

Pakningsvedlegg: informasjon for den bruker

Minoxidil Linn 50 mg/ml løsning for kutan bruk

Minoxidil

Les nøye hele pakningsvedlegget før du dette legemidlet går bruke for det står viktig informasjon i for deg.

Bruk dette legemidlet alltid nøyaktig som beskrevet i dette pakningsvedlegget eller slik som din lege eller apotek deg det har fortalt.

- Oppbevar denne pakningsvedlegget. Kanskje trenger du det senere igjen trenger.
- Har du enda spørsmål? Ta kontakt med din apotek.
- Får du problemer med en av de bivirkningene som er nevnt i avsnitt 4 står? Eller får du en bivirkning som ikke i denne pakningsvedlegget står? Ta da kontakt med din din lege eller apotek.
- Blir din klage etter 6 måneder ikke mindre, eller blir han til og med verre? Ta da kontakt med din lege.

Innhold av denne pakningsvedlegget

1. Hva er Minoxidil Linn og hva brukes dette legemidlet brukt?
2. Når kan du dette legemidlet ikke bruke eller må du være ekstra forsiktig med det?
3. Hvordan bruker du dette legemidlet?
4. Mulige bivirkninger
5. Hvordan oppbevarer du dette legemidlet?
6. Innhold av pakningen og annen informasjon 1.

1. Hva er Minoxidil Linn hva brukes til dette middel brukes?

Minoxidil Linn er et legemiddel som hårvekst stimulerer og som tilgjengelig er som løsning for kutan bruk av minoxidil (virkestoffet stoff), dosert på 5% (50 mg/ml).

Minoxidil Linn er indikert for behandlingen av 'normal' hos menn forekommende skallethet (alopecia androgenetica).).

Minoxidil Linn er ment for utvendig bruk og skal utelukkende påføres på hodebunnen . Er.

hårvekst etter seks måneder seks måneder ennå ikke forbedret? Ta kontakt med din lege.

2. Når kan du dette legemidlet ikke bruke eller må du være ekstra forsiktig med være?

Når kan du dette middelet ikke bruke?

- Du er allergisk for en av de stoffene i dette legemidlet. Disse stoffene kan u finne i rubrikk 6.

Når må du ekstra forsiktig være med dette legemidlet?

Kontakt din lege eller apotek før du dette middelet brukes.

Minoxidil Linn er ikke beregnet for bruk ved en familiær historie av hårtap, hvis hårtap plutselig og/ufølgelig oppstår, hvis hårtap det resultat er av graviditet eller fødsel (dette gjelder kun for kvinner), eller ved uforklarlig hårtap. Også i tilfeller hvor hårtap det resultat er av visse behandlinger, som kjemoterapi ved kreft, eller ved visse sykdommer som jernmangel, skjoldkirtelsykdommer, problemer med immunforsvaret eller bestemte former av syfilis, samt ved alvorlig underernæring og ved visse vaner i utvendig pleie (f.eks. flette inn eller stramme hestehaler) må minoksidil ikke bli brukt.

Du må din hodebunn la undersøkelser før du begynner med behandlingen med Minoxidil Linn. Din hodebunn må være sunn, normal og intakt, fordi hvis en betennelse eller skade (skrapesår, psoriasis, solbrenthet eller alvorlig avskalling) av huden har, kan absorpsjonen av legemidlet gjennom huden økt, hva en økt risiko for systemiske bivirkninger med seg medfører.

Hvis du lider av hjerteproblemer (blodmangel på grunn av en forsnævret eller blokkert blodkar (iskemi), forstyrrelse i hjerterytmen (arytmi), kongestiv hjertesvikt eller hjerteklaffsykdom), kontakt da din lege før du begynner med behandlingen av Minoxidil Linn. Du må din lege å informere om din medisinske historie (tidligere sykdommer, nåværende sykdommer og medisiner, allergier, osv.), slik at din lege din tilstand kan vurdere og/eller du kan rådgive om hvorvidt behandling med Minoxidil Linn egnet er. Hvis du med behandling kan begynne, bør du regelmessig kontrolleres å bli av legen og bør du å vite hvordan du kan oppdage av noen bivirkninger kan gjenkjenne, slik som:

- alvorlige hudreaksjoner
- rask hjerterytme (takykardi)
- plutselig og uforklarlig vektøkning
- vanskeligheter med å puste (spesielt i hvile)
- lavere blodtrykk, generelt og/eller i hvile
- utviklingen eller forverringen av en trykkende, pressende, smertefull følelse på brystet (angina pectoris)
- hevelse i ansiktet, hendene, anklene eller magen.

