

URITRIM TABLET

Trimethoprim BP (100mg, 200mg)

Apakah yang ada pada risalah ini

1. Apakah kegunaan Uritrim
2. Bagaimana Uritrim berfungsi
3. Sebelum menggunakan Uritrim
4. Cara menggunakan Uritrim
5. Semasa menggunakan Uritrim
6. Kesan-kesan sampingan
7. Cara penyimpanan dan pelupusan Uritrim
8. Maklumat lanjut
9. Pengilang dan Pemegang Pendaftaran Produk
10. Tarikh kemaskini RiMUP

Apakah kegunaan Uritrim

- Merawat pelbagai jangkitan termasuk jangkitan saluran kencing dan saluran pernafasan
- Mencegah jangkitan saluran kencing yang berulang dalam jangka panjang
- Merawat keradangan paru-paru dan membran mukus dalam tiub bronkial.

Bagaimana Uritrim berfungsi

Trimethoprim tergolong dalam kumpulan ubat-ubatan yang dikenali sebagai anti-bakteria. Ia membunuh bakteria yang menyebabkan jangkitan di tubuh anda, terutamanya jangkitan saluran kencing dan saluran pernafasan.

Sebelum menggunakan Uritrim

- Bila tidak boleh menggunakan

Anda tidak boleh menggunakan Uritrim jika anda:

- Mempunyai alahan (hipersensitif) terhadap bahan aktif trimethoprim atau bahan-bahan lain di dalam Uritrim.
- Sedang hamil atau menyusu bayi.
- Menghidap penyakit ginjal yang teruk
- Mempunyai pewarisan penyakit kekurangan enzim-enzim iron (porphyria)
- Trimethoprim tidak harus diberikan kepada bayi pramatang atau bayi yang berumur di bawah 4 minggu.

Sebelum mula menggunakan Uritrim

Beritahu doktor sekiranya anda:

- Menghidap penyakit ginjal
- Mempunyai kekurangan asid folik (boleh menyebabkan anemia)
- Mempunyai penyakit sel-sel darah

Perhatian yang perlu diambil:

- Uritrim mungkin menyebabkan reaksi kulit yang serius dengan pengambilan

Sulphonamides, contohnya, toxic epidermal necrolysis, Steven-Johnson syndrome and reaksi lain. Simptom seperti ruam kulit, lepuh dan kupasan mungkin merupakan tanda-tanda keadaan yang serius. Hentikan pengambilan ubat ini dan dapatkan bantuan perubatan dengan segera sekiranya reaksi tersebut berlaku.

Bincang dengan doktor sekiranya anda tidak pasti sama ada anda patut mengambil ubat ini.

- Jika mengambil ubat-ubat lain

Maklumkan kepada doktor anda sekiranya anda sedang mengambil ubat lain, termasuk ubatan yang didapatkan tanpa preskripsi.

Sesetengah ubat boleh berinteraksi dengan Uritrim. Adalah penting untuk anda memberitahu doktor atau ahli farmasi sekiranya anda ada mengambil:

- Ubat-ubatan untuk menghentikan pembekuan darah contohnya, *nicoumalone* dan *warfarin*
- *Procainamide*, untuk merawat rentakan jantung yang tidak normal.
- *Digoxin*, untuk merawat keadaan jantung tertentu
- *Phenytoin* (untuk merawat epilepsi)
- *Pyrimethamine* (untuk merawat malaria)
- *Tolbutamide, sulphonylureas* (ubat kencing manis)
- *Cyclosporins* (untuk mengelakkan penolakan selepas pemindahan)
- *Methotrexate*, ubat untuk rawatan kanser

Cara menggunakan Uritrim

Sentiasa ambil Uritrim sepertimana yang diarahkan oleh doktor atau ahli farmasi anda. Jika anda tidak pasti, tanya doktor atau ahli farmasi anda.

- Berapa banyak harus digunakan

Rawatan untuk jangkitan saluran kencing dan saluran pernafasan

Dewasa dan kanak-kanak melebihi 12 tahun: 200mg dua kali sehari atau 200mg sehari dalam satu atau dua dos yang berasingan.

Rawatan dalam pencegahan jangkitan

saluran kencing yang berulang

Ambil 100mg pada waktu malam

Penggunaan dalam kemerosotan ginjal

Dos perlu dikurangkan kepada separuh bagi orang dengan kemerosotan ginjal yang

sederhana (pelepasan kreatinin 15-30ml/min).

- Bila perlu digunakan

Ambil Uritrim pada masa yang sama setiap hari.

- Berapa lama perlu digunakan

Teruskan pengambilan ubat ini selagi anda diarahkan oleh doktor.

- Jika terlupa menggunakan

Rujuk kepada doktor atau ahli farmasi anda tentang apa yang perlu dilakukan jika anda terlupa menggunakan ubat ini.

Ambil dos yang terlepas sebaik sahaja anda teringat. Sekiranya sudah hampir masa untuk dos seterusnya, abaikan dos terlepas dan tunggu untuk mengambil dos seterusnya pada masa biasa. Jangan ambil dos berganda untuk menggantikan dos yang tertinggal.

- Jika mengambil berlebihan (terlebih dos)

Hubungi doktor anda dengan segera atau pergi ke Jabatan Kecemasan hospital terdekat, jika terambil dos berlebihan. Ini perlu dilakukan walaupun tiada sebarang kesan keracunan atau rasa tidak selesa. Anda mungkin memerlukan perhatian perubatan segera.

