

Pakendi infoleht: teave kasutajale

Aciclovir Accord 200 mg tabletid
Aciclovir Accord 400 mg tabletid
Aciclovir Accord 800 mg tabletid
atsükloviir

Lugege see infoleht hoolikalt läbi enne, kui hakkate seda ravimit võtma, sest see sisaldab teile olulist teavet.

- Hoidke see infoleht alles. Teil võib olla vaja seda uuesti lugeda.
- Kui teil on lisaküsimusi, pidage nõu oma arsti või apteekriga.
- See ravim on määratud ainult teile. Ärge andke seda teistele. See võib neile kahju teha, isegi kui nende haigusnähud on samad mis teil.
- Kui teil tekib mingeid kõrvaltoimeid, pidage nõu oma arsti või apteekriga. See hõlmab ka võimalikke kõrvaltoimeid, mida selles infolehes ei ole loetletud. Vt lõik 4.

Mis on selles infolehes

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

1. Mis on Aciclovir Accord ja milleks seda kasutatakse

Aciclovir Accord sisaldab toimeainet atsükloviir. Atsükloviir kuulub ravimite rühma, mida nimetatakse viirusevastasteks aineteks. See peatab teatud viiruste kasvu.

Aciclovir Accord 200 mg ja 400 mg võib kasutada:

- tuulerõugete ja vöötohatise raviks; vöötohatise korral aitab see ravim vähendada närvivalu, mis võib jääda pärast lööbe kadumist;
- külmavillide, genitaalherpese ja teiste herpes simplex viiruse põhjustatud infektsioonide raviks;
- külmavillide, genitaalherpese ja teiste herpes simplex viiruse infektsioonide kordumise vältimiseks pärast nende esinemist;
- herpes simplex viiruse infektsioonide vältimiseks nõrgenenud immuunsüsteemiga inimestel, kes on vähem võimelised infektsioonidega võitlema.

Aciclovir Accord 800 mg võib kasutada:

- vöötohatise (herpes zoster) raviks;
- tuulerõugete (varicella) raviks;
- vöötohatise ja tuulerõugete vältimiseks tugevalt nõrgenenud immuunsüsteemiga inimestel.

2. Mida on vaja teada enne Aciclovir Accord'i võtmist

Ärge võtke Aciclovir Accord'i

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

Ärge võtke seda ravimit, kui midagi ülaltoodust kehtib teie kohta. Kui te ei ole kindel, pidage enne selle ravimi võtmist nõu oma arsti või apteekriga.

Hoiatused ja ettevaatusabinõud

Rääkige oma arstiga enne Aciclovir Accord'i võtmist, kui:

- teil on neeruprobleemid;
- te olete üle 65-aastane.

Kui mõni ülaltoodust kehtib teie kohta, rääkige oma arstiga. Teie arst võib vajada teie annuse vähendamist.

Oluline on juua palju vedelikku, kui võtate seda ravimit.

Kui te ei ole kindel, kas mõni ülaltoodust kehtib teie kohta, rääkige enne selle ravimi võtmist oma arsti või apteekriga.

Muud ravimid ja Aciclovir Accord

Öelge oma arstile või apteekrile, kui te võtate, olete hiljuti võtnud või võite võtta mingeid muid ravimeid, eriti:

- probenetsiid, mida kasutatakse podagra raviks;
- tsimetidiin, mida kasutatakse maohaavandite raviks;
- mükofenolaatmofetiil, mida kasutatakse elundite äratõukereaktsiooni vältimiseks pärast siirdamist;
- valproaat ja fenütoiin, mida kasutatakse epilepsia (krampide) raviks;
- teofülliin, ravim hingamisteede haiguste raviks.

Rasedus ja imetamine

Seda ravimit ei soovitata tavaliselt raseduse ajal. Kui olete rase, arvate, et võite olla rase, plaanite last saada või toidate last rinnaga, küsige enne selle ravimi võtmist nõu oma arstilt või apteekrilt. Teie arst kaalub ravi kasulikkust võimalike riskide suhtes teie lapsele.

Selle ravimi toimeaine võib erituda rinnapiima. Kui toidate last rinnaga, küsige enne selle ravimi kasutamist nõu oma arstilt.

Ei ole teada, kas see ravim mõjutab naiste viljakust.

