

Pakendi infoleht: teave kasutajale

STUGERON, 25 mg tabletid

Tsinnarisiin

Enne ravimi kasutamist lugege hoolikalt infolehte, sest siin on teile vajalikku teavet.

- Hoidke infoleht alles, et seda vajadusel uuesti lugeda.
- Kui teil on lisaküsimusi, pidage nõu oma arsti või apteekriga.
- Ravim on välja kirjutatud üksnes teile. Ärge andke seda kellelegi teisele. Ravim võib olla neile kahjulik, isegi kui haigusnähud on sarnased.
- Kui teil tekib ükskõik milline kõrvaltoime, pidage nõu oma arsti või apteekriga. Kõrvaltoime võib olla ka selline, mida selles infolehes ei ole nimetatud. Vt lõik 4.

Infolehe sisukord

1. Mis ravim on STUGERON ja milleks seda kasutatakse
2. Mida on vaja teada enne STUGERON'i võtmist
3. Kuidas STUGERON'i võtta
4. Võimalikud kõrvaltoimed
5. Kuidas STUGERON'i säilitada
6. Pakendi sisu ja muu teave

1. Mis ravim on STUGERON ja milleks seda kasutatakse

STUGERON'i kasutatakse peeringluse ja tasakaaluhäirete ning nendega seotud vaevuste korral. STUGERON on profülaktilise ravimina näidustatud inimestel, kes sageli kannatavad migreeni käes. STUGERON'i kasutatakse ka Raynaud' tõve ning teiste perifeersete veresoonte haiguste raviks, mille korral esineb käte-jalgade verevarustuse häireid (jäsemete külmetamine, krambid ja tundlikkusehäired, troofilised haavandid).

2. Mida on vaja teada enne STUGERON'i võtmist

Ärge kasutage STUGERON'i

- kui olete tsinnarisiini või selle ravimi mis tahes koostisosade (loetletud lõigus 6) suhtes allergiline.

Hoiatused ja ettevaatusabinõud

Kuna STUGERON on magu ärritava toimega, siis tuleks seda manustada pärast sööki.

Kui põete Parkinsoni tõbe, pidage enne STUGERON'i kasutamist kindlasti nõu oma arstiga.

Muud ravimid ja STUGERON

Depressiooniravimite ja reaktsioonikiirust vähendavate ravimite (unerohud, rahustid ja tugevad valuvaigistid) rahustav toime võib STUGERON'i võtmisel tugevneda.

Teatage oma arstile, kui te võtate mis tahes muid ravimeid.

Alkohol ja STUGERON tugevdavad üksteise nüristavat toimet. Seetõttu peate te STUGERON-ravi ajal piirama kasutatavaid alkoholi koguseid.

Teatage oma arstile või apteekrile, kui te kasutate või olete hiljuti kasutanud või kavatsete kasutada mis tahes muid ravimeid.

Rasedus ja imetamine

Kui te olete rase, imetate või arvate end olevat rase või kavatsete rasestuda, pidage enne selle ravimi kasutamist nõu oma arstiga.

Kuna STUGERON imendub väikestes kogustes rinnapiima, ei ole ravimi kasutamine imetamise ajal soovitatav.

Autojuhtimine ja masinatega töötamine

Eeskätt ravi alustamisel võib STUGERON põhjustada uimasust, mis vähendab tähelepanelikkust ja autojuhtimise võimet. Seega tuleb STUGERON-ravi ajal olla väga ettevaatlik auto juhtimise ja masinatel töötamisega.

STUGERON sisaldab laktoosi ja sahharoosi

STUGERON tabletid sisaldavad laktoosi ja sahharoosi. Kui arst on teile öelnud, et te ei talu teatud suhkruid, peate te enne ravimi kasutamist konsulteerima arstiga.

3. Kuidas STUGERON'i kasutada

Kasutage seda ravimit alati täpselt nii, nagu arst on teile selgitanud. Kui te ei ole milleski kindel, pidage nõu oma arsti või apteekriga.

STUGERON tabletid on suu kaudu sisse võtmiseks, soovitatakse võtta pärast sööki. Tablettidele juua peale vett.

Arst määrab teile sobiva ravimi annuse.

Jäsemete vereringehäirete korral täiskasvanutel on soovitatav annus

- 2...3 tabletti 3 korda ööpäevas.

TÄHELEPANU!

Ärge võtke rohkem kui 9 tabletti ööpäevas.

