

## BRUKSINFORMASJON: INFORMASJON FOR PASIENTER

### Metronidazol-ratiopharm® 400 mg Tabletter

#### Metronidazol

Les hele pakken nøye før du begynner med å ta dette legemidlet Legemiddel fordi , for de inneholder viktige informasjonen.

- Ta vare på den pakningsvedlegget . Kanskje ønsker du dette senere lese igjen.
- Hvis du ytterligere spørsmål ha, kontakt du deg til legen din eller apoteket.
- Dette legemidlet ble forskrevet personlig til deg. Ikke gi det til andre videre. Det kan andre mennesker skade, selv om de har samme symptomer som deg. Hvis du
- bivirkninger merker ,, henvend deg til din lege eller apotek. Dette gjelder også for bivirkninger , som ikke er nevnt idette pakningsvedlegget oppgitt er .. avsnitt 4. 4.

Hva i denne pakningsvedlegget står

1. Hva er Metronidazol-ratiopharm® og hva brukes det til?
2. Hva bør du før du tar av Metronidazol-ratiopharm® vurdere?
3. Hvordan er Metronidazol-ratiopharm® å ta?
4. Hvilke bivirkninger er mulige?
5. Hvordan er Metronidazol-ratiopharm® oppbevares?
6. Innhold av pakken og ytterligere informasjon

1. Hva er Metronidazol-ratiopharm® og hva brukes det til?

Metronidazol-ratiopharm® er en Legemiddel mot Parasitter (Snyltere): mot Urdyr (Protozoer) og uten Oksygen levende (anaerobe) Bakterier.

Metronidazol-ratiopharm® blir brukt

- ved Trichomoniasis
- ved bakteriell vaginose (Aminkolpitt, uspesifikk kolpitt)
- ved amøbiasis
- ved lambliasis (Giardiasis)
- ved infeksjoner (Overføringer, Smitte) med deltakelse av bakterier, som uten oksygen kan leve kan (anaerobe); spesielt infeksjoner, som av de kvinnelige kjønnsorganer, fra mage-tarm-kanalen samt øre-nese-hals- og tann-munn-kjeveområde utgå.
- ved infeksjoner med Helicobacter pylori i øvre mage-tarm-område
- for forebyggende Behandling til beskyttelse mot infeksjoner ved operative inngrep i kvinnelige kjønnsområdet og i mage-tarmkanalen

Forklaringer:

Trichomoniasis er en Sykdom, som er forårsaket av en flagellat, Trichomonas vaginalis, forårsaket blir. Det forekommer hovedsakelig til betennelser i kvinnens skjede og mannens urinrør. Spredningen skjer nesten rask utelukkende gjennom seksuell omgang. Til påvisning av sykdommen blir en sekretprøve laget.

Ved bakteriell vaginose er den bakterielle sammensetningen, som naturlig i kvinnelige skjeden forekommer, endret. Det kommer til en betennelse med en fiskelignende lukt. Aminvaginitt og uspesifikk Kolpitt er andre betegnelser for bakteriell vaginose.

Amøbiasis (amøbedysenteri) er en sykdom, som forårsakes av en amøbe , Entamoeba histolytica,, Entamoeba histolytica, forårsaker blir. Det kommer oftest til magesmerter og

alvorlige diareer gjennom en infeksjon i mage-tarmkanalen. I tillegg kan det til Infeksjon andre organer forekommer, hvor sykdommen ubehandlet ofte dødelig forløper . Forpåsning av amøbedysenteri blir avføringen undersøkt ..

Lambliasis (Giardiasis) er en sykdom, som er forårsaket av en flagellat, Giardia lamblia, utgår. Ved en infeksjon i mage-tarmkanalen kommer det hovedsakelig til vannaktig diaré. Giardia lamblia blir i Avføring påvist.

2. Hva bør du før du tar fra Metronidazol-ratiopharm® være oppmerksom på?

Metronidazol-ratiopharm® skal ikke inntas bli

- hvis du allergisk mot Metronidazol, andre 5-Nitroimidazoler (gruppe, til hvilken også Metronidazol tilhører) eller en av de i Avsnitt 6. nevnte andre bestanddeler dette legemidlet er. Et unntak finnes, hvis en livstruende infeksjon foreligger og andre legemidler uten effekt er.

