

INFORMATSIOON KASUTAJALE

Dostinex, 0,5 mg tabletid Kabergoliin

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

Palun lugege enne ravimi kasutamist hoolikalt käesolevat infolehte

Kasutamine

Kabergoliini kasutatakse hüperprolaktineemiaga kulgevate häirete korral. Samuti kasutatakse ravimit sünnitusjärgse laktatsiooni pärssimiseks meditsiinilistel näidustustel. Kabergoliini kasutatakse ka parkinsonismi ravis.

Kabergoliin on tungaltera derivaat, dopamiini D₂ retseptori agonist ja omab bromokriptiiniga sarnast toimet.

Annustamine

Hüperprolaktineemiaga kulgevate häirete korral on kabergoliini algannus 0,5 mg nädalas. Annust suurendatakse igakuuselt 0,5 mg/nädalas vastavalt haiguse allumisel ravile. Nädalase annuse manustamine toimub ühel päeval või kahel erineval päeval; annus suurem kui 1 mg manustatakse jagatuna kaheks osaks. Tavaline annus on 1 mg nädalas, maksimaalne kasutatav annus kuni 4,5 mg.

Parkinsonismi korral kasutatakse kabergoliini lisaravimina levodopale sagedaste „on-off” fenomeenide korral. Kabergoliini soovitatav algannus on 1 mg ööpäevas ühekordselt söögi ajal. Doosi suurendatakse 0,5 mg või 1 mg kaupa igal 7. või 14. päeval. Soovitatav terapeutiline vahemik on 2... 6 mg päevas.

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

Kõrvaltoimed

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

Ravi esimestel päevadel võib tekkida kerge iiveldus, harvem pearinglus, väsimus või oksendamine (tavaliselt ei vaja need kõrvaltoimed ravi katkestamist). Kabergoliin võib põhjustada hüpotensiooni, ka ortostaatilist hüpotensiooni. Seetõttu on soovitatav jälgida vererõhku, eriti ravi esimestel päevadel. Kirjeldatud on ka ninakinnisust, kõhukinnisust, unisust ja peavalu, harva segasusseisundeid, psühhomotoorset rahutust, hallutsinatsioone, düskinesiaid, suukuivust, krampe jalgades, allergilisi nahareaktsioone ja alopeetsiat. Harilikult sõltuvad need kõrvaltoimed annusest ja on annuse vähendamisega välditavad. Kestva ravi korral on kirjeldatud pöörduvaid külmast indutseeritud sõrmede ja varvaste verevarustuse häireid (eriti Raynaud' sündroomi korral).

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

Hoiatused

Maksa- ja neerukahjustusega patsientide ravis peab olema ettevaatlik. Ravimi ohutus ei ole nendel patsientidel tõestatud.

Hüpertensiooni, tugeva peavalu korral (koos või ilma nägemishäireteta) tuleb ravi katkestada ja kontrollida haige tervislikku seisundit.

Akromegaaliahaige, kellel on anamneesis mao- või kaksteistsõrmikuhaavand ja/või

seedetrakti verejooks, tuleb üle viia ravile teiste preparaatidega. Kui sellisel patsiendil on kabergoliinravi siiski näidustatud, tuleb ravi ajal tekkivate seedetraktihäirete korral kiiresti ühendust võtta oma arstiga.

Psüühikahäirete ja raskekujuliste südame- ja veresoonkonna haiguste korral tuleb suurte annuste manustamisel olla ettevaatlik.

Parkinsonismi puhul tuleb regulaarselt kontrollida maksa, neeru- ja vereloomeelundite funktsiooni. Kabergoliini suured annused võivad esile kutsuda psüühikahäireid ja kerget dementsust.

Ravim võib põhjustada nägemisteravuse langust.

Peale ravi lõppu kabergoliiniga, tuleb vältida rasestumist ühe kuu jooksul.

Koostoimed teiste ravimitega

Erütromütsiini, josamütsiini, teiste makroliidide või oktreotiidi samaaegne kasutamine võib suurendada kabergoliini sisaldust vereplasmas. Alkohol võib vähendada kabergoliini taluvust.

Ravimi säilitamine

Hoida laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

Ärge kasutage Dostinex'i pärast kõlblikkusaega, mis on märgitud pakendil. Kõlblikkusaeg viitab kuu viimasele päevale.

Ravimeid ei tohi ära visata kanalisatsiooni kaudu ega koos majapidamisprügiga. Küsige oma apteekrilt, kuidas hävitatakse ravimeid, mida enam ei vajata. Need meetmed aitavad kaitsta keskkonda.

Mida Dostinex sisaldab,

Toimeaine on kabergoliin. Üks tablett sisaldab 0,5 mg kabergoliini.

Pakendis on 8 tabletti.

Müügiloa hoidja

Ravimil ei ole Eesti Vabariigis müügiluba.

Infoleht on viimati koostöölastatud oktoobris 2007