

УПАТСТВО ВО ПАКУВАЊЕТО: ИНФОРМАЦИЈА ЗА ПАЦИЕНТОТ

ENTEROFURYL® 100 mg, тврди капсули
nifuroxazide

Пред употреба на лекот внимателно прочитај го упатството.

- Чувајте го уапсивоито. Можеби ќе треба да го прочитате повторно.
- Ако имате дојолнителни прашања, обрратете се кај Вашиот доктор или фармацевт.
- Овој лек Ви е преишан Вам лично и не треба да им го давате на други лица, бидејќи може да им наштетити дури ако нивните симптоми се исти како Вашите.

Упатството содржи:

1. Што претставува ENTEROFURYL®, тврди капсули и за што се употребува
2. Што мора да знаете, пред да го употребите лекот ENTEROFURYL®, тврди капсули
3. Како да го употребувате лекот ENTEROFURYL®, тврди капсули
4. Можни несакани дејства
5. Како да го чувате лекот ENTEROFURYL®, тврди капсули
6. Други информации

1. ШТО ПРЕТСТАВУВА ENTEROFURYL® 100 mg, тврди капсули И ЗА ШТО СЕ УПОТРЕБУВА

Лекот ENTEROFURYL® е интестинално антимикубно средство. ENTEROFURYL®, капсули се употребува кај возрасни пациенти и деца на возраст над 6 години за третман на акутен пролив со инфективна етиологија. Третманот не ја исклучува примената на соодветна диета и рехидратација доколку има потреба од истите.

2. ШТО ТРЕБА ДА ЗНАЕТЕ ПРЕД ДА ГО УПОТРЕБИТЕ ЛЕКОТ ENTEROFURYL® 100 mg, тврди капсули?

Информирајте го Вашиот доктор ако употребувате и други лекови, ако имате некоја хронична болест, нарушување на метаболизмот, ако сте преосетливи или сте имале алергиска реакција на некој лек.

Немојте да употребувате ENTEROFURYL® ако:

- сте алергични (преосетливи) на деривати на нитрофуран или било која од помошните состојки на лекот ENTEROFURYL® (наведени во дел б)

Употребувајте го лекот ENTEROFURYL® со посебни мерки на претпазливост во следните случаи:



УПАТСТВО ВО ПАКУВАЊЕТО: ИНФОРМАЦИЈА ЗА ПАЦИЕНТОТ

ENTEROFURYL® 100 mg, тврди капсули
nifuroxazide

Пред употреба на лекот внимателно прочитај го упатството.

- Чувајте го унајисивојо. Можеби ќе треба да го прочитате повторно.
- Ако имате дополнителни прашања, обрратете се кај Вашиот доктор или фармацевт.
- Овој лек Ви е преишан Вам лично и не треба да им го давате на други лица, бидејќи може да им наштетити дури ако нивните симптоми се исти како Вашите.

Упатството содржи:

1. Што претставува ENTEROFURYL®, тврди капсули и за што се употребува
2. Што мора да знаете, пред да го употребите лекој ENTEROFURYL®, тврди капсули
3. Како да го употребувате лекој ENTEROFURYL®, тврди капсули
4. Можни несакани дејства
5. Како да го чувате лекој ENTEROFURYL®, тврди капсули
6. Други информации

1. ШТО ПРЕТСТАВУВА ENTEROFURYL® 100 mg, тврди капсули И ЗА ШТО СЕ УПОТРЕБУВА

Лекот ENTEROFURYL® е интестинално антимикробно средство. ENTEROFURYL®, капсули се употребува кај возрасни пациенти и деца на возраст над 6 години за третман на акутен пролив со инфективна етиологија. Третманот не ја исклучува примената на соодветна диета и рехидратација доколку има потреба од истите.

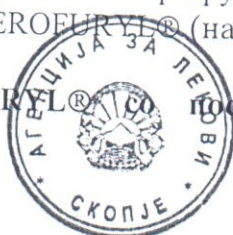
2. ШТО ТРЕБА ДА ЗНАЕТЕ ПРЕД ДА ГО УПОТРЕБИТЕ ЛЕКОТ ENTEROFURYL® 100 mg, тврди капсули?

