

Pakkausseloste: tietoa käyttäjälle de käyttäjälle Mebendatsoli CF 100 mg, tabletit mebendatsoli

Lue huolellisesti de pakkausseloste ennen kuin tätä lääkettä alat käyttää, koska siinä on tärkeää tietoa sinulle. Käytä tätä lääkettä aina tarkalleen kuten kuvattu tässä pakkausselosteessa tai kuten lääkärisi tai kuten sinun lääkäri apteekkari sinä että on kertonut.

Säilytä tämä pakkausseloste. Ehkä on sinulla se myöhemmin taas tarpeen.

Onko sinulla vielä kysymyksiä? Ota sitten yhteyttä teidän apteekkari.

Saatteko haittavaikutuksia yksi seuraavista sivuvaikutuksista jotka kohdassa 4 mainitaan?

Tai saatteko te uuden sivuvaikutuksen joka ei sisään tässä pakkausselosteessa lukee? Ota yhteyttä sinun lääkäriin tai apteekkariin.

Onko sinun vaiva 14 14 jälkeen ei vähentynyt, tai onko se jopa pahempi? Ota yhteyttä teidän lääkäriin.

Sisältö tästä tämän pakkausseloste

1. Mikä on Mebendatsoli CF 100 mg ja mihin käytetään tätä lääkettä ?Milloin
2. Milloin saatte tätä lääkettä ei ottaa tai täytyy olla erityisen varovainen sen kanssa olla?
3. Kuinka käytätte tätä lääkettä ?Mahdolliset
4. sivuvaikutukset haittavaikutukset
5. Kuinka säilytätte te tätä lääkettä?
6. Pakkauksen sisältö ja muut tiedot Mikä on

1. Mebendatsoli CF 100 mg ja mihin sitä käytetään tämä lääke käytetään?

Lääkeaineryhmä

Mebendatsoli CF 100 mg kuuluu ryhmään ryhmä lääkkeitä lääkkeit jotka anthelmintit kutsutaan nimeltään. Mebendatsoli on yksi aine joka madot voi tappaa. Se on tehokas vastaan infektioita peräaukon kihomadoista ,suolinkaisista suolinkaisetpiiskamadoista -- ankeriaismadoista .. tappaa sekä sekä madot, toukat kuten munat.

In joissakin tapauksissa (pääasiassa vakavat infektiot koukkumatojen tai piiskamatojen piiskamadotjoissa ei ei täydellinen paraneminen saavutettu tulee, tapahtuu siellä kyllä vähennys munien erittymisessä paikka vähintään 90 %. Käyttö lääkkeen

Mebendatsoli ei lääkeaine

Mebendatsoli CF 100 mg käytetään infektioiden yhteydessä johtuen kihomadoista ,suolinkaisista suolinkaisetpiiskamadoista ja ankeriaismadoista ..

2. et saa ottaa tätä lääkettä ei ottaa of täytyy teidän olla erityisen varovainen sen kanssa olla?

Milloin et saa tätä lääkettä ei käyttää?

- Olet allerginen jollekin aineelle jostakin aineista in tämä lääke. Nämä aineet voit u löytää in kohdasta 6.

Milloin täytyy sinun olla varovainen ovat tämän kanssa lääke?

Ota yhteyttä sinun lääkäriin tai apteekkariin ennen kuin käytät tätä lääkettä käytät:

