

KÄYTTÖTIEDOT: TIETOA POTILAILLE

Metronidazol-ratiopharm® 400 mg Tabletit

Metronidatsoli

Lue koko pakkausseloste huolellisesti läpi, ennen kuin aloitat lääkkeen käytön tämän lääkkeen aloitat , sillä se sisältää tärkeitä tietoja.

- Säilytä tämä pakkausseloste talteen. Ehkä haluatte lukea sen myöhemmin uudelleen ..
- teillä on lisää kysymyksiä on, käänny lääkärisi puoleen tai apteekkihenkilökunnan puoleen. Tämä lääke on
- määrätty sinulle henkilökohtaisesti . Älä. muille henkilöille . Kolmas jatka. Se voi muut ihmiset vahingoittaa, vaikka heillä olisi samat oireet kuin sinulla. Jos huomaat sivuvaikutuksia
- , Haittavaikutukset huomata, käänny te puoleen ja lääkärisi tai apteekkihenkilökunnan . Tämä koskee myös varten sivuvaikutuksia, joita ei ole tässä pakkausselosteessa mainittu .. Katso kohta 4.

Mitä tässä pakkausselosteessa lukee

1. Mikä on Metronidazol-ratiopharm® ja mihin sitä käytetään ?Mitä
2. teidän tulisi ennen käyttöä tietää Annostus alkaen Metronidazol-ratiopharm® huomioida?
3. Kuinka on Metronidazol-ratiopharm® otettava?
4. Mitkä sivuvaikutukset ovat mahdollisia?
5. Kuinka on Metronidazol-ratiopharm® säilyttää?
6. Sisältö der Pakkaus ja lisätietoja Tiedot

1. Mitä on Metronidazol-ratiopharm® ja mihin käytetään sitä käytetään?

Metronidazol-ratiopharm® on yksi Lääke vastaan Loisia (Loiseläimet): vastaan Alkueläimiä (Protozoa) ja ilman Happea eläviä (anaerobisia) Bakteereja.

Metronidazol-ratiopharm® käytetään trikomoniasiksen

- hoitoon trikomoniasis
- bakteerivaginoosin hoitoon (amiinivaginiittiAminkolpiittiepäspesifinen vaginiitti)amebiaasin
- hoitoon giardiaasin
- hoitoon (giardiaasi) infektioiden
- hoitoon Infektiot (Tartunnat, Tartunnat) joissa osallistuminen alkaen bakteerien, jotka ilman happea elävät voivat (anaerobit); erityisesti infektiot, jotka ovat peräisin naispuolinen sukupuolielimet, maha-suolikanavasta Ruoansulatuskanava sekä korva-, nenä- ja kurkku- sekä hammas- ja suu-leuka-alue lähtöisin.
- infektioiden Helicobacter pylori kanssa kanssa yläosassa maha-suolikanava alueellaennaltaehkäisevään
- kohti käyttöön Hoito suojaan infektiolta ennen leikkauksia naisten sukupuolielinten alueella ja ruoansulatuskanavassa Selitykset : Trikomoniasis on yksi

yleisimmistä:

maailmassa ja sitä Sairaus, joka on yksisolainen siimaeläin, Trichomonas vaginalis, aiheuttama on. Se esiintyy pääasiassa tulehduksina tulehduksina naisen emättimen ja miehen virtsaputken. Leviäminen tapahtuu lähes nopea yksinomaan kautta sukupuoliyhteys. Tunnistamiseen tunnistaminen sairauden sairaus tehdään eräs eriteppyhe tehdään.

Bakteerivaginoosissa bakteerinen vaginoosi on bakteerinen bakteerinen koostumus, joka luonnollisesti naisen naisellinen emätin esiintyy, muuttuu. Se esiintyy johtaa yhteen tulehdus kanssa yksi kalanhajuinen haju. Aminokolpiitti ja epäspesifinen Kolpiitti ovat muita nimityksiä varten bakteerivaginoosille ..

(ameebinen punatauti) on sairaus, joka johtuu yhdestä juurijalkaisesta alkueläimestä, Entamoeba histolytica, Alkueläimet, Entamoeba histolytica, aiheuttaa tulee. Se esiintyy usein vatsakipuja ja vakavia ripuleita infektion kautta maha-suolikanavassa. Lisäksi voi tulla Siitä ulos voi se jopa Infektio muiden elinten esiintyy, jolloin tauti sairaus hoitamattomana usein kuolemaan johtaa. Amöbisen havaitsemiseksi amebiaasin amebiaasin tutkitaan uloste tutkitaan.

Lambliasis (Giardiasis) on sairaus, joka johtuu alkueläimestä, Giardia lamblia, lähtöisin. Infektio ruoansulatuskanavassa aiheuttaa pääasiassa vetisiä ripuleita Ruoansulatuskanava tulee se pääasiassa jopa vesimäinen Ripuli. Giardia lamblia todetaan ulosteessa Uloste havaittu.

