

i FLETËUDHËZUES I PAKETIMIT:
Informacion pér pacientin

ZITARA

Tableta tē veshura me film – 500 mg
(Azitromicinë dihidrat)

Lexojeni me kujdes këtë fletëudhëzues përparrë se tē filloni përdorimin e barit.

- Ruajeni këtë fletëudhëzues. Mund tē keni nevojë ta lexoni përsëri.
- Në qoftë se keni pyetje tē mëtejshme, pyesni mjekun ose farmacistin tuaj.
- Ky bar është përshkruar pér ju. Mos e jepni tek persona tē tjerë. Mund i' dëmtojë ata edhe pse mund tē kenë tē njëjtat simptoma si ju.
- Në qoftë se ndonjë prej efekteve anësore keqështo ose në qoftë se vëreni ndonjë efekt tjetër anësor që nuk përmendet në këtë fletëudhëzues, ju lutemi tē njoftoni mjekun ose farmacistin tuaj.

Në këtë fletëudhëzues:

- Çfarë është Zitara dhe përsë përdoret
- Përparrë se tē merrni Zitara
- Si ta merrni Zitara
- Efekte anësore tē mundshme
- Si ta ruani Zitara
- Informacion i mëtejshëm.

1. ÇFARË ËSHTË ZITARA DHE PËRSË PËRDORET

Tabletat e veshura me film Zitara përbajnjë si lëndë aktive azitromicinë dihidrat, ekuivalente me 500 mg azitromicinë.

Azitromicina bën pjesë në grupin e antibiotikëve makrolidë.

Indikohet në trajtimin e infeksioneve të shkaktuara nga disa baktere apo mikroorganizma tē tjerë si:

- infeksione tē rrugëve tē frymëmarjës (bronkit, pneumoni, faringit, tonsilit, sinuzit);
- infeksione tē veshit;
- infeksione tē lëkurës dhe indeve tē buta;
- infeksione urogenitale tē shkaktuara nga Chlamydia trachomatis.

Mjeku juaj mund ta ketë dhënë Zitara pér një qëllim tjetër. Pyesni mjekun tuaj në qoftë se doni tē dini pse ju është dhënë ky bar.

2. PËRPARA SE TË MERRNI ZITARA

Mos përdorni Zitara në qoftë se:

- keni mbindjeshmëri ndaj azitromicinës, antibiotikëve tē tjerë makrolidë, si eritromicina, klaritromicina ose ndaj ndonjërit prej përbërësve tē tjerë tē tabletës; reakzioni alergjik mund tē shfaqet me skuqje tē lëkurës dhe fishkëllimë tē mushkërvë;
- keni dëmtim tē funksionit tē mëlçisë;
- jeni duke marrë derivate tē ergot-it, si ergotamina, që përdoren pér trajtimin e migrenës.

Në qoftë se mendoni se keni ndonjë nga gjendjet e përmendura më sipër, këshillohuni fillimisht me mjekun tuaj dhe ndiqni këshillat e dhëna.

Tregoni kujdes tē veçantë me Zitara
Mjeku juaj duhet tē jetë në dijeni nëse keni një nga gjendjet e mëposhtme:

- dëmtim tē funksionit tē veshkave;
 - probleme tē zemrës.
- Marrja e barnave tē tjera**
Njoftoni mjekun tuaj nëse jeni duke marrë një nga barnat e mëposhtme:
- dëmotaminë;
 - varfarinë ose antikoagulantë tē tjerë;
 - ciklosporinë (përdoret si imunosupresor pas transplantit tē organeve ose palcës së kockave);
 - digoksinë (përdoret në trajtimin e insuficiencës së zemrës);
 - teofilinë (përdoret në trajtimin e astmës);
 - terfenadinë (antialergjik);
 - antiacide (në këtë rast azitromicina duhet marrë 1 orë përparrë ose 2 orë pas marrjes së antiacideve).

Njoftoni mjekun tuaj nëse jeni duke marrë edhe barna tē tjera, përfshirë ato që mund tē merren pa përshkrimin e mjekut.

Marrja e Zitara me ushqim dhe pije
Ky bar duhet tē merret 1 orë para ose 2 orë pas ushqimit.

Shtatzënia

Në qoftë se jeni shtatzënë ose planifikoni tē ngeleni shtatzënë, njoftoni mjekun tuaj përparrë se tē merrni këtë bar.

Ushqimi me gji

Në qoftë se ushqeni fëmijën me gji, njoftoni mjekun tuaj përparrë se tē merrni këtë bar.

Drejtimi i automjetit dhe përdorimi i makinerive
Nuk parashikohet që ky bar tē ndikojë në aftësinë pér tē drejtuar automjetin apo pér tē përdorur makineri. Megjithatë, efekte tē mundshme anësore, si marrje mduh, dendh mund rënë konsideratë kur kryhen këto aktivitetë.

3. SI TA MERRNI ZITARA

Tabletat duhen marrë ashtu siç ju ka udhëzuar mjeku. Në qoftë se nuk jeni tē sigurt pér mënyrën e marrjes së tabletave, këshillohuni me mjekun ose farmacistin tuaj.

Të rriturit

Në infeksionet urogenitale pa komplikacione, tē shkaktuara nga Chlamydia trachomatis doza është 1,000 mg, e cila merret si dozë e vetme. Për tē gjitha indikacionet e tjera, doza është 500 mg, e cila merret si dozë e vetme, pér 3 ditë (doza totale 1,500 mg). Si alternativë, doza totale (1,500 mg) mund tē jepet pér një periudhë 5-ditore përkatësish 500 mg ditën e parë dhe më pas 250 mg ditët e tjera.

