

PAKENDI INFOLEHT: TEAVE KASUTAJALE

XIFAXANTA® 200 mg õhukese polümeerikattega tabletid
Rifaximiin

Lugege kogu seda infolehte hoolikalt enne, kui hakkate seda ravimit võtma, sest see sisaldab teile vajalikku 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 neid kahjustada, isegi kui nende haigusnähud on samad kui 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 Xifaxanta 200 mg õhukese polümeerikattega tabletid ja milleks neid kasutatakse
2. Mida on vaja teada enne Xifaxanta 200 mg õhukese polümeerikattega tablettide võtmist
3. Kuidas võtta Xifaxanta 200 mg õhukese polümeerikattega tablette
4. Võimalikud kõrvaltoimed
5. Kuidas säilitada Xifaxanta 200 mg õhukese polümeerikattega tabletid
6. Pakendi sisu ja muu teave

1. MIS ON XIFAXANTA 200 MG ÕHUKESKATTEGA TABLETID JA MILLEKS NEID KASUTATAKSE

Xifaxanta 200 mg õhukese polümeerikattega tabletid sisaldavad toimeainet rifaksimiini, mis on soole antibiootikum, mida kasutatakse:

reisija kõhulahtisuse raviks täiskasvanutel, kui kõhulahtisus ei ole kaasnud palaviku või verega väljaheites või kui viimase 24 tunni jooksul on olnud 8 või enam vormimata (pehmet või vedelat) väljaheidet.

Xifaxanta 200 mg õhukese polümeerikattega tablette ei soovitata kasutada lastel (vanuses alla 18 aasta).

Te peate rääkima arstiga, kui te ei tunne end paremini või kui tunnete end halvemini pärast 3 päeva.

2. MIDA PEATE TEADMA ENNE XIFAXANTA 200 MG ÕHUKESKATTEGA TABLETTIDE VÕTMIST

Ärge võtke Xifaxanta 200 mg õhukese polümeerikattega tabletid:

kui olete allergiline (ülitundlik) rifaksimiini, sarnaste antibiootikumide (nagu rifampitsiin või rifabutiin) või selle ravimi mis tahes koostisosa suhtes (loetletud lõigus 6)

kui teil on palavik;

kui teil on verd väljaheites;

kui olete viimase 24 tunni jooksul eritunud 8 või enam vormimata väljaheidet.
kui teil on kõhukinnisus, kõhuvalu ja oksendamine, mis on põhjustatud soole ummistusest

Hoiatused ja ettevaatusabinõud

Rääkige oma arsti või apteekriga enne, kui võtate Xifaxanta 200 mg õhukese polümeerikattega tablette.

Olge eriti ettevaatlik:

kui teil on kunagi tekkinud tõsine nahalööve või naha koorumine, villid ja/või suuhaavandid pärast rifaksiimiini võtmist. Tõsiseid nahareaktsioone, sealhulgas Stevensi-Johnsoni sündroomi ja toksilist epidermaalset nekrolüüsi, on seostatud rifaksiimiini raviga. Lõpetage Xifaxanta 200 mg õhukese polümeerikattega tablettide kasutamine ja pöörduge kohe arsti poole, kui märkate mõnda neist tõsistest nahareaktsioonidest loetelus 4 kirjeldatud sümptomitest.

kui pärast 3-päevast ravi teie sümptomid jätkuvad või ilmnevad uuesti lühikese aja pärast, ärge võtke teist Xifaxanta 200 mg õhukese polümeerikattega tablettide kuuri, pöörduge arsti poole

kui teie sümptomid ravi ajal halvenevad, lõpetage Xifaxanta 200 mg õhukese polümeerikattega tablettide võtmine ja konsulteerige arstiga.

Xifaxanta sisaldab naatriumi

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

Teised ravimid ja Xifaxanta 200 mg õhukese polümeerikattega tabletid

Palun teavitage oma arsti või apteekrit, kui te võtate, olete hiljuti võtnud või võite võtta mingeid muid ravimeid, sealhulgas ilma retseptita saadud ravimeid.

Palun teavitage oma arsti, kui te võtate tsüklosporiini (ravim keha immuunsüsteemi pärssimiseks), varfariini (ravim vere hüübimise vältimiseks) või suukaudseid rasestumisvastaseid vahendeid (ravimid raseduse vältimiseks).

Kui te kasutate aktiivsütt (näiteks gaaside või kõhulahtisuseraviks), võtke Xifaxanta 200 mg õhukese polümeerikattega tablette vähemalt 2 tundi pärast söe võtmist.

