

Uputa o lijeku: Informacije za korisnika

Ciprinol 250 mg filmom obložene tablete Ciprinol 500 mg filmom obložene tablete

ciprofloksacin

Pažljivo pročitajte cijelu uputu prije nego počnete uzimati ovaj lijek jer sadrži Vama važne podatke.

- Sačuvajte ovu uputu. Možda ćete je trebati ponovno pročitati.
- Ako imate dodatnih pitanja, obratite se liječniku ili ljekarniku.
- Ovaj je lijek propisan samo Vama. Nemojte ga davati drugima. Može im naškoditi, čak i ako su njihovi znakovi bolesti jednaki Vašima.
- Ako primijetite bilo koju nuspojavu, potrebno je obavijestiti liječnika ili ljekarnika. To uključuje i svaku moguću nuspojavu koja nije navedena u ovoj uputi. Pogledajte dio 4.

Što se nalazi u ovoj uputi

1. Što je Ciprinol i za što se koristi
2. Što morate znati prije nego počnete uzimati Ciprinol
3. Kako uzimati Ciprinol
4. Moguće nuspojave
5. Kako čuvati Ciprinol
6. Sadržaj pakiranja i druge informacije

1. Što je Ciprinol i za što se koristi

Ciprinol je antibiotik iz skupine fluorokinolona. Djelatna tvar je ciprofloksacin. Ciprofloksacin djeluje tako što ubija određene vrste bakterija koje uzrokuju infekcije. Djeluje samo na određene sojeve bakterija.

Odrasli

Ciprinol se u odraslih koristi za liječenje sljedećih bakterijskih infekcija:

- infekcije dišnog sustava
- dugotrajne ili ponavljajuće infekcije uha ili sinusa
- infekcije mokraćnog sustava
- infekcije muškog i ženskog spolnog sustava
- infekcije probavnog sustava i infekcije u trbuhu
- infekcije kože i mekih tkiva
- infekcije kostiju i zglobova
- sprječavanje infekcija čiji je uzročnik bakterija *Neisseria meningitidis*
- kod izloženosti uzročniku antraksa udisanjem.

Ciprofloksacin se može koristiti u liječenju bolesnika koji imaju niske razine bijelih krvnih stanica (neutropenija) s vrućicom za koju se pretpostavlja da je vezana uz bakterijsku infekciju.

Ako imate tešku infekciju ili infekciju uzrokovanu s više od jedne vrste bakterija, možda ćete trebati dobiti dodatno antibiotsko liječenje uz ovaj lijek.

Djeca i adolescenti

Ovaj lijek se uz nadzor liječnika specijalista koristi u djece i adolescenata za liječenje sljedećih bakterijskih infekcija:

- infekcije pluća i bronha u djece i adolescenata koji boluju od cistične fibroze
- komplicirane infekcije mokraćnog sustava, uključujući infekcije koje su zahvatile bubrege (pielonefritis),
- kod izloženosti uzročniku antraksa udisanjem.

Ovaj lijek se može koristiti i za liječenje drugih specifičnih teških infekcija u djece i adolescenata ako liječnik to smatra neophodnim.

2. Što morate znati prije nego počnete uzimati Ciprinol

Nemojte uzimati Ciprinol

- ako ste alergični na djelatnu tvar, druge kinolone ili neki drugi sastojak ovog lijeka (naveden u dijelu 6.)
- ako uzimate tizanidin (pogledajte dio 2. Drugi lijekovi i Ciprinol).

Upozorenja i mjere opreza

Prije nego što uzmete Ciprinol

Ne smijete uzeti fluorokinolonski/kinolonski antibiotik, uključujući Ciprinol, ako ste u prošlosti imali bilo kakvu ozbiljnu nuspojavu kad ste uzimali kinolon ili fluorokinolon. U toj situaciji morate što prije obavijestiti svog liječnika.

