

УКАЗАНИЯ ЗА УПОТРЕБА

RULID 300mg
roxithromycin
РУЛИД 300 мг

МИНИСТЕРСТВО НА ЗДРАВЕОПАЗВАЩО	
Приложение към разрешение за употреба №	
615/27.11.01	Чесн

СЪСТАВ - 1 таблетка съдържа:

Roxithromycin (рокситромицин) 300 mg

Помощни вещества: хидроксипропилцелулоза, полиоксиетиленполиоксипропилен гликол, поливидон, колоиден анхидриден силикат, магнезиев стеарат, талк, нишесте, метилхидроксипропилцелулоза, анхидридна глюкоза, титаниев диоксид, пропиленгликол в една таблетка.

ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА

Филимирани таблетки: кутия по 7.

ФАРМАКОТЕРАПЕТИЧНА КАТЕГОРИЯ

Антибиотик от групата на макролидите.

(J: антиинфективни)

КОГА ТРЯБВА ДА СЕ ИЗПОЛЗВА ТОВА ЛЕКАРСТВО? (ПОКАЗАНИЯ)

РУЛИД е показан за лечение на някои бактериални инфекции причинени от чувствителни към него микроорганизми.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ!

КОГА НЕ ТРЯБВА ДА СЕ ИЗПОЛЗВА ТОВА ЛЕКАРСТВО? (ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ)

Това лекарство НЕ ТРЯБВА ДА СЕ ИЗПОЛЗВА в следните случаи:

- Алергия към макролиди или някое от помощните вещества.
- В комбинация с ерготамин и дихидроерготамин (лекарства предписвани при мигrena).
- В комбинация с цизаприд (лекарство, използвано за лечение на гастро-езофагеален рефлукс).

АКО ИМАТЕ НЯКАКВИ ВЪПРОСИ, НЕПРЕМЕННО СЕ ОБЪРНЕТЕ КЪМ ВАШИЯ ЛЕКАР ИЛИ ФАРМАЦЕВТ ЗА СЪВЕТ.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

Информирайте вашия лекар ако страдате от чернодробна недостатъчност.

АКО ИМАТЕ НЯКАКВИ ВЪПРОСИ, НЕ СЕ КОЛЕБАЙТЕ ДА СЕ ОБЪРНЕТЕ КЪМ ВАШИЯ ЛЕКАР ИЛИ ФАРМАЦЕВТ ЗА СЪВЕТ.

ЛЕКАРСТВЕНИ И ДРУГИ ВЗАИМОДЕЙСТВИЯ

Комбинация с ерготамин, дихидроерготамин и цизаприд (вик “Кога не трябва да се използва това лекарство”).

ЗА ДА СЕ ИЗБЕГНАТ ВЪЗМОЖНИ ВЗАИМОДЕЙСТВИЯ С НЯКОИ ЛЕКАРСТВА и особено с бромокриптин, РЕДОВНО СЪОБЩАВАЙТЕ НА ВАШИЯ ЛЕКАР ИЛИ ФАРМАЦЕВТ ЗА ВСЯКО ТЕКУЩО ЛЕЧЕНИЕ.

БРЕМЕННОСТ И КЪРМЕНЕ

ПО ПРИНЦИП, АКО СТЕ БРЕМЕННА ИЛИ КЪРМИТЕ, ВИНАГИ СЕ КОНСУЛТИРАЙТЕ С ВАШИЯ ЛЕКАР ИЛИ ФАРМАЦЕВТ, ПРЕДИ ДА ПРИЕМЕТЕ КАКВОТО И ДА Е ЛЕКАРСТВО.

ЕФЕКТ ВЪРХУ СПОСОБНОСТТА ЗА ШОФИРАНЕ И РАБОТА С МАШИНИ

Шофирането и работата с машини могат да станат опасни поради замайване.

ПОМОЩНИ ВЕЩЕСТВА, КОИТО ДА СЕ ИМАТ ПРЕД ВИД ПОРАДИ СЪОБРАЖЕНИЯ ЗА БЕЗОПАСНОСТ ПРИ НЯКОИ ПАЦИЕНТИ

Пропиленгликол

КАК СЕ ИЗПОЛЗВА ТОВА ЛЕКАРСТВО

ДОЗИРАНЕ

Дозирането и продължителността на лечението се определят от лекуващия лекар.

Възрастни: 1 таблетка дневно

НАЧИН И ПЪТ НА ВЪВЕЖДАНЕ

През устата.

Погълнете таблетката с чаша вода.

ЧЕСТОТА И ВРЕМЕ НА ПРИЕМАНЕ НА ЛЕКАРСТВОТО

1 таблетка. Таблетката трябва да бъде приета преди хранене.

ПРОДЪЛЖИТЕЛНОСТ НА ЛЕЧЕНИЕТО

За да бъде ефективен, антибиотикът трябва редовно да се приема в предписаните дози като се спазва срока препоръчен от вашия лекар. Изчезването на треската и / или на друг симптом не означава, че сте се възстановили напълно. Слабостта не се счита за свързана с антибиотичното лечение, а с инфекцията. Препоръчително е да продължите терапията докато спирането или намалянето на дневната доза не би имало ефект върху слабостта, от друга страна това би могло да забави възстановяването от инфекциозния процес.

ДРУГИ ВЪЗМОЖНИ ЕФЕКТИ НА ЛЕКАРСТВОТО (НЕЖЕЛАНИ ЛЕКАРСТВЕНИ РЕАКЦИИ)

КАТО ВСЯКО ЛЕКАРСТВО И ТОВА МОЖЕ ДА ПРИЧИНИ ПОВЕЧЕ ИЛИ ПО-МАЛКО НЕПРИЯТНИ ЕФЕКТИ У НЯКОИ ХОРА:

- Стомашно-чревни реакции: гадене, повръщане, стомашни болки, диария.
- Замайване, главоболие, изтръпване.
- Временно повишаване на някои чернодробни ензими (ACAT, АЛАТ) и рядко холестатичен хепатит.

- Рядко тежки реакции на свръхчувствителност: уртикария, ангиоедем, спиране на дишането.
- Алергични реакции: обрив, уртикария, рядко пурпурни ерупции (малки червени или сини петна).
- Възможност за развитие на суперинфекция от резистентни микробни видове и гъбички.

НЕ СЕ КОЛЕБАЙТЕ ДА ИНФОРМИРАТЕ ВАШИЯ ЛЕКАР ИЛИ ФАРМАЦЕВТ ЗА ВСЕКИ СТРАНИЧЕН ИЛИ НЕПРИАТЕН ЕФЕКТ, КОЙТО НЕ Е СПОМЕНАТ В ТАЗИ ЛИСТОВКА.

СЪХРАНЕНИЕ при температура под 25C

НЕ ПРИЕМАЙТЕ ЛЕКАРСТВОТО СЛЕД ИЗТИЧАНЕ СРОКА НА ГОДНОСТ, УКАЗАН НА ОПАКОВКАТА.

Да се съхранява на недостъпно за деца място.

ДАТА НА РЕВИЗИЯ НА ЛИСТОВКАТА

Април 1998