

I FLETËUDHËZUES I PAKETIMIT:
Informacion për përdoruesin

NITROFURANTOINE

Tableta - 100 mg
(Nitrofurantoinë)

Lexojeni me kujdes këtë fletëudhëzues përpara se të filloni përdorimin e barit.

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

Në këtë fletëudhëzues:

- Çfarë është Nitrofurantoina dhe përsë përdoret
- Përpara se të merrni Nitrofurantoina
- Si ta merrni Nitrofurantoina
- Efekte anësore të mundshme
- Si ta ruani Nitrofurantoina
- Informacion i mëtejshëm

1. ÇFARË ËSHTË NITROFURANTOINE DHE PËRSË PËRDORET

Nitrofurantoina është një antibakterial i cili bën pjesë në grupin e nitrofuraneve. Mekanizmi i veprimit të nitrofurantoinës ende nuk është sqaruar. Ka të dhëna se kjo lëndë frenon një varg sistemesh enzimatike të baktereve dhe është vërtetuar se ajo ndërhyr në fazat e hershme të metabolismit të karbohidrateve bakterore, duke frenuar acetilkoenzimën A. Nitrofurantoina vepron kundër një spektri të gjerë të mikrobeve të zakonshme patogjene të traktit urinar. Shumica e shtameve të *Escherichia coli* janë të ndjeshme; po ashtu, një pjesë e mirë e shtameve të *Klebsiella* – *Enterobacter* janë të ndjeshme ndaj nitrofurantoinës.

Nitrofurantoina e përdorur nga goja përthithet shpejt dhe plotësisht nga aparati tretës. Prania e ushqimit në zorrë e ul shpejtësinë e përthithjes, por e rrit biodisponibilitetin e barit. Kohëzgjatja e përqëndrimeve terapeutike urinare shtohet me rreth 2 orë kur nitrofurantoina përdoret gjatë ose pas ngrënies. Gjysmëjeta serike është afërsisht 20 minuta në të sëmuret me funksion normal të veshkave. Rreth 2/3 e dozës metabolohet shpejt në të gjitha indet e organizmit, por sidomos në mëlçi. Pjesa që mbetet (1/3) e barit jashtëqitet përmes urinës.

Nitrofurantoina indikohet në profilaksinë dhe mjekimin e infeksioneve akute ose rekurrente e të pandërlukuara të rrugëve të poshtme urinare, si parësore apo edhe pas ndërhyrjeve kirurgjike. Nitrofurantoina indikohet veçanërisht për mjekimin e infeksioneve të shkaktuara nga shtame të ndjeshme të *Escherichia coli*, enterokokëve, stafilokokëve, *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 të dini pse ju është dhënë Nitrofurantoina.

2. PËRPARA SE TË MERRNI NITROFURANTOINE

- Mos merrni Nitrofurantoina në qoftë se:**
- keni mbindjeshmëri ndaj nitrofurantoinës, nitrofuraneve të tjera ose ndaj ndonjërit prej përbërësve të tjerë të këtij produkti;
 - keni dëmtim të funksionit të veshkave, me klirensin e kreatininës më të vogël se 60 mL / min ose me nivel të lartë të kreatininës në serum;
 - keni porfiri akute;
 - keni pamjaftueshmëri të glukozë – 6 – fosfat dehidrogenazës.
- Nitrofurantoina kundëringdikohet në foshnjat nën 3 muaj, si edhe në gratë shtatzëna (në fund të shtatzënisë dhe gjatë lindjes) për shkak të mundësisë teorike të shfaqjes së anemisë hemolitike në fetus dhe në të porsalindurin, sepse sistemi enzimatik eritrocitar në ta është ende i pazhvilluar. Nitrofurantoina nuk indikohet për mjekimin e absceseve të kombinuara renale kortikale ose periferike.

Tregoni kujdes të veçantë me Nitrofurantoina

- Njoftoni mjekun tuaj në qoftë se:
- keni efekte gastrointestinale (ato mund të minimizohen duke e marrë barin me ushqime ose qumësht, apo duke përshtatur dozën);
 - keni sëmundje të mushkërive;
 - keni dëmtime të funksionit të mëlçisë;
 - keni çrregullime neurologjike;
 - keni diateza alergjike;
 - vuani nga diabeti;
 - vuani nga anemia;
 - keni çrregullime të bilancit të elektrolitëve dhe pamjaftueshmëri të vitaminave të grupit B (veçanërisht acidit folik);
 - keni predispozitë për të patur neuropati periferike.

Nitrofurantoina mund të shkaktojë hemolizë në të sëmuret me pamjaftueshmëri të glukozë – 6 – fosfatdehidrogenazës. Gjatë përdorimit afatgjatë i sëmuri duhet mbikqyrr me kujdes për mundësinë e shfaqjes së simptomave hepatike, pulmonare ose neurologjike (sidomos të moshuarit). Nitrofurantoina mund të shkaktojë reaksion fals pozitiv në analizat e urinës për glukozë. Urina mund të ngjyroset në të verdhë ose kafe për shkak të nitrofurantoinës.