Obratite se svom liječniku ili ljekarniku prije nego uzmete Ciprinol:

- ste ikad imali problema s bubrezima jer će možda trebati prilagoditi Vaše liječenje.
- ako imate epilepsiju ili neku drugu bolest živčanog sustava (neurološku bolest).
- ako ste imali problema s tetivama tijekom prethodnog liječenja antibioticima poput Ciprinola.
- ako imate šećernu bolest jer s ciprofloksacinom možete imati rizik od pada razine šećera u krvi (hipoglikemije).
- ako imate mijasteniju gravis (oblik mišićne slabosti).
- ako vam je dijagnosticirano proširenje ili „napuhivanje“ velike krvne žile (aneurizma aorte ili aneurizma periferne velike krvne žile).
- ako ste već prethodno doživjeli epizodu disekcije aorte (razdvajanje stijenki aorte).
- ako vam je dijagnosticirano propuštanje srčanih zalistaka (regurgitacija srčanih zalistaka).
- ako u obiteljskoj povijesti bolesti imate aneurizmu aorte ili disekciju aorte ili urođenu bolest srčanih zalistaka, ili imate druge rizične faktore ili stanja zbog kojih ste skloniji pojavi aneurizme ili disekcije aorte ili propuštanja srčanih zalistaka (npr. poremećaji vezivnog tkiva kao što je Marfanov sindrom ili Ehlers-Danlosov sindrom, Turnerov sindrom, Sjögrenov sindrom (upalna autoimuna bolest) ili vaskularni poremećaji kao što je Takayasuv arteritis, arteritis orijaških stanica, Behcetova bolest, visoki krvni tlak ili poznata ateroskleroza, reumatoidni artritis (bolest zglobova) ili endokarditis (infekcija srca)).
- ako ste imali ili imate poremećaj srčanog ritma (aritmije) ili neke druge srčane probleme. Potreban je oprez kod uzimanja ovakve vrste lijeka ako ste rođeni s ili u Vašoj obitelji postoji produljenje QT intervala (zabilježeno EKG-om, električnim bilježenjem rada srca), imate neravnotežu soli u krvi (posebno nisku razinu kalija ili magnezija u krvi), imate vrlo spor srčani ritam (koji se zove bradikardija), imate slabo srce (zatajenje srca), imate u povijesti bolesti srčani udar (infarkt srca), žena ste ili ste starije dobi ili uzimate druge lijekove koji utječu na nenormalne promjene EKG-a (pogledajte dio 2. Drugi lijekovi i Ciprinol).
- ako Vi ili član Vaše obitelji ima manjak glukoza-6-fosfat dehidrogenaze (G6PD) jer biste mogli biti izloženi riziku pojave anemije kod uzimanja ciprofloksacina.

Za liječenje određenih infekcija spolnog sustava, liječnik Vam može uz ciprofloksacin propisati dodatni antibiotik. Ako ne dođe do poboljšanja simptoma nakon 3 dana liječenja, posavjetujte se sa svojim liječnikom.

Tijekom primjene Ciprinola

Odmah obavijestite svog liječnika ako se nešto od sljedeće navedenog pojavi **dok uzimate Ciprinol**. Vaš će liječnik odlučiti treba li prekinuti liječenje ovim lijekom.

- **Teška, iznenadna alergijska reakcija** (anafilaktička reakcija/šok, angioedem). Čak i nakon uzimanja prve doze postoji mala vjerojatnost da će se pojaviti teška alergijska reakcija sa sljedećim simptomima: stezanje u prsnom košu, omaglica, mučnina ili nesvjestica ili omaglica

prilikom ustajanja. **Ako se to dogodi, prestanite uzimati Ciprinol i odmah obavijestite svog liječnika.**

