

Suprecur® 0,15 mg/dosis, næsespray, opløsning

Buserelin

Læs denne indlægsseddel grundigt, inden du begynder at bruge medicinen.

- Gem indlægssedlen. Du kan få brug for at læse den igen.
- Spørg lægen eller på apoteket, hvis der er mere du vil vide.
- Lægen har ordineret Suprecur® til dig personligt. Lad derfor være med at give det til andre. Det kan være skadeligt for andre, selvom de har de samme symptomer, som du har.
- Tal med lægen eller apoteket, hvis en bivirkning bliver værre, eller hvis du får bivirkninger, som ikke er nævnt her.

Oversigt over indlægssedlen

1. Virkning og anvendelse
2. Det skal du vide, før du begynder at bruge Suprecur®
3. Sådan skal du bruge Suprecur®
4. Bivirkninger
5. Opbevaring
6. Yderligere oplysninger

1. VIRKNING OG ANVENDELSE

Suprecur® indgår i behandlingen af barnløshed ved hjælp af "reagensglas-metoden" (IVF-ET). For at kunne udtage ægget er det nødvendigt at vide, hvornår ægløsningen vil finde sted.

Suprecur® virker ved at hæmme kvindens egen produktion af overordnet kønshormon (LH og FSH). Det er en fordel ved IVF-ET behandlingen, hvor man med behandling med andre kønshormoner ønsker at kontrollere ægudtagningsstidspunktet meget nøje.

Lægen kan have givet dig Suprecur® for noget andet. Følg altid lægens anvisning.

2. DET SKAL DU VIDE, FØR DU BEGYNDER AT BRUGE SUPRECUR®

Brug ikke Suprecur

- hvis du er overfølsom (allergisk) over for buserelin eller et af de øvrige indholdsstoffer.
- hvis du er gravid.

Vær ekstra forsigtig med at bruge Suprecur®

Brugen af Suprecur®, bør kun ske, når behandlingen forestås af gynækologiske speciallæger med særlig ekspertise i in vitro-fertilisering.

Tal med lægen, inden du bruger Suprecur®, hvis du

- har eller har haft en depression.
- har eller har haft forhøjet blodtryk.
- har diabetes.

Hvis noget er ovenstående er gældende for dig, vil lægen nøje overvåge dig under behandlingen.

Behandling med Suprecur® kan være forbundet med nedsat knogletæthed, som kan føre til knogleskørhed og en øget risiko for knoglebrud. Fortæl derfor lægen, hvis du har en eller flere af følgende risikofaktorer for knogleskørhed:

- Alkoholmisbrug
- Rygning
- Langtidsbehandling med krampestillende midler eller kortikosteroider
- Tilfælde af knogleskørhed i familien

Brug af anden medicin

Fortæl det altid til lægen eller på apoteket, hvis du bruger anden medicin eller har brugt det for nylig. Dette gælder også medicin, som ikke er købt på recept, medicin købt i udlandet, naturlægemidler, stærke vitaminer og mineraler samt kosttilskud.

Tal med din læge, hvis du tager kønshormoner eller medicin mod diabetes. Det kan være nødvendigt at ændre dosis.

Graviditet og amning

Spørg din læge eller apoteket til råds, før du bruger nogen form for medicin.

Graviditet

Du må ikke bruge Suprecur®, hvis du er gravid.

Amning

Du bør ikke bruge Suprecur®, hvis du ammer.

Trafik- og arbejdssikkerhed

Suprecur® kan give bivirkninger, f.eks. svimmelhed og døsighed, der i større eller mindre grad kan påvirke arbejdssikkerheden og evnen til at færdes sikkert i trafikken.

3. SÅDAN SKAL DU BRUGE SUPRECUR®

Brug altid Suprecur® nøjagtigt efter lægens anvisning. Er du i tvivl, så spørg lægen eller på apoteket.

Den sædvanlige dosis er

1 pust (150 mikrogram/dosis) 4 gange daglig med start på 1. dag i cyklus, eller, hvis graviditet er udelukket, start på dag 21. De 4 doser fordeles over døgnets vågne timer: Morgen, middag, eftermiddag og aften.

Behandlingen med Suprecur® fortsættes sædvanligvis i 2-3 uger. Der tages blodprøve for at vise, hvornår behandlingen er tilstrækkelig. Behandlingen fortsættes sammen med og efterfølges af behandling med andre hormoner.

I nogle tilfælde kan en dosering på 300 mikrogram 4 gange daglig blive aktuel.