Xifaxanta 200 mg õhukese polümeerikattega tabletid koos toidu ja joogiga

Xifaxanta 200 mg õhukese polümeerikattega tablette võib võtta koos toiduga või ilma.

Suukaudselt koos klaasi veega.

Selle ravimi võtmine võib põhjustada uriini punakat värvimuutust teie uriinist.

Rasedus, imetamine ja viljakus

Xifaxanta 200 mg õhukese polümeerikattega tablette ei soovitata raseduse ajal ega viljakatele naistele, kes ei kasuta rasestumisvastaseid vahendeid.

Teavitage oma arsti

kui olete rase, arvate, et võite olla rase või plaanite rasestuda; rase

Küsige enne mis tahes ravimi võtmist nõu oma arstilt või apteekrilt.

Autojuhtimine ja masinatega töötamine

Xifaxanta

Xifaxanta Kui tunnete pearinglust või unisust, ei tohiks te autot juhtida ega masinatega töötada.

Kui tunnete pearinglust või unisust, ei tohiks te autot juhtida ega masinatega töötada.

3. KUIDAS VÕTTA XIFAXANTA 200 MG KAETUD TABLETTE

Võtke alati Xifaxanta 200 mg kaetud tablette täpselt nii, nagu arst on teile öelnud. Kui te pole kindel, pidage nõu oma arsti või apteekriga.

Kui arst ei ole teisiti määranud, on tavaline annus 1 tablett iga 8 tunni järel (600 mg/päevas). Te peaksite jätkama Xifaxanta 200 mg kaetud tablettide võtmist kolm päeva, isegi kui teie sümptomid on paranenud.

Kui ei ole teisiti määratud, ei tohiks ravi kestus ületada kolme päeva. Kui teie sümptomid püsivad kauem kui kolm päeva, pöörduge arsti poole.

Ärge murdke ega purustage tablette.

Kui võtate rohkem Xifaxanta 200 mg kaetud tablette, kui peaksite

Kui võtate rohkem kui soovitatud arv tablette, võtke ühendust arstiga.

Kui unustate võtta Xifaxanta 200 mg kaetud tablette

võtke unustatud annus niipea, kui see teile meenub, ja võtke järgmine planeeritud annus tavalisel ajal.

Kui lõpetate võtmise Xifaxanta 200 mg õhukese polümeerikattega tabletid

Kui te ei lõpeta soovitatud kolmapäevast ravi, võivad teie sümptomid halveneda.

Kui teil on selle toote kasutamise kohta lisaküsimusi, küsige oma arstilt või apteekrilt.

4. VÕIMALIKUD KÕRVALTOIMED

Nagu kõik ravimid, Xifaxanta 200 mg õhukese polümeerikattega tabletid võivad põhjustada kõrvaltoimeid, kuigi kõigil neid ei teki.

Kui teil esineb mõni järgmistest kõrvaltoimetest, lõpetage Xifaxanta 200 mg õhukese polümeerikattega tablettide võtmine ja pöörduge kiiresti arsti poole:

Allergilised reaktsioonid, sümptomiteks võivad olla:

lööve, nõgestõbi või sügelev nahk, punakad mitte-elevatsiooniga, sihtmärgitaolised või ümmargused laigud kehatüvel, sageli kesksete villidega, naha koorumine, suu, kurgu, nina, suguelundite ja silmade haavandid. Need nahalööbed võivad olla eelnenud palaviku ja gripilaadsete sümptomitega;
hingeldus, vilistav hingamine;
südame kiirenemine;
suu, näo, pahklude või mõne muu kehaosa turse keha;
äärmine väsimus, pearinglus või minestustunne.

Eluohtlikud reaktsioonid gripilaadsete sümptomite ja valuliku lööbega, mis mõjutab nahka, suud, silmi ja suguelundeid (Stevensi-Johnsoni sündroom).

Eluohtlikud reaktsioonid gripilaadsete sümptomite ja villidega nahal, suus, silmades ja suguelunditel (toksiline epidermaalne nekrolüüs).

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

peavalu

gaasid, kõhupuhitus, kõhuvalu, kõhukinnisus, kõhulahtisus, tungiv vajadus soolestikku tühjendada, iiveldus, tahtmatu ja valulik või ebaefektiivne pingutamine, oksendamine palavik.