- Lapsilla alle 2 vuotta . Onvähän kokemusta tästä kanssa lääke alle lapsilla nuorempi kuin 2 vuotta; sen käyttö alkaen mebendatsoli alle lapsilla nuorempi kuin 2 vuotta on siksi ei suositella te suositella.
- Ei tarvitse erityistä ruokavaliota tai laksatiivia käyttää mebendatsolin yhteydessä . Jos matoinfektio esiintyy mebendatsolin. aikana , hoito yhdessä menee kanssa ripuli, täytyy myös myös tämä ripuli hoitaa.
- Jotta uudelleeninfektio hoidon jälkeen estää , tulee aineosaa kun infektio kanssa kihomadot koko perhe tulee olla hoidettu.
- Apuaine auringonkeltainen (E110) voi aiheuttaa allergisia reaktioita, mukaan lukien astma, aiheuttaa. Yliherkkyysreaktiot esiintyvät useammin henkilöillä joilla on yliherkkyys asetyylisalisyylihapolle yliherkkyys Jos käytät myös.
- . Yhdistelmä metronidatsoli käytetty. Yhdistelmä näiden tämän tuotteiden voi johtaa Stevens-Johnsonin oireyhtymään (vakava yliherkkyysreaktio korkea (kuume) punoittavatläiskät iholla iho ,nivelkivut nivelkivut enof silmätulehdus) tai toksinen epidermaalinen nekrolyysi (vakava, äkillinen (yliherkkyys) reaktio yhdessä kanssa kuume ja ja rakkulat op de ihoihon kuoriutumisen van de iho).

Käytättekö te muita lääkkeitä lääkkeetKäytättekö

te lisäksi Mebendazol CF 100 mg vielä muita muita lääkkeitä, on te että äskettäin tehnyt tai on mahdollisuus että te lähitulevaisuudessa muita lääkkeitä käyttämään muu lääkkeet menee käyttää? Kerro että sitten lääkärillesi tai apteekkarillesi.

Muut lääkkeet voivat vaikuttaa vaikutukseen alkaen mebendatsoli vaikuttaa. Tämä koskee myös varten lääkkeet joita käytät vain pois ja silloin tällöin käytät, varten lääkkeet joita olet äskettäin käyttänyt olet käyttänyt ja varten lääkkeet joita ilman resepti kunto ostaa.

De imeytyminen van jotkut lääkkeet riippuu af van de määrä happoa in de maha; mebendatsoli voi de imeytyminen alkaen näiden lääkkeiden vaikuttaa.

Pitkäaikaisessa käytössä käyttö suurilla annoksilla voi voi esiintyä yksi yhteisvaikutus esiintyä mahahapon estäjän simetidiinin kanssa.

Raskaus ja imetys

Oletko raskaana, ajatteletko olevasi raskaana , haluatkoraskaaksi tulla tai imetätkö ? Ota sitten yhteyttä lääkäriisitai terveydenhuollon ammattilaiseen lääkäri, ennen te tätä lääkettä käytät.

Mebendatsoli voidaan käyttää raskauden aikana de raskauden, kuitenkin ensimmäisten de kuukausien aikana vain päällä neuvosta alkaen lääkärisi . mahdolliset riskit kohdalla se määräämisessä alkaen Mebendazole CF 100 mg raskauden aikana raskaus tulee punnita . tulla vastaan de odotetut hyödyt hoidosta hoito.

aikana de imetyksen aikana käyttää vain konsultoinnin jälkeen kanssa kanssa lääkärisi .

Kysy lääkäriltäsi tai apteekkarilta neuvoa ennen kuin otat lääkettä lääkeaine Ajamiskyky.

koneiden käyttö Ei ole tietoja

On ovat ei tiedot tunnettu vaikutuksesta tämä tuote ajokykyyn ajokykyyn ja reaktio- kykyyn.

Vaikutus on kuitenkin epätodennäköinen todennäköisesti.

CF 100 mg sisältää laktoosia Onko

sinun lääkäri määrännyt sinulle kertonut että te joitakin sokereita ei siedä? Ota sitten yhteyttä teidän lääkäriin ennen kuin te tätä lääkettä otatte.

Mebendatsoli CF 100 mg sisältää tämän väriaine auringonkeltainen (E110)
Auringonkeltainen voi allergisia reaktioita aiheuttaa.

Mebendatsoli CF 100 mg sisältää natriumia
Tämä lääke sisältää alle 1 mmol natriumia (23 mg) per tabletti, mikä tarkoittaa että se on olemukseltaan 'natriumvapaa' on.

