

Информация за пациента. Прочетете внимателно преди употреба!

**Minirin®/Минирин**  
Спрей назален, разтвор

Листовка - Приложение 2

КЪМ РУ №: 2953 / 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 бъбречните 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 риск 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 и 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 бременост.

### **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 наскоро 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 случайно 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.

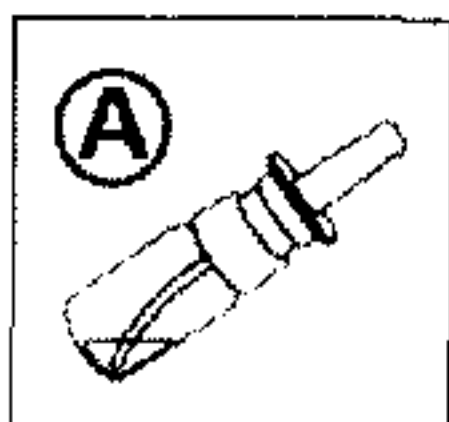
### **Дата на последна редакция на текст**

BG06/2008



## Прочетете тези указания преди да приложите Минирин спрей!

Преди да използвате за първи път Miniirin 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.

