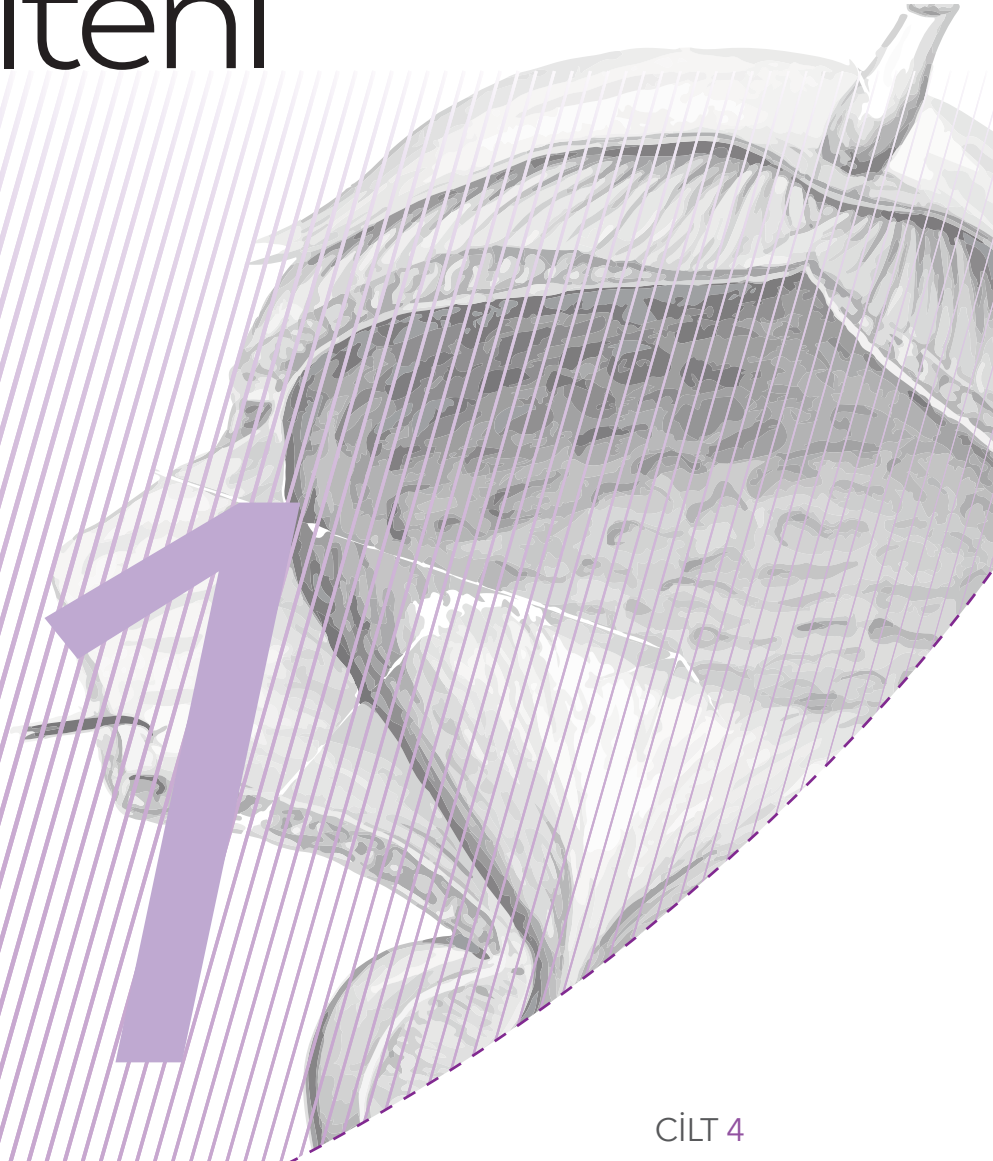


KB

Kontinans ve Nöroüroloji Bülteni

01



CİLT 4
SAYI 1
EKİM

2017



ZAMANSIZ GELEN İHTİYAÇ, HAYATTAN ALIKOYMASIN!



• Yüksek kanıt düzeyi²

-EAU kılavuzlarında kanıt düzeyi 'A'

• Çift yönlü etki mekanizması³

-Antikolinergik ve Spazmolitik etki

• Yüksek tolerabilite⁴

- Sürekli Salınlı Pellet formülasyonu(ACES):

Sabit doz ilaç salınımı ile gün boyu sabit plazma konsantrasyonu sağlaması, antikolinergik yan etkilerde azalma ile sonuçlanabilir.

