

Foglio illustrativo: Informazioni per l'utente

Neostigmina metilsolfato iniettabile BP 0,5 mg in 1 ml

Neostigmina metilsolfato

- **Leggere attentamente questo foglio illustrativo** prima di iniziare a usare questo medicinale perché contiene informazioni importanti per lei.
- Conservi questo foglio. Potrebbe aver bisogno di leggerlo nuovamente.
- Per ulteriori informazioni, si rivolga al medico o al farmacista.

Cosa contiene questo foglio

1. Che cos'è Neostigmina Metilsolfato Iniezione e a cosa serve
2. Cosa deve sapere prima di ricevere Neostigmina Metilsolfato Iniezione
3. Come usare Neostigmina Metilsolfato Iniezione
4. Possibili effetti indesiderati
5. Come conservare Neostigmina Metilsolfato Iniezione
6. Contenuto della confezione e altre informazioni

1. Che cos'è Neostigmina Metilsolfato Iniezione e a cosa serve

Neostigmina iniettabile appartiene a un gruppo di medicinali utilizzati per:

- Trattare la stanchezza e la debolezza muscolare anomale (miastenia grave).
- Contrastare gli effetti dei miorilassanti.
- Migliorare il movimento nell'intestino tenue.
- Ridurre la ritenzione urinaria dopo interventi chirurgici.

2. Cosa è necessario sapere prima di assumere Neostigmina metilsolfato iniettabile

Non usi Neostigmina Metilsolfato Iniezione se:

- sei allergico alla neostigmina o a uno qualsiasi degli altri ingredienti contenuti in questo medicinale (elencati al paragrafo 6).
- hai un'ostruzione intestinale o non riesci a urinare.
- hai la peritonite (un'infezione o infiammazione dello strato esterno dello stomaco o dell'intestino).
- se soffre di una condizione che impedisce il corretto funzionamento dell'intestino.
- sta assumendo determinati miorilassanti (ad es. suxametonio).

Avvertenze e precauzioni

Prima di ricevere l'iniezione, consulti il medico o l'infermiere se:

- asma
- epilessia
- battito cardiaco lento
- qualsiasi malattia cardiaca
- vagotonia (potresti soffrire di sudorazione, costipazione e movimenti involontari)
- tiroide iperattiva
- ulcera gastrica
- morbo di Parkinson
- anastomosi (apertura creata da un intervento chirurgico e, trauma o malattia) nell'intestino

Altri medicinali e Neostigmina Metilsolfato Iniezione

Informi il medico o il farmacista se sta assumendo, ha recentemente assunto o potrebbe assumere altri medicinali. Ciò è particolarmente importante con i seguenti medicinali, poiché potrebbero interagire con Neostigmina Metilsolfato Iniezione:

- sta assumendo antibiotici noti come aminoglicosidi.

Neostigmina metilsolfato iniettabile contiene sodio

Questo medicinale contiene 3,54 mg (0,15 mmol) di sodio (componente principale del sale da cucina/da tavola) per fiala da 1 ml, ovvero è essenzialmente "privo di sodio".

Gravidanza o allattamento

Se è incinta o sta allattando, se pensa di essere incinta o sta pianificando una gravidanza, chieda consiglio al medico o al farmacista prima di assumere questo medicinale.

Guida e uso di macchinari

Non guidare o utilizzare macchinari se si è soggetti agli effetti di Neostigmina Metilsolfato Iniezione.

3. Come usare Neostigmina Metilsolfato Iniezione

L'iniezione sarà somministrata dal medico o dall'infermiere. Il medico stabilirà il dosaggio corretto per lei e le indicherà come e quando somministrare l'iniezione.

Poiché l'iniezione sarà somministrata da un medico o da un infermiere, è improbabile che le venga somministrata una dose eccessiva. Se ritiene di aver ricevuto una dose eccessiva, informi immediatamente la persona che le ha somministrato l'iniezione.