2. Mitä tulisi sinun ennen der ottamista alkaen Metronidazol-ratiopharm® huomioida?

Metronidazol-ratiopharm® ei saa ei oteta voida

- jos Te allerginen metronidatsolille Metronidatsolimuut muu johon myös metronidatsoli kuuluu Metronidatsoli taijollekin ainesosalle joka on sisältämä Osio 6. mainitut muut aineosat tätä lääkettä ovat. Poikkeus on olemassa, jos on hengenvaarallinen infektio olemassa ja muut lääkkeet tehoton ovat.

Varoitukset ja varotoimenpiteet

Ole hyvä keskustele lääkärisi kanssa sinun lääkärin tai apteekkihenkilökunnan kanssa ennen kuin otat Metronidazol-ratiopharm® valmistetta.

Erityinen varovaisuus ottaessa der Metronidazol-ratiopharm alkaen valmisteen® on tarpeen, jos sinulla on verenmuodostuksen häiriöitä sekä aivosairaus tai selkäydin ja hermot Hermot kärsiä. Jaa tämä lääkärillesi Lääkäri kanssa.

Trichomoniasiksessa on usein seksikumppani myös kantaja trichomonadeista, vaikka ei tähän mennessä ole sairaudellisten muutosten huomattu olla pitäisi. Jotta keskinäinen tartunta välttää välttää, on se välttämätöntä, että seksikumppani myös tutkitaan tutkittu tulee ja tarvittaessa kanssa hoidettu tulee. Seksuaalinen kanssakäyminen tulisi hoidon aikana hoito välttää tulla.

Tapaukset kanssa vakava Hepatotoksisuus/akuutti maksavaurio mukaan lukien tapauksia joilla kuolemaan johtava lopputulos on havaittu potilailla joilla on Cockayne- oireyhtymälääkkeillä havaittu, jotka metronidatsoliasisältävät. Jos sinulla on Cockayne- oireyhtymäjä käytät Syndrooma kärsiä, pitäisi Teidän lääkäri aikana hoidon hoito kanssa Metronidatsoli ja hoidon jälkeen hoidon aikana hoito myös Teidän maksa-arvot yleinen valvoa. Ilmoita Sinä lääkärillesi Lääkäri välittömästi ja lopeta lääkkeen käyttö alkaen Metronidazol, jos sinulla ilmenee seuraavat oireet ::

- Vatsakipu, Anoreksia, pahoinvointi, oksentelu, kuume, pahoinvointi, väsymys, keltaisuus, tumma virtsa, vaaleanharmaa tai valkoinen uloste tai kutina.

Potilaat joilla heikentynyt maksatoiminta

Jos teillä on vakavia maksavaurioita kärsitte, keskustelkaa ole hyvä ennen kuin otatte Metronidazol-ratiopharm® kanssa lääkärinte tai apteekkarinne Lääkäri.

Oraalinen käyttö alkaen Metronidazol-ratiopharm® yhdessä muiden lääkkeiden kanssa

Kerro lääkäriillesi tai apteekkarille, jos käytät muita lääkkeitä samanaikaisesti Lääkeaine ottaakäyttää äskettäin muut Lääkevalmisteet otettu käytetty ovat tai aikoa muut Lääkevalmisteet ottaakäyttää.

Mitkä muut Lääkevalmisteet vaikuttaa kuolema vaikutus alkaen Metronidazol-ratiopharm® ?

Barbituraatit, fenytoiini

Vaikutuksen heikentyminen alkaen Metronidazol-ratiopharm® tapahtuu yksi kun annetaan barbituraatteja (lääkkeet joilla Vaikuttavat aineet kuten Hexobarbitaali tai Fenobarbitaali, jotka vastaan unihäiriöitä ja kouristuskohtauksia sekä anestesiaan käytetään voidaan) jakun annetaan lääkkeitä jotka sisältävät Fenytoiini (Fenytoiini (Vaikuttava aine vastaan kouristuskohtaukset).

Cimetidiini

Lääke sisältää Cimetidiini (Vaikuttava aine vastaan mahakatarri [Gastriitti] sekä vastaan maha- ja suolihaavat) voivat hyvin harvoin erittymistä erittyminen alkaen Metronidatsoli vaikuttaa ja siten vaikutus Haittavaikutukset alkaen Metronidazol-ratiopharm® voimistaa.

Disulfiraami

Samanaikainen samanaikainen anto alkoholin vieroitushoitoaineen Disulfiraami voi johtaa sekavuustiloihin ja tiettyihin mielenterveyshäiriöihin (psykoosit) johtaa.

Silymariini/Silibiniini

Samanaikainen anto silymariinin/ silibiniinin (lääke käyttöön kohti Hoito alkaen maksasairauksia ja ruoansulatushäiriöitä) on vaikutus Vaikutus Metronidazol-ratiopharm Metronidazol-ratiopharm^{heikentynyt} ..