Hvis du en av ovennevnte bivirkninger legger merke til eller hvis du noen bivirkning legger merke til som ikke i denne pakningsvedlegget står, stopp da umiddelbart med behandlingen og kontakt konsulter din lege.

Hvis du samtidig blodtrykksenkende legemidler bruker, må du bruke Minoxidil Linn kun bruke under medisinsk kontroll.

Det finnes tilfeller av overdreven hårvekst rapportert på kroppen til spedbarn etter hudkontakt med stedene hvor minoksidil var påført hos pasienter (pleiere) som lokalt påført minoksidil brukte. De hårvekst ble innen noen måneder igjen normal da de barna ikke lenger ble utsatt for minoksidil. Sørg for at barn ikke i kontakt komme med kroppsdeler hvor du minoksidil lokalt har påført.

Rådfør en lege hvis du overdreven hårvekst på kropp av din barn merker under perioden periode at du lokalt på å påføre produkter med minoksidil bruker.

Eldre

Minoksidil Linn kan ikke bli brukt av pasienter eldre enn 65 år, fordi sikkerheten ikke fastslått er for denne gruppen ..

Barn en ungdommer til 18 år

Minoxidil Linn må ikke bli brukt av pasienter yngre enn 18 år, fordi sikkerheten ikke er fastslått fastsatt er for denne gruppen.

Bruker du andre legemidler legemidlerBruker

du i tillegg til Minoxidil Linn andre legemidler , hardu har du det kort siden gjort eller finnes muligheten for at du i nær fremtid andre legemidler vil bruke? Fortell det da din lege eller apotek.

Fortell det din lege hvis du en av de følgende legemidler på huden påfører før du bruker Minoxidil Linn bruker:

- legemidler som tretinoin eller andre retinoider inneholder
- legemidler for bruk på huden som kortikosteroider inneholder eller hud-dekkende salver, kremer eller andre fettete stoffer (f.eks. vaselin).

Ikke utsett behandlet hud for sterkt sollys , dahudreaksjoner (hudreaksjoner (f.eks. erytem) av solbrenthet kan oppstå og til en økt absorpsjon av minoksidil gjennom huden kan føre til.

Graviditet og amming

Er du gravid, tror du er gravid eller ønsker å bli gravid eller ammer du barnet ? Ta kontakt med legen din, før du du dette legemiddel brukt.

Siden det ingen tilstrekkelige og kontrollerte studier med Minoxidil Linn er utført under graviditet og amming, anbefales dette legemiddel ikke anbefalt i løpet av disse periodene.

Kjøreevne og bruk av maskiner av maskiner

Minoxidil Linn har ingen påvirkning på evnen til kjøretøy te styre og maskiner å bruke.

Minoxidil Linn inneholder propylenglykol. Det kan forårsake hudirritasjon forårsake. inneholder etanol (alkohol). Det kan forårsake irritasjon irritasjon, brennende følelse og tørr hud forårsake. Hvis det ved uhell kommer i kontakt med følsomme områder (øyne, slimhinner slimhinne, skrapet hud), må det berørte området nøye bli vasket med en rikelig mengde rennende springvann. Kontakt din lege hvis det brennende følelse ogeller irritasjonen vedvarer.

3. Hvordan bruker du dette legemidlet?

Bruk dette legemidlet alltid presis som beskrevet i denne pakningsvedlegget eller som legen din eller apotekeren har fortalt deg .. du på riktig bruk bruk? Ta kontakt med din lege eller apotek.

Minoxidil Linn er utelukkende ment for utvendig bruk på hodebunnen.

Den anbefalte dosen er 1 ml Minoxidil Linn to ganger daglig, om de 12 timer.