• Yüksek hasta uyumu⁴

- Günde tek doz kullanım

• Güvenli kullanım³

- 10 yıllık tedavi süresince yüksek güvenilirlik

GÜNDE
TEK
DOZ¹

Aşırı Aktif Mesane Tedavisinde Sürekli Salınlı Kapsül¹

Mictonorm®
30mg
Propiverin Hidroklorür



REFERANSLAR: 1. Mictonorm SR Kısa Ürün Bilgisi. 2. Lucas MG et al. Guidelines on Urinary Incontinence. European Association of Urology. http://uroweb.org/wp-content/uploads/20-Urinary-Incontinence_LR1.pdf. Erişim tarihi: Ocak 2016. 3. Madersbacher H et al. Efficacy, tolerability and safety profile of propiverine in the treatment of overactive bladder (non-neurogenic and neurogenic). World J Urol. 2001;19(5):324-35. 4. Ploen J et al. Citric acid as a pH-modifying additive in an extended release pellet formulation containing a weakly basic drug. Drug Dev Ind Pharm. 2009;35(10):1210-8.

Kısa Ürün Bilgisi
BEŞERİ TIBBİ ÜRÜNÜN ADI: MICTONORM® SR 30 mg Sürekli Salınlı Kapsül ETKİN MADDE: Her bir kapsül 27,28 mg propiverine eşdeğer 30 mg propiverin hidroklorür içerir. ENDİKASYONLARI: Aşırı aktif mesaneye bağlı ani idrar sıkışması ve sık idrara çıkma ve/veya idrar tutamama problemlerinin semptomatik tedavisinde. POZUOLU: Yetişkinlerde günde bir kapsül (30 mg propiverin hidroklorür) oral kullanımı içindir. Kapsülleri kırmayınız veya çiğnemeyiniz. Böbrek yetmezliği: Hafif ve orta derecede böbrek yetmezliği olan hastalarda doz ayarlaması gerekmemektedir. Karaciğer yetmezliği: Hafif karaciğer yetmezliği olanlarda doz ayarlaması gerekmemektedir. Orta ve ağır karaciğer yetmezliği olanlarda kullanımı önerilmemektedir. Pediyatrik popülasyon: Çocuklarda kullanılmamalıdır. Geriyatrik popülasyon: Doz ayarlaması gerekmemektedir. KONTRENDİKASYONLARI: Propiverin veya kapsül bileşimindeki yardımcı maddelerden herhangi birine karşı duyarlı kişilerde, bağırsak tıkanması, üriner retansiyon oluşturabilecek önemli derecede mesane çıkış obstrüksiyonu, miyastenia gravis, intestinal atoni, ciddi üreteral kolit, toksik megakolon, kontrol edilememiş kapalı açılı glökom, orta veya şiddetli karaciğer yetmezliği, taşartırmide kullanılmamalıdır. ÖZEL KULLANIM UYARILARI: Otonomik nöropati, ciddi böbrek yetmezliği olanlarda dikkatle kullanılmalıdır. Propiverin uygulamasını takiben ciddi konjestif kalp yetmezliği, prostat hipertrofisi, retü özofajisi olan hastalardaki hiyalin hernisi, kardiyak aritmi, başkarci semptomları ağırlaştırabilir; midriyazise neden olabilir. Akut kapalı açılı glökom başlatma riski artırabilir. Melmsazil ve CYP 3A4'ün güçlü inhibitörleri alanlarda, propiverin ile tedavisi başlanıldığında, hastalar dikkatle izlenmelidir. Yiyeceklerle propiverin alınma ilişkisi özel bir öneri bulunmamaktadır. Laktöz içerdiği için galaktöz intoleransı, lapp laktöz yetersizliği veya glukoz galaktöz malabsorpsiyonu olanlar bu ilacı kullanmamalıdır. İLAÇ ETKİLEŞMELERİ VE DİĞER ETKİLEŞMELER: Trisiklik antidepressanlar, trankilizanlar, antikolinergikler, amantadin, nöroleptikler ve beta-adrenoseptör agonistler ile birlikte kullanıldığında etkisi artar. Kolinerjik ilaçlarla birlikte kullanıldığında etkisi azalır. İzoniazid alan hastalara uygulandığında kan basıncında azalma görülür. Propiverin, metoklopramid gibi prokinetiklerin etkisini azaltabilir. Propiverin ve sitokrom P450 3A4 (CYP 3A4) ile metabolize olan diğer ilaçlar arasında farmakokinetik etkileşimler görülmüştür. Propiverin, sitokrom P450 3A4'ün zayıf bir inhibitörüdür. GEBELİK VE LAKTASYONDA KULLANIMI Gebelik Kategorisi: C. Gebelikte MICTONORM SR kullanımı önerilmemektedir ve emzirme boyunca kullanılmamalıdır. Araç ve makine kullanımı üzerindeki etkiler: MICTONORM SR ile tedavi edilen hastalarda bulanık görme ve uyusukluk hali gelişebilir. Dikkat gerektiren aktivitelerin yapılma kabiliyetini etkileyebilir. İSTENMEYEN ETKİLER: Ağızda kuruluk, karın ağrısı, dispepsi, konstipasyon , baş ağrısı, anormal akomodasyon, akomodasyon güçlüğü, görüş anomalileri, yorgunluk, aşırı duyarlılık veya hassasiyete bağlı doküntü, çarpıntı. FARMAKOLOJİK ÖZELLİKLER: ATC kodu: G04BD06 Farmakoterapötik grup: Üriner Antispazmodik RUHSAT SAHİBİ: Recordati İlaç San. ve Tic. A.Ş. Ç.O.S.B. Karaağaç Mah. Atatürk Cad. No:36 Kapaklı Tekirdağ Tel: 0282 999 16 00 TİCARİ TAKDİM SEKİLİ: MICTONORM® 30 mg Sürekli Salınlı Kapsül, 30 kapsül içeren PVC/PVDC alüminyum folyo blisterlerde. PERAKENDE SATIŞ FİYATI: MICTONORM 30 mg Sürekli Salınlı Kapsül 30 kapsülükutu 105,32 TL KDV dahil (Şubat 2017) RUHSAT TARİHİ VE NUMARASI: 26.07.2013-252/38 KUB ÜN SON GÜNCELLEME TARİHİ: 05.09.2014 Reçete ile satılır. Ayrıntılı bilgi için lütfen firmamıza başvurunuz.