Advarsler og forholdsregler

Vennligst snakk med din lege eller apotek, før du Metronidazol-ratiopharm Metronidazol-ratiopharm<sup>tar</sup> ..

forsiktighet Forsiktighet ved den inntak av Metronidazol-ratiopharm® er nødvendig, hvis du har forstyrrelser i bloddannelse samt sykdom i hjernen, ryggmargen og nerver lide. Del dette legen din Lege med.

Ved trichomoniasis er ofte seksualpartneren også bærer av trichomonader, selv om så langt ingen sykelige endringer oppdaget være bør. For å gjensidig smitte å unngå, er det nødvendig, at den seksualpartneren også undersøkes blir og eventuelt med behandlet blir. På seksuell omgang bør under behandlingen avstås fra ..

med alvorlig hepatotoksisitet Hepatotoksisitet/akutt leversvikt inkludert tilfeller med dødelig utfall ble hos pasienter med Cockayne-syndrom ved legemidler observert, som metronidazol inneholder. Hvis du har Cockayne-Syndrom lide, bør Din lege under behandlingen behandling med Metronidazol og etter behandlingen av behandlingen behandling også Din leverfunksjon ofte overvåke.

Inform deg legen din umiddelbart og stopp inntaket av Metronidazol hvis du følgende symptomer utvikler : magesmerter:

- Magesmerter, Anoreksi, kvalme, oppkast, feber, ubehag, utmattelse, gulsott, mørk urin, lysegrå eller hvit avføring eller kløe.

Pasienter med nedsatt leverfunksjon

Hvis du har alvorlige leverskader ,snakk vennligst med legen før du tar Metronidazol-ratiopharm® med legen Lege.

Inntak av Metronidazol-ratiopharm® sammen med andre legemidler

Inform legen din eller apoteket, hvis du bruker andre legemidler taranvende nylig andre legemidler inntatt anvendt har eller har til hensikt andre legemidler inntaranvender.

Hvilke andre legemidler påvirke den virkningen av Metronidazol-ratiopharm® ?

Barbiturater, Fenytoin

En reduksjon i virkningen av Metronidazol-ratiopharm® oppstår ved administrering av barbiturater (legemidler med med Virkestoffer som Hexobarbital eller Fenobarbital, som mot søvnforstyrrelser og krampeanfoll samt til narkose brukes blir) og ved administrasjon av legemidler med Fenytoin (Virkestoff mot krampeanfoll).

Cimetidin

Legemiddel med Cimetidin (Virkestoff mot mageslimhinnebetennelse [gastritt] samt mot mage- og tarmsår) kan svært sjelden den utskillelsen av Metronidazol påvirke og dermed effekten/bivirkninger av Metronidazol-ratiopharm® forsterke.

Disulfiram

Den samtidige administrasjonen av alkoholavvenningsmiddelet Disulfiram kan til forvirringstilstander og visse sinnslidelser (psykoser) føre.

Silymarin/Silibinin

Ved samtidig administrasjon av Silymarin/Silibinin (legemiddel for Behandling av leversykdommer og fordøyelsesbesvær) er effekten av Metronidazol-ratiopharm Metronidazol-ratiopharm<sup>reduisert</sup> ..

Diosmin

(legemiddel for behandling av av venøs bensykdommer og hemoroider) kan øke metronidazolkonsentrasjonen i blodet og dermed effekten bivirkninger av Metronidazol-ratiopharm Metronidazol-ratiopharm<sup>forsterke</sup> ..

Hvilke andre legemidler blir av deres virkning av Metronidazol-ratiopharm® påvirket?

Blodfortynnende midler

Pasienter, som med visse legemidler behandlet bli, som som blodkoagulasjon hemmer (antikoagulantia av kumarin-type, som f.eks. fenprokumon, warfarin), må eventuelt justeres på nytt bli, fordi gjennom Metronidazol-ratiopharm® den blodfortynnende effekten av disse legemidlene forsterkes blir.

Busulfan

Toksisiteten av Busulfan ( KjemoterapeutikumKjemoterapeutikumkan betydelig betydelig forsterket bli.

Ciklosporin

Ved samtidig administrasjon av ciklosporin (et legemiddel som undertrykker immunreaksjonen undertrykker eller. svekker) og Metronidazol-ratiopharm® kan blodnivået i blodet av Cyklosporin økt være. La derfor din Cyklosporin- og Kreatinin-blodnivå ofte kontrolleres.