Fjern lokket fra flasken. Påfør 1 ml Minoxidil Linn løsning på, ved å trykke forstøveren 6 ganger inn å trykke, to ganger per dag, om de 12 timer. Påfør løsningen i midten av det berørte området og spre det med dine fingertupper for å være sikker på av te er at det legemiddel jevnt er fordelt. Bruk for en mer nøyaktig påføring applikatoren som er i emballasjen er

medfølgende. Fjern den øvre delen av sprayhodet og plasser applikatoren. Trykk deretter applikatoren 6 ganger, slik som beskrevet.
Vask dine hender grundig etter hver påføring.

Rengjøring av forstøveren og applikator

Fjern etter hver bruk den øvre delen av sprayhodet eller applikator og skyl med alkohol for å fjerne rester av produktet og for å forhindre blokkering å unngå.

Forholdsregler for bruk

Bruk ikke mer enn 1 ml av løsningen, uansett størrelse av det berørte området, og påfør ikke mer enn 2 ml av løsningen per dag ..

innånding av produktet og unngå kontakt med øyne, slimhinner og hud påvirket av avskalling, betennelse eller hudskader. Hvis dette likevel skjer, må det berørte område nøye bli vasket med en rikelig mengde rennende kranvann. Kontakt din lege hvis det brennende følelse og/eller irritasjon vedvarer.

Varighet av behandlingen

De hittil utførte studier viser at 4 eller flere måneder behandling med Minoxidil Linn nødvendig er for synlig hårvekst. Avbrudd av behandlingen kan innen 3 til 4 måneder føre tilbake til starttilstanden som resultat har.

Har du for mye av dette middelet brukt?

Det er ingen tilfeller rapportert av en overdose minoxidil som følge av kutan administrasjon av dette middelet. Det kan imidlertid overdreven og uønsket hårvekst forekomme (ansikt, nakke, rygg, bryst, mage, ben) hvis det høyere doser enn anbefalt er brukt eller hvis medisinen legemiddel oftere er påført enn anbefalt, eller på andre steder enn hodebunnen (spesielt på store deler av kroppen). I dette tilfellet må behandlingen bli avbrutt inntil de normale hårvekst er gjenopprettet (dette tar noen måneder). Økt systemisk absorpsjon av minoxidil (en klinisk mer alvorlig situasjon) kan også oppstå, noe som er en økt risiko for systemiske bivirkninger med seg fører.

Ved uhell inntak av Minoxidil Linn kan alvorlige bivirkninger på hele kroppen forårsake relatert til den farmakologiske virkningen av minoxidil (f.eks.. økt hjerterefreknens, væskeansamling væskeansamling i vev (ødem), lavt blodtrykk, osv.). Gå ved mistanke om overdose eller forgiftning med dette legemidlet, umiddelbart til et sykehus, for symptomatisk behandling.

Har du glemt dette middelet å bruke?

Har du glemt å bruke legemidlet på å påføre, gjør det da så raskt du husker det, med mindre det allerede er nesten tid for neste påføring. Hvis det neste påføring tilfelle, vent du til neste påføring og påfør den vanlige dosen, på samme tidspunkt, og gjenoppta den normale normal behandlingsskjema.

Bruk ingen dobbel dose for å en glemt dose å ta igjen ..

imidlertid at suksessen av behandlingen av behandling avhenger av det på regelmessig basis påføring av dette legemidlet.

Har du fortsatt andre spørsmål om bruken av bruken av dette legemidlet? Ta kontakt med din lege eller apotek.

4. Mulige bivirkninger

Som ethvert legemiddel kan også dette legemidlet bivirkninger ha, selv om får ikke alle med det å lage.

Ta umiddelbart kontakt med en lege hvis du en av de følgende symptomene merker; muligens har u akutt medisinsk behandling nødvendig:

hevelse av ansiktet, leppene eller halsen, noe som gjør svelging eller pusting vanskelig .

Dette kan en tegn er av en alvorlig allergisk reaksjon (frekvens ikke kjent, kan med de tilgjengelige data ikke bli bestemt).

Svært vanlige bivirkninger bivirkninger hos mer enn 1 av 10 brukere):Hodepine ..

bivirkninger vanlige hos 1 til 1 til 10 av 100 brukere):

Kortpustethet (dyspné),

Kløe (pruritus), overvekst av hår (hypertrikose), (hud)utslett, rødhet (utslett), akne-lignende hudreaksjon, hudbetennelse (dermatitt).

