

ЛИСТОВКА: ИНФОРМАЦИЯ ЗА ПОТРЕБИТЕЛЯ

Листовка - Приложение 2

Към Рег. № 20130303

МизоУан

МизоУан 400 микрограма, таблетки

активно вещество: мизопростол

Дозиране № /

Одобрение № 1AL5.2258 d8.11.201

Прочетете внимателно цялата листовка, преди да започнете да приемате това лекарство, тъй като тя съдържа важна за Вас информация.

- Запазете тази листовка. Може да се наложи да я прочетете отново.
- Ако имате някакви допълнителни въпроси, попитайте Вашия лекар.
- Това лекарство е предписано единствено и лично на Вас. Не го преотстъпвайте на други хора. То може да им навреди, независимо че признаците на тяхното заболяване са същите като Вашите.
- Ако получите някакви нежелани лекарствени реакции, уведомете Вашия лекар или фармацевт. Това включва всички възможни, неописани в тази листовка нежелани реакции.

Какво съдържа тази листовка:

1. Какво представлява МизоУан и за какво се използва
2. Какво трябва да знаете, преди да приемете МизоУан
3. Как да приемате МизоУан
4. Възможни нежелани реакции
5. Как да съхранявате МизоУан
6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

1. Какво представлява МизоУан и за какво се използва

МизоУан, таблетки съдържа мизопростол, който е подобен на химично вещество, наречено „простагландин“, което нормално се произвежда в организма Ви. Мизопростол предизвиква контракции на матката и омекване на шийката.

МизоУан се прилага след прием на друго лекарство, наречено мифепристон, за прекъсване на бременност. То трябва да се приложи не по-късно от 49 дни, считано от първия ден на последната менструация.

2. Какво трябва да знаете, преди да приемете МизоУан**Не приемайте МизоУан**

- ако сте алергични към мизопростол, към някой друг простагландин или към някоя от останалите съставки на това лекарство (изброени в точка 6.).
- ако бременността не е потвърдена с ехография или с биологични изследвания
- ако първият ден на последната Ви менструация е бил преди повече от 49 дни (7 седмици)
- ако Вашият лекар подозира наличие на извънматочна бременност (яйцеклетката се е имплантирала извън матката)
- ако не можете да приемате мифепристон (мифепристонът се използва в комбинация с МизоУан)

Предупреждения и предпазни мерки Говорете с Вашия лекар, преди да приемете МизоУан

- ако имате бъбречно или чернодробно заболяване
- ако страдате от анемия или недоимъчно хранене
- ако имате сърдечносъдова болест (болест на сърцето или на коронарните артерии)



- ако имате повишен риск от сърдечносъдова болест. Рисковите фактори включват възраст над 35 години и тютюнопушене или високо кръвно налягане, повишени нива на холестерола или диабет
- ако имате заболяване, което влияе на съсирването на кръвта Ви
- ако в миналото Ви е правено цезарово сечение или операция на матката

Ако използвате контрацептивна спирала, тя трябва да се отстрани преди да приемете първия лекарствен продукт – мифепристона.

Преди да приемате мифепристон и МизоУан, ще Ви направят изследване на кръвта за определяне на резус-фактор. Ако сте резус-отрицателна, Вашият лекар ще Ви даде съвет за необходимото обичайно прилагано лечение.

Други лекарства и МизоУан

Информирайте Вашия лекар, ако приемате, насконо сте приемали или е възможно да приемете други лекарства, включително лекарства, отпускати без рецепт.

По-конкретно, информирайте Вашия лекар, ако вземате някое от следните

- нестероидни противовъзпалителни средства (НСПВС), като например ацетилсалицилова киселина или диклофенак,
- антиацидни лекарства или антиацидни лекарства, които съдържат магнезий (използват се за лечение на стомашни киселини и нарушение на стомашната киселинност).

Бременност, кърмене и фертилитет

Бременност

Неуспешното прекъсване на бременността (продължило износване на бременността) след прием на МизоУан, следващ първия лекарствен продукт (мифепристон), се свързва с вродени дефекти.

Дефекти при новородени са наблюдавани и когато лекарственият продукт е бил приет самостоятелно. Вие трябва задължително да приемете другото лекарство – мифепристон, от 36 до 48 часа преди да приемете МизоУан.

Рискът от неуспех при това лекарство нараства,

- ако се приложи по-късно от 49 дни, считано от първия ден на последната менструация,
- ако не се приложи перорално,
- с нарастване на срока на бременността,
- с броя на предшестващите Ви бременности.

Ако прекъсването на бременността е неуспешно след прием на този лекарствен продукт, съществуват рискове за плода, които са неизвестни към момента. Ако решите да продължите износването на бременността си, трябва да се провежда внимателно пренатално наблюдение и системни, многократни ултразвукови изследвания в специализирана клиника, като се обръща специално внимание на крайниците. Вашият лекар ще Ви даде допълнителни съвети.

