapsel raskeid kõrvaltoimeid, eriti veresoonkonnale ja neerudele, isegi pärast ühekordset annust. Siiski väga erilistel juhtudel võib südamearst või naistearst määrata atsetüülsalitsüülhapet väga väikestes annustes, mida ei kasutata palaviku ega valu raviks. Sellisel juhul järgige rangelt arsti korraldust.

Atsetüülsalitsüülhape imendub rinnapiima, mistõttu seda ravimit ei tohi imetamise ajal kasutada.

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

Upsarin C ei mõjuta või mõjutab ebaoluliselt autojuhtimise ja masinate käsitlemise võimet.

Upsarin C sisaldab naatriumi ja naatriumbensoati

Ravim sisaldab 485 mg naatriumi (söögisoola peamine koostisosa) ühes kihisevas tablettis. See on võrdne 24,3%-ga naatriumi maksimaalsest soovitatud ööpäevasest toiduga saadavast kogusest täiskasvanutel. Pidage nõu oma arsti või apteekriga, kui vajate Upsarin C'd ööpäevas pikema aja vältel, eriti kui teile on soovitatud madala soola- või naatriumisisaldusega dieeti. See ravim sisaldab 48 mg naatriumbensoati (E211) ühes kihisevas tablettis.

3. Kuidas Upsarin C'd võtta

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

Lahustage kihisev tablett klaasitäies puuviljamahlas, tavalises või magustatud vees täielikult ja jooge koheselt. Soovitatavad annused on toodud allpool.

Täiskasvanud ja üle 16-aastased noorukid

Ühekordne annus on 1...2 tabletti. Seda annust võib vajadusel korrata 4 tunni möödudes, kuid mitte rohkem kui 9 tabletti (3 g atsetüülsalitsüülhapet) ööpäevas.

Eakad patsiendid

Ühekordne annus on 1...2 tabletti. Seda annust võib vajadusel korrata 4 tunni möödudes, kuid mitte rohkem kui 6 tabletti (2 g atsetüülsalitsüülhapet) ööpäevas.

Regulaarne manustamine aitab vältida valu taasteket ja kehatemperatuuri kõikumist. Kui teil on lisaküsimusi selle ravimi kasutamise kohta, pidage nõu oma arsti või apteekriga.

Poolitusjoon ei ole ette nähtud tableti poolitamiseks.

Kui te võtate Upsarin C'd rohkem, kui ette nähtud

Üleannustamise või liiga suure annuse tahtmatu manustamise korral konsulteerige koheselt arstiga või helistage hädaabi numbrile. Atsetüülsalitsüülhappe üleannustamise sümptomiteks on sumin kõrvus, kuulmislangus ja peavalu.

Kui te unustate Upsarin C'd võtta

Ärge võtke kahekordset annust, kui annus jäi eelmisel korral võtmata.

4. Võimalikud kõrvaltoimed

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

Juhul kui ilmnevad järgnevad kõrvaltoimed, lõpetage koheselt ravi ja teavitage arsti:

- allergilised reaktsioonid, nt nahalööve, nõgestõbi, astmahood, anafülaktilised reaktsioonid;
- verejooks (veritsus suust või musta värvi väljaheide);
- kõhuvalu, mao- või kaksteistsõrmiksoole haavand;
- kohin kõrvus, kuulmislangus, peavalu (need esinevad tavaliselt üleannustamise korral);
- Reye' sündroom (teadvus- ja käitumishäired, oksendamine), (vt lõik Hoiatused ja ettevaatusabinõud).

Vitamiin C suured annused (üle 1 g) soodustavad teatud juhtudel neerukivide teket ning võivad suurendada G6PD-puudulikkusega inimestel hemolüüsi (vere punaliblede lagunemist).

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 Upsarin C'd säilitada

Hoidke seda ravimit laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

Hoida temperatuuril kuni 25°C.

Hoida silinder tihedalt suletuna. Hoida niiskuse eest kaitstult.

Ärge kasutage seda ravimit pärast kõlblikkusaega, mis on märgitud karbil ja silindril pärast „EXP“.

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 Upsarin C sisaldab

- Toimeained on atsetüülsalitsüülhape ja askorbiinhape. Iga tablett sisaldab 330 mg atsetüülsalitsüülhapet ja 200 mg askorbiinhapet.
- Teised koostisosad on veevaba sidrunhape, naatriumvesinikkarbonaat, naatriumbensoaat, povidoon.

Kuidas Upsarin C välja näeb ja pakendi sisu

Valge ümmargune 23 mm läbimõõduga poolitusjoonega tablett.

Pakendis on 10 või 20 kihisevat tabletti, kas ühes või kahes plastiksilindris.

Müügiloa hoidja

UPSA SAS

3, rue Joseph Monier

92500 Rueil-Malmaison

Prantsusmaa

Tootjad

UPSA SAS

304, avenue du Docteur Jean Bru

47000 Agen

Prantsusmaa

UPSA SAS

979, avenue des Pyrénées

47520 Le Passage

Prantsusmaa

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

Swixx Biopharma OÜ

tel: 640 1030

e-post: medinfo.estonia@swixxbiopharma.com

Infoleht on viimati uuendatud novembris 2021.