- Rijetko se mogu pojaviti **bol i oticanje zglobova te upala ili puknuće tetiva**. Rizik Vam je povećan ako ste starije dobi (stariji od 60 godina), presađen Vam je organ, imate tegobe s bubrezima ili se liječite kortikosteroidima. Upala i puknuća tetiva mogu nastati unutar prvih 48 sati liječenja pa čak do nekoliko mjeseci nakon prestanka terapije lijekom Ciprinol. Kod prvog znaka boli ili upale tetive (na primjer, u gležnju, zapešću, laktu, ramenu ili koljenu) prestanite uzimati lijek Ciprinol, obratite se liječniku i pazite da bolno područje miruje. Izbjegavajte svaku nepotrebnu fizičku aktivnost jer može povećati rizik od puknuća tetive.
- Dugotrajne, onesposobljavajuće i potencijalno nepopravljive ozbiljne nuspojave. Fluorokinolonski/kinolonski antibiotici, uključujući Ciprinol, povezani su s vrlo rijetkim, ali ozbiljnim nuspojavama, od kojih su neke dugotrajne (traju mjesecima ili godinama), onesposobljavajuće ili potencijalno nepopravljive. To uključuje bol u tetivama, mišićima i zglobovima gornjih i donjih udova, otežano hodanje, abnormalne osjete kao što su bockanje, trnci, šakljanje, utrnulost ili žarenje (parestezija), poremećaje osjeta uključujući oštećenje vida, osjeta okusa i mirisa te sluha, depresiju, narušeno pamćenje, jak umor i teške poremećaje spavanja. Ako osjetite bilo koju od ovih nuspojava nakon uzimanja lijeka Ciprinol, odmah se obratite svom liječniku prije nego što nastavite s liječenjem. Vi i Vaš liječnik odlučit ćete o nastavku liječenja te također razmotriti primjenu antibiotika iz druge skupine.
- Ako osjetite iznenadnu **jaku bol u trbuhu, prsnom košu ili leđima**, što mogu biti simptomi aneurizme i disekcije aorte, odmah se uputite na hitnu pomoć. Možete biti pod povećanim rizikom ako se liječite kortikosteroidima za sistemsku primjenu.
- Ako primijetite naglu pojavu nedostatka zraka, posebice dok ležite na leđima u krevetu, ili primijetite oticanje gležnjeva, stopala ili trbuha, ili novu pojavu osjećaja lupanja srca (osjećaj ubrzanih ili nepravilnih otkucaja srca), odmah obavijestite liječnika.
- Ako imate **epilepsiju** ili drugu **neurološku bolest** poput ishemije mozga (nedovoljnog protoka krvi kroz mozak) ili moždanog udara, mogli biste imati nuspojave povezane sa središnjim živčanim sustavom. Ako se to dogodi prestanite uzimati ovaj lijek i odmah obavijestite svog liječnika.
- Rijetko možete osjetiti simptome **oštećenja živca** (neuropatije) kao što su bol, žarenje, trnci, utrnulost i/ili slabost, osobito u stopalima i nogama ili šakama i rukama. Ako se to dogodi, odmah prestanite uzimati lijek Ciprinol i obavijestite svog liječnika kako bi se spriječio razvoj potencijalno nepopravljivih oštećenja.
- Mogli biste doživjeti **psihičke reakcije** nakon prve primjene Ciprinola. Ako patite od **depresije** ili **psihoze** Vaši bi se simptomi tijekom liječenja ovim lijekom mogli pogoršati. U rijetkim slučajevima, depresija ili psihoza se mogu pogoršati do misli o samoubojstvu, pokušaja ili izvršenja samoubojstva (pogledajte dio 4. Moguće nuspojave). Ako se pojave depresija, psihotične reakcije, misli ili ponašanje vezano uz samoubojstvo, prestanite uzimati ovaj lijek i odmah obavijestite svog liječnika.
- Kinolonski antibiotici mogu uzrokovati **povišenje razine šećera** u krvi iznad normalne (hiperglikemija), **ili smanjenje razine šećera** u krvi ispod normalne, što može potencijalno dovesti do gubitka svijesti (hipoglikemijska koma) u teškim slučajevima (pogledajte dio 4.). To je važno za osobe koje imaju šećernu bolest. Ako bolujete od šećerne bolesti, mora Vam se redovito pratiti razina šećera u krvi.
- Tijekom uzimanja antibiotika, uključujući Ciprinol, ili čak nekoliko tjedana nakon prestanka njihove primjene, može doći do **proljeva**. Ako on postane težak ili dugotrajan ili primijetite da Vaša stolica sadrži krv ili sluz, prestanite uzimati Ciprinol jer to može biti opasno po život. Nemojte uzimati lijekove koji zaustavljaju ili usporavaju rad crijeva i obratite se svom liječniku.
- Ako Vam se **ošteti vid** ili ako su Vam oči na neki drugi način povrijeđene, obratite se specijalistu za oči (oftalmologu).
- Tijekom uzimanja ovog lijeka Vaša će koža postati **osjetljivija na sunčevu svjetlost ili ultraljubičastu (UV) svjetlost**. Izbjegavajte izlaganje jakom suncu ili umjetnoj UV svjetlosti poput solarija.
- Ako trebate dati **uzorak krvi ili mokraće** obavijestite liječnika ili osoblje laboratorija da uzimate Ciprinol.
- Ako imate **probleme s bubrezima**, obavijestite svog liječnika jer će se možda trebati prilagoditi

