

**I** FLETËUDHËZUES I PAKETIMIT:  
Informacion për pacientin

# CIPROFLOKSACINE

Tableta të veshura me film – 500 mg  
(Ciprofloksacinë klorhidrat)

**Lexojeni me kujdes këtë fletëudhëzues përpara se të filloni përdorimin e barit.**

- Ruajeni këtë fletëudhëzues. Mund të keni nevojë ta lexoni përsëri.
- Në qoftë se keni pyetje të mëtejshme, pyesni mjekun ose farmacistin tuaj.
- Ky bar është përshkruar për ju. Mos e jepni tek persona të tjerë. Mund t'i dëmtojë ata edhe pse mund të kenë të njëjtat simptoma me ju.
- Në qoftë se ndonjë prej efekteve anësore keqësohet ose në qoftë se vëreni ndonjë efekt tjetër anësor që nuk përmendet në këtë fletëudhëzues, ju lutemi të njoftoni mjekun ose farmacistin tuaj.

## Në këtë fletëudhëzues:

- Çfarë është Ciprofloksacine dhe përse përdoret
- Përpara se të merrni Ciprofloksacine
- Si ta merrni Ciprofloksacine
- Efekte anësore të mundshme
- Si ta ruani Ciprofloksacine
- Informacion i mëtejshëm

## 1. ÇFARË ËSHTË CIPROFLOKSACINE DHE PËRSE PËRDORET

Ciprofloksacine përmban lëndën vepruese ciprofloksacinë klorhidrat. Ciprofloksacina është një fluorokinolon antibakterial me një spektër të gjerë veprimi. Ciprofloksacina është baktericide dhe frenon enzimin ADN – xhirazë (topoizomerazë) e cila është kryesore në riprodhimin e ADN bakteriale. Ajo ka një spektër të gjerë veprimi dhe është më e fuqishme se jo- fluorokinolonet (acidi nalidiksik). Aktiviteti i saj reduktohet në mjedis acid. Ndërmjet baktereve aerobe gram – negative, ciprofloksacina është aktive *in vitro* kundër enterobaktereve. Ndërmjet baktereve aerobe gram – pozitive, ciprofloksacina është aktive *in vitro* kundër stafilokokut. Ciprofloksacina nuk është aktive kundër baktereve anaerobe. Ciprofloksacina ka të njëjtin veprim kundër mykobaktereve, mykoplazmave, rikecieve dhe protozoarëve. Ciprofloksacina përthithet shpejt nga trakti gastrointestinal. Biodisponibiliteti oral është afërsisht 70% dhe përqëndrimi i pikut plazmatik është rreth 2.5 µg/ mL që arrihet për 1-2 orë pas dozës prej 500 mg të marrë nga goja. Përthithja vonohet nga prania e ushqimit, por nuk është esenciale për efektin oral. Ciprofloksacina kalon barrierën placentare dhe është gjithashtu e shpërndarë në qumështin e gjirit. Përqëndrime të larta janë gjetur në tëmth. Ciprofloksacina eliminohet kryesisht nga sekretimi urinar, por klirensi jo-urinar ka një sasi prej 1/3 e eliminimit duke përfshirë metabolizmin në mëlçi, sekretimin në tëmth dhe mundësinë e sekretimit transmural duke kaluar mukozat intestinale. Më pak se 4 metabolitë aktivë janë identifikuar.

Ciprofloksacine përdoret në një shkallë të gjerë të infeksioneve përfshirë: antraksin, infeksionet e traktit biliar, infeksione të kockave dhe artikulacioneve, infeksione të traktit respirator, infeksione të veshit, syrit, hundës dhe grykës, infeksione të traktit urinar, infeksione të lëkurës dhe indeve të buta, infeksione gastrointestinale, infeksione intraabdominale, infeksione pelvike, infeksione nga pickimet ose djegiet, gonorrë dhe infeksione pas ndërhyrjeve kirurgjikale në pjesët e sipërme të traktit gastrointestinal.

## 2. PËRPARA SE TË MERRNI CIPROFLOKSACINE Mos merrni Ciprofloksacine:

- në qoftë se jeni i ndeshëm (alergjik) ndaj ciprofloksacinës dhe përfaqësuesve të tjerë të klasës së kinoloneve si dhe ndaj ndonjërit prej përbërësve të tjerë të Ciprofloksacine.

