

I FLETËUDHËZUES I PAKETIMIT:
Informacion pér përdoruesin

NITROFURANTOINE

Tableta - 100 mg
(Nitrofurantoinë)

Lexojeni me kujdes këtë fletëudhëzues përpara se t'elloni përdorimin e barit.

- Ruajeni këtë fletëudhëzues. Mund t'ë keni nevojë ta lexoni përsëri.
- Në qoftë se keni pyetje t'ë mëtejshme, pyesni mjekun ose farmacistin tuaj.
- Ky bar është përkruar për ju. Mos e jepni tek persona t'ë tjerë. Mund t'i dëmtojë ata edhe pse mund t'ë kënë t'ë njëjtë simptoma si ju.
- Në qoftë se ndonjë prej efekteve anësore keqësoshet ose në qoftë se vëreni ndonjë efekt tjetër anësor që nuk përmendet në këtë fletëudhëzues, ju lutemi t'ë njoftoni mjekun ose farmacistin tuaj.

Në këtë fletëudhëzues:

- Çfarë është Nitrofurantoinë
- Përpara se t'ë merrni Nitrofurantoinë
- Si ta merrni Nitrofurantoinë
- Efekte anësore të mundshme
- Si ta ruani Nitrofurantoinë
- Informacion i mëtejshëm

1. ÇFARË ËSHTË NITROFURANTOINE DHE PËRRE PËRDORET

Nitrofurantoina është një antibakterial i cili bën pjesë në grüpин и нитрофуране. Механизми в првимт ти нитрофураноинес ендë nuk është svaruar. Ka të dhëna se kjo lëndë frenon një varg sistemes enzimatike të baktereve dhe është vërtetuar se ajo ndërhyr në fazat e hershme të metabolismit të karbohidrateve bakterore, duke frenuar acetilkōenzim A. Nitrofurantoina vepron kundër një spektër të gjërë të mikrobeve të zakonshme patogjene të traktit urinar. Shumica e shtameve të *Escherichia coli* janë të ndjeshme; po ashtu, një pjesë e mire e shtameve të *Klebsiella – Enterobacter* janë të ndjeshme ndaj nitrofurantoinës.

Nitrofurantoina e përdorur nga goja përthithet shpejt dhe plotësishet nga aparat tretës. Prania e ushqimit në zorrë e ul shpejtësinë e përthithjes, por e rrit biodisponibilitetin e barit. Kohëzgjatja e përgëndimeve terapeutike urinare shllohet me rreth 2 orë kur nitrofurantoina përdoret gjatë ose pas grënirës. Gjysmëjeta serike është afërsisht 20 minuta në të sëmurët me funksion normal të veshkave. Rrëth 2/3 e dozës metabololet shpejt në të gjitha indet e organizmit, por sidomos në mëlci. Pjesa që mbetet (1/3) e barit jashtëqitet përmes urinës.

Nitrofurantoina indikohet në profilaksinë e mjekimin e infeksioneve akute ose rekurrente e të pandërlikuara të rrugëve t'ë poshtme urinare, si parësore apo edhe pas ndërhyrjeve kirurgjike. Nitrofurantoina indikohet veçanërisht për mjekimin e infeksioneve të shkaktuara nga shtame t'ë ndjeshme të *Escherichia coli*, *Enterokokë*, *stafilocokë*, *Citrobacter*, *Klebsiella* dhe *Enterobacter*. Shumica e shtameve të *Proteus* dhe *Serratia* janë rezistente. Të gjitha shtamet e *Pseudomonas* janë rezistente.

Mjeku juaj mund ta ketë dhënë Nitrofurantoina për një qëllim tjetër. Pyesni mjekun tuaj në qoftë se doni t'ë dini pse ju është dhënë Nitrofurantoina.

2. PËRPARA SE TË MERRNI NITROFURANTOINE

Mos merrni Nitrofurantoina në qoftë se:

- keni mbindjeshmëri ndaj nitrofurantoinës, nitrofuraneve t'ë tjerë ose ndaj ndonjërit prej përbërësve të tjerë t'ë këtij produkti;
- keni dëmtim t'ë funksionit t'ë veshkave, me kliresin e kreatinins më t'ë vogël se 60 mL / min ose me nivel t'ë lartë t'ë kreatininës në serum;
- keni porfiri akute;
- keni pamjaftueshmëri t'ë glukozë – 6 – fosfat dehidrogenazës.

Nitrofurantoina kundërendikohet në foshnjet nën 3 muaj, si edhe në gratë shtatzëna (në fund t'ë shtatzënës dhe gjatë lindjes) për shkak t'ë mundësisë teorike t'ë shfaqjes së anemisë hemolitike në fetus dhe në t'ë porsalindurin, sepse sistemi enzimatik eritrocitar në ta është ende i pashvilluar. Nitrofurantoina nuk indikohet për mjekimin e absceseve t'ë kombinuar renale kritikale ose periferike.