- doza lijeka.
- Ovaj lijek može uzrokovati **oštećenje funkcije jetre**. Ako primijetite bilo koje simptome poput gubitka apetita, žutice (žute boje kože), tamne mokraće, svrbeža ili osjetljivosti želuca, prestanite uzimati Ciprinol i odmah se obratite svom liječniku.
 - Ovaj lijek može dovesti do smanjenja broja bijelih krvnih stanica **što može smanjiti Vašu otpornost na infekcije**. Ako dobijete infekciju sa simptomima poput vrućice i ozbiljnog pogoršanja općeg stanja ili vrućice sa simptomima lokalne infekcije poput grlobolje/boli u ždrijelu/ustima ili problema s mokraćnim sustavom, odmah posjetite svog liječnika. Napraviti će se pretraga krvi da bi se provjerilo moguće smanjenje broja bijelih krvnih stanica (agranulocitoza). Važno je da liječnika obavijestite o lijeku koji uzimate.

Drugi lijekovi i Ciprinol

Obavijestite svog liječnika ili ljekarnika ako uzimate, nedavno ste uzeli ili biste mogli uzeti bilo koje druge lijekove.

Nemojte uzimati Ciprinol zajedno s tizanidinom jer to može uzrokovati nuspojave poput niskog krvnog tlaka i pospanosti (pogledajte dio 2. Nemojte uzimati Ciprinol).

Za dolje navedene lijekove je poznato da u Vašem tijelu međusobno djeluju s ovim lijekom. Uzimanje Ciprinola istodobno s tim lijekovima može utjecati na terapijski učinak tih lijekova. Također se može povećati vjerojatnost nastanka nuspojava.

Obavijestite svog liječnika ako uzimate:

- lijekove za razrjeđivanje krvi koji se uzimaju kroz usta (antiokoagulansi) poput antagonista vitamina K (primjerice varfarin, acenokumarol, fenprokumon ili fluindion) ili druge antikoagulanse koji se uzimaju kroz usta
- probenecid (za liječenje gihta)
- metotreksat (za liječenje određenih vrsta raka, psorijaze, reumatoidnog artritisa)
- teofilin (za liječenje problema s disanjem)
- tizanidin (za liječenje grča mišića kod multiple skleroze)
- olanzapin (antipsihotik)
- klopazapin (antipsihotik)
- ropinirol (za liječenje Parkinsonove bolesti)
- fenitoin (za liječenje epilepsije)
- metoklopramid (za mučninu i povraćanje)
- ciklosporin (za liječenje bolesti kože, reumatoidnog artritisa, kod transplantacije organa)
- druge lijekove koji mogu promijeniti Vaš srčani ritam: lijekove koji pripadaju skupini antiaritmika (primjerice kinidin, hidrokinidin, dizopiramid, amiodaron, sotalol, dofetilid, ibutilid)
- tricikličke antidepresive
- neke antibiotike (koji pripadaju skupini makrolida)
- neke antipsihotike
- zolpidem (za poremećaje spavanja).

Ciprinol može **povisiti** razinu sljedećih lijekova u krvi:

- pentoksifilina (za liječenje poremećaja cirkulacije)
- kofeina
- duloksetina (antidepresiv)
- lidokaina (lokalni anestetik)
- sildenafil (koristi se kod poteškoća s erekcijom)
- agomelatina (za liječenje depresije).

