

Информация за пациента. Прочетете внимателно преди употреба!

Minirin®/Минирин
Спрей назален, разтвор

Листовка - Бройжение 2	Kод №: 1953, 16.03.08
Одобрено: 21/29.07.08	

Вашият лекар може да е предписал това лекарство за друго приложение и/или с друга дозировка от тази упомената в листовката.
Следвайте предписанието на лекаря и посочените указания за приложение.

Какво съдържа лекарството?

1 ml спрей назален, разтвор съдържа desmopressin acetate 0,1 mg, бензалкониев хлорид (консервант) 0,1 mg, лимонена киселина, динатриев фосфат, натриев хлорид и вода

Как действа лекарството?

Лекарственото вещество на Минирин действа като естествения хормон вазопресин и регулира способността на бъбреците да концентрират урината.

Производител

FERRING AB, Limhamnsvägen 108, SE – 20061 Limhamn, Sweden
FERRING GmbH, Wittland 11, 24109 Kiel, Germany

Притежател на разрешението за употреба

БОРОЛА ЕООД, ул. Цар Самуил 125, 1202 София, България

За какво се използва лекарството?

Безвкусен диабет от централен произход (изразена жажда и продължителна продукция на голям обем разредена урина).

Изследване на концентрационната способност на бъбреците.

Кога не трябва да се използва лекарството?

Ако страдате от полидипсия (ненормално голям прием на течности), умерено до тежко нарушение на бъбрените функции, данни за хипонатриемия, сърдечна недостатъчност и други заболявания, които се нуждаят от лечение с диуретици.

Ако сте свръхчувствителни (алергични) към някоя от съставките, включително консерванта.

Какво трябва да знаете преди и когато използвате лекарството?

Minirin трябва да се използва с внимание при лечение на малки деца и по-възрастни пациенти, когато е нарушен баланса на течности и когато има рисък от натрупване на течност в мозъка.

Minirin назален спрей трябва да се използва само когато оралното му приложение е неподходящо.

При изследване концентрационната способност на бъбреците приемът на течности трябва да бъде ограничен до максимум 0,5 до 1 час преди до 8 часа след прием на Minirin.

Ако няма едновременно намаление на приема на течности, лечението може да доведе до задържане на вода и/или хипонатриемия.

Бременност

Опитът от използването му по време на бременност е ограничен.



Посъветвайте се с Вашия лекар за използване на Minirin по време на бременност.

Кърмене

Преминава в кърмата, но не може да се очаква някакъв риск за детето. Посъветвайте се с Вашия лекар за използване на Minirin по време на кърмене.

Влияние върху способността за шофиране и работа с машини

Не повлиява способността за шофиране и работа с машини.

Какво трябва да избягвате когато използвате лекарството?

Едновременното приложение с някои други лекарства може да повлияе ефекта на Minirin. Ненормално натрупване на течности в организма може да се наблюдава при едновременното лечение с трициклични антидепресанти, инхибитори на обратното захващане на серотонина, хлорпромазин и карбамазепин. Информирайте Вашия лекар ако приемате или насърко сте приемали тези лекарства.

Дозировка

Дозировката е индивидуална и лекарят ще предпише най-подходящата доза за Вас.

Безвкусен диабет от централен произход: Дозата за възрастни и деца е обикновено 1-2 впръсквания, 1-2 пъти дневно.

Изследване на концентрационната способност на бъбреците: Дозировката и приложението трябва да се извършват съгласно изискванията в клиниката, провеждаща изследването.

Приемът на течности трябва да бъде ограничен, виж "Какво трябва да избягвате когато използвате лекарството?"

Указания за употреба

Виж отделно приложените указания

Ако слуайно вземете повече Minirin, отколкото трябва

Веднага потърсете Вашия лекар, болницата или центъра по токсикология.

Възможни нежелани реакции

Най-често: главоболие, гадене, стомашна болка, назална конгестия, кървене от носа.

Рядко: Свръхчувствителност към консерванта

Ако приемът на течности не е ограничен съгласно указанията по-горе, ненормално количество течност може да се натрупа в организма, което може да доведе до увеличаване на теглото, намалени нива на натрия в кръвта и в по-сериозни случаи гърчове.

Съобщени са изолирани случаи на алергични кожни реакции. Ако наблюдавате тези реакции, е необходимо да информирате Вашия лекар.

Много рядко при деца може да се наблюдават емоционални нарушения.

Съхранение и срок на годност

Да се съхранява при температура под 25°C.

Да не се използва след изтичане срока на годност обозначен върху опаковката.

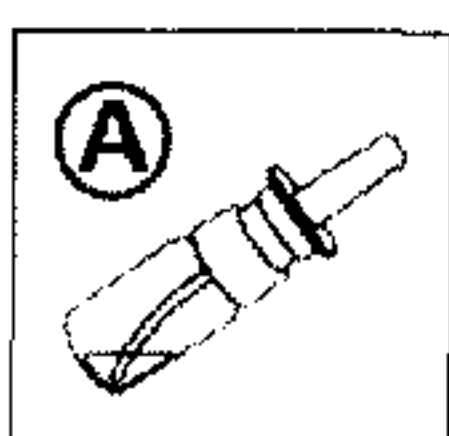
Дата на последна редакция на текст

BG06/2008



Прочетете тези указания преди да приложите Минирин спрей!

Преди да използвате за първи път Minirin назален спрей, разтвор напълнете помпата чрез натискането и надолу 4 пъти или докато се получи спрей. Ако Минирин спрей не е бил използван в продължение на една седмица е необходимо отново да се напълни помпата чрез натискането и един път надолу или докато се получи спрей. Важно при прилагане е краят на тръбичката вътре във флакона да е потопена в течността (вж. фиг. А.)



Указания за употреба

1. Отстранете предпазната капачка от апликатора.
2. Хванете флакона както е показано на фигурата.
3. Наведете главата леко назад. Вмъкнете апликатора в ноздрата съгласно фиг. 3. Задръжте дъха си докато прилагате дозата.
4. Ако Вашия лекар Ви е предписал повече от 1 доза, повторете приложението в другата ноздра. Редувайте ноздрите до прилагане на необходимото количество.
5. Поставете предпазната капачка. Съхранявайте флакона винаги във вертикално положение.