5-Fluorouracil

Toksisiteten av 5-Fluorouracil ( etkjemoterapeutikum for behandling av svulster Svulster) øker seg, da ved samtidig administrasjon av Metronidazolratiopharm® utskillelsen av 5-Fluorouracil reduseres er ..

Ved administrasjon av

legemidler med litium (legemiddel Litium (legemiddel til behandling bestemte former euforiske eller depressive stemninger [manisk-depressive tilstander]) er forsiktighet nødvendig, fordi etterpå en økning des Litium i blod observert ble (Fare for litiumforgiftning med skjelving og krampeanfall). La derfor dine blodnivåer av litium, kreatinin og Elektrolytter kontrollere.

#### Tacrolimus

Den samtidige administrasjonen med Metronidazol-ratiopharm® fører til en økning i blodnivået av Tacrolimus (middel for påvirkning av immunsystemet). La derfor din Tacrolimus-blodnivå og nyrefunksjonen ofte kontrolleres kontrollere.

#### Den

samtidige bruken med Metronidazol og Amiodaron (middel for til Behandling av hjerterytmeforstyrrelser) kan til en påvirkning av hjertets aktivitet føre. Derfor bør hjertets aktivitet regelmessig på EKG overvåkes overvåket bli. Kontakt en lege, så snart du tegn på hjerterytmeforstyrrelse, som svimmelhet, merkbar endring i hjerterytmen eller en kortvarig besvimelse merker.

#### Mykofenolatmofetil

Ved samtidig administrasjon med antibiotika kan tilgjengeligheten av mykofenolatmofetil Mykofenolatmofetil etlegemiddel som undertrykker virkningen av immunsystemet undertrykker) i kroppen redusert være. Derfor blir en samtidig hyppig overvåkning gjennom laboratoriekontroller anbefalt.

#### Inntak av Metronidazol-ratiopharm® sammen med alkohol

Den nytelse av alkohol er under behandlingen med Metronidazol og i minst 48 48 etterpå å unngå , daellers intoleransereaksjoner kan oppstå oppstå kan, som f.eks. hudrødme i området av hodet og nakken samt kvalme, oppkast, hodepine og svimmelhet.

#### Graviditet, Amming og Reproduksjonsevne

Hvis du gravid er eller ammer, eller hvis du mistenker, gravid å være eller planlegger, gravid å bli, spør du før du tar dette legemidlet legen din eller apoteket om råd.

#### Graviditet

Hvis du er gravid ,, blir De Deres lege bare da med Metronidazol-ratiopharm® behandle, hvis han anser dette som absolutt nødvendig anser.

#### Amming

Metronidazol går i morsmelk over. Derfor bør du under en behandling med Metronidazol-ratiopharm® og enda minst 2–3 dager etterpå amming avbryte avbryte.

#### Fertilitet

Dyrestudier viser bare en mulig negativ påvirkning av Metronidazol på de mannlige kjønnsorganene, når høye doser ble gitt ble, som langt over den maksimale anbefalte dosen for mennesker ligger.

#### Kjøreevne og evne til å betjene maskiner

Spesielt ved behandlingsstart kan Metronidazol-ratiopharm® Deres reaksjonsevne påvirke. De kan da på uventede og plutselige hendelser ikke lenger raskt og målrettet nok reagere, slik at f.eks. evnen evne til aktiv deltakelse i trafikken eller til betjening av maskiner eller arbeidet uten sikker støtte redusert blir . Dette gjelder i forsterket mål i samarbeid med alkohol.

Metronidazol-ratiopharm® inneholder laktose.

Vennligst ta du Metronidazol-ratiopharm® først etter samtale med Din lege en, hvis du kjent er, at du lider av en intoleranse overfor visse sukkerarter.

### 3. Hvordan er Metronidazol-ratiopharm® å ta?

Ta dette legemidlet alltid nøyaktig etter avtale med legen din inn. Spør legen din eller Apoteker etter, hvis du ikke sikker er ..

#### Dosen

Dosering avhenger av type og alvorlighetsgrad av Sykdom til Sykdom.

De følgende opplysninger er gjennomsnittsverdier og gjelder kun, såfremt Metronidazol-ratiopharm® ikke av legen din er foreskrevet annerledes.

Den daglige inntaksmengden kan ½ til høyst 5 tabletter Metronidazol-ratiopharm® (tilsvarende 200-2.000 mg Metronidazol) være. Vanligvis blir de Tabletter 2- til 3-ganger daglig inntatt.