Neki lijekovi **smanjuju** učinak ovog lijeka. Obavijestite svog liječnika ako uzimate ili želite uzimati:

- antacide (sredstva za smanjivanje želučane kiseline)
- omeprazol (za liječenje ulkusa/čireva)
- nadomjestke minerala
- sukralfat

- polimerne vezače fosfata (npr. sevelamer ili lantanov karbonat)
- lijekove ili nadomjestke koji sadrže kalcij, magnezij, aluminij ili željezo.

Ako su ovi pripravci neophodni, uzmite Ciprinol jedan do dva sata prije ili ne ranije od četiri sata nakon njih.

Ciprinol s hranom i pićem

Kalcij koji se uzme kao dio obroka, uključujući mliječne proizvode i pića bogata kalcijem (kao što su mlijeko ili jogurt) ili obogaćene voćne sokove (npr. sok od naranče koji sadrži dodani kalcij), neće značajno utjecati na apsorpciju ovog lijeka. Međutim, Ciprinol tablete primijenjene istovremeno s mliječnim proizvodima i pićima bogatim kalcijem kada se ti mliječni proizvodi ili pića uzimaju zasebno uz obroke, mogu smanjiti učinak ovog lijeka. Posljedično, Ciprinol tablete treba uzeti ili 1-2 sata prije ili ne prije 4 sata nakon mliječnih proizvoda ili pića bogatih kalcijem uzetih odvojeno od obroka (vidjeti također dio 3).

Trudnoća i dojenje

Ako ste trudni ili dojite, mislite da biste mogli biti trudni ili planirate imati dijete, obratite se svom liječniku ili ljekarniku za savjet prije nego uzmete ovaj lijek.

Preporučuje se izbjegavanje primjene ovog lijeka tijekom trudnoće.

Nemojte uzimati ovaj lijek tijekom dojenja jer se ciprofloksacin izlučuje u majčinom mlijeku i može naštetiti Vašem djetetu.

Upravljanje vozilima i strojevima

Ovaj lijek Vam može smanjiti pozornost. Može doći i do nekih neuroloških nuspojava. Stoga prije upravljanja vozilom ili strojem provjerite kako reagirate na Ciprinol. Ako ste u nedoumici obratite se svom liječniku.

Ciprinol sadrži natrij

Ovaj lijek sadrži manje od 1 mmol (23 mg) natrija po tableti, tj. zanemarive količine natrija.

3. Kako uzimati Ciprinol

Uvijek uzmite ovaj lijek točno onako kako Vam je rekao liječnik ili ljekarnik. Provjerite s liječnikom ili ljekarnikom ako niste sigurni.

Vaš će Vam liječnik objasniti koliko ćete točno Ciprinola uzimati, kao i koliko često te koliko dugo ćete ga uzimati. To će ovisiti o vrsti i težini infekcije koju imate.

Obavijestite svog liječnika ako imate probleme s bubrezima jer će možda biti potrebno prilagoditi Vašu dozu.

Liječenje obično traje od 5 do 21 dan, ali kod teških infekcija može biti i dulje.

Uzimajte tablete točno onako kako Vam je savjetovao liječnik. Upitajte svog liječnika ili ljekarnika ako niste sigurni koliko Ciprinol tableta uzimati i kako.

- Progutajte tablete s mnogo tekućine.
- Nemojte žvakati i nemojte drobiti tablete. Ako ne možete progutati tabletu, obavijestite svog liječnika kako bi Vam propisao drugu formulaciju koja Vam više odgovara.
- Pokušajte uzimati tablete svaki dan u isto vrijeme.
- Možete uzimati tablete uz obrok ili između obroka. Ciprinol tablete možete uzimati tijekom obroka koji sadrže mliječne proizvode (kao što su mlijeko ili jogurt) ili s pićima bogatim kalcijem (npr. sok od naranče obogaćen kalcijem). Međutim, nemojte uzimati Ciprinol tablete u isto vrijeme s mliječnim proizvodima ili pićima bogatim kalcijem kada se ovi mliječni proizvodi ili pića bogata kalcijem uzimaju sami odvojeno od obroka. Ciprinol tablete treba uzeti oko jedan do dva sata prije ili ne prije četiri sata nakon mliječnih proizvoda ili pića bogatih kalcijem uzetih

odvojeno od obroka.

Zapamtite da morate piti puno tekućine dok uzimate Ciprinol.

