

PAKENDI INFOLEHT ON KOOSTATUD TOIMEAINEPÕHISELT

Pakendi infoleht: teave kasutajale
Amoksisilliin, 500 mg, 750 mg ja 1000mg, tahke suukaudne ravimvorm

Ravimil ei ole Eesti Vabariigis müügiluba ning seda võib kasutada üksnes arsti soovitusel.

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 amoksisilliin ja milleks seda kasutatakse
2. Mida on vaja teada enne amoksisilliini kasutamist
3. Kuidas amoksisilliini kasutada
4. Võimalikud kõrvaltoimed
5. Kuidas amoksisilliini säilitada
6. Muu teave

1. Mis ravim on amoksisilliini ja milleks seda kasutatakse

Mis ravim on amoksisilliin

Amoksisilliin on antibiootikum. Toimeaine on amoksisilliin. See kuulub ravimite rühma, mida nimetatakse penitsilliinideks.

Milleks amoksisilliini kasutatakse

Amoksisilliini kasutatakse lastel ja täiskasvanutel erinevates kehaosades bakterite põhjustatud infektsioonide raviks. Amoksisilliini võidakse kombinatsioonis teiste ravimitega kasutada ka maohaavandite raviks

2. Mida on vaja teada enne amoksisilliini kasutamist

Amoksisilliini ei tohi kasutada:

- kui olete amoksisilliini, penitsilliini või selle ravimi mis tahes koostisosade (loetletud lõigus 6) suhtes allergiline.
- kui teil on kunagi olnud raske allergiline (ülitundlikkus) reaktsioon mõne teise antibiootikumi suhtes. Siia alla kuuluvad nahalööve või näo- või kaelapiirkonna turse.
- kui teil on kunagi olnud maksaprobleeme või kollatõbe (naha kollasus) seoses antibiootikumide võtmisega.

Amoksisilliin kui midagi eespool nimetatust kehtib teie kohta.

Kui te pole milleski kindel, rääkige enne amoksisilliini võtmist oma arsti või apteekriga.

Hoiatused ja ettevaatusabinõud

Enne amoksisilliini võtmist pidage nõu oma arsti või apteekriga juhul, kui:

- kui teil on infektsioosne mononukleosis (palavik, kurguvalu, lümfisõlmede suurenemine ja tugev väsimus);

- kui teil on neeruprobleemid;
- kui te ei urineeri korrapäraselt.

Kui te ei ole kindel, kas midagi eespool nimetatust kehtib teie kohta, rääkige enne amoksitsilliini võtmist oma arsti või apteekriga.

Vere- ja uriinianalüüsid

Kui teile tehakse:

- uriinianalüüse (glükoosi määramiseks) või vereanalüüse maksatalitluse kontrollimiseks;
- analüüse östriooli määramiseks (kasutatakse raseduse ajal lapse normaalse arengu kontrollimiseks).

Öelge oma arstile või apteekrile, kui te võtate amoksitsilliini. See on vajalik, sest amoksitsilliin võib mõjutada nende analüüside tulemusi.

Muud ravimid ja amoksitsilliin

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

- Kui te võtate allopurinooli (podagra ravim) koos amoksitsilliiniga, võib teil suurema tõenäosusega tekkida allergiline nahareaktsioon.
- Kui te võtate probenetsiidi (podagra ravim), võib arst teie amoksitsilliini annust kohandada.
- Kui te võtate verehüübimist takistavaid ravimeid (nagu varfariin), võivad olla vajalikud täiendavad vereanalüüsid.
- Kui te võtate teisi antibiootikume (tetratsükliinid), võib amoksitsilliini toime olla nõrgem.
- Kui te võtate metotreksaati (kasutatakse vähi või reumaatiliste haiguste raviks), võib amoksitsilliini suurendada kõrvaltoimete riski.

Rasedus ja imetamine

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

Autojuhtimine ja masinatega töötamine

Amoksitsilliin võib põhjustada kõrvaltoimeid ja sümptomeid (näiteks allergilised reaktsioonid, pearinglus ja krambid), mille tõttu te ei tohi autot juhtida.

Ärge juhtige autot ega käsitsege masinaid, kui te ei tunne ennast hästi.

3. Kuidas amoksitsilliini kasutada

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.