Pearingluse ja tasakaaluhäirete korral täiskasvanutel ja üle 12-aastastel lastel on soovitatav annus

- 1 tablett 3 korda päevas.

Migreeni profülaktikaks täiskasvanutel on soovitatav annus

- 1 tablett 3 korda päevas.

Kui te võtate STUGERON'i rohkem kui ette nähtud

Üleannustamise tulemusena võivad tekkida järgmised nähud ja sümptomid: teadvusehäired unisusest kuni teadvuse kaotuseni, oksendamine, lihasnõrkus või liigutuste koordineerimatus ja krambid. On teatatud tsinnarisiini üleannustamisega seotud surmajuhtudest. Kui te kahtlustate, et olete STUGERON'i üleannustanud, võtke ühendust oma arstiga.

4. Võimalikud kõrvaltoimed

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

Allpool on loetletud ravimi kõrvaltoimed, mis kaasnevad STUGERON-raviga.

Sage (teatati vähemalt 1 patsiendil 100-st, kuid vähem kui 1 patsiendil 10-st):

- Unisus
- Iiveldus
- Kehakaalu suurenemine.

Aeg-ajalt (teatati vähemalt 1 patsiendil 1000-st, kuid vähem kui 1 patsiendil 100-st):

- Liigne unisus (sh pikenenud ööuni)
- Oksendamine, ebamugavustunne pärast söömist, kõhuvalu, seedehäired
- Liigne higistamine
- Väsimus

- Sügelevad punased nahakahjustused või lööve või hallikasvalged sõlmekesed suus.

Esinemissagedus teadmata (ei saa hinnata olemasolevate andmete alusel):

- Liigutushäired nagu tõmbused, lihajäikus, värinad. Neid sümptomeid nimetatakse ka „ekstrapüramidaalseteks sümptomiteks“ (EPS)
- Sapipais, mis põhjustab naha või silmade kollaseks muutumist (ikterus)
- Punased ümmargused nahakahjustused või lööve, mis tekib päikesega kokkupuutunud nahapiirkondades.

Kõrvaltoimetest teavitamine

Kui teil tekib ükskõik milline kõrvaltoime, pidage nõu oma arsti või apteekriga. Kõrvaltoime võib olla ka selline, mida selles infolehes ei ole nimetatud. Kõrvaltoimetest võite ka ise teavitada www.ravimiamet.ee kaudu. Teavitades aitate saada rohkem infot ravimi ohutusest.

5. Kuidas STUGERON'i säilitada

Hoidke seda ravimit laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

See ravimpreparaat ei vaja säilitamisel eritingimusi.

Ärge kasutage seda ravimit pärast kõlblikkusaega, mis on märgitud pakendil. Kõlblikkusaeg viitab selle kuu viimasele päevale.

Ärge visake ravimeid kanalisatsiooni ega olmejäätmete hulka. Küsige oma apteekrilt, kuidas visata ära ravimeid, mida te enam ei kasuta. Need meetmed aitavad kaitsta keskkonda.

6. Pakendi sisu ja muu teave

Mida STUGERON sisaldab

- Toimeaine on tsinnarisiin. Üks tablett sisaldab 25 milligrammi tsinnarisiini.
- Teised koostisosad on laktoosmonohüdraat, maisitärklis, sahharoos, talk, hüdrogeniseeritud puuvillaseemneõli, polüvidoon.

Kuidas STUGERON välja näeb ja pakendi sisu

STUGERON tabletid on valged, ümmargused, kaksikkumerad, poolitusjoonega ja märgistusega „JANSSEN” ühel küljel ja „S/25” teisel küljel.

Tableti saab jagada võrdseteks annusteks.

Tabletid on saadaval PVC/alumiinium blistrites 25 tableti kaupa.

Üks karp sisaldab 50 tabletti.

Müügiloa hoidja

UAB "JOHNSON & JOHNSON"

Konstitucijos pr. 21C

LT-08130 Vilnius

Leedu

Tootja

Janssen-Cilag S.p.A.

Via C. Janssen

Borgo S. Michele

04100 Latina

Itaalia

Lisaküsimuste tekkimisel selle ravimi kohta pöörduge palun müügiloa kohaliku esindaja poole.

UAB "JOHNSON & JOHNSON" Eesti filiaal
Lõõtsa 2
Tallinn 11415
Tel: +372 617 7410

Infoleht on viimati uuendatud detsembris 2018.