Autojuhtimine ja masinatega töötamine

Mõned kõrvaltoimed, nagu unisus, võivad mõjutada teie keskendumis- ja reageerimisvõimet. Veenduge, et te ei ole mõjutatud, enne kui juhite autot või töötate masinatega.

Aciclovir Accord sisaldab naatriumi

See ravim sisaldab vähem kui 1 mmol naatriumi (23 mg) tableti kohta, see tähendab sisuliselt 'naatriumivaba'.

3. Kuidas võtta Aciclovir Accord'i

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

Teie arst ütleb teile õige annuse, kuidas seda ravimit võtta ja kui kaua seda võtta, sõltuvalt:

- infektsiooni tüübist;
- kas infektsiooni ravitakse või ennetatakse selle kordumist.

Tavaline annus herpes simplex infektsioonide raviks täiskasvanutel on 200 mg, viis korda päevas, umbes 4-tunniste vahedega. Öösel annust ei võeta. Ravi kestab tavaliselt 5 päeva, kuid võib olla pikem raskete infektsioonide korral.

2-aastased ja vanemad lapsed saavad tavaliselt sama annuse kui täiskasvanud.

Tavaline annus herpes simplex infektsioonide kordumise ennetamiseks täiskasvanutel on 200 mg, neli korda päevas, umbes 4-tunniste vahedega. Öösel annust ei võeta.

Tavaline annus tuulerõugete ja vöötohatise raviks täiskasvanutel on 800 mg, viis korda päevas, umbes 4-tunniste vahedega. Öösel annust ei võeta. Ravi kestab tavaliselt 7 päeva.

Üle 6-aastased lapsed saavad tavaliselt 800 mg neli korda päevas; 2- kuni 6-aastased lapsed saavad tavaliselt 400 mg neli korda päevas; alla 2-aastased lapsed saavad tavaliselt 200 mg neli korda päevas.

Kui teie neerud ei tööta korralikult, kohandab teie arst teie annust.

Selle ravimi võtmine

- Võtke seda ravimit suu kaudu.
- Neelake tabletid alla rohke veega.
- Püüdke võtta seda ravimit iga päev samal ajal.
- Võtke seda ravimit täpselt nii, nagu teie arst või apteeker on juhendanud.
- Patsientidel, kellel on raskusi tablettide neelamisega, võib tablette lahustada vähemalt 50 ml vees. Segage hästi enne joomist.

Kui võtate rohkem Aciclovir Accord'i kui peaksite

See ravim ei ole tavaliselt kahjulik, kui seda ei võeta suurtes kogustes mitme päeva jooksul. Kui võtate liiga palju, rääkige oma arstiga. Võtke pakend endaga kaasa.

Kui unustate võtta Aciclovir Accord'i

Kui unustate annuse võtmata, võtke see niipea, kui meelde tuleb. Kui on peaaegu järgmise annuse aeg, jätke unustatud annus vahele.

Ärge võtke kahekordset annust, et korvata unustatud annust.

4. Võimalikud kõrvaltoimed

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

Tõsised kõrvaltoimed – pöörduge kohe arsti poole

Tõsised allergilised reaktsioonid (anafülaksia) on haruldased (mõjutavad vähem kui 1 inimest 1000-st). Sümptomid võivad hõlmata:

- sügelev lööve (nõgestõbi);
- huulte, näo, kaela või kõri turse, mis põhjustab hingamisraskusi (angioödeem);
- madal vererõhk, mis viib minestamiseni.

Lõpetage selle ravimi võtmine ja pöörduge kohe arsti poole, kui teil tekib allergiline reaktsioon.

Sagedased kõrvaltoimed (võivad mõjutada kuni 1 inimest 10-st)

- peavalu;
- pearinglus;
- iiveldus või oksendamine;
- kõhulahtisus;
- kõhuvalu;
- sügelus;
- nahareaktsioon pärast päikese käes viibimist (fotosensitiivsus);
- väsimus;
- palavik.

Aeg-ajalt esinevad kõrvaltoimed (võivad mõjutada kuni 1 inimest 100-st)

- nõgestõbi;
- juuste väljalangemine.

Harvad kõrvaltoimed (võivad mõjutada kuni 1 inimest 1000-st)

- hingamisraskused;
- ebanormaalsed vereanalüüsi tulemused;
- angioödeem;
- maksaensüümide taseme tõus.

