

УПАТСТВО ВО ПАКУВАЊЕТО: ИНФОРМАЦИИ ЗА КОРИСНИКОТ
LINCOCIN®/ЛИНКОЦИН 600 mg/2 ml раствор за инјектирање
 lincomycin

Пред употребата на лекот внимателно прочитајте го упатството.

- Чувајте го упатството. Можеби ќе треба да го прочитате повторно.
- Ако имате дополнителни прашања, обратете се кај Вашиот доктор или фармацевт.
- Овој лек Ви е препишан Вам лично и не треба да го давате на други лица бидејќи може да им наштети дури и ако нивните симптоми се исти како Вашите.
- Ако некое од несаканите дејства стане сериозно или ако забележите несакана појава која не е наведена во ова упатство, Ве молиме известете го Вашиот доктор или фармацевт.

Упатството содржи:

1. Што претставува Линкоцин и за што се употребува
2. Што мора да знаете пред да употребите Линкоцин
3. Како да се употребува Линкоцин
4. Можни несакани дејства
5. Чување на Линкоцин
6. Дополнителни информации за лекот

1. ШТО ПРЕТСТАВУВА ЛИНКОЦИН И ЗА ШТО СЕ УПОТРЕБУВА

Линкоцин содржи активна супстанција линкомицин од групата лекови наречени линкозамиди. Линкоцин е антибиотик со широк спектар на дејство и се користи за лекување на бактериските инфекции. Зависно од чувствителноста на микроорганизмите и концентрацијата на антибиотикот, линкомицинот може да биде бактерицид или бактериостатичк.

Линкоцин се употребува за лекување на:

- инфекции на горните респираторни патишта: тонзилитис, фарингитис, отитис медија, синуситис, шарлах и како адјувантна терапија кај дифтерија. Ефикасен е и во лекувањето на мастоидитис;
- инфекции на долните респираторни патишта, како акутен и хроничен бронхитис и пневмонија;
- инфекции на кожата и меките ткива, како целулитис, фурункули, апсцеси, импетиго, акни и инфекции на рани; состојби како еризипел, лимфаденитис, паронихија (панарициум), маститис и гангrena на кожата, ако се предизвикани од чувствителни организми;
- инфекции на коските и зглобовите, вклучувајќи остеомиелитис и септичен артритис;
- септичемија и ендокардитис;
- бациларна дизентерија.

2. ШТО ТРЕБА ДА ЗНАЕТЕ ПРЕД ДА УПОТРЕБИТЕ ЛИНКОЦИН

Немојте да употребувате Линкоцин ако:

- е утврдено дека сте алергични (чувствителни) на линкомицин или клиндамицин, или на која било друга состојка на лекот.

Бидете посебно внимателни со Линкоцин ако:

- сте имале гастроинтестинално заболување, посебно колитис (воспаление на дебелото црево);
- имате проблеми со бубрезите (не Ви работат добро);
- имате проблеми со црниот дроб (не Ви работи добро).

Известете го Вашиот доктор за секоја промена и за други здравствени проблеми, дури и ако за нив се обратите кај друг доктор.



Ве молиме да се посоветувате со доктор доколку во минатото сте имале некоја од горенаведените состојби.

Тој ќе одлучи дали да употребувате Линкоцин.

При употреба на Линкоцин посебно треба да го имате во предвид следното:

Како и при употребата на кој било друг антибиотик, и употребата на линкомицин може да резултира со умерена дијареја до тежок колитис (псевдомембранизниот колитис може да се манифестира со умерена до тешка перзистентна дијареја со крв и абдоминални грчеви).

Третманот со антибиотици влијае врз нормалната флора на дебелото црево доведувајќи до прекумерен раст на *C. difficile* одговорна за појава на псевдомембранизниот колитис.

Лекот не треба да се користи за лекување на менингитис, бидејќи иако линкомицинот дифундира во цереброспиналната течност (ЦСТ), концентрациите на линкомицин во ЦСТ може да не се адекватни за лекување на менингитис.

Ако терапијата со линкомицин е продолжена треба да се извршат испитувања на функцијата на црниот дроб и бубрезите.

Употребата на линкомицин може да резултира со прекумерен раст на неосетливи микроорганизми, посебно квасци.

Употреба на други лекови

Ве молиме да го известите Вашиот доктор или фармацевт ако употребувате или ако неодамна сте употребувале други лекови, вклучувајќи и лекови што се земаат без рецепт.

Особено е важно ако земате некој од следните лекови:

- еритромицин;
- клиндамицин;
- невромускулни блокатори (може да се потенцира нивното дејство).

Бременост и доенење

Советувајте се со Вашиот доктор или фармацевт пред да земете каков било лек во тек на бременоста.

Лекот може да го земете само ако Вашиот доктор оцени дека е неопходно.

