

Mispregnol 400 mikrograma tablete (misoprostol)

Brošura i kartica s upozorenjima za korisnice lijeka

Ova brošura predstavlja edukacijski materijal koji je obavezan kao uvjet za davanje odobrenja za stavljanje lijeka Mispregnol u promet, u cilju dodatne minimizacije odabranih važnih rizika.

Ova brošura nije promidžbeni materijal.

U ovoj brošuri pronaći ćete važne informacije o koracima medikamentognog prekida trudnoće koje trebate uzeti u obzir. Za potpune informacije o lijeku Mispregnol, molimo pročitajte uputu o lijeku priloženu svakom pakiranju lijeka.

Na kraju ove brošure nalazi se kartica sa upozorenjima na koju je Vaš liječnik zapisao odgovarajuće podatke o tome kome da se javite i kamo da odete u slučaju da nastupe problemi.

Molimo imajte ju sa sobom.

- Prije nego što se provede medikamentozni prekid trudnoće**
- ✓ Pročitajte upute o lijeku za mifepriston i misoprostol priložene svakom pakiranju lijeka
 - ✓ Obavijestite Vašeg liječnika:
 - ako imate bolest jetre ili bubrega
 - ako bolujete od anemije ili malnutricije
 - ako imate kardiovaskularnu bolest (bolest srca ili krvnih žila)
 - ako imate povećan rizik od kardiovaskularne bolesti. Čimbenici rizika uključuju dob iznad 35 godina i pušenje ili visok krvni tlak, visoke razine kolesterola u krvi ili šećernu bolest
 - ako ste imali carski rez ili kirurški zahvat na maternici.

Ako se u bilo kojem slučaju osjećate nelagodno, zabrinuti ste ili imate dodatnih pitanja, odmah se obratite liječniku.

Provođenje postupka

Ovaj postupak prekida trudnoće izvodi se u 3 koraka:

1. U ovoj fazi, uzeli ste na usta lijek koji sadrži mifepriston u dozi od 600 mg (3 tablete) prije 36 ili 48 sati.
2. Sada ćete na usta uzeti lijek Misoprostol u dozi od 400 µg: **trebate uzeti 1 tabletu.**
3. **2 do 3 tjedna nakon uzimanja prvog lijeka s mifepristonom, obavezan je kontrolni pregled.** Taj je pregled važan zato što liječnik mora potvrditi da je pobačaj bio uspješan i provjeriti je li sve u redu.

Što ćete osjećati tijekom prekida trudnoće:

- Medikamentozni prekid trudnoće izaziva grčeve maternice. Možete osjećati bolove, umor, mučninu, povraćati i imati proljev, tako da je preporučljivo da mirujete i da

netko bude s Vama. Nemojte se ustručavati uzeti lijekove protiv bolova koje Vam je propisao liječnik.

- Prekid trudnoće započinje krvarenjem koje može biti jače od menstruacijskog krvarenja i sadržavati krvne ugruške, a ponekad se može vidjeti i želatinozna bijela kuglica. Krvarenje može nastupiti vrlo brzo nakon uzimanja lijeka Mispregnol, ali može početi i kasnije.
 - Plod može biti izbačen unutar nekoliko sati od uzimanja lijeka Mispregnol ili tijekom sljedećih nekoliko dana.
 - Nakon uzimanja lijeka s mifepristonom, krvarenje u prosjeku traje 12 dana.
Krvarenje ni na koji način nije dokaz potpunog izbacivanja ploda.
- Nakon prekida trudnoće, odmah se uspostavlja plodnost. **Morate razgovarati s liječnikom o kontacepcijskoj metodi koja je**

za Vas najbolja i započeti je na dan potvrde prekida trudnoće.

Odmah se obratite liječniku u slučaju da:

- **povraćate** unutar 30 minuta od uzimanja lijeka Mispregnol. Liječnik će odrediti je li Vam potrebna druga doza.
- imate **abnormalno krvarenje** u smislu trajanja i količine krvi (dulje od 12 dana i/ili potrebno više od 2 higijenska uloška na sat tijekom 2 sata).
- Imate jake **boleve** u trbuhu koji uporno traju unatoč uzimanju lijekova protiv bolova
- imate **vrućicu** ili osjećate zimicu i drhtite

Kontrolni pregled

Tijekom kontrolnog pregleda, liječnik će provjeriti je li izbacivanje ploda bilo potpuno. Ako prekid trudnoće ne uspije, ne može se isključiti rizik od malformacija u novorođenčeta. To morate uzeti u obzir kako biste donijeli odluku hoćete li ili nećete iznijeti trudnoću do termina:

- Ako odlučite nastaviti s prekidom trudnoće, provest će se novi postupak. Liječnik će Vas obavijestiti o mogućim izborima.
- U slučaju da odlučite iznijeti trudnoću do termina, obavezno morate biti pod posebnim praćenjem s pažljivim prenatalnim nadzorom i čestim ultrazvučnim pregledima u specijaliziranoj klinici.

Prijavljivanje nuspojava

Ako primijetite bilo koju nuspojavu, potrebno je obavijestiti liječnika, ljekarnika ili medicinsku sestru. To uključuje i svaku moguću nuspojavu koja nije navedena u uputi o lijeku. Nuspojave možete prijaviti izravno putem nacionalnog sustava za prijavu nuspojava: Agenciji za lijekove i medicinske proizvode (HALMED) putem internetske stranice www.halmed.hr ili potražite HALMED aplikaciju putem Google Play ili Apple App Store trgovine. Prijavljivanjem nuspojava možete pridonijeti u procjeni sigurnosti ovog lijeka.