## Tregoni kujdes të veçantë me Ciprofloksacine

Pyesni mjekun tuaj përpara se të merrni Ciprofloksacine.

Ciprofloksacine duhet përdorur me kujdes në fëmijët, adoleshentët (më pak se 18 vjeç).

## Duhet të evitohet përdorimi tek gratë shtatzëna dhe ato që i japin gjii fëmijëve.

## Marrja e barnave të tjera

Trajtimi i njëkohshëm me barna të tjera mund të ndikojë ose të ndikohet nga Ciprofloksacine. Ju lutemi të kontaktoni me mjekun ose farmacistin tuaj në qoftë se jeni duke marrë ose keni marrë kohët e fundit barna të tjera, përfshirë ato të marra pa recetë. Mos harroni të informoni mjekun tuaj për trajtimin me Ciprofloksacine në qoftë se ju jepet ndonjë bar tjetër gjatë trajtimit. Është veçanërisht e rëndësishme që mjeku juaj të jetë në dijeni të faktit që ju jeni trajtuar me:

- katione si: alumini, magnezi ose hekuri, të cilët reduktojnë përthithjen e ciprofloksacinës dhe lidhen me barin kur jepet i shoqëruar;
- antagonistë të receptorëve H2 të histaminës sepse janë vënë re ndryshime në farmakokinetikën e fluorokinoloneve duke ndryshuar pH gastrik;
- teofilinë, sepse ciprofloksacina rrit përqëndrimin plazmatik të teofilinës duke rritur rrezikun e konvulsioneve;
- antikoagulantë, ciprofloksacina rrit efektin antikoagulant të kumarinave (varfarinë);
- antidiabetikë, rrit efektin e glibenklamidit;
- antiepileptikë, ciprofloksacina rrit ose ul përqëndrimin plazmatik të fenitoinës;
- antipsikotikë, rrit përqëndrimin plazmatik të klozapinës dhe mund të risë përqëndrimin e olanzapinës;
- citostatikë, mund të reduktojë jashtëqitjen e metotreksatit (rrit rrezikun e toksicitetit);
- dopaminergjikë, ciprofloksacina pengon metabolizmin e ropinirolit (rrit përqëndrimin plazmatik);
- probenecid, redukton jashtëqitjen e ciprofloksacinës.

**Shtatzënia**  
Kërkoni këshillën e farmacistit ose të mjekut përpara se të merrni këtë bar.

Ciprofloksacine nuk duhet të merret gjatë periudhës së shtatzënisë (Kategoria C).

**Ushqimi me gjii**  
Ciprofloksacine nuk duhet të merret gjatë ushqyerjes me gjii të foshnjeve.

## 3. SI TA MERRNI CIPROFLOKSACINE

Gjithmonë merreni Ciprofloksacine sipas këshillës së mjekut. Në qoftë se nuk jeni i sigurt kontaktoni me mjekun ose farmacistin. Në qoftë se ndjeni që efektet e Ciprofloksacine janë shumë të forta ose shumë të dobëta, flisni me mjekun ose farmacistin tuaj. Doza orale për të rritur është si më poshtë:

- në infeksionet e traktit respirator është 250 - 750 mg dy herë në ditë
- në infeksionet e traktit urinar është 250 - 500 mg herë në ditë
- në cishtit akut tek gratë 100 mg dy herë në ditë për 3 ditë
- në gonorre, 250 mg si një dozë e vetme; 500 mg në rastet rezistente
- në rastet e infeksioneve të ulëta të traktit respirator në fibrozën cistike, 750 mg dy herë në ditë.

**Fëmijët:** 5 - 17 vjeç, 20 mg / kg dy herë në ditë në infeksione të traktit urinar (maksimumi 750 mg / dozë);

- në infeksionet e tjera, 500 – 750 mg dy herë në ditë;
- në profilaksinë kirurgjikale, 750 mg e administruar 60 - 90 minuta përpara ndërhyrjes.

Megjithatë doza mund të ketë nevojë për tu rritur ose për tu ulur. Mjeku juaj do t'ju këshillojë në përputhje me rrethanat.