Der bør maksimalt gennemføres 6 behandlingsserier.

Brugsanvisning

Suprecur® vil kun være effektiv, hvis de følgende instruktioner følges nøje.

Sådan klargøres næsesprayen:

1. Låget skrues af glasflasken, og flasken sættes på bordet.
2. Den klare plastbeholder åbnes ved at trække det hvide plastlåg af, og doseringspumpen tages ud.
3. Den hvide beskyttelseskappe fjernes fra doseringspumpen.
4. Hold i den nu synlige hvide del af pumpen og træk den halvgennemsigtige beskyttelseshætte af pumperøret.
NB! Selve pumperøret er sterilt og må ikke berøres.
5. Doseringspumpen skrues på glasflasken med pumperøret ned i flasken. Næsesprayen er nu samlet.
Før FØRSTE anvendelse pumpes nogle gange (5-8) i luften, indtil der fremkommer en regelmæssig "sky".
Sprayen skal holdes lodret.
Yderligere afprøvning er unødvendig og vil kun medføre spild af medicin.

Sådan anvendes næsesprayen:

6. Når sprayen skal anvendes, holdes hovedet let foroverbøjet, og sprayen holdes lodret.
Der skal kun gives én dosis (= et "pust") i det ene af næseborene.
NB! Selvom man er forkølet, og næsen føles tilstoppet, er medicinen stadig effektiv. Man skal blot sørge for at pudse næse, før man bruger sprayen.
7. Efter brug skal doseringspumpen forblive på glasflasken. Den hvide beskyttelseskappe anbringes over doseringspumpen, og hele sprayen opbevares bedst i den klare plastbeholder.

Hvis du har brugt for meget Suprecur®

Kontakt lægen, skadestuen eller apoteket, hvis du har brugt mere Suprecur®, end der står her, eller mere end lægen har foreskrevet, og du føler dig utilpas.

Symptomerne på overdosering er kraftsløshed og svaghed, hovedpine, nervøsitet, rødmen med varmemorfommelse, svimmelhed, kvalme, mavesmerter, hævede fødder og brystsmertter.

Hvis du har glemt at bruge Suprecur®

Tag aldrig en dobbelt dosis, hvis du har glemt en dosis. Fortsæt blot med den sædvanlige dosis.

Hvis du holder op med at bruge Suprecur®

Spørg lægen eller på apoteket, hvis der er noget du er i tvivl om.

4. BIVIRKNINGER

Suprecur® kan som al anden medicin give bivirkninger, men ikke alle får bivirkninger.

Alvorlige bivirkninger

Sjældne – meget sjældne bivirkninger (forekommer hos færre end 1 ud af 1.000 patienter):

- Vejtrækningsbesvær. Kontakt straks læge eller skadestue. Ring evt. 112.

Meget sjældne bivirkninger (forekommer hos færre end 1 ud af 10.000 patienter):

- Blødning fra hud og slimhinder og blå mærker pga. forandringer i blodet (for få blodplader). Kontakt læge eller skadestue.
- Astma med åndenød. Kontakt læge eller skadestue. Ring evt. 112.
- Pludseligt hududslæt, åndedrætsbesvær og besvimelse (inden for minutter til timer), pga. overfølsomhed (analytisk reaktion/shock). Kan være livsfarligt. Ring 112.

Ikke alvorlige bivirkninger

Meget almindelige bivirkninger (forekommer hos flere end 1 ud af 10 patienter):

- Hovedpine.
- Kvalme.
- Tørhed i skeden, rødmen.

Almindelige – meget almindelige bivirkninger (forekommer hos flere end 1 ud af 100 patienter):

- Vægtøgning eller vægttab.
- Hjertebanken.
- Svimmelhed, prikkende, snurrende fornemmelser i huden, specielt i arme og ben.
- Irritation af næseslimhinden, næseblod, lugt- og smagsændringer, hæshed.
- Opkastning, diarré, forstoppelse, mavesmerter.
- Hårtab eller øget hårvækst på hovedet, akne (bumser), tør hud.
- Rygsmerter, føleforstyrrelser, ledsmerter, smerter/stivhed i skulderen.
- Træthed.
- Hedesigneringer, øget svedtendens, nedsat sexlyst, smerter ved samleje, gennembruds-blødninger, betændelse i skeden med udflåd, øget følsomhed af brystet, ændret størrelse af brystet, cyster på æggestokkene.
- Søvnforstyrrelser, døsighed, nervøsitet, humørsvingninger.

