

Medabon

Înteruperea medicamentoasă a sarcinii

Ce trebuie să știți

Ce este Medabon?

Medabon se compune din două tipuri de comprimate – mifepristonă și misoprostol – aflate în același ambalaj. Aceste comprimate se utilizează pentru întreruperea unei sarcini timpurii, într-un mod sigur și eficace. Comprimatele determină sângerare și crampe care pot semăna cu o sângerare menstruală masivă sau cu un avort spontan.

Misoprostol 0,2 mg și Mifepristonă 200 mg

Pot să utilizez Medabon?

Puteți să utilizați Medabon dacă sarcina dumneavoastră este în săptămâna a noua sau mai devreme. Aceasta înseamnă că ultimul dumneavoastră ciclu menstrual a fost în ultimele nouă săptămâni (63 de zile de la prima zi a ultimului ciclu menstrual). Dacă nu puteți să vă amintiți ziua exactă a ultimului ciclu menstrual, un medic vă poate ajuta să stabiliți de cât timp sunteți gravidă.

Unele femei nu trebuie să utilizeze Medabon. Înainte de a lua Medabon, informați profesionistul din domeniul sănătății despre orice probleme de sănătate pe care le aveți în prezent sau pe care le-ați avut în trecut – inclusiv boli și tulburări ale sângelui – și despre orice medicamente pe care le luați. Informați un medic, o asistentă medicală sau o moașă dacă aveți fixat un dispozitiv intrauterin (sterilet).

În cazul în care alăptați, trebuie să opriți alăptarea în momentul în care ați început tratamentul.

Cum trebuie să iau Medabon?

În Ziua 1 veți înghiți comprimatul numit mifepristonă.

Mifepristonă 200 mg

După 36-48 de ore vă veți administra misoprostol pe cale vaginală:

Misoprostol 0,2 mg

- Stați întinsă pe spate și introduceți-vă în vagin cele patru comprimate vaginale numite misoprostol. Introduceți comprimatele vaginale în vagin, unul câte unul, cât mai adânc posibil, astfel încât să nu alunece afară. Rămâneți întinsă timp de aproximativ 30 de minute.

La ce mă pot aștepta după ce iau comprimatele?

Unele femei vor avea sângerări vaginale după ce iau primul comprimat (mifepristona). Acest lucru este normal. De regulă, sângerările vaginale și crampele apar la scurt timp după utilizarea comprimatelor vaginale (misoprostolul).

Aceste sângerări și crampe sunt adesea mai intense decât cele care apar în timpul unei menstruații masive. Sângele poate fi gros și poate conține cheaguri. De regulă, sângerarea este mai masivă în interval de patru până la șase ore de la administrarea misoprostolului, dar uneori sângerarea poate continua timp de până la două sau trei săptămâni.

De asemenea, cele mai puternice crampe sunt după utilizarea misoprostolului. Puteți lua medicamente împotriva durerii, cum este ibuprofenul, sau puteți utiliza o sticlă cu apă caldă sau o pernă electrică pe care o aplicați pe partea inferioară a abdomenului.

Următoarele simptome sunt reacții adverse normale ale administrării Medabon, care pot apărea în aceeași zi în care ați luat misoprostolul:

- Greață • Febră • Durere de cap • Vărsături • Frisoane • Diaree

Când trebuie să mă adresez unui medic?

Dacă prezentați următoarele simptome sau alte simptome în privința cărora sunteți îngrijorată, adresați-vă unui medic. În cazul în care mergeți în urgență la un medic, luați cu dumneavoastră această broșură.

- Solicitați asistență medicală, dacă aveți sângerări masive (dacă este necesar să utilizați mai mult de două absorbante igienice pe oră pentru mai mult de două ore consecutiv) sau, de asemenea, dacă vă simțiți amețită, sunteți pe cale de a leșina sau vă simțiți slăbită fizic.
- Solicitați asistență medicală, dacă aveți febră (38°C sau mai mare de 38°C) care continuă mai mult de o zi după ce v-ați administrat comprimatele vaginale de misoprostol.
- Solicitați asistență medicală, dacă prezentați vărsături sau diaree persistentă pentru mai mult de o zi după ce v-ați administrat misoprostolul.
- Solicitați asistență medicală, dacă aveți dureri de stomac severe, persistente sau care se intensifică și care nu se ameliorează cu medicamente, repaus sau prin aplicarea sticlei cu apă caldă.

Dacă prezentați vărsături în interval de 30 minute după ce ați luat mifepristona, trebuie să vă informați medicul.

Dacă prezentați o sângerare redusă sau nu prezentați sângerare la 24-48 de ore după ce ați luat misoprostol, adresați-vă unui medic. Nu este o situație de urgență, dar poate fi un semn că medicamentul nu a avut efect.

Cum îmi dau seama, dacă Medabon a avut efect?

Adresați-vă din nou unui medic, în interval de două până la trei săptămâni după ce ați luat comprimatele, pentru a confirma că avortul a avut loc.

Cu toate că nu se întâmplă frecvent, tratamentul medicamentos poate eșua, iar sarcina poate continua după ce a fost administrat Medabon. Din cauza riscului deloc neglijabil de eșec, care apare în 4,5 până la 7,8% dintre cazuri, vizita de urmărire este obligatorie, pentru a se verifica finalizarea avortului. În acest caz, aveți nevoie de tratament suplimentar pentru a întrerupe sarcina.

Când pot întreține din nou raporturi sexuale?

Nu există specificat un moment anume în care puteți întreține din nou raporturi sexuale. Totuși, dacă doriți să evitați apariția unei sarcini, trebuie să începeți imediat să utilizați o metodă contraceptivă eficientă (a se vedea mai jos).

Când pot rămâne din nou gravidă?

Puteți rămâne din nou gravidă la scurt timp după ce ați luat Medabon. Discutați cu medicul dumneavoastră despre metode contraceptive, dacă doriți să evitați apariția unei sarcini. Puteți începe să utilizați aproape orice metodă contraceptivă în același timp cu administrarea Medabon.

Câte vizite trebuie să fac la clinică?

Două sau trei. Veți lua mifepristona la prima vizită și, după aproximativ două sau trei săptămâni, trebuie să efectuați o vizită la clinică pentru a confirma întreruperea sarcinii. Discutați cu medicul dumneavoastră despre cum preferați să luați misoprostolul – la domiciliu sau la clinică.

Completați acest formular împreună cu un medic, o asistentă medicală sau o moașă.

Am utilizat primul comprimat (Ziua 1)

Am utilizat cele 4 comprimate mici (Ziua 2 sau 3)

Vizita mea de urmărire este la data de (Zilele 14-21)

Date de contact pentru asistență medicală:

Apel la raportarea reacțiilor adverse

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice reacții adverse nemenționate în prospect. De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse direct prin intermediul sistemului național de raportare către:

Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România

Str. Aviator Sănătescu nr. 48, sector 1

011478 - București

Fax: +4 0213 163 497

e-mail: adr@anm.ro

<https://adr.anm.ro/>

www.anm.ro

Reacțiile adverse suspectate se pot raporta și către reprezentanța locală a deținătorului autorizației de punere pe piață, la următoarele date de contact:

S.C. Terapia S.A.

a SUN PHARMA company

Strada Fabricii nr. 124

Cluj-Napoca 400632, România

Tel: +40 264501502

Fax: +40 264415097

E-mail: romania.office@sunpharma.com

Versiune aprobată de ANMDMR în august 2019