3. Kuinka käytätte tätä lääkettä ?Käyttäkää

tätä lääkevalmistetta aina tarkalleen kuten kuvattu kuvattu sisään tämä pakkausseloste tai kuten sinun lääkäri tai apteekkari sinulle sen kertonut .. lääkkeen oikeaa käyttöä ? Ota sitten yhteyttäsinun lääkäriin tai apteekkariin farmaseutti.

Annostus

De alla oleva annostus koskee sekä lapsia alkaen 2 2 että aikuisia . Eitarvitse erityistä ruokavaliota erityinen ruokavaliota of laksatiivi te worden määrätä. Jos de mato-infektio yhdessä menee met ripuli, tulee men samanaikaisesti de oireet tästä te hoitaa.

Infektiot kanssa kihomatoja: 1 tabletti ja 14 14 kuluttua uudelleen 1 tabletti, tarvittaessa joka 14 14 toistaa .. Infektiot kanssa suolinkaiset, piiskamadot ja ankeriaismadot: 1 tabletti aamulla ja 1 tabletti illalla, kestää 3 peräkkäistä päivää.

Jos kolmen viikon jälkeen ei täydellinen paraneminen on saavutettu, tulee hoito toistaa olla uudelleen toistettava.

Miten tavalla ottaa ?Tabletit

tabletit tabletit voidaan veden kanssa ottaa suun kautta tai pureskella.

Murskaa tabletti ennen kuin annat sen yli pienelle lapselle antaa. Pidä pieni lapsi aina lähellä reiät sillä aikaa kun se tämä lääke ottaa.

Lapset nuoremmat kuin 2 vuotta

Koska riittämättömät tiedot voidaan ei annossuositusta voida antaa sille lapset nuoremmat kuin 2 vuotta. Anna mebendatsolia ei lapsille alle 2 vuoden ilman ensin kanssa sinun lääkäri tai apteekkari keskustelua tee olla keskustellut.

Kysy yksi lääkäri jos oireet pahenevat tai 14 päivän 14 eivät parane ..

tapauksessa sinä u huomaa että mebendatsoli liian vahvasti tai juuri liian vähän toimii, ota yhteyttä sitten lääkärisi tai apteekkari.

Onko sinulla liian paljon alkaen tätä lääkettä käyttänyt?

Kun olette liian paljon Mebendazol CF 100 mg, tabletteja ottanut , ota sittenvälittömästi yhteyttä teidän lääkäriin tai lääkäri apteekki.

Bij yliannostus esiintyy maha-suolikanavan oireita kuten vatsakipu, pahoinvointi, oksentelu ja ripuli ilmenee. Potilas potilas vettä tai limonadi juoda juoda kanssa siinä aktivoitu hiili. Jos tabletit lyhyesti aikaisemmin otettu ovat, on järkevää potilaan potilas saada oksentamaan ..

unohtanut unohtaa tätä lääkettä käyttää? Sukkulamotojen yhteydessä on erittäin tärkeää että toinen annos otetaan 14 päivän 14 . Jos otettu. Jos tämä jakso pidempi kuin 15 päivää on täytyy sinun todennäköisesti vielä yksi kolmas tabletti ottaa jälkeen 14 päivää.

Kysy sisään että tapauksessa sinun lääkäri.

Kolmen päivän kuuri ottaa sinä unohtuneen annoksen heti kun sinä muistat . Kuitenkin, kunse aika se aika on varten seuraava annos ,ota tavallinen annos ja viimeistelee kuuri kunnes tabletit ovat loppu af kunnes de tabletit päällä ovat.

Ota ei kaksois annosta korvataksesi unohdetun annoksen kiinni saadaksesi kiinni ..

sinulla vielä kysymyksiä käytöstä käytöstä käytöstä - tämä lääke? Ota yhteyttä sinun lääkäriin tai apteekkariin.