Ако решите да продължите с прекъсване на бременността си, ще се приложи нова процедура. Вашият лекар ще Ви даде съвет за възможните варианти.

След прием на този лекарствен продукт трябва да избягвате повторно забременяване преди появя на следващото Ви редовно менструално кръвотечение. Трябва да започнете прилагане на контрацепция веднага след като прекъсването на бременността бъде потвърдено от лекаря.

Кърмене

Ако кърмите, трябва да се посъветвате с Вашия лекар преди да приемете това лекарство. Не трябва да кърмите, докато приемате мифепристон и мизопростол, тъй като тези лекарства преминават в кърмата.

Фертилитет

Този лекарствен продукт не влияе на фертилитета. Възможно е да забременеете отново, веднага щом завърши прекъсването на бременността. Трябва да започнете прилагане на контрацепция веднага след като прекъсването на бременността бъде потвърдено.

Шофиране и работа с машини

Това лекарство може да предизвика замайване. След прием на това лекарство бъдете особено предпазливи при шофиране или работа с машини, докато не се установи точно какви неблагоприятни действия ще предизвика у Вас МизоУан.

3. Как да приемате МизоУан

Винаги приемайте това лекарство точно както Ви е казал Вашият лекар. Ако не сте сигурни в нещо, попитайте Вашия лекар или фармацевт.

Дозировка при възрастни

- Една таблетка, която трябва да се приеме перорално.

Прием на таблетката

- Гълтнете таблетката цяла, с чаша вода,
- **36 до 48 часа след като сте приемали 600 mg мифепристон,**
- Необходимо е да останете в покой минимум 3 часа, след като приемете тази таблетка.
- Ако повърнете до 30 минути от приема на таблетката, веднага информирайте Вашия лекар. Ще се наложи да вземете друга таблетка.

Важното, което трябва да помните при прием на това лекарство:

Таблетката трябва да се приеме перорално (през устата)

МизоУан трябва да се приеме от 36 до 48 часа след прием на 600 mg мифепристон

Ако не спазвате тези инструкции, свързаните с това лекарство рискове ще се повишат

Схемата за прием на МизоУан е следната:

- 1) В центъра за предписване на медикамента ще Ви бъде дадено първото лекарство – мифепристон, което трябва да се приеме перорално.
- 2) 36-48 часа след това ще вземете МизоУан перорално. Необходимо е да останете в покой минимум 3 часа, след като приемете това лекарство.
- 3) Ембрионът може да се изхвърли до няколко часа след приема на МизоУан, или през следващите няколко дни. Ще получите вагинално кръвотечение, което продължава средно около 12 дни след приема на първото лекарство – мифепристон, като кръвотечението ще отслабва с напредване на времето.
- 4) Трябва да отидете отново в центъра в срок от 14 до 21 дни след приема на първото лекарство – мифепристон, за контролен преглед, с цел да се провери дали е налице пълна експулсия.

Свържете се веднага с центъра, в който са Ви предписали лекарството:

- ако имате вагинално кръвотечение в продължение на повече от 12 дни и/или то е много силно (например нужни са Ви повече от две дамски превръзки на час в продължение на 2 часа),
- ако имате силна болка в корема,
- ако имате висока температура или ако чувствате студ и имате втрисане.

Други неща, които е важно да помните:

- Вагиналното кръвотечение не означава, че експулсията е цялостно завършена.
- Не приемайте това лекарство, ако блистерното фолио е повредено или ако таблетката е била съхранявана извън опаковката.
- Рискът от нежелани реакции нараства, ако приемете това лекарство по-късно от 49 дни, считано от първия ден на последната менструация, или ако не го приемете перорално.

Ако бременността продължи да се развива или ако експулсията е непълна, Вашият лекар ще Ви даде съвет за възможните варианти за прекъсване на бременността.

Препоръчва се да не пътувате на твърде голямо разстояние от центъра, в който са Ви предписали лекарството, докато не завърши контролният преглед.

Употреба при деца
Съществуват ограничени данни за употребата на мизопростол при подрастващи (момичета).

Ако сте приели повече от необходимата доза МизоУан

Ако вземете твърде много таблетки, свържете се незабавно с Вашия лекар или отидете на място в спешното отделение на най-близката болница.

Лекарят ще Ви даде точно необходимото количество от МизоУан, поради което е малко вероятно да вземете твърде много таблетки. Приемът на твърде много таблетки може да причини симптоми, като например сънливост, треперене, гърчове, затруднено дишане, болка в корема, диария, висока температура, болка в гръденния кош, ниско кръвно налягане и забавен сърдечен пулс, които могат да са фатални.

Ако сте пропуснали да приемете МизоУан

Ако забравите да вземете мифепристон или МизоУан, вероятно прекъсването на бременността няма да бъде напълно ефективно. Информирайте Вашия лекар или центъра, в който са Ви предписали лекарството, ако сте пропуснали да приемете МизоУан.