**Në qoftë se keni marrë më shumë Ciprofloksacine**  
Në qoftë se keni marrë më shumë Ciprofloksacine se sasia që duhet të merrni, ose në qoftë se fëmijët e kanë marrë gabimisht këtë bar, ju lutemi të kontaktoni mjekun tuaj, spitalin ose të telefononi urgjencën për të marrë një mendim për rrezikun dhe këshillë për veprimet që duhet të ndërmerren.

**Në qoftë se keni harruar të merrni Ciprofloksacine**  
Në qoftë se harroni një dozë (ose më shumë dozë), merrni dozën në vazhdim kur të jetë koha për marrjen e zakonshme të saj. Mos merrni një dozë të dyfishtë (ose më të lartë) për të plotësuar dozën (dozat) e harruar(a). Në qoftë se keni pyetje të mëtejshme mbi përdorimin e këtij produkti, pyesni mjekun ose farmacistin tuaj.

## 4. EFFEKTET ANËSORE TË MUNDSHME

Si të gjithë barnat e tjera, Ciprofloksacine mund të shkaktojë efekte anësore, megjithëse jo çdokush i manifeston. Ndonjëherë ato janë serioze, ndonjëherë jo. Mos u alarmoni nga kjo listë e efekteve të mundshme anësore. Mund të mos ju shfaqet asnjë prej tyre.

Ciprofloksacine në përgjithësi tolerohet mirë por më dendur shfaq efekte të padëshiruara në:

- traktin gastrointestinal (të përziera, të vjella, diarree, dhimbje abdominale dhe dispepsi që janë më të shpeshtat; koliti pseudomembranoz është hasur rrallë);

- SNQ (dhimbje koke, marrje mendsh dhe nervozizëm janë më të shpeshtat; të tjera efekte anësore janë dridhje, përgjumje, pagjumësi, ankth, çrregullime të ndeshmërisë si dhe rrallë haluçinacione dhe çrregullime psikotike, depresion);
- lëkurë (prurit dhe të krrajtura, reaksione të tipit të mbindjeshmërisë, dhe rrallë vaskularizim, eritema multiforme, sindrom Stevens - Johnson dhe nekrolizë epidermale toksike);
- çrregullime të heparit.

Të tjera efekte anësore janë: rritje e kreatininës në serum ose rritje e uresë në gjak dhe më rrallë mund të japë kristaluri, insuficiencë renale dhe nefrit.





Në qoftë se ndonjë prej efekteve anësore përqekësohet, ose në qoftë se vëreni efekte anësore që nuk përmenden në këtë fletëudhëzues, ju lutemi të lajmëroni mjekun ose farmacistin tuaj.

**5. SI TA RUANI CIPROFLOKSACINE**  
Mbajeni larg fëmijëve. Mos e përdorni Ciprofloksacine pas datës së skadimit e cila është e shënuar në paketim. Ruajeni nën temperaturën 25°C! Ruajeni në paketimin original për ta mbrojtur nga drita dhe nga lagështia!


**6. INFORMACION I MËTEJSHËM**  
**Çfarë përmban Ciprofloksacine - Tabletë e veshur me film**  
Lënda vepruese është Ciprofloksacinë klorhidrat. Çdo tabletë e veshur me film përmban 581.9 mg ciprofloksacinë klorhidrat që është ekuivalent me 500 mg ciprofloksacinë bazë. Përbërësit e tjerë janë: celulozë mikrokristalore, stearat magnezit, dioksid silici koloidal, kroskarmelozë natriumi, glikolat natriumi i amidonit, laurilsulfat natriumi, povidon, opadry II i bardhë.

**Përmbajtja e paketimit**  
Forma e paketimit: kuti me 10 tableta të veshura me film.

## Shpjegues i ikonave ilustruese për paketim:

-  Sipas recetës së mjekut.
-  Përmbajtja.
-  Kujdes.
-  Forma e tabletës.

## Mbajtësi i autorizimit për tregtim (MAT) dhe prodhuesi:

 **PROFARMA Sh.a.**  
Rruga "Myslym Keta"  
Tel.Fax: 00 355 4 23 62 800  
Tiranë - SHQIPËRI

**Ky fletëudhëzues u rishikua për herë të fundit në Maj 2013.**



**PAY ATTENTION**, all the layers are visible.  
If you have to print this document please  
check or uncheck the specific layers.