Информирајте го Вашиот доктор ако употребувате и други лекови, ако имате некоја хронична болест, нарушување на метаболизмот, ако сте преосетливи или сте имале алергиска реакција на некој лек.

Немојте да употребувате ENTEROFURYL® ако:

- сте алергични (преосетливи) на деривати на нитрофуран или било која од помошните состојки на лекот ENTEROFURYL® (наведени во дел б)

Употребувајте го лекот ENTEROFURYL® по посебни мерки на претпазливост во следните случаи:



- ако Вашиот доктор Ви кажал дека имате нетолеранција (неподносливост) кон некои шеќери пред да почнете да го употребувате лекот побарајте совет од доктор.

Веднаш обратијте се за помош кај Вашиот доктор во некој од следниите случаи:

- доколку не дојде до подобрување на Вашите симптоми после 3 дена терапија;
- ако Ви се јави висока телесна температура или повраќате;
- при појава на крв или слуз во столицата;
- во случај на силна жед или чувство на сува уста. Ова се симптоми на дехидратација односно значаен губиток на течност како последица на проливот. Вашиот доктор треба да ја процени Вашата состојба и да одлучи дали да Ви препише перорална (преку уста) или интравенска (во вена) рехидратација.

Мерки на претпазливост

Строго ѝридржувајте се до начинот на употреба како и до начинот на подготвка на растворот за перорална рехидрација кои Ви ги ѝрејорачал Вашиот доктор.

Следете ги советите на Вашиот доктор во врска со Вашиот режим на исхрана.

Третманот со ENTEROFURYL® е дополнување на соодветната диета:

- рехидратација со голема количина на слатки или солени пијалоци со цел да се намали губитокот на течност за време на проливот (возрасните лица треба просечно да внесуваат по 2 l вода на ден)
- исхрана за време на проливот
- избегнување на одредени производи особено необработена храна како овошје, зеленчук, зачинета храна, замрзната храна или пијалоци.
- се препорачува внес на месо на скара и ориз.
- во врска со конзумацијата на млеко и млечни производи треба да побарате совет од Вашиот доктор.

Употреба на други лекови

Ве молиме да го информирајте Вашиот доктор или фармацевт ако земате, или ако до неодамна сѐ земале било кој друг лек, дури и оние кои не се на лекарски рецепти, ако земате хербални производи или додатоци во исхраната.

Лекот ENTEROFURYL® не треба да се употребува истовремено со лекови кои може да доведат до реакција кон антабус или лекови кои имаат депресивен ефект врз централниот нервен систем.

Бременост и доене

Советувајте се со Вашиот доктор или фармацевт пред да земате било каков лек.

Лекот ENTEROFURYL® не треба да се употребува за време на бременост.



Лекот ENTEROFURYL® може да се употребува за време на доење во случај на краткотрајна терапија.

Влијание врз способноста за возење на автомобил или ракување со машини

ENTEROFURYL® не влијае врз психофизичките способности на пациентот односно врз неговата способност за управување на автомобил или работа со машини.

Информации за некои од помошните супстанции на лекот

Лекот ENTEROFURYL® содржи сахароза. Не го употребувајте овој лек ако Вашиот доктор Ви кажал дека имате нетолеранција кон сахароза (ретка наследна болест).

Желатинската капсула содржи бои: азорубин (E122) и ропсеау 4R (E124) кои може да предизвикаат појава на алергиски реакции.

3. КАКО ДА СЕ УПОТРЕБУВА ЛЕКОТ ENTEROFURYL® 100 mg, тврди капсули?

Свргоо иридржувајте се кон уиаисиваиа за уиоиреба на лекои.
Ако мислиите дека лекои ви делува ирмногу слабо или ирмногу јако, иосовейувајте се со докиор или фармацевти.

Начин на апликација

Лекот е наменет за перорална употреба (преку уста). Капсулите треба да се проголтаат со чаша вода.

Дозирање

Лекот е наменет за употреба кај возрасни пациенти и деца на возраст над 6 години.

Возрасни пациенти

4 пати на ден по две капсули (вкупната доза изнесува 800 mg нифуроксазид на ден).