Линкоцин се излачува во мајчиното млеко; за време на доенјето може да се употребува само кога потенцијалната корист за мајката го надминува потенцијалниот ризик за доенчето.

Не е утврдена безбедност при употреба во текот на бременоста.

Влијание врз способноста за возење автомобил или управување со машини

Лекот нема влијание врз способноста за возење автомобил или управување со машини.

Важни информации за некои составни компоненти на Линкоцин

Овој лек содржи бензил алкохол. Не треба да се дава кај предвремено родени деца или новороденчиња.

3. КАКО ДА СЕ УПОТРЕБУВА ЛИНКОЦИН

Линкоцин ќе Ви биде аплициран од медицинска сестра или од доктор, како интрамускулна инјекција или интравенска инфузија.

Дозата ќе Ви биде одредена од докторот во зависност од видот на инфекцијата, телесната маса и возрастта.

Возрасни:

Вообичаена доза кај возрасни е 600 mg еднаш дневно. Должината на терапијата ќе зависи од видот на инфекцијата. Повисоки и почести дози се препорачани кај потешки инфекции.

Деца (на возраст од над 1 месец):

Дозата кај децата и кај доенчињата зависи од нивната тежина и вообичаено изнесува

10 mg/kg дневно. За новороденчиња, препорачана е истата доза, но поделена во две до три поединечни дози.



Пациенти со бубрежни проблеми:

Кај пациенти со бубрежни проблеми препорачано е приспособување на дозата, кое треба да го одреди доктор.

Ако имате некои дополнителни прашања за употребата на овој лек, обратете се кај Вашиот доктор или фармацевт.

4. МОЖНИ НЕСАКАНИ ДЕЈСТВА

Како и сите лекови и употребата на Линкоцин може да предизвика појава на несакани дејства кај некои пациенти.

Следните несакани дејства се забележани при употребата на Линкоцин:

Гастроинтестинални: гадење, повраќање, болки во stomакот, перзистентна дијареја, пролив што содржи крв (ова може да е знак за појава на состојба наречена псевдомембранизен колитис).

Хематогени: неутропенија, леукопенија, агранулоцитоза и тромбоцитопенична пурпурा. Ретко се јавува апластична анемија и панцитопенија.

Реакции на преосетливост (алергија): ангионевротски едем, серумска болест и анафилакса.

Ретки случаи на еритема мултиформе, од кои некои наликуваат на Stiven-Johnson синдромот, се поврзани со употребата на линкомицин.

Кожа и мукозни мембрани: јадеж, исип на кожата, уртикарија, вагинитис и ретки случаи на ексфолијативен и везикулобулизен дерматитис.

Црн дроб: пожолтување на кожата и белките на очите и абнормални тестови за функцијата на црниот дроб.

Кардиоваскуларни: може да сејави хипотензија после парентерално администрацирање, особено ако се дава премногу брзо. Во ретки случаи можна е појава на кардиопулмонален арест после премногу брза ив. инфузија.

Локални реакции: локална иритација, болка, индурација и формирање на стерилен апсцес се забележани при им. администрација, а тромбофлебитис при ив. инфузија. Овие реакции можат да се сведат на минимум со длабоко инјектирање и одбегнување на употреба на ив. катетери. Ако забележите какви било несакани дејства кои не се споменати во ова упатство, Ве молиме да го информирате Вашиот доктор или фармацевт.

5. ЧУВАЊЕ НА ЛИНКОЦИН

Да се чува на места недостапни за децата!

Не употребувајте Линкоцин по датумот на истекот на рокот на употреба, наведен на пакувањето.

Датумот на истекот на рокот на употреба се однесува на последниот ден од тој месец.

Вијалите да се чуваат во оригиналното пакување, заштитени од светлина.

Вашиот доктор, фармацевт или медицинска сестра ќе знае точно како да го чувате Линкоцин.

6. ДОПОЛНИТЕЛНИ ИНФОРМАЦИИ

Што содржи Линкоцин

Активна супстанција: линкомицин.

2 ml раствор за инјектирање (1 вијала) содржи 600 mg линкомицин во форма на линкомицин хидрохлорид.

Останати состојки: бензил алкохол 18 mg, вода за инјекции.

Изглед на лекот и содржина на пакувањето

Линкоцин 600 mg/2 ml раствор за инјектирање претставува бистар безбоен раствор.

Картонската кутија содржи 1 вијала со 2 ml раствор за инјектирање и внатрешно упатство.



Lincocin® 600 mg/2 ml раствор за инјектирање

PFIZER

Начин на издавање на лекот

Лекот може да се применува само во здравствена организација (3).

Број и датум на решението за промет

Носител на одобрението за ставање во промет

Септима ДООЕЛ

ул. Сава Ковачевиќ 13 бр.9

1000 Скопје, Република Македонија

Производител

Pfizer Manufacturing Belgium NV

Puurs, Белгија

Датум на последната ревизија на внатрешното упатство