Tregoni kujdes t'ë veçantë me Nitrofurantoinë

Njoftoni mjekun tuaj në qoftë se:

- keni efekte gastrointestinale (ato mund t'ë minimizohen duke e marrë barin me ushqime ose qumëshit, apo duke përshtatur dozën);
- keni sëmundje t'ë mushkërvive;
- keni dëmtime t'ë funksionit t'ë mëlçisë;
- keni çregullime neurologjike;
- keni diateza alergjike;
- vuani nga diabeti;
- vuani nga anemija;
- keni çregullime t'ë bilancit t'ë elektrolitëve dhe pamjaftueshmëri t'ë vitaminave t'ë grupit B (veganërisht acidi foliki);
- keni predispozitë për t'ë patur neuropati periferike.

Nitrofurantoina mund t'ë shkaktojë hemolizë në t'ë sëmurët me pamjaftueshmëri t'ë glukozë – 6 – fosfatdehidrogenazës.

Gjatë përdorimit afatgjatë i sëmurë duhet mbikqyrur me kujdes për mundësinë e shfaqjes së simptomave hepatike, pulmonare ose neurologjike (sidomos t'ë moshuari).

Nitrofurantoina mund t'ë shkaktojë reaksiون fals pozitiv në analizat e urinës për glukozë.

Urina mund t'ë ngjyrosjet në t'ë verdhë ose kafe për shkak t'ë nitrofurantoinës.

Marrja e barnave t'ë tjerë

Trajimi i njëkohshëm me barna t'ë tjerë mund t'ë ndikojë ose t'ë ndikohet nga Nitrofurantoina. Ju lutemi t'ë kontaktoni me mjekun ose farmacistin tuaj në qoftë se jeni duke marrë ose keni marrë kohët e fundit barna t'ë tjerë, përfshirë ato t'ë marra pa recetë. Mos harroni t'ë informoni mjekun tuaj për trajtimin me Nitrofurantoina në qoftë se ju jepet ndonjë bar tjetër gjatë trajtimit, sidomos këtë t'ë mëposhtimit:

- barnat antikolinergjike dhe ushqimet e rrisin përthithjen e nitrofurantoinës;
- kripërrat e magnezit mund ta ulin përthithjen e kësaj lënde;
- probencidi dhe sulfpirazoni mund t'ë rrisin nivelet e nitrofurantoinës në serum, duke ulur jashtëqitetin e saj urinare;
- nitrofurantoina mund t'ë antagonizojë efektin e acidit nalidiksik dhe kinoloneve;

• barnat që njihen për efektet e tyre hepatotoksike, hemolitike ose neurotoksike; këto barna nuk duhen marrë njëkohësisht me Nitrofurantoina.

Marrja e Nitrofurantoinë me ushqim dhe pije

Tabletat Nitrofurantoina mund t'ë merren me ushqime dhe qumëshit për t'ë minimizuar efektet gastrointestinale dhe për t'ë ndihmuar përthithjen.

Shtatzënia

Njoftoni mjekun ose farmacistin tuaj në qoftë se jeni shtatzënë po planifikoni t'ë mbeteni shtatzënë. Nitrofurantoina është e kundërendikuar t'ë përdoret në shtatzënë (në fund t'ë shtatzënës dhe gjatë lindjes) për shkak t'ë mundësisë teorike t'ë shfaqjes së anemisë hemolitike në fetus dhe në t'ë porsalindurin, sepse sistemi enzimatik eritrocitar në ta është ende i pashvilluar.

Ushqimi me gjë

Njoftoni mjekun ose farmacistin tuaj në qoftë se ushqimi foshnjën me qumëshit gjiri. Nitrofurantoina duhet t'ë shmanget gjatë ushqimit me gjë.

Drejtimi i automjetit dhe përdorimi i makinerive

Nitrofurantoina mund t'ë shkaktojë marrje mendsh dhe përgjumje. Në qoftë se vini re ndonjë prej këtyre efekteve, atëherë mos drejtoni automjetin dhe mos përdorni makineri.

3. SI TA MERRNI NITROFURANTOINE

Gjithmonë merreni Nitrofurantoina sipas këshillës së mjekut. Në qoftë se nuk jeni i sigurt, kontaktoni me mjekun ose farmacistin. Në qoftë se ndjeni që efektet e Nitrofurantoinë janë shumë t'ë forta ose shumë t'ë dobëta, flisni me mjekun ose farmacistin tuaj. Tabletat duhet t'ë gjelliten me t'ë paktën gjysmë gotë ujë. Në infeksionet akute e të pandërlikuara t'ë traktit urinar: 50 mg, 4 herë në ditë, për 7 ditë.