4. Mahdolliset sivuvaikutukset

Kuten jokainen lääke voi myös tämä lääke sivuvaikutuksia olla, vaikka saa ei kaikki sen kanssa tehdä valmistaa.

Alla luetellaan de sivuvaikutukset jotka voivat esiintyä hoidon yhteydessä de hoito kanssa Mebendazol CF 100 mg. De arviointi ei käännettävää sisältöä sivuvaikutusten on perustuu seuraaviin yleisyyksiin taajuudet:

yleinen :: 1 yli 10:stä käyttäjästä Yleinen: 1 – 10:stä 100:sta käyttäjät

Joskus: Yhdellä jopa 10:stä 1.000:sta käyttäjästä

Harvoin: Yhdellä jopa 10:stä 10.000:sta käyttäjästä

Hyvin harvoin: Alle yhdellä 10.000:sta käyttäjästä

Ei tunnettu: Voidaan käytettävissä olevien tietojen perusteella ei

määrittää Yleiset

sairaudet Tuntematon: kuume

Veren- ja imusolmukesairaudet

Harvinainen: puute valkosoluista soluista verisolut

Immuunijärjestelmän häiriöt

Harvoin: yliherkkyys, vakavan yliherkkyuden tapauksessa aineille lääkkeessä voi lääke aiheuttaa vakavan reaktion esiintyä jossa jossa de verisuonet äkillisesti hyvin laajasti tulevat, mikä seurauksena että verenpaine laskee ja sydän nopeasti mutta heikosti lyö ,näkyvästi näkyvä kuten kalpeus, levottomuus, ja nihkeä iho (anafylaktinen reaktio). Äärimmäisissä tapauksissa voi tajuttomuus esiintyä (anafylaktoidinen reaktio).

Hermostojärjestelmän häiriöt

Harvoin: kouristukset, huimaus

Ruoansulatuskanavan häiriöt

Usein: vatsakipu

Joskus: maha- ja suolisto-oireet, ripuli, ilmavaivat

Maksa- ja sappitiet

Harvoin: tulehdus maksassa, poikkeavat maksafunktiotestit

Iho- ja ihonalaiset sairaudet

Harvoin: kutina, ihosairaus jossa yläkerros de pintakerros ei käännettävää sisältöä iho irtoaa ei voida alemmat kerrokset ja erythema multiforme, yksi sairaus jossa turvonnet punaiset laikut rakkulat voivat muodostua (Stevens-Johnson oireyhtymä tai toksinen epidermaalinen nekrolyysi), ihottuma, turvonnut kasvot (angio-edeema), nokkosihottuma, hiustenlähtö

Ota yhteyttä välittömästi lääkäriisi jos yksi yksi ei käännettävää sisältöä seuraavat oireet esiintyä:

- Yksi vakava ihosairaus, kuten ihottuma, rakkulat iholla ja kivuliaat haavaumat suussa sisään suu, silmät tai ano-genitaalinen alue (koskee de peräaukko ja sukuelimet), seurassa kuume ..
- reaktio joka tapahtuu välittömästi välittömästi na anto ja leimautuu tulee kautta ihottuma, kutina, hengitysvaikeudet ja turvonnut kasvot.
- Vakava yliherkkyysoireyhtymä joka tapahtuu tapahtuu lyhyt jälkeen de antaminen ja tunnusomaista on sillä nokkosihottuma, kutina, turvotus, pyörtyminen ja hengitysvaikeudet, keskellä keskellä muut oireet.

Het ilmoittaminen van haittavaikutuksista

Saatteko haittavaikutuksia , ottakaa yhteyttäteidän lääkäriin tai apteekkiin . Tämäkoskee myös mahdollisia haittavaikutuksia mahdollinen haittavaikutukset jotka eivät tässä tässä pakkausselosteessa ole. Voit ilmoittaa haittavaikutuksista myös suoraan ilmoittaa kautta Alankomaiden Haittavaikutuskeskus Lareb, verkkosivusto: www.lareb.nl. Haittavaikutusten haittavaikutuksista ilmoittamalla ilmoittaa, voit u meitä auttaa lisää tietoa saada koskien turvallisuutta tästä lääkkeestä . Miten.