- Tablette saab kasutada kahel moel. Te võite kas oma tabletid sisse võtta koos klaasi veega või esmalt enne sissevõtmist tabletid klaasis vees lahustada (pange tabletid joogivette, segage lusikaga ja jooge ära pärast täielikku lahustumist) ja seejärel ära juua. Tabletid võib neelamise hõlbustamiseks katki murda.
- Jaotage annused ööpäeva peale ühtlaste, vähemalt 4-tunniste vahedega. Soovitavad annused on järgmised:

Lapsed kehakaaluga alla 40 kg

Kõik annused arvutatakse välja lapse kehakaalu järgi.

- Arst ütleb teile, kui palju amoksitsilliini te peate oma imikule või lapsele andma.
- Tavaline annus on 40...90 mg iga kilogrammi kehakaalu kohta ööpäevas, mis jagatakse kaheks või kolmeks annuseks.

- Maksimaalne soovitatav annus on 100 mg iga kilogrammi kehakaalu kohta ööpäevas.

Täiskasvanud, eakad ja lapsed kehakaaluga 40 kg või rohkem

Tavaline amoksitsilliini annus on 250...500 mg kolm korda ööpäevas või 750 mg...1 g iga 12 tunni järel, olenevalt infektsiooni raskusest ja tüübist.

- Maksimaalne soovitatav annus on 6 g ööpäevas.

Neerukahjustus

Kui teil on probleeme neerudega, võib teile määratud annus olla tavalisest väiksem.

Maksakahjustus

Kui teil on maksaprobleeme, jälgib teie arst regulaarselt teie maksatalitlust ja määrab annuse ettevaatusega.

Kui te võtate amoksitsilliini rohkem, kui ette nähtud

Kui olete võtnud liiga palju amoksitsilliini, võivad tekkida maoärrituse nähud (iiveldus, oksendamine või kõhulahtisus) või kristallid uriinis, mille tõttu uriin muutub häguseks või tekivad probleemid urineerimisega. Konsulteerige oma arstiga niipea kui võimalik. Võtke ravim kaasa arstile näitamiseks.

Kui te unustate amoksitsilliini võtta

Kui te unustate annuse võtta, tehke seda niipea, kui see teile meenub.

Ärge võtke järgmist annust liiga kiiresti, vaid oodake enne järgmise annuse võtmist vähemalt 4 tundi.

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

Kui kaua tuleb amoksitsilliini võtta?

Jätkake amoksitsilliini võtmist nii kaua, kui arst on teile öelnud, isegi kui tunnete end paremini. Te vajate infektsiooniga võitlemiseks kogu ravikuuri. Kui mõned bakterid jäävad ellu, võivad need põhjustada infektsiooni taastekkimise.

Kui olete ravikuuri lõpuni võtnud ja te ennast ikka haigena tunnete, tuleb teil uuesti arstiga konsulteerida.

Kui amoksitsilliini kasutatakse pikka aega, võib tekkida kandidiaas ehk soor (keha niisketes piirkondades tekkiv pärmsene infektsioon, mis põhjustab valulikkust, sügelust ja valkjat eritist). Kui see tekib, rääkige sellest oma arstile.

Kui te võtate amoksitsilliini pikka aega, võib arst teha teile lisaanalüüse neeru- ja maksatalitluse ning verepildi kontrollimiseks.

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 amoksitsilliini võtmine ja pöörduge kohe arsti poole, kui märkate järgmisi tõsiseid kõrvaltoimeid – te võite vajada kiiret arstiabi.

Järgmised kõrvaltoimed on väga harvad (võib esineda kuni 1 inimesel 10 000-st):

- allergilised reaktsioonid, mis võivad avalduda naha sügeluse või lööbena, näo, huulte, keele või keha tursena või hingamisraskustena. Need võivad olla rasked ja on esinenud üksikuid surmajuhtumeid;