Деца на возраст над 6 години

3-4 пати на ден по две капсули (вкупната доза изнесува 600 mg-800 mg нифуроксазид на ден).

Лекот ENTEROFURYL® 100mg тврди капсули не треба да се употребува кај деца на возраст под 6 години бидејќи може да доведе до давење. Кај деца се препорачува примена на ENTEROFURYL®, перорална суспензија.

Времетраење на третманот

Терапијата со нифуроксазид не треба да трае подолго од 7 дена.

Ако сте земале поголема доза од лекот ENTEROFURYL® отколку што е потребно:

Ако сие земале иголема доза од лекои ойколку иио иреба, веднаш иреба да се иосовейуваите со Вашиот докиор или фармацевти.

Не е опишан случај на предозирање со овој лек.

Ако сте заборавиле да го земете лекот ENTEROFURYL®:

Ако сѐ забравиле да го земат лекови, не земајте двојна доза за да ја надоместите пропуштената доза туку продолжете ја Вашата терапија според утврдениот режим на дозирање.

Ако нагло престанете да го земате лекот ENTEROFURYL®:

Лекот треба да го употребувате онолку време колку што Ви е препорачано од Вашиот доктор. Нагол прекин на земањето на лекот нема да има штетни последици по Вашиот организам. Се препорачува да се придржувате до режимот на дозирање кој Ви го препорачал Вашиот доктор. Доколку сакате да ја прекинете Вашата терапија побарајте совет од Вашиот доктор.

Ако имате дополнителни прашања обраќајте се за совет кај Вашиот доктор.

**4. МОЖНИ НЕСАКАНИ ДЕЈСТВА НА ЛЕКОТ ENTEROFURYL®
100 mg, тврди капсули**

Како и сите лекови, ENTEROFURYL® може да предизвика несакани дејства кај некои пациенти.

Може да се јават алергиски реакции (реакции на преосетливост) како на пр. кожни ерупции, уртикарија, Quinke-ов едем (нагло отекување на делови од телото најчесто на лицето, јазикот или вратот) или анафилактичен шок (алергиска реакција која може да се генерализира).

Ако забележите било какви знаци кои би можеле да бидат несакано дејство на лекови ENTEROFURYL®, а не се опишани во ова упатство, веднаш известете го Вашиот доктор или фармацевт.

5. ЧУВАЊЕ НА ЛЕКОТ ENTEROFURYL®

Лекови да се чува на места недостигајни за деца!

Не се потребни посебни услови за чување на лекот.

Рок на употреба

5 години.

Лекови не смеа да се употребува после истекот на датумот на употреба што е наведен на пакувањето. Истекот на датумот на употреба е до последниот ден од месецот што е наведен на пакувањето.

6. ДРУГИ ИНФОРМАЦИИ

Што содржи лекот ENTEROFURYL®

Активна супстанција

Една тврда капсула од 100 mg содржи 100 mg нифуроксазид



Помошни супстанции

- Пченкарен скроб
- Сахароза
- Целулозен прашок
- Магнезиум стеарат
- Тврда желатинска капсула

Пакување:

ENTEROFURYL® се долгнавести, тврди желатински капсули, кои се состојат од тело на капсулата и капаче. Капсулите се со жолта боја. Капсулите се спакувани во PVC/Al блистер со 10 капсули. Достапно е пакување со 30 капсули.

Производител и носител на одобрието за ставање на лекот во промет

Производител: BOSNALIJEK d.d., Jukićeva 53, Sarajevo 7100, Bosna i Hercegovina

Носител на одобрието за ставање на лекот во промет во Република Македонија: Претставништво БОСНАЛИЈЕК Д.Д., во Република Македонија, бул. Партизански Одреди бр.101, 1000 Скопје, Република Македонија.

Ако сакаате и други информации во врска со овој лек, Ве молиме контактирајте го носителот на одобрието за промет во Република Македонија на следниот телефон: 02 30 90 255

Начин на издавање

Лекот може да се издава во аптека само на лекарски рецепт.

Број и датум на решението за ставање на лекот во промет:

Датум на последна ревизија на внатрешното упатство
Октомври 2014.