Diosmin

(lääke hoitoon hoito Hoito alkaen laskimo- sairaudet ja peräpukamat) voi kuolema metronidatsolipitoisuus veressä Veri lisääntyä ja siten vaikutustasivuvaikutuksia alkaen Metronidazol-ratiopharm® voimistaa.

Mitkä muut lääkkeet vaikuttavat sen vaikutukseen Metronidazol-ratiopharm® vaikuttavat?
Verenohennuslääkkeet Lääkkeet

Potilaat , jotka

saavattiettyjä lääkkeitä hoidossa Lääkkeet käsitelty voidaan, jotka jotka veren hyytymistä estävät (antikoagulantit kumariinityyppiä Kumariinityyppikuten esim. fenprokumoni , varfariini), täytyy tarvittaessa uudelleen säätää voidaan ,, koska kautta Metronidazol-ratiopharm® kuolema verenohennus vaikutus näiden lääkkeiden voimistuu on.

Busulfan

Tämä toksisuus Busulfanin (kemoterapeuttinen aine) voi olla merkittävä vahvistettu tulee.

Siklosporiini

Kun samanaikainen anto siklosporiinin (lääke joka immuunivastetta estää tai heikentää) ja Metronidazol-ratiopharm® voi veren pitoisuus siklosporiinin lisääntyä. Anna siksi sinun siklosporiini- ja kreatiniinipitoisuudet usein tarkistaa.

5-fluorourasiili

5-fluorourasiilin toksisuus (5-FU) on kemoterapeuttinen aine kasvain hoitoon kasvainten hoitoon) lisääntyy itse, koska kun samanaikainen antaminen Metronidazolratiopharm® erittyminen erittyminen 5-Fluorouracil vähentynyt on.

Litium

Kun annetaan lääkkeitä sisältäen litiumia (lääke hoitoon tiettyjen muotojen euforinen tai masentunut mieliala Mielialahäiriö maanis-depressiiviset tilat) on varovaisuutta noudatettava ,koska tämän jälkeen voi lisääntyä des litiumin veressä havaittu havaittu oli (vaara litiumin myrkytys vapina ja kouristukset). Pyydäksesi veriarvosi litiumin, kreatiniini litiumista, Kreatiniini ja elektrolyytit tarkistaa.

Takrolimuusi

Se samanaikainen anto metronidatsoli-ratiopharm Metronidazol-ratiopharm^{johtaa} kohonnut tasolle veressä takrolimuusin (aine vaikuttamiseen veripitoisuuteen takrolimuusin (aine vaikuttamiseen immuunijärjestelmän immuunijärjestelmän). Anna siksi sinun Takrolimuusi-veripitoisuus ja munuaistoiminta usein tarkistaa.

Amiodaroni

Samanaikainen käyttö kanssa Metronidatsoli ja Amiodaroni (lääke sydämen hoitoon Hoito alkaen sydämen rytmihäiriöitä) voi johtaa sydämen toiminnan vaikuttamiseen Sydämen toiminta Siksisydämen toimintaa tulisi säännöllisesti EKG:ssä seurata . valvottu tulla. Hakeudu lääkärin puoleen, heti kun merkkejä sydämen rytmihäiriöstä, kuten huimaus, tuntuva sydämenlyöntimuutos tai lyhytaikainen pyörtymisen huomaat ..

Mykofenolaattimofetiili

Kun samanaikainen anto antibioottien kanssa voi kuolema saatavuus alkaen mykofenolaattimofetiili (lääkeaine joka vaikuttaa immuunijärjestelmään heikentävästi Immuunijärjestelmä tukahdutettu) kehossa Keho vähentynyt olla. Siksi suositellaan samanaikaista usein seuranta laboratorionkokeiden kautta suositellaan ..

Annostus yhdessä alkoholin^{kanssa} yhdessä kanssa Alkoholi

Der nauttiminen von alkoholin on hoidon aikana metronidatsolilla ja vähintään 48 tuntia 48 vältettävä , koska muuten voiesiintyä yhteensopimattomuusoireita Yhteensopimattomuusoireet esiintyä voida, kuten esim. ihon punoitus pään alueella des ja ja niskan sekä pahoinvointi, oksentelu, päänsärky ja huimaus.

Raskaus, Imetysaika ja Lisääntymiskyky

Jos olet raskaana tai imetät ,tai jos epäilet , raskaanaolevasi tai aikomuksesi on tulla raskaaksi, raskaana tulla olemaan, kysyä ennen ennen lääkkeen käyttöä tämän lääkkeen lääkäritäsi tai apteekista neuvoa.

Raskaus

Jos olet raskaana olet, tulee Teitä Teidän lääkäri vain silloin Metronidazol-ratiopharmilla hoitaa[®], jos hän pitää tätä ehdottoman välttämättömänä. Imetys.

eritty

Metronidatsoli menee in die Äidinmaitoon yli. Siksi pitäisi sinun aikana hoidon Metronidazol-ratiopharm[®] Metronidatsoli-ratiopharm^{viiälä} vähintään 2–3 päivää sen jälkeen imetys keskeyttää se Imetys keskeyttää.

