

PAKENDI INFOLEHT ON KOOSTATUD TOIMEAINEPÕHISELT

Pakendi infoleht: teave kasutajale

Gonadoreliin, parenteraalne ravimvorm

Ravimil ei ole Eesti Vabariigis müügiluba ning seda võib kasutada üksnes arsti soovitusel.

Enne ravimi kasutamist lugege hoolikalt infolehte, sest siin on teile vajalikku teavet.

- Hoidke infoleht alles, et seda vajadusel uuesti lugeda.
- Kui teil on lisaküsimusi, pidage nõu oma arstiga.
- Kui teil tekib ükskõik milline kõrvaltoime, pidage nõu oma arstiga. Kõrvaltoime võib olla ka selline, mida selles infolehes ei ole nimetatud. Vt lõik 4.

Infolehe sisukord

1. Mis ravim on gonadoreliin ja milleks seda kasutatakse
2. Mida on vaja teada enne gonadoreliini kasutamist
3. Kuidas gonadoreliini kasutada
4. Võimalikud kõrvaltoimed
5. Kuidas gonadoreliini säilitada
6. Muu teave

1. Mis ravim on gonadoreliin ja milleks seda kasutatakse

Gonadoreliin on sünteetiline hormoon, millel on täpselt samasugune toime nagu kehaomasel gonadotropiini vabastaval hormoonil. Gonadoreliin stimuleerib hüpofüüsi gonadotropiinide, luteiniseeriva hormooni (LH) ja folliikuleid stimuleeriva hormooni (FSH) sünteesi ning vabastamist. Gonadoreliini kasutatakse diagnostilisel eesmärgil, et tuvastada, kas madal LH ja FSH tase patsiendi organismis võib olla tingitud hüpofüüsi funktsioonihäirest.

Gonadoreliin on näidustatud ühekordse süstena hüpofüüsi puudulikkuse diagnostikaks.

2. Mida on vaja teada enne gonadoreliini manustamist

Ärge manustage gonadoreliini:

- patsiendile, kes on gonadoreliini või selle ravimi mis tahes koostisosade suhtes allergiline.;
- rasedale naisele;
- imetavale naisele.

Hoiatused ja ettevaatusabinõud

Eriline ettevaatus on vajalik, kui gonadoreliini manustatakse patsiendile:

- kellel on hüpofüüsi adenoom.

Gonadoreliini kasutamine võib mõjutada naise menstruatsiooni tsüklit, kutsudes ovulatsiooni esile oodatust varem. Seetõttu tuleb patsienti informeerida, et kui ta kasutab rasestumisest hoidumiseks suguelu vältimist ovulatsiooni eelselt, järgselt ja selle ajal (nn kalendrimeetod), siis gonadoreliini kasutamise korral ei ole see meetod usaldusväärne.

Gonadoreliini manustamise ajal on oluline, et ravimit saav naine kasutaks usaldusväärset rasestumisvastast meetodit

Lapsed ja noorukid

Gonadoreliini kasutamise ohutus ja efektiivsus lastel vanuses alla 1-eluaasta ei ole teada.

Muud ravimid ja gonadoreliin

Eriline ettevaatus on vajalik, kui gonadoreliini kasutatakse samaaegselt järgmiste ravimitega:

- spironolaktoon (diureetikum, kasutatakse vererõhu langetamiseks)
- steroidid (nagu nt glükokortikoidid, kasutatakse põletiku korral)
- östrogeenid, progestoogenid, androgeenid ja hormonaalsed suukaudsed kontratseptiivid (hormoonid)
- fenotiasiinid (kloorpromasiin, peritsiasiin, tioridasiin, kasutatakse psühhiaatriliste haiguste korral)
- levodopa (Parkinsoni tõve ravim)
- dopamiini antagonistid (kasutatakse skisofreenia korral)
- digoksiin (kasutatakse südamehaiguste korral)

Rasedus, imetamine ja viljakus

Seda ravimit ei tohi kasutada raseduse ja imetamise ajal. Gonadoreliini kasutamise ajal peab patsient kasutama efektiivset rasestusmisvastast vahendit.