Ako uzmete više Ciprinola nego što ste trebali

Ako ste uzeli veću dozu od propisane, odmah zatražite medicinsku pomoć. Ako je moguće, ponesite svoje tablete ili kutiju od tableta kako bi ih pokazali liječniku.

Ako ste zaboravili uzeti Ciprinol

Ako ste zaboravili uzeti Ciprinol, a prošlo je:

- **6 sati ili više** do sljedeće planirane doze, odmah uzmite propuštenu dozu. Zatim uzmite sljedeću dozu u uobičajeno vrijeme.
- **manje od 6 sati** do sljedeće planirane doze, nemojte uzeti propuštenu dozu. Uzmite sljedeću dozu u uobičajeno vrijeme.

Nemojte uzeti dvostruku dozu kako biste nadoknadili zaboravljenu tabletu.

Pazite da do kraja uzimate svoju terapiju.

Ako prestanete uzimati Ciprinol

Važno je da **dovršite svoje liječenje** čak i ako se nakon nekoliko dana budete osjećali bolje. Ako prerano prestanete uzimati ovaj lijek postoji opasnost da Vaša infekcija ne bude u potpunosti izliječena te se simptomi infekcije mogu vratiti ili pogoršati. Također možete razviti otpornost na antibiotik.

U slučaju bilo kakvih pitanja u vezi s primjenom ovog lijeka, obratite se liječniku ili ljekarniku.

4. Moguće nuspojave

Kao i svi lijekovi, ovaj lijek može uzrokovati nuspojave iako se one neće javiti kod svakoga.

Sljedeći dio sadrži najozbiljnije nuspojave koje možete sami prepoznati:

U slučaju pojave sljedećih ozbiljnih nuspojava **prestanite s primjenom Ciprinola i odmah se javite svom liječniku** kako bi Vam propisao odgovarajuću terapiju:

Rijetko (mogu se javiti u manje od 1 na 1000 osoba)

- napadaji (pogledajte dio 2.).

Vrlo rijetko (mogu se javiti u manje od 1 na 10 000 osoba):

- ozbiljna, iznenadna alergijska reakcija sa simptomima kao što su stezanje u prsima, omaglica, mučnina ili nesvjestica, omaglica prilikom ustajanja (anafilaktička reakcija/šok) (pogledajte dio 2. Upozorenja i mjere opreza)
- mišićna slabost, upala tetiva koja može uzrokovati puknuće (rupturu) tetive, osobito veliku tetivu na stražnjoj strani gležnja (Ahilova tetiva) (pogledajte dio 2. Upozorenja i mjere opreza)
- ozbiljan, po život opasan kožni osip, obično u obliku plikova ili gnojnih mjehura u ustima, grlu, nosu, očima i drugim sluznicama, poput spolnih organa, koji može napredovati u rasprostranjene mjehure ili ljuštenje kože (Stevens-Johnsonov sindrom, toksična epidermalna nekroliza)

Nepoznato (učestalost se ne može procijeniti iz dostupnih podataka)

- neuobičajena bol, osjećaj pečenja ili mišićne slabosti u udovima (neuropatija; pogledajte dio 2.)
- reakcija na lijek koja uzrokuje osip, vrućicu, upalu unutarnjih organa, abnormalnosti krvi i opću bolest (tzv. DRESS i AGEP)

Druge moguće nuspojave prilikom primjene ovog lijeka:

Često: mogu se javiti u manje od 1 na 10 osoba

- mučnina, proljev

- bolovi u zglobovima i upale zglobova u djece

Manje često: mogu se javiti u manje od 1 na 100 osoba

- gljivične superinfekcije
- visoka koncentracija eozinofila, vrste bijelih krvnih stanica
- smanjen apetit
- hiperaktivnost ili uznemirenost
- glavobolja, omaglica, poremećaji spavanja ili poremećaji okusa
- povraćanje, bolovi u trbuhu, probavni problemi poput želučanih problema (loša probava/žgaravica) ili vjetrovi
- povišena razina određenih tvari u krvi (transaminaza i/ili bilirubina)
- osip, svrbež, koprivnjača
- bol u zglobovima u odraslih
- slaba funkcija bubrega
- bolovi u mišićima i kostima, osjećaj slabosti (astenija) ili vrućica
- porast alkalne fosfataze u krvi (određene tvari u krvi)