Hedelmällisyys

Eläintutkimukset osoittavat vain mahdollisen negatiivisen vaikutuksen Vaikutus Metronidatsoli Metronidatsoli miehen sukupuolielimiin Sukupuolielimetkun korkeita annoksia annettiin annettu olivat, joka laajasti yli enimmäis suositellun annoksen ihmiselle ovat.

Ajokyky ja kyky käyttää koneita Erityisesti

hoidon alussa voi Metronidazol-ratiopharm aiheuttaa[®] Teidän reaktiokykyä heikentää. Te voitte sitten odottaa odottamattomiin ja äkillisiin tapahtumiin ei enää nopeasti ja tarkasti tarpeeksi reagoida, niin että esim. kyky osallistua aktiivisesti osallistumiseen olen liikenteessä tai käyttää koneita koneista tai se työskennellä ilman turvallista Pitoisuus vähenee. Tämä pätee voimistuneella mitta sisällä yhteisvaikutuksessa alkoholin ..

Metronidatsoli-ratiopharm^{sisältää} laktoosia. Ole hyvä

ja ota Metronidazol-ratiopharm Metronidazol-ratiopharm^{vasta} keskusteltuasi lääkärin kanssa kanssa Sinun lääkäri yksi, jos sinulle tunnettu on, että sinä kärsit yhdestä sietämättömyydestä kohtaan tietyt sokerit kärsit.

3. Kuinka on Metronidazol-ratiopharm[®] ottaa?

Ota tätä lääkettä aina tarkasti sopimuksen mukaan kanssa lääkärisi kanssa ota. Kysy lääkäriltäsi jos lääkäriltäsi Lääkäri tai apteekkari jälkeen, jos Te ette ole varma olette.

Annostus

Annostus määräytyy perustuen itseään jälkeen lajiin ja vakavuuteen der Sairaus.

Seuraavat tiedot ovat keskimääräisiä arvoja ja koskevat vain, mikäli Metronidazol-ratiopharm[®] ei ole lääkärisi määräämä toisin määrätty on.

Die päivittäinen annosmäärä voi ½ bis enintään 5 tablettia Metronidazol-ratiopharm[®] (vastaava 200-2.000 mg metronidatsolia) olla. Yleensä otetaan die Tabletit 2-3 kertaa päivässä otetaan.

Yksinkertaiset Infektiot (Tartunnat, jotka hoidossa usein nopeasti ja ilman seurauksia paranevat)Kun

Kohdalla yhdestä alhaisesta päivittäisestä annoksesta 1½ tablettia (vastaava 600 mg metronidatsolia) tai vähemmän on monipäiväinen hoito (5-7 päivää) tarpeen vaadittu.

Jos suurempi annosmäärä on 2½-5 tablettia (vastaavasti 1.000-2.000 mg metronidatsolia) päivässä, voi lyhyt hoitoaika (13 päivää) olla riittävä. Bakterivaginoosi

Bakteeriperäinen Vaginoosi ja trikomoniaasi aikuisilla aikuiset

hoito kautta kerta-annos 5 tablettia (vastaava 2.000 mg metronidatsoli) mahdollinen.

Vaihtoehtoisesti bakteerivaginoosi

- bakteerinen vaginoosi
2½ Tabletit (vastaava 1.000 mg Metronidatsoli) päivässä (jaettuna 2-3 annokseen) yhteensä 7 päivää. Trikomoniaasi (
- erityisesti erityisesti sitkeissä tapauksissa)2-2½-(4)
tablettia Tabletit (vastaavasti 800-1.000-[1.600] mg Metronidatsoli) päivässä (jaettuna 2-3 yksittäisannokseen) yhteensä 7 päivää. Estääksesi

ristitartunnan tartunnan yhteydessä yksi trikomoniaasi vastaan jopa välttää, on se välttämätöntä, että seksikumppani myös tutkitaan ja tarvittaessa hoidetaan metronidatsolia sisältävällä valmisteella Metronidatsolia sisältävän Valmiste käsitelty tulee (katso 2. „Varoitukset ja Varotoimenpiteet“).

Monimutkaiset Infektiot (Tartunnat, jotka myös huolellisesta hoidosta huolimatta usein vaikeasti paranevat) kuin

- Tulehdus kohdun limakalvo (Endometriitti)
- Tulehdus munanjohtimien tai munasarjojen (Adneksiitti) Tulehdukset
- hampaiden, suun ja leuan alueella Tulehdukset Alue Vatsakalvontulehdus
- Tulehdukset olen Alue kurkusta, nenästä ja korvista
- Vatsakalvontulehdus (Peritoniitti) ja
- Märkärakkulat (Paiseet) vatsaontelossa Päivittäinen

annosmäärä aluksi 4-5 tablettia (vastaa 1.600-2.000 mg metronidatsolia) ja seuraavina päivinä an den seuraavat päivää 2½ tablettia (vastaavasti 1.000 mg metronidatsolia) 5-7 päivää. Vain poikkeustapauksissa tulisi annosmäärää nostaa 3½ tablettia (vastaavasti 1.400 mg metronidatsolia) päivässä lisätä voidaan.

