

PAKENDI INFOLEHT: INFORMATSIOON KASUTAJALE

Florinef 0,1 mg tabletid

Fludrokortisoonatsetaat

Ravimil ei ole Eesti Vabariigis müügiluba ning seda võib kasutada üksnes arsti soovitusel.

Enne ravimi kasutamist lugege hoolikalt infolehte

- Hoidke infoleht alles, et seda vajadusel uuesti lugeda
- Kui teil on lisaküsimusi, pidage nõu oma arstiga.
- Ravim on välja kirjutatud teile. Ärge andke seda kellelegi teisele. Ravim võib olla neile kahjulik, isegi kui haigusnähtumid on sarnased.
- Kui ükskõik milline kõrvaltoimetest muutub tõsiseks, või kui te märkate mõnda kõrvaltoimet, mida selles infolehes ei ole nimetatud, palun rääkige sellest oma arstile või apteekrile.

Infolehes antakse ülevaade:

- 1.Mis ravim on Florinef ja milleks seda kasutatakse
- 2.Mida on vaja teada enne Florinef'i kasutamist
- 3.Kuidas Florinef'i kasutada
- 4.Võimalikud kõrvaltoimed
- 5.Kuidas Florinef'i säilitada
- 6.Lisainfo

1. MIS RAVIM ON FLORINEF JA MILLEKS SEDA KASUTATAKSE

Florinef on kortisooni derivaat ja ta omab tugevat toimet organismi vedeliku ja soolade ainevahetusele.

Florinefi kasutatakse neerupealiste haiguste raviks.

2. MIDA ON VAJA TEADA ENNE FLORINEF'I KASUTAMIST

Ärge võtke Florinef'i

- kui te olete allergiline (ülitundlik) fludrokortisooni või Florinef'i mõne koostisosa suhtes.

Eriline ettevaatus on vajalik ravimiga Florinef

- kui teil on palavik, trauma või plaaniline operatsioon, võib osutuda vajalikuks annuse suurendamine
- kui teil esineb pearinglus, tugev või pikaajaline peavalu
- kui teil esineb turseid labajalgadel või säärtel
- kui teil esineb ebataoline kaalutõus

Võtmine koos teiste ravimitega

Palun informeerige oma arsti kui te kasutate või olete hiljuti kasutanud mingeid muid ravimeid, kaasa arvatud ilma retseptita ostetud ravimeid.

Ravimid, mis võivad põhjustada florinefi ravitoime muutusi on: epilepsiaravimid, suhkurtõve ja hüübimisvastased ravimid, tuberkuloosi ja seenhaiguste raviks kasutatavad antibiootikumid, digoksiin, hormoonpreparaadid (näiteks hormonaalsed kontratseptiivid), analgeetikumid, diureetikumid, immuunmoduleerivad ravimid, *myastenia gravis*´e ravimiseks kasutatavad ravimid, barbituraate sisaldavad ravimid (kasutatakse näiteks krampisündroomi raviks ja narkoosi andmisel) ning vaktsiinid.

Rasedus ja imetamine

Võimalik on Florinef'i toime loote arengule, kuid ravimi kasutamise kohta imetamise ajal ei ole kliinilisi andmeid. Kui olete rase või planeerite rasestuda või toidate last rinnaga, informeerige sellest oma arsti.

Oluline teave mõningate Florinef'i koostisainete suhtes

Florinef sisaldab abiainena laktoosi. Kui teie arst on teile öelnud, et te ei talu teatud suhkruid, peate te enne ravimi kasutamist konsulteerima arstiga.

3. KUIDAS FLORINEF'I KASUTADA

Võtke Florinef'i alati täpselt nii, nagu arst on teile rääkinud. Kui te ei ole milleski kindel, pidage nõu oma arstiga.

Ravi on individuaalne. Kui arst ei ole teisiti ravi määranud, tuleb ravimit sisse võtta tavaliselt 1 ... 2 tabletti päevas. Florinefi määratakse sageli koos mõne teise glükokortikoidpreparaadiga.

Arst võib anda teile soovitusi toidu soola- ja valgusisalduse kohta ning määrata lisaks kaaliumitablette.

Kui te võtate Florinef'i rohkem kui ette nähtud

Ülemäärane annustamine võib põhjustada vedeliku kogunemist organismis, vererõhu tõusu, häireid südametegevuses ja lihasnõrkust.

Kui olete võtnud suurema annuse ravimit, võtke ühendust oma arstiga või raviasutusega.

Kui te unustate Florinef'i võtta

Kui olete unustanud ravimi võtmata, tuleb seda teha niipea kui võimalik, kui ei ole veel kätte jõudnud järgmise annuse aeg. Ärge võtke kahekordset annust, kui annus jäi eelmisel korral võtmata.

Kui te lõpetate Florinef'i kasutamise

Arstiga nõu pidamata ei tohi ravi katkestada.

Kui teil on lisaküsimusi selle ravimi kasutamise kohta, pidage nõu oma arstiga.

4. VÕIMALIKUD KÕRVALTOIMED

Nagu kõik ravimid, võib ka Florinef põhjustada kõrvaltoimeid, kuigi kõigil neid ei teki.

Sagedasemad kõrvaltoimed on seotud soola ja vedeliku ainevahetuse häiretega: vedeliku kogunemine organismis, vererõhu kõrgenemine ja häired südametegevuses.

Harva esinevad kõrvaltoimed on kaalulangus, lihaste atroofia ja nõrkus, kõhulahtisus, peavalu, minestamine, krampid, maitsetundlikkuse muutused, isiksusehäired ja meelepped. Pikaajaline ravi võib aeglustada lastel pikkuskasvu, põhjustada kaltsiumisisalduse vähenemist luudes ja mõjutada kortisooni tootmist organismi enda poolt.

Kui ükskõik milline kõrvaltoimetest muutub tõsiseks või kui te märkate mõnda kõrvaltoimet, mida selles infolehes ei ole nimetatud, palun rääkige sellest oma arstile.

5. KUIDAS FLORINEF'I SÄILITADA

Hoida külmkapis (2°C...8°C).

Hoida originaalpakendis.

Hoida laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

Ärge kasutage Florinef[®] i pärast kõlblikkusaega, mis on märgitud pakendil. Kõlblikkusaeg viitab kuu viimasele päevale.

Ravimeid ei tohi ära visata kanalisatsiooni kaudu ega koos majapidamisprügiga. Küsige oma apteekrilt, kuidas hävitatakse ravimeid, mida enam ei vajata. Need meetmed aitavad kaitsta keskkonda.

6. LISAINFO

Mida Florinef sisaldab

- Toimeaine on fludrokortisoonatsetaat. Üks tablett sisaldab 0,1mg fludrokortisoonatsetaati.
- Abiained on laktoosmonohüdraat, veevaba laktoos, maisitärklis, kaltsiumvesinikfosfaat, talk, , naatriumbensoaat (E211), magneesiumstearaat.

Müügiloa hoidja

Ravimil ei ole Eesti Vabariigis müügiluba.

Tootjad

Bristol-Myers Squibb Etablissement d'Épernon
Rue du Docteur Gilles
28231 Epernon,
Prantsusmaa

või

Haupt Pharma Regensburg GmbH
Donaustauer Strasse 378
93055 Regensburg,
Saksamaa

Infoleht on viimati kooskõlastatud märtsis 2008