Muskelsmerter.

Væskeansamling i lemmer.

Noen ganger forekommende bivirkning (hos færre enn 1 av 100 brukere): Lavere blodtrykk (hypotensjon).

Sjelden forekommende bivirkninger (hos mindre enn 1 av 1000 brukere): Økt hjertefrekvens (takykardi), hjertebank.

Bivirkninger med frekvens 'Ikke kjent' (basert på de kjente dataene kan frekvensen ikke fastslås): Overfølsomhet, plutselig hevelse av huden og hud og slimhinne) (f.eks. av leppe, tunge, munn, hals eller ansikt), med som resultat pustevansker og/eller kløe og hudutslett, ofte som allergisk reaksjon (angio-ødem), betennelse i huden etter kontakt med dette middelet.

Nedstemt sinnstilstand.

Svimmelhet.

Øyeirritasjon.

Lav blodtrykk (hypotensjon).

Kvalme, oppkast.

Hårtap (dette stopper etter noen uker med bruk av minoksidil og kan komme gjennom tap av gamle og vekst av nye hår), hårfargeendring hårfargeendring avvik i hårtekstur hårteksturreaksjon på stedet for fra påfør: kløe, irritasjon, smerte, (hud)utslett, hevelse, tørr hud, rødhet, avskalling av hud (eksfoliering), hudbetennelse, blemmedannelse, blødning og sårdannelse. Smerte i brystkassen.

Å rapportere av bivirkninger

Får du plager av bivirkninger, ta kontakt med din lege eller apotek. Dette gjelder også for mulige bivirkninger som ikke i denne pakningsvedlegget står. U kan bivirkninger også direkte rapportere via Nederlandsk Bivirknings Senter Lareb, nettside: www.lareb.nl. Ved å rapportere bivirkninger kan du, kan du oss hjelpe mer informasjon å skaffe om sikkerheten til dette legemidlet.

5. Hvordan oppbevarer du dette legemidlet?

Oppbevares under 25°C. Ikke i kjøleskapet eller fryseren oppbevares.
Hold flasken godt lukket.
Holdbarhet etter åpning: 50 dager.

Utenfor syn og rekkevidde av barn holde.

Bruk dette legemidlet ikke mer etter utløpsdatoen . Den er utløpsdatofinne på emballasjen på eske eller flasken etter "Utløp". Der står en måned og et år. Den siste dagen i den måneden er utløpsdatoen utløpsdato.

Skyll legemidler ikke gjennom vasken eller toalettet og kast dem ikke i søppelbøtta. Spør din apotek hva du skal gjøre med legemidler bør gjøre som du ikke lenger bruker. De blir da på en ansvarlig måte destruert og kommer ikke i miljøet til.

6. Innhold av emballasje og andre informasjon

Hvilke stoffer finnes i dette legemidlet?

- Det virkestoffet i dette legemidlet er minoksidil. Hver milliliter av denne løsning inneholder 50 mg minoksidil.
- Den andre stoffene i dette middelet er propylenglykol og etanol (96%).

Hvordan ser Minoxidil Linn ut og hvor mye er det i en emballasje?

Klar, fargeløs til lyserosa, homogen løsning.

Minoxidil Linn 50 mg/ml er tilgjengelig i pappeske med én eller av tre transparente, røde flasker av 100 ml, med en sprayhode og en fargeløs hette. En applikator blir løst levert i ytteremballasjen.

Innehaver av tillatelsen for i handel sette på markedet og produsent

Innehaver av markedsføringstillatelse

MAE Holding BV
Stationsweg 4
5211 TW 's-Hertogenbosch
Nederland

Produsent

MAE Holding BV
Stationsweg 4
5211 TW 's-Hertogenbosch
Nederland

Medinfar Manufacturing, S.A.

Parque Industrial Armando Martins Tavares
Rua Outeiro da Armada, 5
Condeixa-a-Nova
3150-194 Sebal
Portugal

Dette legemidlet er registrert under RVG 122548.

Denne pakningsvedlegget er sist det godkjent sist i september 2024.

Transtoyou