

PAKENDI INFOLEHT ON KOOSTATUD TOIMEAINEPÕHISELT

PAKENDI INFOLEHT: INFORMATSIOON KASUTAJALE

Milriinon
1 mg/ml süstelahus

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

Enne ravimi kasutamist lugege hoolikalt infolehte.

- Hoidke infoleht alles, et seda vajadusel uuesti lugeda.
- Kui teil on lisaküsimusi, pidage palun nõu arsti või apteekriga.
- Ravim on välja kirjutatud isiklikult teile ja seda ei tohi anda kellelegi teisele.
- 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 milriinon sisaldav süstelahus (edaspidi süstelahus) ja milleks seda kasutatakse
- 2.Mida on vaja teada enne süstelahuse kasutamist
- 3.Kuidas süstelahust kasutada
- 4.Võimalikud kõrvaltoimed
- 5.Kuidas süstelahust säilitada
- 6.Lisainfo

1. MIS RAVIM ON MILRINOON JA MILLEKS SEDA KASUTATAKSE

Milriinoni soovitatakse kasutada südamepuudulikkuse lühiajaliseks veenisiseseks raviks, sealhulgas südameoperatsioonijärgne südametegevuse nõrkus.

2. MIDA ON VAJA TEADA ENNE MILRINOONI KASUTAMIST

Ärge kasutage milriinoni kui:

Te olete ülitundlik milriinoni või antud ravimi mõne muu koostisosa suhtes (informatsiooni selle ravimi koostisosade kohta küsige raviarstilt).

Eriline ettevaatus on vajalik milriinoniga:

Milriinon võib teatud seisundeid halvendada. Seega peate oma arstile rääkima kõikidest haigustest, mida põete praegu või olete kunagi põdenud.

Milriinoni kasutamine müokardiinfarkti ägedas faasis on lubatud ainult ettevaatusabinõude rakendamisel.

Milriinoni ei tohiks kasutada kirurgilise sekkumise asemel tugeva obstruktsiooniga kulgeva aordi- või pulmonaarklapi kahjustuse või hüpertroofilise subaortaalse stenoosi korral.

Kuna milrinoon võib põhjustada hüpotensiooni või tahhükardiat või südamerütmihäireid (supraventrikulaarne ja ventrikulaarne arütmia, kodade laperdus või virvendus), tuleb milrinooni manustamisel hoolikalt kontrollida vererõhku ja südamerütmi.

Samuti peate informeerima oma arsti, kui teil esineb neerupuudlikkus või kui teid praegu ravitakse diureetikumidega. Neerufunktsiooni jälgimiseks tehakse vereanalüüse.

Milrinooni kasutamine lastel on lubatud ainult juhul, kui potentsiaalne kasu on suurem võimalikust riskist.

Kasutamine koos teiste ravimitega

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

Elkõige peate oma arsti informeerima juhul, kui tarvitate samaaegselt diureetikume.

Rasedus ja imetamine

Enne ravimi kasutamist pidage nõu oma arstiga.

Milrinooni ei tohiks kasutada rasedatel ega rinnaga toitvatel emadel, välja arvatud juhul, kui potentsiaalne kasu ületab võimaliku riski lootele/imikule.

3. KUIDAS MILRINOONI KASUTADA

Milrinoon on rangelt ette nähtud ainult intravenoosseks manustamiseks haiglatingimustes.

Annustamine

Milrinooniga ravi tuleb alustada küllastusannusega, millele järgneb pidev infusioon säilitusannuses vastavalt alljärgnevale juhisele:

Küllastusannus: 50 mikrogrammi/kg, manustada veenisiseselt aeglaselt kümne minuti jooksul.

Säilitusannus: 0,375 kuni 0,75 mikrogrammi/kg/min. Infusiooni kiirust tuleb kohandada vastavalt hemodünaamilisele ja kliinilisele ravivastusele.

Mitte ületada maksimaalset annust 1,13 mg/kg ööpäevas.

Annuse korrigeerimine neerukahjustusega patsientidel.

Andmed, mis on saadud raske neerukahjustusega, kuid südamepuudulikkuse all mittekannatavate patsientide kohta, on näidanud, et neerukahjustuse olemasolu suurendab oluliselt milrinooni lõplikku eliminatsiooni poolväärtusaega. Küllastusannust see ei mõjuta, kuid vajalikuks võib osutada küllastusannuse infusiooni kiiruse vähendamine vastavalt alljärgnevale tabelile:

Kreatiniini kliirens (ml/min/1,73m)	Infusiooni kiirus (mikrogrammi/kg/min)
5	0,20
10	0,23
20	0,28
30	0,33
40	0,38
50	0,43

Tähelepanu!

Furosemiidi ega bumetaniidi (keemiliselt sarnased ühendid) ei tohi manustada intravenoosse süsteemi kaudu, mis sisaldab milrinoonlaktaati.

Milriinonlaktaati ei tohi lahustada intravenoosses infusioonilahuses, mis sisaldab naatriumbikarbonaati.

Kui teile manustatakse milriinoni rohkem kui ette nähtud

Milriinoni üleannustamise sümptomid on vererõhu langus ja südame arütmia. Üleannustamise puhul tuleb milriinoni manustamine lõpetada kuni patsiendil üleannustamise nähud on taandunud.

4. VÕIMALIKUD KÕRVALTOIMED

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

On teatatud järgmistest kõrvaltoimetest:

- südamerütmihäired või hüpotensioon
- peavalu, treemor
- nahareaktsioonid
- maksafunktsioon i häired
- hüpokaleemia
- bronhospasm
- anafülaktiline šokk
- trombotsütopeenia

Kui teil tekib ükskõik milline kõrvaltoime, pidage nõu oma arstiga või meditsiiniõega. Kõrvaltoime võib olla ka selline, mida selles infolehes ei ole nimetatud.

5. KUIDAS SÜSTELAHUST SÄILITADA

Hoida laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

Ärge kasutage seda ravimit pärast kõlblikkusaega, mis on märgitud pakendil. Kõlblikkusaeg viitab selle kuu viimasele päevale.

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

6. LISAINFO

Müügiloa hoidja

Ravimil ei ole Eesti Vabariigis müügiluba.

Infoleht on viimati uuendatud oktoobris 2012