Rijetko: mogu se javiti u manje od 1 na 1000 osoba

- bol u mišićima, upala zglobova, povišen tonus (osnovna napetost) mišića ili grčevi
- upala crijeva (kolitis) povezana s primjenom antibiotika (u vrlo rijetkim slučajevima može dovesti do smrti) (pogledajte dio 2. Upozorenja i mjere opreza)
- promjene krvne slike (leukopenija, leukocitoza, neutropenija, anemija), povećana ili smanjena razina krvnih pločica (trombocita) (pogledajte dio 2. Upozorenja i mjere opreza)
- alergijska reakcija, oticanje (edem) ili brzo oticanje kože i sluznice (angioedem) (pogledajte dio 2. Upozorenja i mjere opreza)
- povišen šećer u krvi (hiperglikemija)
- snižen šećer u krvi (hipoglikemija) (pogledajte dio 2. Upozorenja i mjere opreza)
- smetenost, dezorijentacija, tjeskobne reakcije, čudni snovi, depresija (može dovesti do misli o samoubojstvu, pokušaju ili izvršenju samoubojstva) ili halucinacije
- bockanje i trnci, neuobičajena osjetljivost na podražaje, smanjeni kožni osjet, drhtanje, omaglica
- problemi s vidom (diplopija)
- zvonjenje u ušima, gubitak sluha, poremećaj sluha
- ubrzani otkucaji srca (tahikardija)
- širenje krvnih žila (vazodilatacija), nizak krvni tlak ili gubitak svijesti
- nedostatak zraka, uključujući simptome astme
- poremećaji jetre, žutica (kolestatski ikterus) ili hepatitis
- osjetljivost na svjetlost (pogledajte dio 2. Upozorenja i mjere opreza)
- zatajenje bubrega, krv ili kristali u mokraći (pogledajte dio 2. Upozorenja i mjere opreza), upala mokraćnog sustava
- nakupljanje tekućine ili prekomjerno znojenje
- povišena razina enzima amilaze

Vrlo rijetko: mogu se javiti u manje od 1 na 10 000 osoba

- poseban oblik smanjenja broja crvenih krvnih stanica (hemolitička anemija); opasan pad broja jedne vrste bijelih krvnih stanica (agranulocitoza) (pogledajte dio 2. Upozorenja i mjere opreza); pad broja crvenih i bijelih krvnih stanica te krvnih pločica (pancitopenija) koja može dovesti do smrti; depresija koštane srži koja također može dovesti do smrti
- alergijska reakcija pod nazivom reakcija nalik na serumsku bolest (pogledajte dio 2. Upozorenja i mjere opreza)
- mentalni poremećaji (psihotične reakcije) (pogledajte dio 2. Upozorenja i mjere opreza)
- migrena, poremećena koordinacija, nestabilan hod (poremećen način hodanja), poremećaj osjeta mirisa (olfaktorni poremećaji), pritisak na mozak (intrakranijalni pritisak i pseudotumor mozga)
- poremećaj u raspoznavanju boja
- upala stjenke krvnih žila (vaskulitis)
- upala gušterače
- odumiranje stanica jetre (nekroza jetre) koje vrlo rijetko dovodi do zatajenja jetre opasnog po

- život (pogledajte dio 2. Upozorenja i mjere opreza)
- malo, točkasto krvarenje pod kožom (petehije)
 - mišićna slabost, pogoršanje simptoma mijastenije gravis (pogledajte dio 2. Upozorenja i mjere opreza)

Nepoznato: učestalost se ne može procijeniti iz dostupnih podataka

- sindrom neodgovarajuće sekrecije antidiuretskog hormona (engl. *syndrome of inappropriate secretion of antidiuretic hormone, SIADH*)
 - osjećaj jake uzbuđenosti (manija) ili velikog optimizma i pretjerane aktivnosti (hipomanija)
 - abnormalno brzi srčani ritam, nepravilni srčani ritam opasan po život, promjena srčanog ritma (koja se zove produljenje QT intervala, prikazano na EKG-u, električnoj aktivnosti srca)
 - povećan rizik od krvarenja (u bolesnika liječenih lijekovima za zgrušavanje krvi)
 - gubitak svijesti uzrokovan teškim sniženjem razine šećera u krvi (hipoglikemijska koma).
- Pogledajte dio 2.

