

Tubocin®

Тубоцин®

капсули по 150 mg и 300 mg,
гранули за перорална суспензия

Уважаеми пациенти,

Моля прочетете внимателно тази листовка, тъй като тя съдържа важна за Вас информация. Ако имате допълнителни въпроси, обърнете се към лекуващия лекар или фармацевт.

Наименование на лекарственото средство:

Името на Вашето лекарство е Тубоцин®.

КОЯ Е АКТИВНАТА СУБСТАНЦИЯ И КАКВО ПРЕДСТАВЛЯВА ТУБОЦИН®?

Всяка капсула съдържа 150 mg Rifampicin, E 122 и други помощни вещества.

Всяка капсула съдържа 300 mg Rifampicin, E 122 и други помощни вещества.

Tubocin гранули за перорална суспензия след приготвяне по описания по-долу начин съдържа Rifampicin 100 mg/5 ml.

Рифампицин е антибиотик от групата на рифамицините. При използване на Тубоцин® се унищожават микроорганизмите, причиняващи различни видове инфекции.

ЗА КАКВО СЕ ИЗПОЛЗВА ТУБОЦИН®?

Тубоцин® се използва за лечение на инфекции, причинени от чувствителни към него микроорганизми; различни форми на туберкулоза, комбиниран с други противотуберкулозни препарати. Заболявания на дихателната система, причинени от чувствителни на антибиотика микроорганизми, обикновено стафилококи; инфекции на кожата, меките тъкани, костите и ставите; инфекции на стомашно-чревния тракт и жлъчните пътища.

Това лекарство е предписано лично за Вас и не трябва да го преотстъпвате на други пациенти.

КОГА НЕ ТРЯБВА ДА ВЗЕМАТЕ ИЛИ ИЗПОЛЗВАТЕ ТУБОЦИН®?

При свръхчувствителност към рифампицин и рифамицини и към помощните вещества, включени в лекарствените форми.

Моля, уведомете лекуващия лекар, ако имате тежки чернодробни увреждания или скоро (до 1 година) сте боледували от инфекциозен хепатит, или страдате от порфирия. В такива случаи не трябва да използвате този медикамент.

КАКВО ТРЯБВА ДА ИМАТЕ ПРЕДВИД ПО ВРЕМЕ НА БРЕМЕННОСТ И КЪРМЕНЕ?

Не се препоръчва употребата на Тубоцин® по време на бременност и кърмене.

КАКВИ ПРЕДПАЗНИ МЕРКИ ТРЯБВА ДА ИМАТЕ ПРЕДВИД?

Тубоцин® трябва внимателно да се прилага при

болни с чернодробни и бъбречни заболявания, левкопения. Ако имате такива заболявания, моля информирайте Вашия лекар.

Необходимо е да бъдат проследявани съответните лабораторни показатели преди назначаването на лечението и периодически по време на терапията.

Може да бъде наблюдавана преходна промяна в стойностите на лабораторните изследвания за чернодробна функция. Следователно, тези лабораторни изследвания трябва да се извършват преди сутрешното приемане на Тубоцин®.

Трябва да имате предвид, че като оцветител в капсулната обвивка на Тубоцин® капсули 300 mg се съдържа багрилото тартразин (E 102), което може да предизвика алергии. Ако имате непоносимост към това багрило, моля, уведомете лекуващия лекар.

При приемане на препарата може да се получи оранжево-червено оцветяване на урината, слюнката, потта, съзлите и зъбите. Може да се получи трайно оцветяване на контактни лещи.

С КАКВО ТРЯБВА ДА СЕ СЪОБРАЗЯВАТЕ АКО ШОФИРАТЕ ИЛИ РАБОТИТЕ С ЕЛЕКТРИЧЕСКИ УРЕДИ ИЛИ МАШИНИ?

Ако забележите, при употреба на Тубоцин®, някои от описаните невротоксични реакции - объркване, сънливост, нарушение в зрението, избягвайте да шофирате или да работите с електрически уреди и машини. Вие може би няма да можете да реагирате бързо и точно в случай на внезапно настъпили събития, което ще застраши Вашата безопасност.

КОИ ДРУГИ ПРОДУКТИ ОКАЗВАТ ВЛИЯНИЕ ВЪРХУ ЕФЕКТА НА ТУБОЦИН®?

Тубоцин® може да намали действието на някои лекарства приемани едновременно с него: антикоагуланти, кортикостероиди, гуазепам, кетоконазол, метазон, орални антидиабетични средства, фенитоин, теофилин, бета-блокери, дигитоксин, дизоксин, дизопирамид, хинидин, верапамил и други.

Уведомете Вашия лекар, ако приемате някои от изброените лекарства. Може би е необходимо да се коригира дозата на тези лекарства.

Тубоцин® намалява ефекта на някои прилагани едновременно с него контрацептиви - възможно е забременяване.

Обсъдете с Вашия лекар дали не трябва да използвате нехормонални методи за контрол на забременяването по време на лечението с Тубоцин®. Аминосалицилатите намаляват действието на Тубоцин®.

Едновременната употреба на Тубоцин® с общи анестетици, алкохол и други хепатотоксични лекарства засилва риска от чернодробно увреждане.

Комбинирането на Тубоцин® с миелотоксични средства, може да доведе до засилване на техния ефект.

В КАКВА ДОЗА МОЖЕТЕ ДА ПРИЕМАТЕ ТУБОЦИН® И КОЛКО ЧЕСТО МОЖЕТЕ ДА ПРИЕМАТЕ ТУБОЦИН®?

