

ИНФОРМАЦИЯ ЗА ПАЦИЕНТИТЕ (С ВКЛЮЧЕНА КАРТА ЗА БЕЗОПАСНОСТ)

Информация за медикаментозно прекъсване на бременността чрез приложение на лекарствения продукт Торогуне® (мизопропростол)

Избрали сте метода на медикаментозно прекъсване на бременността. Тази брошура е предназначена да Ви предостави информация за стъпките на медикаментозното прекъсване на вътрематочно развиваща се бременност и да акцентира върху някои важни въпроси, които трябва да имате предвид.

Преди започване на медикаментозното прекъсване на бременността:

- Моля, прочетете листовката за пациента на мифепристон и мизопропростол
- Информирайте Вашия лекар за следното:
 - ако имате чернодробно или бъбречно заболяване
 - ако страдате от анемия или недоимъчно хранене
 - ако имате сърдечносъдово заболяване (болест на сърцето или на кръвообращението)
 - ако сте с повишен риск от сърдечносъдово заболяване. Рисковите фактори включват възраст над 35 години и тютюнопушене или високо кръвно налягане, високи нива на холестерол в кръвта или диабет
 - ако сте се подлагали на цезарово сечение или хирургична операция на матката

Ако по някаква причина имате съмнение или притеснение или ако имате допълнителни въпроси, не се колебайте да се свържете с Вашия лекар. По-долу има карта за безопасност, на която лекарят Ви трябва да е отбелязал необходимата информация за връзка и за това, къде да отидете при възникване на медицински проблеми.

Този медикаментозен аборт се извършва в 3 стъпки:

1. На този етап сте приели през устата доза от 600 mg Mifegyne® (3 таблетки) преди 36 до 48 ч.
2. Следва да приемете през устата доза от 400 µg Торогуне®: прием на 1 таблетка.
3. **От 2 до 3 седмици след приема на първото лекарство (Mifegyne®) трябва задължително да се извърши контролен преглед.** Той е важен, защото лекарят ви ще потвърди дали абортирането е успешно и ще провери дали всичко нормално.

Какво ще почувствате по време на медикаментозния аборт:

- Медикаментозният аборт е съпроводен с контракции на матката. Може да почувствате болка, умора, да се наблюдава гадене, повръщане и диария, затова е препоръчително да запазите спокойствие и при Вас да има друг човек. Не се колебайте да приемате болкоуспокояващите, които лекарят Ви е предписал.
- Медикаментозния аборт е съпроводен с кръвотечение, което може да е по-силно от менструалното, съдържа кръвни съсиреци и при което понякога се наблюдава желатиноподобна бяла топка. Кървенето може да възникне много бързо след приема на Торогуне®, но също така и на по-късен етап.
 - Плодът може да бъде изхвърлен до няколко часа след приема на Торогуне® или през следващите няколко дни.
 - Кръвотечението продължава средно около 12 дни след приема на Торогуне® и обикновено е по-слабо, отколкото при нормалната ви менструация. Наличието на кръвотечение **по никакъв начин не е доказателство за пълно отделяне на маточното съдържимо.**
- След медикаментозен аборт способността за зачеване се възстановява незабавно. Ето защо **трябва да обсъдите с Вашия лекар най-добрия за Вас контрацептивен метод и да започнете прилагането му веднага след като се потвърди прекъсването на бременността.**

Свържете се незабавно с Вашия лекар, в случай че:

- Имате **повръщане** в рамките на 30 минути след приема на Торогуне®. Вашият лекар ще определи дали е необходима нова доза от лекарството.
- Имате **необичайно кървене** по продължителност и количество (повече от 12 дни и/или необходимост от повече от 2 дамски превръзки на час в продължение на 2 часа).
- Имате силна коремна **болка**, която продължава въпреки приемането на болкоуспокояващи
- Имате висока **температура** или ако чувствате студ и имате **втрисане**

По време на контролния преглед лекарят Ви ще провери дали **отделянето на маточното съдържимо** е пълно. Ако медикаментозният абортът е неуспешен, впоследствие не може да се изключи риск от малформации за новороденото. Трябва да имате предвид следното, за да решите дали да износите бременността до края:

- Ако решите да продължите с прекъсването на бременността, ще се използва нова процедура. Вашият лекар ще ви посъветва относно възможностите.
- Ако изберете да износите бременността до края, трябва да преминете допълнителен контролен преглед с прецизно наблюдение на хода на бременността и неколнократни ултразвукови изследвания в специализирана клиника.

Призив за съобщаване на нежелани лекарствени реакции

Бихме искали да напомним, че медицинските специалисти са задължени според Закона за лекарствените продукти в хуманната медицина (ЗЛПХМ) да съобщават незабавно на притежателя на разрешението за употреба или на Изпълнителна агенция по лекарствата (ИАЛ) за всяка подозирана сериозна нежелана лекарствена реакция и да предоставят при поискване допълнителна информация от проследяването на случая.

Притежателна разрешението за употреба

Exelgyn
216, Boulevard Saint-Germain
75007 Париж
Франция
tel: +33 170 372801
fax: +33 170 372829
e-mail: pv@exelgyn.com

Представител на притежателя на разрешението за употреба

НОВУС ЕООД
ул. Плачковица №2
София 1407
тел: +359 2 8586039
факс: +359 2 8586046
e-mail: office@novus.bg

Изпълнителна агенция по лекарствата (ИАЛ)

ул. Дамян Груев № 8
1303, гр. София
Р. България
тел.: +359 2 8903 417
факс: +359 2 8903 434
e-mail: bda@bda.bg



www.bda.bg/Формуляр за съобщаване на нежелани лекарствени реакции от немедицински лица


(Карта за безопасност)

ПО ВСЯКО ВРЕМЕ, АКО имате притеснения или възникне някое от следното:

- висока температура за повече от 24 часа
- болка, която продължава въпреки приемането на болкоуспокояващи
- значителна и постоянна загуба на кръв (използване на повече от 2 дамски превръзки на час за период от два часа)
- прималяване или каквито и да е други въпроси

Моля, свържете се с Вашия лекар или посетете здравното заведение, в което е предписан Торогуне® :

 _____

 _____

Моля, запоявайте в кабинета за контролен преглед на / / в ч