Ukompliserte Infeksjoner (Smitte, som ved Behandling oftest raskt og uten Følger heles) Ved en lav daglig inntaksmengde på 1½ tabletter (tilsvarende 600 mg Metronidazol) eller mindre er en flere dagers behandling (5-7 dager) nødvendig.

Ved en høyere inntaksmengde på 2½-5 tabletter (tilsvarende 1.000-2.000 mg Metronidazol) per dag kan en kort behandlingsvarighet (13 dager) være tilstrekkelig. Bakteriell

vaginose Vaginose og trichomoniasis hos voksne behandling ved engangsdose av 5 tabletter (tilsvarende 2.000 mg metronidazol) mulig.

#### Alternativt ved

- bakteriell vaginose  
2½ Tabletter (tilsvarende 1.000 mg Metronidazol) per dag (fordelt i 2-3 enkeltstående doser) for totalt 7 dager.
- Trichomoniasis (spesielt i vedvarende tilfeller)  
2-2½-(4) tabletter (tilsvarende 800-1.000-[1.600] mg Metronidazol) per dag (delt i 2-3 enkeltdoser) i til sammen 7 dager.

For å gjensidig smitte ved en Trichomoniasis å unngå, er det nødvendig, at den seksualpartneren også undersøkes og eventuelt med et metronidazol-holdig preparat behandles blir (se 2. „Advarsler og Forholdsregler”).

Kompliserte Infeksjoner (Smitte, som også ved nøye behandling ofte vanskelig heles) hvordan

- betennelse i livmorslimhinnen (endometritt)

- betennelse i eggledere eller eggstokker (adnexitt)
- betennelser i området av tenner, munn og kjeve
- betennelser i området av hals, nese og ører
- peritonitt (Peritonitt) og
- Pussbyller (Abscesser) i bukhulen

Daglig inntaksmengde til Begynnelse 4-5 Tabletter (tilsvarende 1.600-2.000 mg Metronidazol) og på de påfølgende dager 2½ tabletter (tilsvarende 1.000 mg Metronidazol) i 5-7 dager. Kun i unntakstilfeller bør dosen økes til 3½ tabletter (tilsvarende 1.400 mg Metronidazol) per dag økes bli.

I rammen av kombinasjonsterapi for eradikasjon av *Helicobacter pylori* må før behandlingsstart de offisielle terapianbefalingene tas hensyn til.

Den forebyggende behandlingen bør på en engangsdose på 1½ til maksimalt 5 tabletter (tilsvarende 600-2.000 mg Metronidazol) begrenses til.

Bruk hos barn og ungdom

Infeksjoner, som forårsakes av anaerobe bakterier forårsaket er

Barn over 8 uker til 12 år: 20 mg til 30 mg/kg kroppsvekt en gang per dag som engangsdose eller delt i 7,5 mg/kg hver 8. time.

Avhengig av alvorlighetsgrad kan die dosen til 40 mg/kg per dag økes bli. Varigheten av behandlingen er vanligvis 7 dager. Barn under 8 uker: For disse Aldersgruppe blir en legemiddel med lavere styrke nødvendig.

Bakteriell vaginose

Ungdom: to ganger daglig 1 tablett (tilsvarende to ganger daglig 400 mg Metronidazol) over 5 til 7 dager eller 5 tabletter (tilsvarende 2.000 mg Metronidazol) som engangsdose.

Perioperativ profylakse

Barn under 12 år: engangs 20 mg til 30 mg/kg kroppsvekt en til to timer før inngrepet .. under den 40. svangerskapsuke : For denne aldersgruppen Aldersgruppe blir en legemiddel med lavere styrke trengt

Urogenital trichomoniasis

Ungdom: 5 Tabletter (tilsvarende 2.000 mg Metronidazol) som engangsdose eller tre ganger daglig ½ tablett (tilsvarende tre ganger daglig 200 mg Metronidazol) over 7 dager eller to ganger daglig 1 tablett (tilsvarende to ganger daglig 400 mg Metronidazol) over 5 til 7 dager. Barn under 10 år: 40 mg/kg kroppsvekt som engangsdose (maks. 2.000 mg Metronidazol) eller 7 dager lang 15 mg til 30 mg/kg kroppsvekt per dag, fordelt på to til tre doser daglig. Det må 2.000 mg per dose ikke overskrides ..