Im puiteissa yhdistelmähoiton häätämiseksi Helicobacter pylori ennen hoidon aloittamista viralliset hoitosuositukset on huomioitava virallisten Ennaltaehkäisevä hoito huomioida.

Die ennaltaehkäisevä Hoito pitäisi päällä yksi kerta-annos annos 1½:stä enintään 5 tablettia (vastaava 600-2.000 mg metronidatsolia) rajoittua pysyä.

Käyttö lapsilla ja nuorilla Infektiot

Infektiot, jotka aiheutuvat anaerobisista bakteereista aiheutuneet ovat

Lapset yli 8 viikkoa - 12 vuotta: 20 mg - 30 mg/kg ruumiinpainoa kerran päivässä yksittäisannoksena tai jaettuna 7,5 mg/kg joka 8. tunti Tunnit.

Riippuen vakavuusasteesta voi annos nostaa 40 mg/kg päivässä korottaa voidaan . Hoidon kesto hoito on yleensä yleensä 7 päivää. Lapset alle 8 8 : Näilletämä näille Ikäryhmä tarvitaan yksi lääke pienemmällä vahvuudella tarvitaan ..

Nuoret :

kaksi kertaa: 1 tabletti 1 vastaavasti kaksi kertaavastaavasti kaksi kertaa päivittäin 400 mg Metronidatsoli) yli 5-7 päivää tai 5 tablettia (vastaava 2.000 mg Metronidatsoli) kerta-annoksena ..

profylaksia Lapset

Lapset alle 12 vuoden: kertaluonteisesti 20 mg - 30 mg/kg ruumiinpaino yksi - kaksi tuntia ennen toimenpidettä ..

alle 40. raskausviikon : Tälleikäryhmälle tämä ikäryhmä on yksi Lääke kanssa pienempi voimakkuus tarvitaan

Urogenitaalinen trikomoniasia

Nuoret: 5 Tabletit (vastaava 2.000 mg Metronidatsoli) kerta-annoksena tai kolme kertaa kolme kertaa päivittäin ½ tabletti (vastaavasti kolme kertaa päivittäin 200 mg metronidatsoli) yli 7 päivää tai kaksi kertaa päivittäin 1 tabletti (vastaavasti kaksi kertaa päivittäin 400 mg Metronidatsoli) yli 5–7 päivää.

Lapset alle 10 vuotta: 40 mg/kg ruumiinpainoa kerta-annoksena (enintään 2 000 mg Metronidatsoli Metronidatsolitai 7 päivän ajan 15 mg–30 mg/kg ruumiinpainoa päivässä, jaettuna jaettu päällä kaksi - kolme annosta päivittäin. Se ei saa 2 000 mg per annos ylittää ei saa ylittää.

Lambliasis (Giardiaasi)

Lapset yli 10 vuotta: 5 tablettia (vastaava 2.000 mg Metronidatsoli) kerran päivässä yli 3 päivää tai 1 Tabletti (vastaava 400 mg Metronidatsoli) kolme kertaa päivittäin yli 5 päivää.

Lapset 7–10 vuotta: 2½ tablettia (vastaten 1.000 mg metronidatsolia) kerran päivässä yli 3 päivää.

Lapset 3–7 vuotta: 1½-2 tablettia (vastaten 600 mg - 800 mg metronidatsolia) kerran päivittäin yli 3 päivää. Lapset 1–3 vuotta: tälle ikäryhmälle suositellaan lääkettä pienemmällä vahvuudella tarvitaan . Vaihtoehtoisesti.

: Lapset saavat 15 mg - 40 mg/kg ruumiinpainoa päivässä, Kehonpaino päivässä, jaettu päällä kahteen - kolmeen annokseen päivittäin.

Amoebiasia

Lapset yli 10 vuotta: 1-2 tablettia (vastaava 400 mg - 800 mg metronidatsolia) kolme kertaa päivässä yli 5–10 päivää.

Lapset 7–10 vuotta: ½-1 tabletti (vastaten 200 mg – 400 mg metronidatsolia) kolme kertaa päivässä yli 5–10 päivää.

Lapset 3–7 vuotta: ½ tabletti (vastaten 200 mg metronidatsolia) neljä kertaa päivittäin yli 5–10 päivää.

Lapset 1–3 vuotta: ½ tabletti (vastaavasti 200 mg metronidatsoli) kolme kertaa päivittäin yli 5–10 päivää.