Të moshuarit

Mund tē përdoren dozat e përshkruara pér tē rriturit.

Fëmijët

Ky bar indikohet vetëm në fëmijët që peshojnë më shumë se 45 kg. Në këtë rast mund tē përdoren dozat

e përshkruara pér tē rriturit.
Për fëmijët që peshojnë më pak se 45 kg, mund tē përdoren forma tē tjera tē azitromicinës (si p.sh. pezullitë).

Në rast se pacienti ka dëmtim tē funksionit tē mëlçisë ose tē veshkave, mjeku mund tē ndryshojë dozën. Flisni me mjekun tuaj nëse vuani nga ndonjë prej sëmundjeve tē përmendura më sipër.

Në qoftë se keni marrë më shumë Zitara

Në qoftë se keni marrë më shumë Zitara se sasia që duhet tē merrnit, ose në qoftë se fëmijët e kanë marrë gabimisht këtë bar, ju lutemi tē kontaktoni mejekun tuaj, spitalin, ose tē telefononi urgjencën pér tē marrë një mendim pér rezikun dhe këshillë pér veprimet që duhet tē ndërrerën. Mbidozimi mund tē japo: tē përziera, tē vjella, diarre dhe probleme me stomakan.

Në qoftë se harroni tē merrni Zitara

Në qoftë se harroni një dozë, merrni dozën në vazhdim kur tē jetë koha pér marrjen e zakonshme tē saj. Mos merrni një dozë tē dyfishtë pér tē plotësuar dozën e harruar! Merrni tabletat përgjatë gjithë kohës së trajtimit. Në qoftë se trajtimi ndërpritet më herët sesa duhet, infeksioni mund tē rikthehet. Në qoftë se keni pyetje tē mëtejshme mbi përdorimin e këtij produkti, pyesni mjekun ose farmacistin tuaj.

4. EFEKTE ANËSORE TË MUNDSHME

Të gjitha barnat mund tē shkaktojnë efekte anësore. Ndonjëherë ato janë serioze, shumicën e herëve jo. Mos u alarmoni nga kjo listë e efekteve anësore tē mundshme. Mund tē mos ju shfaqet asnjë prej tyre. Disa efekte anësore mund tē shfaqen në fillim tē trajtimit dhe tē zhduken spontanisht gjatë vazhdimit tē trajtimit. Efektet anësore janë tē renditura më poshtë sipas shpehshtësisë së shfaqjes së tyre.

Të zakonshme (shfaqen në më shumë se 1 në 10 pacientë)

çregullime dhe krampe tē stomakut, ndjenjë e tē genit jo mirë, diarre.

Të pazakonta (shfaqen në më pak se 1 në 100 pacientë por në më shumë se 1 në 1,000 pacientë): humbie oreksi, çregullim i shijes, fryrje dhe probleme me tretjen, kruarje vaginale, skuqje dhe kruarje tē lëkurës, dhimbje tē kyçeve, tē përziera, vertigo, dhimbje koke, përgjumje, tē flikët.

Të rralla (shfaqen në më pak se 1 në 1,000 pacientë, por në më shumë se 1 në 10,000 pacientë): mpirje ose ndjenjë shpimi, shtim tē sensibilizimit tē lëkurës ndaj diellit, skuqje dhe deskuamim tē rëndë tē lëkurës, rrahiqje tē shpeshta dhe tē çregullta tē zemrës, hipotension, kapsillëk, inflamacion tē zorrëve, ndjenjë këputjeje, cngjyrosje tē gjuhës, infeksione mykotike tē gjuhës dhe vaginës, inflamacion tē pankreasit (pankreatit), inflamacion ose insuficiencë renale, hepatit, ndryshim tē niveleve tē enzimave tē mëlçisë, zverdhje tē lëkurës dhe tē syve (ikter), insuficiencë hepatike, nervozizëm, irritim, pagjumësi,

të ndjerit hiperaktiv, ulje ose humbie tē përkohshme tē dégjimit, zhurmë në veshë, ulje tē numrit tē rrazuave tē bardha tē gjakut.

Njoftoni mjekun tuaj në qoftë se ndonjë prej efekteve anësore tē përmendura më sipër ju shqetëson. Në qoftë se vëreni efekte anësore që nuk janë tē përmendura në këtë fletëudhëzues, ju lutemi tē njoftoni mjekun ose farmacistin tuaj.

5. SI TA RUANI ZITARA

Mbajeni larg fëmijëve!

Mos e përdorni Zitara pas datës së skadencës e cila është e shnuar në paketim. Të ruhet nën 25°C!

6. INFORMACION I MËTEJSHËM

Çfarë përbën Zitara

Lënda vepruese është azitromicinë dihidrat. Çdo tabletë e veshur me film përbën azitromicinë dihidrat ekuivalente me 500 mg azitromicinë.

Përbërësit e tjerë janë: amidon i prexhelatinizuar, hidrogjenfosfat kalçumi anhidër, kroskarmelozë natriumi, povidon K 30, dioksid silici koloidal, stearat magnezi, laurilsulfat natriumi, Opadry II i bardhë.

Përbajtja e paketimit

Kuti me 3 tabletë tē veshura me film.

Shpjegues i ikonave ilustruese për paketim:

! Sipas recefës së mjekut.

! Përbajtja. ! Kujdes.

Forma e tabletës.

Mbjatësi i autorizimit pér tregtim (MAT) dhe prodhuesi:

PROFARMA Sh.a.
Ruga "Myslym Keta"
Tel.Fax: 00 355 4 23 62 800
Tiranë - SHQIPÉRI

Ky fletëudhëzues u rishikuja pér herë tē fundit në Janar 2015.