Antara simptom terlebih dos adalah loya, muntah, pening, sakit kepala, kemurungan mental, kekeliruan dan gangguan fungsi sumsum tulang yang boleh menyebabkan penyakit sel-sel darah.

Semasa menggunakan Uritrim

- Perkara yang perlu dilakukan

- Sentiasa ambil Uritrim mengikut arahan yang diberikan oleh doktor atau ahli farmasi anda. Dapatkan nasihat doktor atau ahli farmasi anda sekiranya anda tidak pasti.
- Beritahu doktor atau ahli farmasi anda sekiranya pada kebelakangan ini anda ada ambil sebarang ubat, termasuk ubat tanpa preskripsi seperti suplemen atau ubat tradisional.
- Beritahu doktor jika anda ada sebarang tanda penindas sumsum tulang atau masalah dengan darah.
- Sekiranya anda akan mula mengambil ubat baru, maklumkan kepada doktor dan ahli farmasi bahawa anda sedang mengambil Uritrim.

• Dapatkan nasihat daripada doktor jika anda sedang hamil atau bercadang untuk hamil.

• Beritahu doktor atau ahli farmasi anda sekiranya kesan sampingan menjadi serius atau anda mengalami reaksi lain yang menyebabkan anda berasa tidak sihat.

- Perkara yang tidak boleh dilakukan

• Jangan berhenti mengambil Uritrim tanpa kebenaran doktor anda.

• Jangan guna Uritrim yang telah melebihi tarikh luput yang dicetak pada kotak dan strip ubat.

• Jangan beri ubat ini kepada orang lain, walaupun mereka mempunyai masalah kesihatan yang sama dengan anda.

- Perkara yang perlu diberi perhatian

• Memandu dan menggunakan mesin
Kesan ubat ini terhadap keupayaan memandu dan menggunakan mesin masih belum diketahui

Kesan-kesan sampingan

Semua ubat mempunyai kesan sampingan. Uritrim mungkin menyebabkan kesan sampingan, tetapi, bukan setiap individu akan mengalaminya.

Beritahu doktor atau ahli farmasi anda sekiranya anda mengalami kesan-kesan sampingan seperti berikut:

- Loya
- Muntah
- Sakit perut
- Anoreksia (hilang selera makan)
- Gatal
- Ruam kulit
- *Exfoliative dermatitis* (kulit gatal, mengelupas, bengkak)
- Demam
- Penyakit sel-sel darah: jangkitan yang kerap, sakit kerongkong, lebam atau pendarahan, anemia, rasa letih

Beritahu doktor atau ahli farmasi anda sekiranya kesan sampingan menjadi serius atau anda mengalami reaksi lain yang menyebabkan anda berasa tidak sihat. Kesan-kesan sampingan lain yang tidak disenaraikan mungkin juga akan dialami oleh sesetengah orang.

Anda boleh melaporkan sebarang kesan sampingan atau kesan advers ubat kepada Pusat Pemantauan Kesan Advers Ubat Kebangsaan melalui No. Tel: 03-78835550, atau laman web npra.moh.gov.my (Public ->

Reporting Medicinal Problems / Side Effects / AEFI / Vaccine Safety)

Cara penyimpanan dan pelupusan Uritrim

- Penyimpanan

Simpan ubat dalam bungkusan asal. Simpan di tempat sejuk dan kering, antara 20-30°C. Jauhi daripada haba, cahaya dan kelembapan yang berlebihan.

Jangan tinggalkan ubat anda di dalam kereta. Jauhi daripada kanak-kanak.

- Pelupusan

Ubat-ubatan tidak harus dilupuskan melalui air buangan atau sisa isi rumah. Sila rujuk kepada ahli farmasi anda mengenai cara yang betul untuk melupuskan ubat yang tidak diperlukan lagi. Langkah-langkah ini dapat membantu melindungi alam sekitar.

Maklumat lanjut

- Rupa dan warna produk

Uritrim 100 Tablet adalah tablet dwicembung bulat berwarna putih dan diukir dengan tanda 'U1' dan garis pembelahan pada satu permukaan.

Uritrim 200 Tablet adalah tablet dwicembung bulat berwarna putih dan diukir dengan tanda 'U2' dan garis pembelahan pada satu permukaan.

- Bahan-bahan kandungan

- Bahan Aktif
Uritrim 100 Tablet mengandungi 100mg Trimethoprim BP

Uritrim 200 Tablet mengandungi 200mg Trimethoprim BP

- Bahan tidak aktif
Lactose, corn starch, polysorbate 80, sodium starch glycolate, magnesium stearate.

- Bungkusan

Uritrim terdapat dalam bungkusan botol 500 and 1000 biji tablet.

- Nombor MAL

Uritrim 100 Tablet: MAL20000026AZ
Uritrim 200 Tablet: MAL20000025AZ

Pengilang

T.O. Chemicals (1979) Co. Ltd.
280 Soi Sabajjai, Suthisarn Road,
10310 Bangkok, Thailand.

Pemegang Pendaftaran Produk

IMEKS Pharma Sdn. Bhd.
No. 5& 9, Jalan Udang Harimau 2,
Medan Niaga Kepong,
51200 Kuala Lumpur, Malaysia.

Tarikh kemaskini RiMUP

02/11/2017

Nombor siri

NPRA(R4/1)301017/00292