Kontinans ve Nöroüroloji Bülteni

İmtiyaz Sahibi

Ateş Kadiođlu İSTANBUL ÜNİVERSİTESİ İSTANBUL TIP FAKÜLTESİ, ÜROLOJİ ANABİLİM DALI, İSTANBUL

Türk Üroloji Akademisi İnkontinans / Nöroüroloji Çalışma Grubu Koordinatörü

Rahmi Onur MARMARA ÜNİVERSİTESİ TIP FAKÜLTESİ, ÜROLOJİ ANABİLİM DALI, İSTANBUL

Kontinans ve Nöroüroloji Bülteni Sorumlusu ve Yazı İşleri Müdürü

Ömer Bayrak GAZİANTEP ÜNİVERSİTESİ TIP FAKÜLTESİ, ÜROLOJİ ANABİLİM DALI, GAZİANTEP

Türk Üroloji Akademisi İnkontinans / Nöroüroloji Çalışma Grubu Üyeleri

Prof. Dr. Rahmi Onur (Koordinatör)
Doç. Dr. Cenk Gürbüz
Doç. Dr. Abdullah Demirtaş
Doç. Dr. Murat Dinçer
Doç. Dr. Ömer Bayrak

Doç. Dr. Kadir Önem
Doç. Dr. Ersagun Karagüzel
Yrd. Doç. Dr. Burhan Coşkun
Yrd. Doç. Dr. Ahmet Karakeçi
Yrd. Doç. Dr. Senad Kalkan

Yayınevi

NOBEL TIP KİTABEVLERİ LTD. ŞTİ. Millet Cad. No: 111 Çapa/İstanbul
Dizgi/Sayfa Düzenlemesi: Nobel Tıp Kitabevleri, Tel: 0212 632 83 33, E-posta: dizgi@nobeltip.com
Baskı Tarihi: Eylül 2017 Baskı: Nobel Matbaacılık