Autojuhtimine ja masinatega töötamine

Ei ole teada, et gonadoreliin mõjutaks auto juhtimise või masinatega töötamise võimet.

3. Kuidas gonadoreliini kasutada

Gonadoreliini manustatakse haiglatingimustes tervishoiutöötaja poolt.

Süstelahuse pulber tuleb lahustada 1 ml steriilses vees.

Gonadoreliini manustatakse ühekordse nahaaluse või veenisisesse süstena.

Annus määratakse igale patsiendile individuaalselt. Selleks võetakse gonadoreliini manustamise eelselt ja järgselt patsiendilt vereanalüüsi, et määrata tema hormoonide tase.

Naistele on soovitatav manustada gonadoreliini menstratsiooni tükli esimesel nädalal.

Kui te võtate gonadoreliini rohkem kui ette nähtud

Gonadoreliini manustatakse haiglatingimustes tervishoiutöötaja poolt pärast patsiendi hormoonide taseme hoolikat mõõtmist. Üleannustamine on vähetõenäoline. Spetsiifilistest üleannustamise sümptomistest ei ole teatatud. Gonadoreliini manustamisel liiga suures annuses tekivad teadaolevad kõrvaltoimed suurema tõenäosusega.

Kui teil on lisaküsimusi selle ravimi kasutamise kohta, pidage nõu oma arstiga.

4. Võimalikud kõrvaltoimed

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

Gonadoreliin võib põhjustada järgmisi kõrvaltoimeid

Allergilised reaktsioonid: patsiendi tuleb teavitada, et kui tal tekivad pärast ravimi manustamist raskele allergilisele reaktsioonile iseloomulikud tunnused – hingamisraskus, vilisev hingamine, näo- ja hingamisteede turse, lööve, naha sügelemine – siis tuleb kohe pöörduda arsti poole.

Menstratsioonitsükli muutused: gonadoreliini toimel võib ravimit saanud naisel alata ovulatsioon oodatust varem. Patsienti peab teavitama, et gonadoreliini kasutamise ajal peab ta kasutama usaldusväärset rasestusmisvastast meetodit. Suguelust hoidumine ovulatsiooni eelselt, järgselt ja selle ajal ei ole gonadoreliini manustamise järgselt usaldusväärne meetod rasedusest hoidumiseks.

Gonadoreliin võib põhjustada menorraagiat (vererohke kauakestev menstruatsioon)

Süstekoha reaktsioonid: gonadoreliini manustamise järgselt on teatatud süstekoha valulikkusest, paistetusest ja kudede muutumisest tihkeks süstekohal (induratsioon).

Gonadoreliin võib põhjustada ka järgmisi kõrvaltoimeid:
Peavalu, iiveldus, uimasus, ebamugavustunne kõhus, kuumad hood.

Kõrvaltoimetest teavitamine

Kui teil tekib ükskõik milline kõrvaltoime, pidage nõu oma arstiga. Kõrvaltoime võib olla ka selline, mida selles infolehes ei ole nimetatud. Kõrvaltoimetest võite ka ise teavitada www.ravimiamet.ee kaudu. Teavitades aitate saada rohkem infot ravimi ohutusest.

5. Kuidas gonadoreliini säilitada

Hoidke seda ravimit laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

Ärge kasutage seda ravimit pärast kõlblikkusaega, mis on märgitud karbil ja pudelil. Kõlblikkusaeg viitab selle kuu viimasele päevale - Vaata pakendilt.

Ärge visake ravimeid kanalisatsiooni ega olmejäätmete hulka. Küsige apteekrilt, kuidas visata ära ravimeid, mida te enam ei kasuta. Need meetmed aitavad kaitsta keskkonda.

6. Muu teave

Müügiloa hoidja

Ravimil ei ole Eesti Vabariigis müügiluba.

Infoleht on viimati uuendatud juulis 2018.