Ikke almindelige bivirkninger (forekommer hos mellem 1 og 10 ud af 1.000 patienter):

- Hukommelsesbesvær, koncentrationsbesvær.
- Synsforstyrrelser, sløret syn, trykkende fornemmelse bag øjnene, tørre øjne som kan medføre problemer for kontaktlinsebrugere.
- Øget hårvækst på kroppen, underudviklede negle.
- Øget tørst, ændringer af appetitten.
- Hævelser i ansigtet, på hænder og fødder.
- Overfølsomhedsreaktioner, f.eks. hudrødme, kløe hududslæt, nældefeber.
- Mælkesekretion.
- Angstfølelse, depression, forværring af depression. Depression kan hos nogle udvikle sig til en alvorlig bivirkning. Tal med lægen.

Sjældne bivirkninger (forekommer hos mellem 1 og 10 ud af 10.000 patienter):

- Migrænelignende hovedpine.
- Susen for ørene (tinnitus), høreforstyrrelser.

Sjældne – meget sjældne bivirkninger (forekommer hos færre end 1 ud af 1.000 patienter):

- Åndenød. Det kan hos nogle udvikle sig til en alvorlig bivirkning. Tal med lægen.
- For højt blodtryk. Tal med lægen. For højt blodtryk skal behandles. Meget forhøjet blodtryk er alvorligt.

Meget sjældne bivirkninger (forekommer hos færre end 1 ud af 10.000 patienter):

- Almen sløjhed, tendens til betændelse (infektioner) især halsbetændelse og feber pga. forandringer i blodet (for få hvide blodlegemer). Kan blive alvorligt. Hvis du får feber, skal du straks kontakte læge.
- Lavere glukosetolerance som kan give diabetikere besvær med at kontrollere blodsukkeret. Tal med lægen.
- Svulst i hypofysen som producerer hormoner (hypofyseadenom). Tal med lægen.
- Forværring af blodtrykket hos patienter med forhøjet blodtryk. Tal med lægen. For højt blodtryk skal behandles. Meget forhøjet blodtryk er alvorligt.

Bivirkninger, hvor hyppigheden ikke er kendt:

- Nedsat knogletæthed, øget risiko for knoglebrud, knogleskørhed. Kan udvikle sig til en alvorlig bivirkning. Kontakt lægen, hvis du får pludselige smerter i ryggen.

Suprecur® kan herudover give bivirkninger, som du normalt ikke mærker noget til. Det drejer sig om ændringer i visse laboratorieprøver, f.eks. blodprøver, som igen bliver normale når behandlingen ophører.

Tal med lægen, hvis en bivirkning er generende eller bliver værre, eller hvis du får bivirkninger, som ikke er nævnt her.

Bivirkninger, som ikke er nævnt her, bør indberettes til Lægemiddelstyrelsen, så viden om bivirkninger, kan blive bedre. Du eller dine pårørende kan selv indberette bivirkninger direkte til Lægemiddelstyrelsen. Du finder skema og vejledning på Lægemiddelstyrelsens netsted www.meldenbivirkning.dk

5. OPBEVARING

Opbevares utilgængeligt for børn.

Holdbarhed efter anbrud: 5 uger.

Må ikke fryses.

Brug ikke Suprecur® efter den udløbsdato, der står på pakningen. Udløbsdatoen er den sidste dag i den nævnte måned.

Aflever altid medicinrester på apoteket. Af hensyn til miljøet, må du ikke smide medicinrester i toiletet, afløbet eller skraldespanden.

6. YDERLIGERE OPLYSNINGER

Suprecur® 0,15 mg/dosis, næsespray, opløsning indeholder

- Aktivt stof: Buserelin 0,15 mg/dosis som buserelinacetat.
- Øvrige indholdsstoffer: Benzalkoniumchlorid, citronsyremonohydrat, natriumcitrat, natriumchlorid og vand til injektionsvæsker.

Pakningsstørrelser

Suprecur® fås i pakninger med 1 x 10 g og 2 x 10 g. Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

Indehaver af markedsføringstilladelsen

EuroPharmaDK
Tarp Byvej 81-83
6715 Esbjerg N.

Ompakket og frigivet af

EuroPharmaDK
Tarp Byvej 81-83
6715 Esbjerg N.

Suprecur® er et registreret varemærke, der tilhører Sanofi-Aventis Deutschland GmbH.