(Giardiasis) Barn

over 10 år: 5 tabletter Tabletter (tilsvarende 2.000 mg Metronidazol) en gang per dag i 3 dager eller 1 tablett (tilsvarende 400 mg Metronidazol) tre ganger daglig i 5 dager.

Barn fra 7 til 10 år: 2½ Tabletter (tilsvarende 1.000 mg Metronidazol) en gang daglig over 3 dager.

Barn fra 3 til 7 år: 1½-2 Tabletter (tilsvarende 600 mg til 800 mg Metronidazol) en gang daglig over 3 dager. Barn fra 1 til 3 år: For denne aldersgruppen anbefales et legemiddel med lavere styrke nødvendig.

Alternativt uttrykt: Barn får 15 mg til 40 mg/kg kroppsvekt per dag, delt på to til tre doser daglig.

#### Amøbiasis

Barn over 10 år: 1-2 tabletter (tilsvarende 400 mg til 800 mg Metronidazol) tre ganger daglig over 5 til 10 dager.

Barn fra 7 til 10 år: ½-1 tablett (tilsvarende 200 mg til 400 mg Metronidazol) tre ganger daglig over 5 til 10 dager.

Barn fra 3 til 7 år: ½ tablett (tilsvarende 200 mg Metronidazol) fire ganger daglig over 5 til 10 dager.

Barn fra 1 til 3 år: ½ tablett (tilsvarende 200 mg Metronidazol) tre ganger daglig over 5 til 10 dager.

Alternativt uttrykt: Barn får 35-50 mg/kg Kroppsvekt per dag, delt på tre doser daglig, over 5 til 10 dager. Det må 2.400 mg per dag ikke overskrides ..

for utryddelse av *Helicobacter pylori* fra *Helicobacter pylori*  
m Ramme en kombinasjonsterapi blir 20 mg/kg kroppsvekt per dag, delt på to doser daglig (maks. to ganger 500 mg/dag), over 7 til 14 dager brukt. Før behandlingsstart er de offisielle terapianbefalingene å følge.

For barn under 6 år er tabletter, som skal svelges hele tas , ikkeegnet ..

#### av Bruk

Ta tablettene tabletter uten å tygge med tilstrekkelig væske (f.eks. 1 glass vann) under måltidet måltidet eller kort etterpå ta. Tabletten tablett kan i samme Dosert delt bli.

#### Varighet av bruk

Over varigheten av bruk avgjør din lege.

#### Advarsel:

Behandlingen med Metronidazol-ratiopharm Metronidazol-ratiopharm® eller en annen nitroimidazol-holdig medikament må som regel ikke overstige 10 dager overskride. Denne fristen må kun i enkeltstående tilfeller ved særlig streng indikasjon (dvs. etter grundig vurdering av din lege ved tilstedeværelse alvorlige grunner) overskrides bli. Behandlingen behandlingen bør så sjelden som mulig sjeldent gjentas bli. Die Begrensning av behandlingsvarighet er nødvendig, fordi det kan skade menneskelige kimeceller (mulig skade på arvematerialet) ikke utelukkes lar og fordi i forsøksrekker med dyr en økning av bestemte svulster (svulster) sett ble.

Hvis du en større mengde av Metronidazol-ratiopharm® inntatt har, enn du skulle

Hvis du en enkelt dose av Metronidazol-ratiopharm® ved et uhell dobbelt inntar, har dette ingen virkninger på den videre inntak, dvs. du tar Metronidazol-ratiopharm® deretter så inn, som i doseringsveiledningen.

Ved inntak betydelig til høy legemiddelmengder kan det til kvalme, oppkast, økte reflekser, ataksi (forstyrrelse i ordnet bevegelsesforløp), akselerert Hjerteslag, Pustebesvær og Desorientering (Manglende kjennskap til tid og sted) oppstår.

Et Motgift er ikke kjent. Etter medisinsk behandling av symptomene er med en fullstendig helbredelse etter få dager å forvente.

Hvis du har inntak av Metronidazol-ratiopharm® glemt har

Ikke ta den dobbelt mengde en, hvis du forrige inntak glemt har.

Hvis du din feil enda på samme dag oppdager, ta du den for lite inntatte legemiddelmengden fortsatt på samme dag etterpå inn.

Merker du din feil først på neste dag, så kan det nødvendig være å behandlingen med en dag å forlenge. Snakk med slik et tilfelle vennligst med din lege.

