

PAKENDI INFOLEHT: INFORMATSIOON KASUTAJALE

MINIRIN 60 mikrogrammi suukaudne lüofilisaat
MINIRIN 120 mikrogrammi suukaudne lüofilisaat
MINIRIN 240 mikrogrammi suukaudne lüofilisaat
Desmopressiin

Enne ravimi kasutamist lugege hoolikalt infolehte.

- Hoidke infoleht alles, et seda vajadusel uuesti lugeda.
- Kui teil on lisaküsimus, pidage palun nõu arsti või apteekriga.
- Ravim on välja kirjutatud isiklikult teile ja seda ei tohi anda kellelegi teisele. Ravim võib olla neile kahjulik isegi kui haigusümptomid on sarnased.
- Kui ükskõik milline kõrvaltoimetest muutub tõsiseks või kui te märkate mõnda kõrvaltoimet, mida selles infolehes ei ole nimetatud, palun rääkige sellest oma arstile või apteekrile.

Infolehes antakse ülevaade:

1. Mis ravim on MINIRIN ja milleks seda kasutatakse
2. Mida on vaja teada enne MINIRIN'i võtmist
3. Kuidas MINIRIN'i võtta
4. Võimalikud kõrvaltoimed
5. MINIRIN'i säilitamine
6. Lisainfo

1. MIS RAVIM ON MINIRIN JA MILLEKS SEDA KASUTATAKSE

MINIRIN on näidustatud:

- tsentraalse magediabeedi sümptomaatiliseks raviks lastel ja täiskasvanutel
- primaarse öise enureesi raviks üle 5-aastastel lastel, kui ei esine uriini kontsentratsioonihäireid
- noktuuria sümptomaatiliseks raviks täiskasvanutel.

2. MIDA ON VAJA TEADA ENNE MINIRIN'i VÕTMIST

Ärge võtke MINIRIN'i:

- kui te olete ülitundlik (allergiline) desmopressiini või MINIRIN'i mõne koostisosa suhtes.
- kui teil on:
 - harjumuslik ja psühhogeenne polüdipsia (mille tulemusel suureneb uriini eritus 40 ml/kg/24 tunni jooksul);
 - teadaolev või kahtlustatav südamepuudulikkus ja teised diureetikumravi vajavad seisundid;
 - mõõdukas ja tugev neerupuudulikkus (kreatiniini kliirens alla 50 ml/min);
 - teadaolev hüponatreemia;
 - ADH sekretsiooni häired;

Eriline ettevaatus on vajalik ravimiga MINIRIN

Kui ravimit kasutatakse primaarse öise enureesi või noktuuria raviks tuleb vedeliku tarbimist piirata miinimumini 1 tund enne ravimi manustamist ja vähemalt 8 tundi pärast ravimi manustamist.

Kui ravi ajal ei piirata vedeliku tarbimist võib kujuneda vedeliku peetus ja/või hüponatreemia kaasuvate sümptomitega (peavalu, iiveldus/oksendamine, kehakaalu tõus ja raskel juhul krampid).

- Ettevaatus on vajalik, kui esineb üks järgnevatest:
 - * tõsine põiefunktsioonihäire
 - * madal vere naatriumisaldus
 - * äge haigus (süsteemsed infektsioonid, palavik, gastroenteriit)

* te olete 65-aastane või vanem

MINIRIN'i võtmine koos toidu ja joogiga:

Toit võib vähendada desmopressiini väikeste annuste toimet ja antidiureetilise toime kestvust. Seetõttu on soovitatav MINIRIN lüofilisaati võtta tühja kõhuga. Soovi korral võib MINIRIN'i võtta koos toiduga, kuid tuleb meeles pidada, et väga rasvane toit vähendab oluliselt MINIRIN't imendumist.

Rasedus

Enne ravimi kasutamist pidage nõu arsti või apteekriga. Ravimi kasutamisest tuleks raseduse ajal hoiduda.

Imetamine

Enne ravimi kasutamist pidage nõu arsti või apteekriga. Ravimi kasutamisest tuleks raseduse ajal hoiduda.

Autojuhtimine ja masinatega töötamine

Pole asjakohane

Võtmine koos teiste ravimitega:

Palun informeerige oma arsti, kui te kasutate või olete hiljuti kasutanud mingeid muid ravimeid, kaasa arvatud ilma retseptita ostetud ravimeid.

Ravimid, mis põhjustavad antidiureetilise hormooni vabanemist (nt tritsüklilised antidepressandid, selektiivsed serotoniini tagasihaarde inhibiitorid, kloorpromasiin ja karbamasepiin), lopearmiid ja MSPVA võivad potentsioneerida antidiureetilist toimet ja suurendada vee retentsiooni/hüponatreemia riski. Nende ravimitega kooskasutamisel kontrollib arst sagedamini teie vere naatirumisisaldust.