Vaihtoehtoisesti ilmaistuna: Lapset saavat 35-50 mg/kg Kehonpaino päivässä, jaettuna kolmeen annokseen päivittäin ,yli 5–10 päivää. Ei saa ylittää 2 400 mg päivässä ylitetty Yhdistelmähoito.

hätämiseksi . Im Helicobacter pylori -bakteerista

Minä Yhteydessä yhdistelmähoitoon annetaan 20 mg/kg ruumiinpainoa päivässä, jaettuna kahteen annokseen päivittäin (enint. kaksi kertaa 500 mg/päivä), 7–14 päivän ajan käytetään . Ennen hoidon aloittamista. Ennen Hoidon aloitus ovat viralliset viralliset hoitosuosituksset huomioitava ..

alle 6 vuotta ovat tabletit , jotkanieltävä kokonaisina ovat , eivätsovellu ..

Tyyppi Käyttö

Ota tabletit tabletit pureskelematta kanssa riittävästi nestettä (esim. 1 lasi vettä) aterian aikana tai heti sen jälkeen yksi. Tabletti tabletti voi sisään sama Annostukset jaetaan tulee.

Käytön kesto käyttö

Yli käytön keston käyttö päättää lääkärisi .

Varoitus:

Hoito hoito metronidatsoli-ratiopharm kanssa® tai yhdessä toisen nitroimidatsolia sisältävän lääkkeen saa yleensä 10 päivää ei saa ylittää. Tämä aika saa vain yksittäistapauksissa erityisen tiukassa indikaation asettamisessa (eli (ts. jälkeen huolellinen harkinta kautta lääkärisi Lääkäri jos olemassaolo vakava syyt) ylittää voidaan. Hoito hoito pitäisi mahdollisimman harvoin toistaa voidaan. Die Rajoitus der hoitojakson kesto on välttämätön, koska ei voida sulkea pois mahdollista vauriota ihmisen sukusoluissa (mahdollinen vaurio perimässä) eisulkea pois sulkea pois antaa ja koska in kokeet kanssa eläimillä yksi lisääntyminen of tietyt kasvaimet (kasvaimet) havaittu oli.

Jos sinä yksi suurempi määrä Metronidazol-ratiopharm® ottanut olette, kuin te pitäisi

Jos olette yksittäisen annoksen Metronidazol-ratiopharm® vahingossa ^{kaksinkertaisesti} ottaneet , sillä on seuraamuksia, onko tämä ei vaikutuksia jatkossa lisäkäyttöön nauttimiseen, ts. Sinä otat Metronidazol-ratiopharm® sen jälkeen niin kuin, kuin annosteluohjeessa Annostusohjeet.

nauttiminen merkittävästi huomattava liian suuri lääkemäärä voi se johtaa pahoinvointiin, oksenteluun, lisääntyneisiin refleksiin, ataksiaan (häiriö järjestäytyneessä liikkeessä),nopeutuneeseen kiihtyneellä Sydämenlyönti, Hengenahdistus ja Sekavuus (Tietämättömyys ajasta ja paikasta) esiintyy.

Vasta- aine ei ole tunnettu . Lääkärin hoidon jälkeen oireiden der Oireet on kanssa yksi täydellinen toipuminen muutaman päivän kuluessa odotettavissa ..

ottaa Metronidazol-ratiopharm® älä^{ota} unohtunutta annosta

kaksinkertaisena korvauksena kaksinkertainen Määrä yksi, jos unohditte edellisen annoksen ottaa ..

teidän unohdus vielä samana päivänä huomaatte , huomata, ota sinä liian vähän otettu lääkemäärä vielä samana päivänä jälkikäteen sisään ..

sinä sinun erehdys vasta seuraavana päivänä, niin Päivä, joten voi se tarpeellista olla, että hoitoa yhdellä päivällä pidentää jopa pidentää. Keskustele lääkärisi kanssa tällaisessa tapauksessa ole hyvä ja lääkärisi

Jos sinä Ota alkaen Metronidazol-ratiopharm® lopettaa

Jos hoito ennen aikaisesti lopetetaan tai se väliaikaisesti keskeytetään, vaarannat hoidon onnistumisen!

Jos epämiellyttävä Haittavaikutukset tulee Teidän lääkäri kanssa Teidän keskustella, mitkä vastatoimenpiteet ovat tähän olemassa ja onko muut lääkkeet Teille mahdollisia tulla.

Jos Te lisää kysymyksiä käytöstä tämän lääkkeen on sinulla, ota yhteyttä lääkäriisi tai apteekkihenkilökuntaan. 4. Mitkä sivuvaikutukset

4. Mikä Haittavaikutukset ovat mahdollinen?

Kuten kaikki lääkkeet voi myös tämä lääke haittavaikutuksia olla, jotka kuitenkin eivät kaikilla esiintyä tarvitse ..

haittavaikutukset voivat olla vakavia vakava olla. Ota yhteyttä heti an lääkäriin , jos sinulla ilmenee jokin seuraavista sivuvaikutuksista Haittavaikutukset Joskus:

voi ollajopa asti jopa 1 von 100 Hoitoa saaneista koskevat)

- allerginen reaktio, usein yhdessä verenpaineen laskun , huimauksen, pahoinvoinnin jamahdolisesti .. (anafylaktinenreaktio)limakalvoturvotus
- Limakalvoturvotus hengitysteissä alueella der hengitysteitä hengitysvaikeuksien kanssa (angioneuroottinen edeema)
- häiriöt yhteistyössä Yhteisvaikutus liikkeiden (ataksia),hermostohäiriöt Hermostohäiriöt (perifeeriset neuropatiat) ja kouristuskohtaukset
Jos sinulla on tunnottomuus Tunnottomuuspuutuminen tai kihelmöinti käsissä ja jaloissa tunnet ,täytyy sinun heti ottaa yhteyttä lääkäriisi Lääkäri ilmoittaa, myös jos nämä oireet esiintyvät sinulla vain lievässä muodossa esiintyvät!