Hvis du Inntak av Metronidazol-ratiopharm® avbryte

Hvis du behandlingen avslutter for tidlig eller den midlertidig avbryter, setter du behandlingssuksessen i fare!

Ved ubehagelige Bivirkninger vil legen din Lege med deg diskutere, hvilke mottiltak det finnes for dette og om andre legemidler er aktuelle for deg kan.

Hvis du videre spørsmål om inntak dette legemidlet har, kontakt du deg med legen din eller apoteket.

#### 4. Hvilke bivirkninger er mulig?

Som alle legemidler kan også dette legemidlet bivirkninger ha, som men ikke hos alle oppstå må.

Noen bivirkninger kan være alvorlige være. Kontakt deg umiddelbart en lege , hvis det oppstår en av følgende bivirkninger ::

Av og til kan oppstå opptil til 1 av 100 Behandlede berører)

- allergisk reaksjon, ofte ledsaget av blodtrykksfall, svimmelhet, kvalme og evt. åndedrettsbesvær (anafylaktisk reaksjon)
- slimhinnehevelse i området av luftveiene med åndedrettsbesvær (angioneurotisk ødem)
- Forstyrrelser i samarbeidet av bevegelser (ataksi), Nerveforstyrrelser (perifere nevropatier) og krampeanfallet

Hvis du en nummenhet, prikking eller kribling i armer og ben føler, må du umiddelbart din lege underrette, også hvis disse symptomene hos deg bare i mild form oppstår!

Svært sjelden (kan opp til 1 av 10.000 behandlede Behandlede berøre)

- sterk redusert antall bestemte hvite blodceller (agranulocytose), på blodplater (trombocytopeni) eller. på alle blodceller (Pansytopeni). Sykdomstegn er svakhet, økt

sårbarhet for infeksjoner og økte blåmerker. Det må i disse tilfellene raskt en blodprøvekontroll utføres blir.

- alvorlige tilfeller av allergisk reaksjon (anafylaktisk sjokk). Oppstår det i denne forbindelse til en sirkulasjonssvikt med bevissthetsforstyrrelser, kaldsvette samt bleke og kalde hender og føtter må umiddelbart en lege til hjelp tilkalles bli. Inntil til dennes ankomst er overkroppen til pasienten flat og bena hans høyt og bena hans plassere . For å unngånedkjøling bør pasienten med et teppe holdes varm med en Dekke varm til holde. Legen vil de vanlige tilsvarende nødstiltak iverksette.
- Ikke- inflammatoriske sykdommer i hjernen (encefalopati med f.eks. forvirring, feber, hodepine, hallusinasjoner, lammelser, lysfølsomhet, forstyrrelser av syns- og bevegelsesevne, nakkestivhet), sykdommer av lillehjernen med f.eks. Tale-, Bevegelses- og Gangforstyrrelser, Skjelving, Øyeskjelving (Nystagmus). Disse Fenomenene kan gå tilbake etter behandlingsslutt.
- Betennelse av Bukspyttkjertel (Pankreatitt), som til sterke smerter i øvre del av magen, kvalme og oppkast fører
- Forekomst alvorlig vedvarende diaré under eller i de første ukene etter den behandlingen (pseudomembranøs enterokolitt). Denne av en antibiotikabehandling utløste tarmsykdommen kan være livstruende og krever en umiddelbar og passende medisinsk behandling. Legemidler som som tarmbevegelse (peristaltikk) hemmer, må ikke tas .

Ikke kjent (Hyppighet på grunnlag av tilgjengelige data ikke anslåbar)

- ikke bakteriell betinget hjernehinnebetennelse (aseptisk meningitt)
- Sykdom/Betennelse av Synsnerven
- Hos pasienter, som samtidig med andre antibiotika behandlet ble, oppsto tilfeller av leversvikt der hvor en levertransplantasjon nødvendig ble.
- akutt inflammatorisk sykdom i huden eller slimhinne (Erythema exsudativum multiforme, Stevens-Johnson-syndrom, toksisk epidermal nekrolyse, fast legemiddelutslett); delvis med Forstyrrelse av allmenntilstand, feber og smertefull blemmedannelse
- Akutt leversvikt hos pasienter med Cockayne-syndrom (se 2. «Hva bør du før du Inntak av Metronidazol-ratiopharm® vurdere?», „Advarsler og Forholdsregler“)

Ytterligere Bivirkninger

Snakk vennligst med legen din om die videre behandling, hvis følgende bivirkninger oppstår:

Vanlig (kan opp til 1 av 10 behandlede berøre )Smaksforstyrrelser

(f.eks. (f.eks. metallisk smak), bitter raping, tungebelegg, betennelser i munnen (glossitt, stomatitt), magesmerter, kvalme, oppkast, manglende appetitt, diaré mørkfarging av Urin (forårsaket av et metabolsk produkt, uten sykdomsverdi)

Av og til (kan opp til til 1 av 100 behandlede berøre)

- Infeksjoner med en hudinfeksjon (f.eks. Candida albicans) i kjønnsområdet
- Reduksjon av hvite blodlegemer (leukopeni og granulocytopeni). Ved langvarig bruk er derfor regelmessige Blodprøvekontroller å gjennomføre.

- inflammatorisk Rødhet, allergisk Rennende nese og allergisk Konjunktivitt i øyet, Elveblest, Legemiddelindusert feber
- Hodepine, Svimmelhet
- Døsighet, Søvnløshet, Sinnsbedrag (Hallusinasjon), Forvirringstilstander, Irritabilitet, trist Nedstemthet (Depresjon)
- oftest forbigående Synsforstyrrelser som Dobbeltsyn og Nærsynthet
- Forstyrrelser av leverfunksjon, økning forskjellige leverenzymverdier
- hudreaksjoner (f.eks. hudutslett med blemmer- og elveblestdannelse [urtikariell eksem], pustuløse utslett, kløe, anfallsvis hudrødme med varmfølelse [Flush])
- smertefull vannlating (dysuri), blærebetennelse (cystitt) og ufrivillig avgang av urin (urininkontinens)
- svakhetsfølelse

Svært sjelden (kan opp til 1 av 10.000 behandlede berøre )Gulsott

- ,Leverbetennelse med stuvning av galleflyten Muskelsmerter
- MuskelsmerterLeddsmerter Leddsmerter

Ikke kjent (Hyppighet på grunnlag av tilgjengelige data ikke anslåelig)

- Hørselstap/hørselstap, øresus eller -susing (Tinnitus)

Barn og ungdom

Hyppighet, type og alvorlighetsgrad av bivirkninger er hos barn og voksne lik.

Rapportering av bivirkninger

Hvis du bivirkninger merk, vend deg til din lege eller apotek. Dette gjelder også for bivirkninger , som ikke er idette pakningsvedlegget oppgitt . De kan. kan Bivirkninger også direkte dem Forbundsinstittuttet for legemidler og medisinske produkter, Avd. Farmakovigilans, Kurt-Georg-Kiesinger-Allee 3, D-53175 Bonn, Nettsted: [www.bfarm.de](http://www.bfarm.de) rapportere. Ved å rapportere bivirkninger ,kan du Du til bidra, at mer informasjon om sikkerheten til dette legemidlet til disposisjon stilt blir.

5. Hvordan skal Metronidazol-ratiopharm® oppbevares?

Oppbevar dette legemidlet utilgjengelig for barn utilgjengelig opp.

De må ikke dette legemidlet etter den datoen som er angitt på ytteremballasjen og blisterpakningene etter "Brukes før "/"Bruk. til" angitte utløpsdato ikke lenger bruke. Utløpsdatoen utløpsdato refererer til den siste dagen i angitte måned.

Ikke over 30 °C lagre.

6. Innhold i pakken og ytterligere informasjon

Hva Metronidazol-ratiopharm® inneholder

- Virkestoffet er metronidazol Metronidazol. tablett inneholder inneholder 400 mg Metronidazol.

- Die andre bestanddeler er:  
Laktose-monohydrat, Mikrokrystallinsk cellulose, maisstivelse, povidon K30, krosprovidon, makrogol 6000, høydispergert Silisiumdioksid, Magnesiumstearat (Ph.Eur.) [plantebasert], Cellulosepulver

Hvordan Metronidazol-ratiopharm® ser ut og innhold i pakken

Hvittaktig, avlang Tablett med delestrek på begge sider.

Metronidazol-ratiopharm® er i pakninger med 14 og 20 tabletter tilgjengelig.

Farmasøytisk virksomhet

ratiopharm GmbH  
Graf-Arco-Str. 3  
89079 Ulm

Produsent

Merckle GmbH  
Ludwig-Merckle-Str. 3  
89143 Blaubeuren

Denne pakningsvedlegget ble sist revidert i november 2022.