

Информация за пациента

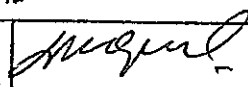
METHYLERGOMETRINE NIHFI

МЕТИЛЕРГОМЕТРИН НИХФИ

МИНИСТЕРСТВО НА ЗДРАВЕОПАЗВАНЕТО

Приложение към
разрешение за употреба №

620/30.04.02



СЪСТАВ

Лекарствено вещество: Methylergometrine maleate 0,125 mg в една филмирана таблетка.

Помощни вещества: лактоза монохидрат, микрокристална целулоза, пшенично нишесте, колоидален силициев диоксид (безводен), талк, магнезиев стеарат, Повидон К 25, винена киселина, тартразин (Е 102).

ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА И ОПАКОВКА

Филмирани таблетки по 0,125 mg, по 20 броя в опаковка.

ПРОИЗВОДИТЕЛ И ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

НИХФИ АД

София 1797

бул." Кл. Охридски" 3

ДЕЙСТВИЕ

Метилергометрин е с най-силно изразено специфично действие върху тонуса на матката от всички познати досега алкалоиди на моравото рогче. Чувствителността на матката към продукта зависи от хормоналното състояние на организма и е по-голяма по време на бременност, особено преди и след раждане. Приложен в ниски дози, метилергометрин повишава силата и/или честотата на маточните контракции. Високите дози предизвикват мощни и продължителни контракции.

Резорбира се добре и бързо се отстранява от организма. Не се натрупва и задържа в организма при многократно приложение.

ПОКАЗАНИЯ

Маточни кръвотечения след раждане, аборт или гинекологични операции, в следствие на недостатъчна съкратителна способност на матката, продължителна и обилна менструация (менорагия).

ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

Свръхчувствителност към алкалоидите на моравото рогче или към някоя от помощните съставки на лекарствения продукт; прееклампсия, еклампсия, бременност и раждане - в периода на разкритие и изгонване на плода; тежки чернодробни и бъбречни функционални нарушения, артериална хипертония, облитериращи съдови заболявания (вкл. и коронарна недостатъчност); отравяне на кръвта, тежки инфекциозни заболявания.

ПРЕДПАЗНИ МЕРКИ

Таблетките не са подходящи за лечение на спешни състояния. При свръхчувствителност към алкалоиди на моравото рогче нормални дози могат да предизвикат интоксикации.

Предупреждение

Продуктът съдържа като помощно вещество пшенично нишесте, което може да представлява опасност за хора с непоносимост към глутен. Съдържа също така оцветител - тартразин, който може да причини алергичен тип реакции, включително астма. Рискът от алергии е по-голям при алергични към аспирин пациенти.

Употреба при бременност и кърмене

По време на бременност продуктът не се прилага!

Метилергометрин може да потисне лактацията. Продуктът се отделя в малки количества в майчиното мляко. Ефектът му върху кърмачето не може да бъде напълно изключен, поради което трябва да се използва само след лекарска преценка.

Влияние върху способността за шофиране и работа с машини

Не оказва влияние.

ЛЕКАРСТВЕНИ И ДРУГИ ВЗАИМОДЕЙСТВИЯ

При едновременна употреба на метилергометрин с макролидни антибиотици и тетрациклини, симпатомиметици и бета-блокери се засилва съдосвиващото

му действие. При едновременно приложение с бромокриптин съществува риск от спазъм на кръвоносните съдове и хипертонични кризи.

ПРИЛОЖЕНИЕ И ДОЗИРОВКА

Дозировката и продължителността на лечението се определят от лекуващия лекар. Ако лекарят не е предписал друго, се приема по 1-2 таблетки 2-3 пъти дневно.

ПРЕДОЗИРАНЕ

При предозирание с продуктите на моравото рогче често се развива остро отравяне, протичащо с нервна възбуда, мускулни потрепвания, гадене, повръщане. Пулсът е забавен, появяват се болки в областта на сърцето. В тежките случаи се развиват гърчове, загуба на съзнанието, потискане на дишането. В случай на поява на някои от тези симптоми, свързани с приемането на по-високи дози, незабавно потърсете лекарска помощ.

НЕЖЕЛАНИ ЛЕКАРСТВЕНИ РЕАКЦИИ

При високи дози са възможни бързопреходни гадене, повръщане, коремни болки, световъртеж, главоболие, забавяне или ускоряване на сърдечния ритъм, спазъм на периферните кръвоносни съдове, стенокардни оплаквания, повишаване на кръвното налягане, кожни реакции.

СЪХРАНЕНИЕ

Да се съхранява при температура под 25°C.

Да се съхранява на места недостъпни за деца!

СРОК НА ГОДНОСТ

2 години.

Да не се употребява след изтичане срока на годност, посочен върху опаковката!

Последна редакция на информацията: 12.2001 г.