Hyvin harvoin (voi jopa 1:llä 10 000:sta hoidetusta koskea)

- voimakkaasti vähentynyt määrä tietyistä valkosoluista verisoluista (agranulosytoosi), verihiutaleista (trombosytopenia) tai. kaikista verisoluista Verisolu (Pansytopenia). Sairauden merkit ovat heikkous, lisääntynyt alttius infektioille ja lisääntyneet mustelmat . On tarpeennäissä tapauksissa nopeasti tehdä verikoe suorittaa suoritettu tulee.
- vakavat tapaukset yhdestä allergisesta reaktiosta (anafylaktinen sokki). Jos tapahtuu tässä yhteydessä verenkiertohäiriö tajunnan häiriöiden kanssa, kylmähikoilu sekä kalpeita ja kylmiä käsiä ja jalkoja on välittömästi lääkäri kutsuttava avuksi Apua kutsuttava . Ennenhän sen saapumistaan sen ovat ovat ylävartalo Potilaan tasaisesti sairaan makaamaan ja hänen jalkansa koholle nostaa asettaa. Jotta Välttääksesi kylmettymistä alijäähtymistä on potilas potilas peitettävä peitolla peitto lämpimänä pidettävä kiinni. Lääkäri aloittaa kuolema tavanomaiset asianmukaiset hätätoimenpiteet aloittaa.
- Ei- tulehdukselliset sairaudet des aivojen (enkefalopatia esim. esim. sekavuus, kuume, päänsärky, hallusinaatiot, halvaukset, valonarkuus, häiriöt näkö- ja liikuntakyvyssä, niskajäykkyys), sairaudet pikkuaivojen kanssa esim. esim. Puhe-, Liike- ja Kävelyhäiriöt, Vapina, Silmänvärve (Nystagmus). Nämä Ilmiöt voivat palautua hoidon lopettamisen jälkeen.
- Tulehdus der Haima (Haimatulehdus), joka voi aiheuttaa kipua ylävatsassa , pahoinvointia ja oksentelua johtaa Esiintyminen
- vakavia jatkuvia ripuleita aikana tai aikana sisään ensimmäiset viikot hoidon jälkeen hoito (pseudomembranoottinen enterokoliitti). Tämä antibioottihoidon aiheuttama suolistosairaus voi olla hengenvaarallinen ja vaatii välitöntä hoitoa yksi välitön ja

asianmukainen lääketieteellinen hoito. Lääkkeet, jotka suoliston liikettä (peristaltiikka) estävät, eivät saa ottaa .

Ei tiedossa (Esiintymistiheys päällä perusteella der saatavilla olevien tietojen ei arvioitavissa)

- ei bakteeriperäinen aiheuttama aivokalvontulehdus (aseptinen aivokalvontulehdus)
- Sairaus/Tulehdus des Näköhermo
- Kun potilaat, jotka samanaikaisesti muiden antibioottien kanssa hoidettiin ,ilmeni tapauksia maksan vajaatoiminnasta , joissa maksansiirto oli tarpeen joille yksi Maksansiirto vaadittu oli.
- akuutti tulehduksellinen sairaus ihon tai limakalvon (Erythema exsudativum multiforme, Stevens-Johnson-oireyhtymä, toksinen epidermaalinen nekrolyysi, kiinteä lääkeihottuma); osittain kanssa Häiriö yleiskunnossa , kuume jakivulias rakkuloiden muodostuminen Akuutti
- maksavaurio potilailla joilla on Cockayne- oireyhtymä (katso 2. ”Mitäsinun pitäisi tehdä ennen kuin ennen der Oraalinen käyttö alkaen Metronidazol-ratiopharm® huomioi?”, „Varoitukset ja Varotoimenpiteet“)

Muita Haittavaikutuksia

Keskustele ole hyvä kanssa lääkärisi kanssa yli die lisä hoito, jos seuraavat sivuvaikutukset ilmenevät:

Yleinen (voi olla jopa 1:stä 10:stä hoidetusta koskea)

Makuhäiriöt (esim. metallinen maku), karvas röyhtäily, kielipeite, tulehdukset suussa (glossiitti, stomatiitti), mahanpurut , pahoinvointi, oksentelu , ruokahaluttomuus Ruokahaluttomuusripuli tummuminen