Ако имате някакви допълнителни въпроси, свързани с употребата на това лекарство, попитайте
Вашия лекар или фармацевт.



4. Възможни нежелани реакции

Както всички лекарства, това лекарство може да предизвика нежелани реакции, въпреки че не всеки ги получава.

Ако получите някакви нежелани лекарствени реакции, уведомете Вашия лекар или фармацевт. Това включва всички неописани в тази листовка нежелани реакции.

Могат да се появят следните нежелани лекарствени реакции:

Сериозни нежелани реакции

Рискът от сериозни нежелани реакции нараства, ако приемете това лекарство по-късно от 49 дни, считано от първия ден на последната менструация, или ако не го приемете перорално.

Сериозните нежелани реакции включват:

- алергична реакция. Тежки кожни обриви, като например сърбящи червени петна, мехури или лезии.

Другите сериозни нежелани реакции включват:

- сърдечносъдови инциденти. Гръден болка, затруднено дишане, обрканост или неравномерен сърдечен ритъм.
- Случаи на сериозен или фатален токсичен или септичен шок. Висока температура с мускулни болки, учестен пулс, замаяност, диария, повръщане или чувство на слабост.

Такива нежелани реакции може да настъпят, ако лекарственият продукт се приеме по-късно от 49 дни, считано от първия ден на последната менструация, или ако не го приемете перорално.

Ако при Вас се появят някои от посочените нежелани реакции, свържете се НЕЗАБАВНО с Вашия лекар или отидете на място в спешното отделение на най-близката болница.



Други нежелани реакции

Много чести (може да засегнат повече от 1 на 10 души):

- маточни контракции или крампи
- диария
- гадене (наузея) или повръщане

Чести (може да засегнат до 1 на 10 души):

- тежко вагинално кръвотечение
- болка в корема
- леки или умерени стомашно-чревни крампи
- инфекция на матката (ендометрит и възпалителна болест на таза)

Редки (може да засегнат до 1 на 1 000 души):

- висока температура
- смърт на плода
- вродени дефекти
- главоболие, замаяност и чувство на общо неразположение
- обриви и кожни нарушения, които могат да бъдат сериозни

Много редки (може да засегнат до 1 на 10 000 души):

- Локализиран (ограничен) оток на лицето и/или ларикса, който може да бъде придружен от уртикария

Други нежелани реакции включват

- чувство на студ, втрисане
- болка в гърба

Информирайте Вашия лекар, ако някоя от нежеланите реакции стане сериозна или ако забележите никакви други нежелани или неочеквани ефекти.

5. Как да съхранявате МизоУан

Лекарството да се съхранява на място, недостъпно за деца.

Не използвайте това лекарство след срока на годност, отбелязан върху картонената опаковка след думата: „Годен до: ...“ Срокът на годност отговаря на последния ден от посочения месец.

Да се съхранява под 25 °C.

Не използвайте, ако забележите признания на повреда на кутията или на блистерните опаковки.

Не използвайте, ако таблетката е била съхранявана извън блистерната опаковка.

Не изхвърляйте лекарствата в канализацията. Попитайте Вашия фармацевт как да изхвърлят лекарствата, които вече не използвате. Тези мерки ще спомогнат за опазване на околната среда.



6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

Какво съдържа МизоУан

Активното вещество е мизопростол.

Една таблетка МизоУан съдържа 400 микрограма мизопростол.

**Останалите съставки са микрокристална целулоза, хипромелоза, натриев нишесте гликолат (тип A),
рициново масло, хидрогенирано.**



Как изглежда МизоУан и какво съдържа опаковката

Бяла, кръгла, плоска таблетка с диаметър от 11 mm и дебелина от 4,4 mm, с гравиран надпис „M400“ на едната страна.

МизоУан се предлага в опаковки с големина от 1, 4, 16 или 40 таблетки в перфориран еднодозов блистер от PVC-PCTFE/Алуминий или от Алуминий/Алуминий.

Притежател на разрешението за употреба и производител

Притежател на разрешението за употреба

Exelgyn
216 Boulevard Saint Germain
75007 Paris
Франция

Производител

Nordic Pharma BV
Tolweg 15
3741 LM Baarn
Холандия

Този лекарствен продукт е разрешен за употреба в държавите-членки на ЕИП под следните имена:

Австрия: Misone
Белгия: Topogyne
България: MisoOne (МизоУан)
Чешка република: Misregnol
Германия: MisoOne
Дания: Misoone
Естония: Misone
Испания: MisoOne
Финландия: Misoone
Франция: MisoOne
Италия: Misoone
Люксембург: Topogyne
Латвия: Misone
Нидерландия: MisoOne
Норвегия: Misoone
Португалия: Misone
Румъния: Misone
Швеция: Gynone
Словения: Misone
Словакия: Misregnol
Обединено кралство: Topogyne



Дата на последното одобрение на листовката 02/2013.

<[Да се попълни съгласно националните изисквания]>