Në infeksionet e rënda kronike rekurrente: 100 mg, 4 herë në ditë, për 7 ditë. Në rastet e të përzierave t'ë theksuara doza mund t'ë ilet, por jo më pak se 200 mg në ditë. Në qoftë se t'ë përzierat vazhdojnë, atëherë mjekuni duhet ndërrer.

Në profilaksinë kirurgjike: 50 mg, 4 herë në ditë, para procedurës dhe 3 ditë më pas.

Fëmijët mbi 3 muajsh: Në infeksionet akute t'ë traktit urinar, 3 mg/kg peshë në ditë, në 4 doza t'ë ndara, për 7 ditë.

Mjeku juaj mund t'ju kërkojë t'ë merrni Nitrofurantoinë për një kohë më të gjatë. Pyesni mjekun tuaj për këshillë në qoftë se nuk jeni t'ë sigurt për sa kohë duhet t'ë merrni.

Në qoftë se keni marrë më shumë Nitrofurantoinë

Në qoftë se keni marrë më shumë Nitrofurantoinë se sasia që duhet t'ë merrnit, ose në qoftë se fëmijët e kanë marrë gabimish këtë bar, ju lutemi t'ë kontaktoni me mjekun tuaj, spitalin ose t'ë telefononi urgjencën për t'ë marrë një mendim për rrezikun dhe këshillë për veprimet që duhet t'ë ndërrer.

Në qoftë se keni harruar t'ë merrni Nitrofurantoinë

Në qoftë se harroni një dozë, mermi dozën në vazhdim kur t'ë jetë koha për marjen e zakonshme t'ë saj. Mos merrni një dozë t'ë dyfishtë për t'ë plotësuar dozën e harruar.

Në qoftë se keni pyetje t'ë mëtejshme mbi përdorimin e këtij produkti, pyesni mjekun ose farmacistin tuaj.

4. EFEKTE ANËSORE TË MUNDSHME

Të gjitha barnat mund t'ë shkaktojnë efekte anësore. Ndonjëherë ato janë serioze, shumicën e herëve jo. Mos u alarmoni nga kjo listë e efekteve t'ë mundshme anësore. Mund t'ë mos ju shfaqet asnjë prej tyre. Njoftoni mjekun tuaj në qoftë se ndonjë prej efekteve anësore t'ë mëposhtme ju shqetëson. Përdorimi për kohë t'ë gjatë dëhe më doza t'ë larta mund t'ë favorizojet këto efekte:

- reaksione gastrointestinale: anoreksi, t'ë përziera, t'ë vjella e diarre;
- marje mendsh dhe përgjumje;
- reaksione akute e kronike pulmonare;
- neuropati periferike;
- janë konstatuar reaksiون t'ë mbindjeshmërisë (angioedema, urtikarie, ekzantema dhe kruarje);
- më rrallë mund t'ë shfaqen ikter kolestatik, hepatit, dermatit eksfoliativ, eritem multiforme, pankreatit, artralji, çregullime në gjak (duke përfshirë agranulocitozën, trombocitopeninë dhe aneminë aplastike), hipertension beninj intrakranial dhe alopeci kalimtare.

Në qoftë se vëreni efekte anësore që nuk janë t'ë përmendura në këtë fletëudhëzues, ju lutemi t'ë njoftoni mjekun ose farmacistin tuaj.

5. SI TA RUANI NITROFURANTOINE

Mbjajeni larg fëmijëve. Mos e përdor Nitrofurantoinë pas datës së skadimit e cilës është e shënuar në paketim. Mos e ruani mbi 25°C.

6. INFORMACION I MËTEJSHËM

Çfarë përmban Nitrofurantoinë

Lënda vpruese është nitrofurantoinë. Çdo tabletë përmban 100 mg nitrofurantoinë. Përbërësit e tjerë janë: amidon, talk, stearat magnezi, xhelatinë.

Përbajtja e paketimit

Kuti me 20 tabletë.

Shpjegues i ikonave ilustruese për paketim:

 Sipas recetës së mjekut.

 Nuk duhet t'ë merret gjatë shtatzanisë.

 Përbajtja. ! Kujdes.

 Forma e tabletës.

Mbjajtësi i autorizimit për tregtim (MAT) dhe prodhuesi:

 PROFARMA Sh.a.
Rruga "Myslym Kata"
Tel.: 00 355 4 23 89 602
Tiranë - SHQIPËRI

Ky fletëudhëzues u rishikua për herë t'ë fundit në Qershor 2015.

PAY ATENTION, all the layers are visible.
If you have to print this document please
check or uncheck the specific layers.