4. Possibili effetti collaterali

Come tutti i medicinali, anche questo medicinale può causare effetti collaterali, sebbene non tutti ne soffrano.

Contatta immediatamente un medico se noti uno dei seguenti sintomi: potresti aver bisogno di cure mediche urgenti

- Gonfiore del viso, delle labbra o della gola che rende difficile deglutire o respirare, eruzione cutanea, prurito, orticaria e vertigini.

Le seguenti informazioni sono destinate esclusivamente agli operatori sanitari:

GUIDA ALLA PREPARAZIONE:

Neostigmina metilsolfato iniettabile BP 0,5 mg in 1 ml

Per le informazioni complete sulla prescrizione e altre informazioni, consultare il riassunto delle caratteristiche del prodotto .

Indicazioni terapeutiche

Indicazioni: miastenia grave, antagonista dell' a o del blocco neuromuscolare non depolarizzante, ileo paralitico, ritenzione urinaria post-operatoria; tachicardia parossistica sopraventricolare.

Ciò potrebbe essere un segno di angioedema o di una grave reazione allergica (frequenza non nota, non stimabile dai dati disponibili).

Sono stati segnalati anche i seguenti effetti indesiderati:

È possibile che si verifichino (frequenza non nota, non stimabile

Somministrazione

Neostigmina metilsolfato può essere somministrata per via endovenosa, intramuscolare o sottocutanea.

Incompatibilità

La neostigmina può essere diluita con acqua per preparazioni iniettabili. Una volta diluita, la stabilità dell'iniezione non può essere garantita.

stimabile sulla base dei dati disponibili):

- sensazione di nausea o vomito
- produrre più saliva del solito
- produrre più lacrime del solito
- soffrire di spasmi bronchiali e aumento della secrezione bronchiale
- soffrire di diarrea e crampi allo stomaco
- avere le pupille ristrette (a puntina)
- soffrire di incontinenza urinaria (urinare involontariamente)
- sudorazione eccessiva
- ha un polso lento
- soffri di ipotensione (pressione sanguigna molto più bassa del normale)
- soffri di spasmi muscolari

Se manifesta uno qualsiasi degli effetti indesiderati elencati, potrebbe significare che le è stata somministrata una dose eccessiva e deve informare immediatamente un medico.

Segnalazione degli effetti collaterali

Play o Apple App Store. Segnalando gli effetti collaterali, contribuisce a fornire maggiori informazioni sulla sicurezza di questo medicinale.

5. Come conservare Neostigmina Metilsolfato Iniezione

L'iniezione deve essere conservata a una temperatura inferiore a 25 °C e al riparo dalla luce. L'infermiere o il medico controlleranno che l'iniezione non sia scaduta prima di somministrarla.

6. Contenuto della confezione e altre informazioni

Cosa contiene Neostigmina Metilsolfato Iniezione

Il principio attivo è neostigmina metilsolfato. Ogni ml di soluzione contiene 2,5 mg di neostigmina metilsolfato. Gli altri eccipienti sono sodio cloruro, acqua sterile per preparazioni iniettabili.

Aspetto di Neostigmina Metilsolfato Iniezione e contenuto della confezione

Neostigmina metilsolfato iniettabile è una soluzione limpida e incolore in fiale di vetro trasparente contenenti 2,5 mg di neostigmina metilsolfato in 1 ml. Ogni confezione contiene 10 fiale. Il numero di autorizzazione all'immissione in commercio di questo medicinale è: PL 01502/0023

Produttore

PREVEGO HEALTHCARE & RESEARCH PRIVATE LIMITED

4-6, Bora Bazar St, Borabazar Precinct,
Ballard Estate, Fort, Mumbai, Maharashtra 400001

Periodo di validità

24 mesi.

Precauzioni speciali per la conservazione

Proteggere dalla luce e conservare a una temperatura inferiore a 30 °C.