3. KUIDAS MINIRIN'i VÕTTA

Võtke MINIRIN'i alati vastavalt arstilt saadud juhistele. Kui te ei ole milleski kindel, pidage nõu arsti või apteekriga.

MINIRIN suukaudne lüofilisaat tuleb manustada sublinguaalselt (keele alla). Lüofilisaati ei tohi alla neelata.

Tavaline annus on:

Tsentraalne magediabeet:

Täiskasvanutele ja noorukitele on sobivaks algannuseks 60 µg kolm korda ööpäevas.

Veepeetuse/hüponatreemia sümptomite ilmnedes tuleb ravi katkestada ja annust kohaldada.

Primaarne öine enurees:

Soovitatav algannus on 120 µg enne magamaminekut. Tuleb jälgida ka vedeliku tarbimise piiramist.

MINIRIN on ette nähtud kuni 3-kuuliseks raviks. Jätkuva ravi vajadust tuleb hinnata vähemalt 1-nädalase perioodi järgi ilma MINIRIN ravita.

Täiskasvanute noktuuria:

Soovitatav algannus on 60 µg enne magamaminekut. Nädala möödudes võib annust suurendada kuni 120 µg (sublinguaalselt) ja seejärel ühe nädala järel annuse suurendamisega kuni 240 µg. Tuleb jälgida ka vedeliku tarbimise piiramist.

Kui teil on tunne, et MINIRIN'i toime on liiga tugev või liiga nõrk, rääkige sellest arstile või apteekrile.

Kui te võtate MINIRIN'i rohkem kui ette nähtud:

Katkestage ravi, piirake vedeliku tarbimist ja pöörduge arsti poole.

Kui te unustate MINIRIN'i võtta:

Ärge võtke kahekordset annust, kui ravim jäi eelmisel korral võtmata. Üleannustamine suurendab vee kinnipeetuse ja hüponatreemia riski.

4. VÕIMALIKUD KÕRVALTOIMED

Nagu kõik ravimid, võib ka MINIRIN põhjustada kõrvaltoimeid, kuigi kõigil neid ei teki.

Kui ravi ajal ei piirata vedeliku tarbimist võib kujuneda vedeliku peetus ja/või hüponatreemia. Koos või ilma kaasuvate nähtude ja sümptomitega (peavalu, iiveldus/oksendamine, kehakaalu tõus ja raskel juhul krampid).

Primaarne öine enurees ja magediabeet:

Kõige sagedasemad kõrvaltoimed on peavalu, kõhuvalu ja iiveldus, väga harvadel juhtudel – hüponatreemia. Väga harva on registreeritud emotsionaalseid häireid lastel. On teatatud allergilistest nahareaktsioonidest ja tõsistest allergilistest reaktsioonidest.

Noktuuria:

Kõige sagedasemad kõrvaltoimed on peavalu, iiveldus, kõhuvalu, hüponatreemia, pearinglus ja suukuivus.

Kui ükskõik milline kõrvaltoimetest muutub tõsiseks või kui te märkate mõnda kõrvaltoimet, mida selles infolehes ei ole nimetatud, palun rääkige sellest oma arstile või apteekrile.

5. MINIRIN'i SÄILITAMINE

Hoida laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

See ravim ei vaja säilitamisel temperatuuri eritingimusi. Hoida originaalpakendis, valguse ja niiskuse eest kaitstult.

Mitte kasutada pärast blistril ja karbil märgitud kõlblikkusaja lõppu.

6. LISAINFO**Mida MINIRIN sisaldab**

- Toimeaine on desmopressiin.

MINIRIN ,60 µg: üks lüofilisaat sisaldab 60 µg desmopressiini (vaba alusena), mis vastab 67 µg desmopressiinatsetaadile.

MINIRIN ,120 µg: üks lüofilisaat sisaldab 120 µg desmopressiini (vaba alusena), mis vastab 135 µg desmopressiinatsetaadile.

MINIRIN ,240 µg: üks lüofilisaat sisaldab 240 µg desmopressiini (vaba alusena), mis vastab 270 µg desmopressiinatsetaadile.

- Abiained on želatiin, mannitool, E421ja veevaba sidrunhape

Müügiloa hoidja

Ferring Lääkkeet Oy

Piispansilta 11 A

02230 Espoo

Soome Vabariik

Tootja:

FERRING GmbH
Wittland 11
D-24109 Kiel
Saksamaa

Lisaküsimuste tekkimisel selle ravimi kohta pöörduge palun müügiloa hoidja kohaliku esindaja poole.

Müügiloa hoidja esindaja Eestis:

PharmaSwiss Eesti OÜ
Tammsaare tee 47, 11316 Tallinn
Eesti
Tel: +372 682 7400

Infoleht on viimati koostöölstatud veebruaris 2012