- Marrja e barnave të tjera**
- Trajtimi i njëkohshëm me barna të tjera mund të ndikojë ose të ndikohet nga Nitrofurantoina. Ju lutemi të kontaktoni me mjekun ose farmacistin tuaj në qoftë se jeni duke marrë ose keni marrë kohët e fundit barna të tjera, përfshirë ato të marra pa recetë. Mos harroni të informoni mjekun tuaj për trajtimin me Nitrofurantoina në qoftë se ju jepet ndonjë bar tjetër gjatë trajtimit, sidomos këta të mëposhtmit:
- barnat antikolinergjike dhe ushqimet e rrisin përthithjen e nitrofurantoinës;
 - kripërat e magnezit mund ta ulin përthithjen e kësaj lënde;
 - probenecidi dhe sulfpirazoni mund të rrisin nivelet e nitrofurantoinës në serum, duke ulur jashtëqitjen e saj urinare;
 - nitrofurantoina mund të 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 Nitrofurantoina me ushqim dhe pije

Tabletat Nitrofurantoina mund të merren me ushqime dhe qumësht për të minimizuar efektet gastrointestinale dhe për të ndihmuar përthithjen.

Shtatzënia

Njoftoni mjekun ose farmacistin tuaj në qoftë se jeni shtatzënë ose po planifikoni të mbeteni shtatzënë. Nitrofurantoina është e kundëringdikuar të përdoret në shtatzëni (në fund të shtatzënisë dhe gjatë lindjes) për shkak të mundësisë teorike të shfaqjes së anemisë hemolitike në fetus dhe në të porsalindurin, sepse sistemi enzimatik eritrocitar në ta është ende i pazhvilluar.

Ushqimi me gj

Njoftoni mjekun ose farmacistin tuaj në qoftë se ushqeni foshnjën me qumësht gjiri. Nitrofurantoina duhet të shmangët gjatë ushqimit me gj.

Drejtimi i automjetit dhe përdorimi i makinerive

Nitrofurantoina mund të 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 Nitrofurantoina janë shumë të forta ose shumë të dobëta, flisni me mjekun ose farmacistin tuaj. Tabletät duhet të gëlltiten me të paktën gjysmë gotë ujë. *Në infeksionet akute e të pandërlukuara të 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 të theksuara doza mund të ulet, por jo më pak se 200 mg në ditë. Në qoftë se të përzierat vazhdojnë, atëherë mjekimi duhet ndërprerë. *Në profilaksinë kirurgjike:* 50 mg, 4 herë në ditë, para procedurës dhe 3 ditë më pas. *Fëmijët* mbi 3 muajsh: *Në infeksionet akute të traktit urinar*, 3 mg/kg peshë në ditë, në 4 doza të ndara, për 7 ditë. Mjeku juaj mund t'ju kërktojë të merrni Nitrofurantoina për një kohë më të gjatë. Pyesni mjekun tuaj për këshillë në qoftë se nuk jeni të sigurt për sa kohë duhet ta merrni.

Në qoftë se keni marrë më shumë Nitrofurantoina

Në qoftë se keni marrë më shumë Nitrofurantoina se sasia që duhet të merrnit, ose në qoftë se fëmijët e kanë marrë gabimisht këtë bar, ju lutemi të kontaktoni mjekun tuaj, spitalin ose të telefononi urgjencën për të marrë një mendim për rrezikun dhe këshillë për veprimet që duhet të ndërmerren.

Në qoftë se keni harruar të merrni Nitrofurantoina

Në qoftë se harroni një dozë, merrni dozën në vazhdim kur të jetë koha për marrjen e zakonshme të saj. Mos merrni një dozë të dyfishtë për të plotësuar dozën e harruar. Në qoftë se keni pyetje të mëtejshme mbi përdorimin e këtij produkti, pyesni mjekun ose farmacistin tuaj.

4. EFekte Anësore të Mundshme

Të gjitha barnat mund të shkaktojnë efekte anësore. Ndonjëherë ato janë serioze, shumicën e herëve jo. Mos u alarmoni nga kjo listë e efekteve të mundshme anësore. Mund të mos ju shfaqet asnjë prej tyre. Njoftoni mjekun tuaj në qoftë se ndonjë prej efekteve anësore të mëposhtme ju shqetëson. Përdorimi për kohë të gjatë dhe me doza të larta mund të favorizojë këto efekte:

- reaksiione gastrointestinale: anoreksi, të përziera, të vjella e diarre;
- marrje mendsh dhe përgjumje;
- reaksiione akute e kronike pulmonare;
- neuropati periferike;
- janë konstatuar reaksione të mbindjeshmërisë (angioedema, urtikarie, ekzantema dhe kuarje);
- më rrallë mund të shfaqen ikter kolestatik, hepatit, dermatit eksfoliativ, eritemë multiforme, pankreatit, artralgi, çrregullime në gjak (duke përfshirë agranulocitozën, trombocitopeninë dhe aneminë aplastike), hipertension beninj intrakranial dhe alopeci kalimtare.

Në qoftë se vëreni efekte anësore që nuk janë të përmendura në këtë fletëudhëzues, ju lutemi të njoftoni mjekun ose farmacistin tuaj.

5. SI TA RUANI NITROFURANTOINE

Mbajeni larg fëmijëve. Mos e përdorni Nitrofurantoina pas datës së skadimit e cila është e shënuar në paketim. Mos e ruani mbi 25°C.

6. INFORMACION I MËTEJSHËM






Çfarë përmban Nitrofurantoina

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

Përmbajtja e paketimit

Kuti me 20 tableta.

Shpjegues i ikonave ilustruese për paketim:

-  Sipas recetës së mjekut.
-  Nuk duhet të merret gjatë shtatzanisë.
-  Përmbajtja.
-  Kujdes.
-  Forma e tabletës.

Mbajtësi i autorizimit për tregtim (MAT) dhe prodhuesi:

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

Ky fletëudhëzues u rishikua për herë të fundit në Qershor 2015.

SPECIFICATION



CROPING AREA 12x19 cm

PAY ATTENTION, all the layers are visible.

If you have to print this document please check or uncheck the specific layers.