5. u tämän lääkkeen ? lääke?

Pidettävä näkyvyyden ja ulottumattomissa alkaen lasten saatavilla. Säilytä alle 25 °C.

Säilytä alkuperäisessä pakkauksessa suojattuna valolta ja kosteudelta valo ja kosteus.

Käytä tätä lääkettä ei enää jälkeen de viimeinen käyttöpäivämäärä. Se on löytää pakkauksessa pakkauksessa jälkeen " Eilöytää te käyttää jälkeen:" tai "Exp.:". Siellä on kuukausi ja vuosi . Viimeinenpäivä tuosta kuukaudesta on viimeinen käyttöpäivä . Huuhtelee.

Huuhtelee lääkkeet ei kautta viemäriin tai WC:hen ja heitä niitä ei roskakoriin .. apteekkariltasi mitä sinun tulee tehdä lääkkeillä jotka sinulla on ei enää tarvetta ei lisää käytetty. Ne tulevat sitten yhdellä vastuullisella tavalla hävitetty ja eivät pääse ympäristöön joutumaan.

6. Sisältö pakkauksen ja muut asiat tiedot Mitkä aineet sisältyvät tässä lääkkeessä ?
Vaikuttava

- aine tässä lääkkeessä on mebendatsoli . Jokainen tabletti sisältää 100 mg mebendatsolia sisältää 100 mg mebendatsoli.
- De muut aineet tässä lääkkeessä ovat laktoosimonohydraatti laktoosimonohydraatti katsoalla kohta 2 “ MebendatsoliCF 100 mg sisältää laktoosia”), perunatärkkelys perunatärkkelys, natriumtärkkelysglykolaatti, sakkaroidi-natrium, polyvidoni (E1202), talkki, kolloidinen vedetön piidioksidi (E551), magnesiumstearaatti (E470b), appelsiinimaku, auringonkeltainen FCF alumiinilakka (E 110) (katso alla otsikko 2 “Mebendatsoli CF 100 mg sisältää väriaineen väriaine auringonkeltainen FCF Alumiinilakka (E110)”).

Miten näyttää Mebendatsoli CF 100 mg näyttää ja kuinka paljon on yhdessä pakkaus? Tabletit tabletit ovat roosan-keltaisia – oranssin-keltaisia, pyöreitä ja halkaisijaltaan 10 mm ja jakouurre toisella puolella ja toisella puolella muu puoli valinnainen mainittu “mebendatsoli” ja “100”.

Tabletit sisään läpipainopakkaus. läpipainolevy sisältää 2, 6 tai 10 tablettia, pakattu sisään monikerrat 2, 6 tai 10 tablettia sisään yksi laatikko.

Ei kaikki mainitut pakkauskoot ole markkinoilla saatavilla ..

haltija myyntiluvan saamiseksi varten markkinoille tuoda ja valmistaja Myyntiluvan haltija

Centrafarm
B.V. Van de
Reijtstraat 31-E 4814 NE Breda
Alankomaat
Valmistaja

Centrafarm
Services B.V. Van de
Reijtstraat 31-E 4814 NE Breda
4814 NE Breda
Alankomaat

Sanico NV
Veedijk 59
2300 Turnhout
Belgia

Rekisterissä rekisteröity alla numero
RVG 57042, Mebendatsoli CF 100 mg, tabletit

Tämä pakkausseloste on viimeksi päivitetty kerran hyväksytty sisään joulukuussa 2024

Lisää tietoa tästä lääkkeestä on saatavilla CBG:n verkkosivustolla (www.cbg-meb.nl).