

4000292 MAK V6

УПАТСТВО ВО ПАКУВАЊЕТО: ИНФОРМАЦИЈА ЗА ПАЦИЕНТОТ

ENTEROFURYL® 200 mg капсули, тврди
nifuroxazide

Пред употреба на лекот внимателно прочитајте го упатството.

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

Упатството содржи:

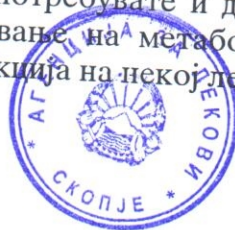
1. Што претставува ENTEROFURYL® капсули, тврди и за што се употребува
2. Што мора да знаете, пред да го употребите лекот ENTEROFURYL® капсули, тврди
3. Како да го употребувате лекот ENTEROFURYL® капсули, тврди
4. Мозни несакани дејства
5. Како да го чувате лекот ENTEROFURYL® капсули, тврди
6. Дојолнителни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

1. ШТО ПРЕТСТАВУВА ENTEROFURYL® 200 mg капсули, тврди И ЗА ШТО СЕ УПОТРЕБУВА

Лекот ENTEROFURYL® е интестинално антиминобно средство. ENTEROFURYL®, капсули се употребува кај возрасни пациенти и деца на возраст над 15 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® 200 mg капсули, тврди ?

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:

- Ако сте алергични (преосетливи) на деривати на нитрофуран или било која од помошните состојки на лекот ENTEROFURYL® (наведени во дел 6)

Употребувајте го лекот ENTEROFURYL® со 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 обрзаште се за помош кај Вашиот доктор во некој од следниве 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 придржувајте се до начинот на употреба како и до начинот на подготовка на растворот за перорална рехидратација кои Ви ги препорачал 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 сте 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 доење

Совешувајте се со Вашиот доктор или фармацевт пред да земете било каков лек.

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

Лекот ENETROFURYL® 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.

Други предупредувања

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

3. КАКО ДА СЕ УПОТРЕБУВА ЛЕКОТ ENTEROFURYL® 200mg капсули ,тврди

Ситро го придржувајте се кон укажувањата за употреба на лекој.

Ако мислите дека лекој ви делува премногу слабо или премногу јако, посовешувајте се со доктор или фармацевт.

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 15 години.

Возрасни пациенти и деца на возраст над 15 години

Се зема по една капсула 4 пати на ден (вкупната дневна доза изнесува 800 mg нифуроксазид).

Времетраење на третманот

Терапијата со нифуроксазид не треба да трае подолго од 3 дена.

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

Ако сте земале поголема доза од лекој отколку што треба, веднаш треба да се посовешуваат со Вашиот доктор или фармацевт.

Не е опишан случај на предозирање со овој лек.



Ако сте заборавиле да го земете лекот ENTEROFURYL®:

Ако сѐе заборавиле да го земат лекоѝ, 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 дојолнителни прашања обрнете се за совет кај Вашиот доктор.

4. МОЖНИ НЕСАКАНИ ДЕЈСТВА НА ЛЕКОТ ENTEROFURYL® 200mg капсули, тврди

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 лекоѝ ENTEROFURYL®, а не се опишани во ова упатство, веднаш известете го Вашиот доктор или фармацевт.

5. ЧУВАЊЕ НА ЛЕКОТ ENTEROFURYL® 200mg капсули, тврди

*Лекоѝ да се чува на места недостигајни за децата !
Не се потребни посебни услови за чување на лекот.*

Рок на употреба

5 години.

Лекоѝ не смее 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. ДОПОЛНИТЕЛНИ ИНФОРМАЦИИ

Што содржи лекот ENTEROFURYL® 200mg капсули, тврди

Активна супстанција

Една капсула тврда од 200 mg содржи 200 mg нифуроксазид.



Помошни супстанции

- пченкарен скроб
- сахароза
- целулозен прашок
- магнезиум стеарат
- тврда желатинска капсула

Пакување:

ENTEROFURYL® 200mg се долгनावести, тврди желатински капсули, кои се состојат од тело на капсулата и капаче. Капсулите се со окер жолта боја. Капсулите се спакувани во PVC/Al блистер со 8 капсули. Достапно е пакување од 16 капсули (блистер 2 x 8)/кутија.

Производител и носител на одобрението за промет

Производител: БОСНАЛИЈЕК, фармацевтска и хемиска индустрија, акционерско друштво, Јукичева 53, Сараево, Босна и Херцеговина.

Носител на одобрението за промет:

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 одобрението за промет во Република Македонија на следниот телефонски број: 02 30 90 255.

Начин на издавање

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

Број и датум на одобрението за промет

15-3688/13 од 28.11.2013

Датум на последна ревизија на внатрешното упатство
Мај 2015