Väga harvad kõrvaltoimed (võivad mõjutada kuni 1 inimest 10 000-st)

- segadus või ärevus;
- värinad;
- ebakindel kõndimine ja koordinatsiooni puudumine (ataksia);
- aeglane või lohisev kõne;
- asjade nägemine või kuulmine, mida pole olemas (hallutsinatsioonid);
- psühhootilised häired;

- epileptilised krambid;
- unisus;
- ajuhäire (entsefalopaatia);
- teadvusetus (koma);
- naha või silmade kollasus (kollatõbi), hepatiit;
- valu alaseljas või neerude ümbruses (neeruvalu);
- vähenenud neerufunktsioon (neerupuudulikkus).

Väga harvad kõrvaltoimed, mis on avastatud vereanalüüsides

- vähenenud punaste vereliblede arv (aneemia);
- vähenenud valgete vereliblede arv (leukopeenia);
- vähenenud trombotsüütide arv (trombotsütopeenia).

Kõrvaltoimete teatamine

Kui teil tekib mingeid kõrvaltoimeid, rääkige oma arsti või apteekriga. See hõlmab ka kõrvaltoimeid, mida selles infolehes ei ole loetletud. Kõrvaltoimetest saate teatada ka Hollandi Ravimiohutuse Keskuse Lareb kaudu (www.lareb.nl). Kõrvaltoimetest teatamine aitab anda rohkem teavet selle ravimi ohutuse kohta.

5. Kuidas Aciclovir Accord'i säilitada

- Hoidke seda ravimit laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.
- See ravim ei vaja eritingimusi säilitamiseks.
- Ärge kasutage seda ravimit pärast pakendil märgitud kõlblikkusaja lõppu pärast EXP.

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

6. Pakendi sisu ja muu teave

Mida Aciclovir Accord sisaldab

- Toimeaine on atsükloviir 200 mg, 400 mg või 800 mg tableti kohta.
- Muud koostisosad on mikrokristalne tselluloos (PH 101) (E460), naatriumtärklisglükolaat (tüüp A), povidoon K25 (E1201), kolloidne veevaba ränidioksiid, magneesiumstearaat (E470b).

Milline Aciclovir Accord välja näeb ja pakendi sisu

Aciclovir Accord tabletid on saadaval PVC/alumiinium blisterpakendites.

Pakendi suurused:

- 200 mg: 25 ja 30 tabletti
- 400 mg: 25, 28, 30, 35 ja 60 tabletti
- 800 mg: 25, 30 või 35 tabletti

Kõiki pakendi suurusi ei pruugita turustada.

Tableti kirjeldus:

- 200 mg: valged kuni valkjad, ümmargused tabletid, millel on kaldservad, ühel küljel märgistus "LG1".
- 400 mg: valged kuni valkjad, ümmargused tabletid, millel on kaldservad, poolitusjoon, mille kohal on märgistus "LG" ja all "2".
- 800 mg: valged kuni valkjad, ovaalsed, kaksikkumerad tabletid, poolitusjoon, millel on märgistus "LG" ja "3".

Poolitusjoon on ainult neelamise hõlbustamiseks, mitte tableti jagamiseks võrdseteks annusteks.

Müügiloa hoidja

Accord Healthcare B.V.
Winthontlaan 200
3526 KV Utrecht
Holland

Tootja

Accord Healthcare Polska Sp. z o.o.
ul. Lutomierska 50
95-200 Pabianice
Poola

Müügiloa numbrid:

- Aciclovir Accord 200 mg tabletid: RVG 128332
- Aciclovir Accord 400 mg tabletid: RVG 128333
- Aciclovir Accord 800 mg tabletid: RVG 128334

See ravim on EEA-s heaks kiidetud järgmiste nimede all:

Holland: Aciclovir Accord 200/400/800 mg tabletid

Austria: Aciclovir Accord 200/400/800 mg Tablette

Läti: Aciclovirum Accord 200/400/800 mg tabletid

Leedu: Aciclovirum Accord 200/400/800 mg tabletis

Bulgaaria: Aciclovir Accord 400 mg tabletid

Horvaatia: Aciklovir Accord 200/400 mg tabletid

Poola: Aciclovir Accord

See infoleht kiideti viimati heaks juulis 2024.