- lööve või väikesed punased ümmargused täpid naha all või verevalumid nahal. See on tingitud allergilise reaktsiooni tagajärjel tekkinud veresooneseinte põletikust. Sellega võivad kaasneda liigesevalu (artriit) ja neeruprobleemid;
- hilist tüüpi allergiline reaktsioon tekib enamasti 7...12 päeva pärast amoksitsilliini manustamist, selle nähud võivad olla lööbed, palavik, liigesevalud ja (eriti kaenlaaluste) lümfisõlmede suurenemine;
- nahareaktsioon, mida nimetatakse multiformseks erüteemiks, mille puhul võivad tekkida sügelevad punakaslillad laigud nahal, eriti peopesades või jalataldadel, nõgeslööbetaolised ümbritsevast kõrgemad alad nahal, valulikud piirkonnad suus, silmades ja suguelunditel. Teil võib olla palavik ja tugev väsimus;
- muud rasked nahareaktsioonid võivad olla järgmised: naha värvuse muutused, nahaalused muhud, villid, mädavillid, naha koorumine, punetus, valu, sügelus, ketendus. Nendega võivad kaasneda palavik, peavalu ja valud kehas;
- palavikutaolised sümptomid lööbe, palaviku, lümfisõlmede turse ja ebanormaalsete vereanalüüsi tulemustega (sealhulgas valgete vereliblede arvu suurenemine (eosinofiilia) ja maksaensüümide aktiivsuse suurenemine) (ravimreaktsioon koos eosinofiilia ja süsteemsete sümptomitega (DRESS));
- palavik, külmavärinad, kurguvalu või muud infektsiooninähud või kui teil tekivad kergesti verevalumid. Need nähud võivad viidata probleemidele vererakkudega;
- Jarischi-Herxheimeri reaktsioon, mis tekib amoksitsilliini kasutamisel Lyme'i tõve ehk puukborrelioosi raviks ning mis põhjustab palavikku, külmavärinaid, peavalu, lihasevalu ja nahalöövet;
- jämesoolepõletik koos kõhulahtisuse (mõnikord on väljaheites verd), valu ja palavikuga; võivad esineda maksa rasked kõrvaltoimed. Need tekivad enamasti pikaajalise ravi korral, meestel ja eakatel. Te peate arstile kohe teatama, kui teil:
 - tekib tugev kõhulahtisus koos veritsusega;
 - tekivad nahale villid, punetus või verevalumid;
 - muutub uriin tumedamaks või väljaheide heledamaks; tekib naha või silmavalgete kollasus (ikterus). Vt allpool ka aneemia kohta, mis võib põhjustada kollasust.

Need nähud võivad ilmned ravimi manustamise ajal või kuni mitu nädalat pärast ravi.

Kui teil tekib mõni ülalnimetatud nähtudest, lõpetage ravimi võtmine ja pöörduge kohe arsti poole.

Mõnikord võivad tekkida kergemad nahareaktsioonid, nagu:

kergelt sügelev lööve (ümmargused roosakaspunased laigud), nõgeslööbetaolised kublad käsivartel, jalgadel, peopesades, labakätel ja -jalgadel. Seda esineb aeg-ajalt (kuni 1 inimesel 100-st).

Kui teil tekib midagi sellist, rääkige oma arstiga, sest ravi amoksitsilliiniga tuleb lõpetada.

Muud võimalikud kõrvaltoimed

Sage (võib esineda kuni 1 inimesel 10-st):

- nahalööve;
- iiveldus;
- kõhulahtisus.

Aeg-ajalt (võib esineda kuni 1 inimesel 100-st):

- oksendamine.

Väga harv (võib esineda kuni 1 inimesel 10 000-st):

- kandidiaas ehk soor (pärmseene infektsioon tupes, suus või nahavoltides). Soori vastu ravi saamiseks pöörduge arsti või apteekri poole;
- neeruprobleemid;
- tõmbused (krambid), mida on esinenud suuri annuseid saanud või neeruprobleemidega patsientidel;
- pearinglus;
- hüperaktiivsus;
- kristallid uriinis, mille tõttu võib uriin häguseks muutuda või võivad tekkida urineerimisraskused või ebamugavustunne urineerimisel. Selliste sümptomite riski vähendamiseks tuleb rohkesti vedelikku juua;
- hammastele võivad ilmuda plekid, mis on enamasti harjamisega eemaldatavad (seda on täheldatud lastel);
- keel võib muutuda kollaseks, pruuniks või mustaks ja võib paista karvane;
- ülemäärane punaste vereliblede lagunemine, mis põhjustab teatud tüüpi aneemiat. Nähtudeks on väsimus, peavalud, õhupuudus, pearinglus, kahvatus ning naha ja silmavalgete kollasus;
- valgete vereliblede vähene hulk;
- vere hüübimises osalevate vererakkude vähene hulk;
- võimalik on tavalisest aeglasem verehüübimine. Võite seda märgata ninaverejooksu korral või kui ennast vigastate.

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 amoksitsilliini säilitada

Hoidke laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

Ärge kasutage seda ravimit pärast kõlblikkusaega, mis on märgitud pudeli sildil ja pakendil pärast lühendit „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.

Täpsemat säilitusjuhendit vaadake pakendilt.

6. Muu teave

Müügiloa hoidja

Ravimil ei ole Eesti Vabariigis müügiluba.

Abiained

Abiained vt pakendilt.

Infoleht on viimati uuendatud detsember 2022.