Tummuminen des Virtsa (johtuen kautta yksi aineenvaihduntatuote, ilman sairausarvoa)

Satunnaisesti (voi jopa 1:stä 100:sta hoidetusta koskea)

- Infektiot mit einem ihosieni (esim. Candida albicans) im sukuelinten alueella
- Vähentyminen von valkosoluista Verisolu leukopeniaja granulositytopenia). Pitkäaikaisessä käytössä ovat siksi säännölliset tarkastukset suositeltavia Verikokeet suorittaa.
- tulehduksellinen punoitus, allerginen nuha ja allerginen sidekalvontulehdus silmässä, nokkosihottuma, lääkeainekuume
- päänsärky, huimaus
- uneliaisuus, unettomuus, Aistiharha (Hallusinaatio), Sekavuustilat, Ärtynisyys, surullinen Mielialan lasku (Masennus)
- usein ohimeneviä Näköhäiriöitä kuten Kaksoiskuvat ja Likinäköisyys
- Häiriöt maksan toiminta, nousu erilaisten maksan entsyymiarvojen
- ihoreaktiot (esim. ihottuma rakkuloiden - janokkosihottuman Nokkosihottuma urtikaarineneksanteemi], märkäänäppyjä Pustulaarinen ihottumakutina ,, kohtauksittain ihon punoitus kanssa kuumotuksen tunne [Flush])
- kivulias virtsaaminen (dysuria), virtsarakon tulehdus (kystiitti) ja tahaton virtsan karkailu (virtsan karkailu)
- heikkouden tunne

Hyvin harvinainen (voi olla jopa 1:stä 10 000:sta hoidetusta koskea)

- Keltatauti, maksatulehdus sapen virtauksen tukkeutumisella Lihaskivut
- Lihaskivutnivekivut Nivelkipu

Ei tunnettu (Esiintymistiheys ei perustu saatavilla oleviin tietoihin arvioitavissa arvioitavissa Kuulon heikkeneminen

- Kuulon alenema Kuulon menetys, Tinnitus tai - -suhista (Tinnitus)

Lapset ja nuoret

Esiintyvyys, tyyppi ja vakavuus haittavaikutusten ovat lapsilla ja aikuisilla samat Aikuisille Ilmoitus.

Jos koet haittavaikutuksia Haittavaikutusten

ilmoittaminen Jos sinulla on huomata, kääntyä te itsenne lääkäriin tai apteekkarin . Tämä koskee myös haittavaikutuksia , jotka eivät ole tässä pakkausselosteessa mainittu . Te voitte ilmoittaniistä . Haittavaikutukset myös suoraan dem Liittovaltion laitos lääkkeille ja terveydenhuollon tuotteille, osasto Lääketurvatoiminta, Kurt-Georg-Kiesinger-Allee 3, D-53175 Bonn, verkkosivusto: www.bfarm.de ilmoittaa. Ilmoittamalla haittavaikutuksista Haittavaikutukset voitte auttaa voida Sinä siihen myötävaikuttaa, että enemmän tietoa tämän lääkkeen turvallisuudesta saataville asetetaan . 5..

5. ® säilytetään Metronidatsoli-ratiopharm® säilyttää?

Säilytä tämä lääke lasten ulottumattomissa .

Ette saa käyttää tätä lääkettä sen jälkeen kuin pahvipakkauksessa ja läpipainopakkauksissa on „Käytettävä ennen“/„Käyt. asti“ ilmoitettuun viimeiseen käyttöpäivään ei enää käyttää. Viimeinen käyttöpäivä viittaa itseään kuukauden viimeiseen päivään ilmoitetun kuukauden.

Ei yli 30 °C säilyttää.

6. Sisältö pakkauksen sisältö ja lisätietoja tiedot

Mitä Metronidazol-ratiopharm® sisältää

- Vaikuttava aine on metronidatsoli Metronidatsoli. tabletti sisältää sisältää 400 mg Metronidatsoli.
- Die muut aineosat ovat:
Laktoosi-monohydraatti, Mikrokiteinen selluloosa, maissitärkkelys, Povidoni K30, Krospovidoni, makrogoli 6000, Korkeasti dispergoitu Piidioksidi, Magnesiumstearaatti (Ph.Eur.) [kasviperäinen], Selluloosajauhe

Miltä Metronidazol-ratiopharm® näyttää ja Pakkauksen sisältö Valkertävä

,pitkulainen pitkulainen Tabletti sisältää jakouurre molemmilla puolilla. Sivut.

Metronidazol-ratiopharm® on pakkaus 14 ja 20 tablettia saatavilla . Lääkealan.

ratiopharm GmbH

ratiopharm GmbH
Graf-Arco-Str. 3
89079 Ulm

Valmistaja

Merckle GmbH
Ludwig-Merckle-Str. 3
89143 Blaubeuren

Tämä pakkausseloste on viimeksi muokattu marraskuussa 2022.

Transtoyou