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

soor, ohatis, nina ja kurgu põletik või infektsioon

ebanormaalsed valgete vereliblede testi tulemused

isutus, kehavedeliku kadu (dehüdratsioon)

ebanormaalsed unenäod, masendunud meeleolu, unetus, närvilisus

tuiumus, migreen, surin, põskkoopapeavalu, unisus

kahelinägemine

kõrvalvalu, tunne, et tuba keerleb (vertiigo)

kõrgenenud vererõhk,

kuumahood

köha, kuiv kurk, kinnine nina, kurguvalu, nohu

ülakõhuvalu, seedehäired, sooleliikumise häired, kuivad huuled, kõvad väljaheited, veri

väljaheites, lima väljaheites, maitsehäired

vereanalüüsi tulemused: maksaensüümide väärtuste tõus

päikesepõletus

seljavalu, lihaskrambid, lihasnõrkus, lihasvalu, kaelavalu

ebanormaalsed uriinianalüüsi tulemused: veri uriinis, valk uriinis, suhkur uriinis,

sage urineerimine, liigne urineerimine

sagedased menstruatsioonid

külmavärinad, külm higi, suurenenud higistamine, gripilaadne haigus, valu.

Järgnevad kõrvaltoimed on olnud teatatud, kuid nende sagedust ei saa olemasolevate andmete põhjal hinnata:

bakteriaalsed infektsioonid

ebanormaalsed vereanalüüsi tulemused (veri ei hüübi normaalselt ja ebanormaalsed maksatestid)

allergilised reaktsioonid ravimile

naha karedus, naha punetus, nahk väikeste lillade-värviliste täppidega.

Ravi mis tahes antibiootikumiga võib põhjustada *Clostridioides difficile* seotud kõhulahtisust (CDAD).

Kõrvaltoimete teatamine

Kui teil tekib mingeid kõrvaltoimeid, rääkige oma arsti või apteekriga. See hõlmab kõiki võimalikke kõrvaltoimeid, mida selles infolehes ei ole loetletud. Kõrvaltoimetest saate teatada ka otse Kollase Kaardi skeemi kaudu

Veebisait: www.mhra.gov.uk/yellowcard või otsige Google Play või Apple App Store'ist MHRA Yellow Card. Kõrvaltoimetest teatades aitate te kaasa selle ravimi ohutuse kohta lisateabe saamisele.

5. KUIDAS SÄILITADA XIFAXANTA 200 MG KILEKATTEGA TABLETTE

Hoida laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

Xifaxanta 200 mg kilekattega tabletid ei vaja eritingimusi säilitamiseks.

Ärge kasutage Xifaxanta 200 mg õhukese polümeerikattega tabletid pärast pakendil ja blisteril märgitud kõlblikkusaja lõppu. Kõlblikkusaeg viitab selle kuu viimasele päevale.

Ravimeid ei tohi hävitada reovee või olmejäätmete kaudu. Küsige oma apteekrilt, kuidas hävitada ravimeid, mida enam ei vajata. Need meetmed aitavad kaitsta keskkonda.

6. PAKI SISU JA MUU TEAVE

Mis Xifaxanta 200 mg õhukese polümeerikattega tabletid sisaldavad

Toimeaine on: rifaksimiin. Iga õhukese polümeerikattega tablett sisaldab: 200 mg rifaksimiini. Muud koostisosad on: *Tableti südamik*: naatriumtärklisglükolaat tüüp A, glütserool distearaat, kolloidne veevaba ränidioksiid, talk, mikrokristalne tselluloos. *Tableti kate*: hüpromelloos, titaandioksiid E171, dinaatriumedetaat, propüleenglükool, punane raudoksiid E172.

Mis Xifaxanta 200 mg õhukese polümeerikattega tabletid välja näevad ja paki sisu

Xifaxanta 200 mg õhukese polümeerikattega tabletid on roosad ümmargused kaksikkumerad kaetud tabletid, mille ühel küljel on reljeefne kiri "AW".
Need on pakendatud blisterpakendisse, mis sisaldab 9 tabletti.

Turustamisloa omanik ja tootja
Turustamisloa omanik: Norgine
Pharmaceuticals Limited ARC Uxbridge, Building 01,
Sanderson Road,
Uxbridge,
UB8 1DH, Ühendkuningriik
Tootja:

Alfasigma
S.p.A. Via E. Fermi, 1
65020
Alanno Alanno (PE), ITAALIA

Muud teabeallikad

Kui vajate selle infolehe teavet alternatiivses vormingus, näiteks suures kirjas või Braille' kirjas, helistage palun numbril 0800 198 5000.

Seda infolehte uuendati viimati märtsis 2025

Transtoyou