

PAKENDI INFOLEHT ON KOOSTATUD TOIMEAINEPÕHISELT

Pakendi infoleht: teave kasutajale

Protireliin, 0,2 mg/ml, 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 arsti või apteekriga.
- Kui teil tekib ükskõik milline kõrvaltoime, pidage nõu oma arsti või apteekriga. Kõrvaltoime võib olla ka selline, mida selles infolehes ei ole nimetatud. Vt lõik 4.

Infolehe sisukord

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

1. Mis ravim on protireliin ja milleks seda kasutatakse

Toimeaine protireliin on kehaomase türetropiini vabastava hormooni sünteetiline analoog. See stimuleerib türetropiini e kilpnäärme kasvu ja talitlust stimuleeriva hormooni vabanemist ajuripatsist. Protireliini kasutatakse hüpofüüsi puudulikkuse diagnostikaks.

2. Mida on vaja teada enne protireliini kasutamist

Ärge kasutage protireliini patsiendil:

- kes on protireliini või selle ravimi mis tahes koostisosade suhtes allergiline

Hoiatused ja ettevaatusabinõud

Eriline ettevaatus on protireliini kasutamisel vajalik:

- kui patsiendil on raske kilpnäärmealatalitus;
- kui patsiendil on müokardi isheemia;
- kui patsiendil on bronhiaalastma või hingamisteede obstruktiivne haigus.

Rasedus, imetamine ja viljakus

Ravimi toimet kasutamisel raseduse ajal ei ole uuritud. Rasedatele naistele ravimi manustamisel on vajalik ettevaatus.

Ravimi manustamise järgselt imetavatele naistele on teatatud rinnanäärmete suurenemisest ja rinnapiima lekkest.

Autojuhtimine ja masinatega töötamine

Ei ole teada, et ravim mõjutaks autojuhtimise ja masinatega töötamise võimet.

3. Kuidas protireliini kasutada

Ravimit kasutatakse diagnostilisel eesmärgil. Ravimit manustab tervishoiutöötaja.

Ravimit manustatakse veenisiseses süstena.

Tavapärane annus täiskasvanule ja üle 12-aastasele lapsele on 200 mikrogrammi ühekordse annusena. Alla 12-aastasele lapsele annustada vastavalt kehakaalule: 7 mikrogrammi/kg kohta, kuid mitte rohkem kui 200 mikrogrammi ühekordse annusena.

4. Võimalikud kõrvaltoimed

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

Protireliin võib põhjustada järgmisi kõrvaltoimeid:

- nahaõhetus;
- uimasus;
- iiveldus;
- ebatavaline maitse suus;
- mööduv südame löögisageduse ja vererõhu tõus;
- urineerimistung.
- harva võib tekkida bronhospasm.

Kõrvaltoimete tõenäosust saab vähendada, kui süstida ravimit aeglaselt.

Kõrvaltoimetest teavitamine

Kui teil tekib ükskõik milline kõrvaltoime, pidage nõu oma arsti või apteekriga. 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 protireliini 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 oma 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 veebruaris 2019.