S primjenom kinolonskih i fluorokinolonskih antibiotika, u nekim slučajevima neovisno o prethodno prisutnim čimbenicima rizika, povezani su vrlo rijetki slučajevi dugotrajnih (koje traju mjesecima ili godinama) ili trajnih nuspojava, kao što su upale tetiva, puknuće tetive, bol u zglobovima, bol u udovima, otežan hod, abnormalni osjeti kao što su bockanje, trnci, škakljanje, žarenje, utrnulost ili bol (neuropatija), umor, narušeno pamćenje i koncentracija, učinci na mentalno zdravlje (koji mogu uključivati poremećaje spavanja, tjeskobu, napadaje panike, depresiju i razmišljanje o samoubojstvu), te oštećenje sluha, vida, osjeta okusa i mirisa.

U bolesnika koji primaju fluorokinolone prijavljeni su slučajevi proširenja i slabljenja aortne stijenke ili puknuća aortne stijenke (aneurizme i disekcije), koja može puknuti i dovesti do smrtnog ishoda, i propuštanje srčanih zalistaka. Pogledajte i dio 2.

Prijavljivanje nuspojava

Ako primijetite bilo koju nuspojavu, potrebno je obavijestiti liječnika ili ljekarnika. To uključuje i svaku moguću nuspojavu koja nije navedena u ovoj uputi. Nuspojave možete prijaviti izravno putem nacionalnog sustava za prijavu nuspojava: [navedenog u Dodatku V.](#)

Prijavljivanjem nuspojava možete pridonijeti u procjeni sigurnosti ovog lijeka.

5. Kako čuvati Ciprinol

Lijek čuvajte izvan pogleda i dohvata djece.

Lijek ne zahtijeva posebne uvjete čuvanja.

Ovaj lijek se ne smije upotrijebiti nakon isteka roka valjanosti navedenog na pakiranju iza oznake EXP. Rok valjanosti odnosi se na zadnji dan navedenog mjeseca.

Nikada nemojte nikakve lijekove bacati u otpadne vode ili kućni otpad. Pitajte svog ljekarnika kako baciti lijekove koje više ne koristite. Ove će mjere pomoći u očuvanju okoliša.

6. Sadržaj pakiranja i druge informacije

Što Ciprinol sadrži

- Djelatna tvar je ciprofloksacin. Svaka filmom obložena tableta sadrži 250 mg ili 500 mg ciprofloksacina u obliku ciprofloksacinklorida.
- Drugi sastojci u jezgri tablete su: umrežena karmelozanatrij, koloidni bezvodni silicijev dioksid, magnezijev stearat, mikrokristalična celuloza, natrijev škroboglikolat vrste A i povidon. Drugi sastojci u film ovojnici tablete su: hipromeloza, talk, titanijev dioksid (E171) i propilenglikol.

Pogledajte dio 2. „Ciprinol sadrži natrij“.

Kako Ciprinol izgleda i sadržaj pakiranja

Ciprinol 250 mg filmom obložene tablete su bijele, okrugle, filmom obložene tablete s urezom na jednoj strani. Tableta se može razdijeliti na jednake doze.

Ciprinol 500 mg filmom obložene tablete su bijele, ovalne, filmom obložene tablete s urezom na jednoj strani. Tableta se može razdijeliti na jednake doze.

Ciprinol je dostupan u blisterima po 10 filmom obloženih tableta, a svaka kutija sadrži ukupno 10 filmom obloženih tableta.

Nositelj odobrenja za stavljanje lijeka u promet i proizvođač

Nositelj odobrenja

KRKA - FARMA d.o.o., Radnička cesta 48, 10 000 Zagreb

Proizvođač

KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovenija

Način i mjesto izdavanja lijeka

Lijek se izdaje na recept, u ljekarni.

Ova uputa je posljednji put revidirana u veljači 2025.