Определя се от лекуващия лекар. Ако не е предписано друго, ориентировъчните дози са:

При възрастни се препоръчва доза от 10 mg/kg тегло, еднократно или на два приема на гладно, 1 час преди или 2 часа след хранене.

При креатининов клирънс дори пог 10 ml/min не се налага промяна в дозата или интервала на дозирането.

По преценка на лекаря, дозата може да нарастне до 20-30 mg/kg, разделени в два приема.

За лечение на гонорея се препоръчва еднократно приемане на 900 mg Тубоцин®.

Лечението на бруцелоза се провежда с комбинация от 900 mg сутрин Тубоцин® еднократно и 200 mg Доксциклин еднократно, вечер.

При деца - новородени, до 10 mg/kg дневно, еднократно.

От 1 месец до 7 години - 15 mg/kg дневно, еднократно.

От 7 години до 12 години - 20 mg/kg.

Приготвяне на пероралната суспензия

Налей вода до половината на флакона и разклати добре. Допълни до марката и отново разклати до получаване на хомогенна суспензия.

Разклатете преди употреба.

Срок за използване на готовата суспензия: 10 дни при съхранение от 2°C до 8°C (в хладилник).

КОЛКО ДЪЛГО МОЖЕТЕ ДА ПРИЕМАТЕ ТУБОЦИН®?

Продължителността на лечението се определя от лекуващия лекар.

Моля спазвайте този срок дори и когато сте се почувствали по-добре още след първите няколко дни.

КАКВО ТРЯБВА ДА ПРЕДПРИЕТЕ, АКО СМЯТАТЕ, ЧЕ ЕФЕКТЪТ НА ТУБОЦИН® НАМАЛЯВА ИЛИ АКО СЕ НУЖДАТЕ ОТ ПРОМЯНА НА ДОЗАТА?

Необходима е незабавна консултация с лекуващия лекар, за необходимата промяна на дозата.

КАКВО ТРЯБВА ДА ПРЕДПРИЕТЕ АКО СТЕ ПРИЕЛИ ПО-ГОЛЯМО КОЛИЧЕСТВО ОТ ТУБОЦИН®?

Най-честите симптоми на предозиране на препаратите са гадене и повръщане. Тези симптоми се лекуват с подходяща терапия, която се предписва от лекуващия лекар.

КАКВО ТРЯБВА ДА НАПРАВИТЕ, АКО ПРОПУСНЕТЕ ПРИЕМА НА ТУБОЦИН®?

Трябва с внимание да се изпълнява предписанието на лекуващия лекар за редовно приемане на лекарството и в случаи на пропускане на отделен прием не трябва да се удвоява следващата доза, за да се предотврати предозиране.

КАКВИ НЕЖЕЛАНИ РЕАКЦИИ МОЖЕ ДА ПРЕДИЗВИКА ТУБОЦИН®?

Примането на Тубоцин®, обикновено се понася добре, но понякога са възможни стомашно-чревни смущения - гадене, повръщане, диария, увреждания на черния дроб; алергични реакции - кожни обриви, сърбеж, грипозодобен синдром, особено при нередовно вземане, проявяващ се в тръпки, температура, отпадналост и главоболие; нарушение

на бъбречните и чернодробни функции; невротоксични ефекти и психични нарушения, главоболие, объркване, сънливост, нарушение в зрението, нарушение в менструалния цикъл.

Ако забележите някакви нежелани реакции, дори и такива които не са отбелязани в тази листовка и предполагате, че са в резултат от приемането на медикамента, или ако не сте сигурни в ефекта на този продукт, моля информирайте за това лекуващия Ви лекар или фармацевта.

КАКВИ ОПАКОВКИ СА НА РАЗПОЛОЖЕНИЕ?

Капсули по 150 mg и 300 mg по 10 броя в блистер; по 10 блистера в кутия.

Капсули по 150 mg и 300 mg по 100 броя в пластмасова банка.

Капсули по 150 mg и 300 mg по 1000 броя в пластмасова банка.

Тъмни стъклени флакони с гранули за перорална суспензия 100 mg/5 ml.

КАКВО ОЩЕ ТРЯБВА ДА ИМАТЕ ПРЕДВИД?

Да се съхранява под 25°C.

Да се съхранява на място, недостъпно за деца.

Тубоцин® - перорална суспензия след приготвяне може да се използва в продължение на 10 дни, при съхранение в хладилник. Флаконът трябва да се разклаща добре преди всяка употреба.

КАКВО СЕ СЪДЪРЖА В ТУБОЦИН®?

1 капсула Тубоцин® 150 mg съдържа 150 mg Рифампицин.

1 капсула Тубоцин® 300 mg съдържа 300 mg Рифампицин и оцветител в твърдата желатинова капсула Е 102.

5 ml Тубоцин® готова суспензия съдържа 100 mg рифампицин.

КЪДЕ МОЖЕ ДА КУПИТЕ ТУБОЦИН®?


Тези продукти можете да купите в аптеките само срещу лекарска рецепта.

Възможно е да се нуждаете да прочетете тази листовка отново.

Моля не я изхвърляйте, докато не приключите използването на Вашето лекарство.

Последна редакция: ноември, 1998г.

ПРОИЗВОДИТЕЛ: "Балканфарма-Разград" АД,
бул. "Априлско въстание" N 68
РАЗГРАД 7200, БЪЛГАРИЯ
тел. 084 23 461; факс 084 34 272

 **Balkanpharma®**
ИЗГОТВИЛЪТ