



Agencija za lekove i  
medicinska sredstva Srbije

---

**UPUTSTVO ZA LEK**

**Methylergometrin, rastvor za injekciju, 0,1 mg/mL**

*Pakovanje:* kutija sa 50 ampula od 1 mL

**Methylergometrin, rastvor za injekciju, 0,2 mg/mL**

*Pakovanje:* kutija sa 50 ampula od 1 mL

Proizvođač: Hemofarm A.D  
Adresa: Beogradski put b.b., 26300 Vršac, Republika Srbija  
Podnosilac zahteva: Hemofarm A.D  
Adresa: Beogradski put b.b., 26300 Vršac, Republika Srbija

---

**Methylergometrin, rastvor za injekciju, 0,1 mg/mL**

**Methylergometrin, rastvor za injekciju, 0,2 mg/mL**

INN: metilergometrin

**Pažljivo pročitajte ovo uputstvo, pre nego što počnete da koristite ovaj lek.**

Uputstvo sačuvajte. Može biti potrebno da ga ponovo pročitate.

Ako imate dodatnih pitanja obratite se svom lekaru ili farmaceutu.

Ovaj lek propisan je Vama i ne smete ga davati drugima. Može da im škodi, čak i kada imaju iste znake bolesti kao i Vi.

Ukoliko neko neželjeno dejstvo postane ozbiljno ili primetite neko neželjeno dejstvo koje nije navedeno u ovom uputstvu, molimo Vas da o tome obavestite svog lekara ili farmaceuta.

**U ovom uputstvu pročitacete:**

1. Šta je lek Methylergometrin i čemu je namenjen
2. Šta treba da znate pre nego što uzmete lek Methylergometrin
3. Kako se upotrebljava lek Methylergometrin
4. Moguća neželjena dejstva
5. Kako čuvati lek Methylergometrin
6. Dodatne informacije

**1. ŠTA JE LEK METHYLERGOMETRIN I ČEMU JE NAMENJEN?**

Lek Methylergometrin sadrži aktivnu supstancu metilergometrin maleat, koja je polusintetski derivat ergometrina, prirodnog alkaloida ražne glavnice. Ovaj lek povećava tonus, brzinu i snagu ritmičkih kontrakcija glatkih mišića materice, zahvaljujući čemu se skraćuje treće porođajno doba i smanjuje gubitak krvi.

Lek Methylergometrin se koristi za:

- prevenciju i lečenje krvarenja iz materice posle porođaja i pobačaja;
- za lečenje subinvolucije uterusa (poremećaj fiziološkog smanjenja materice posle porođaja);
- pod potpunom supervizijom specijaliste akušera lek se može primeniti za skraćenje drugog porođajnog doba, neposredno po rađanju prednjeg ramena deteta.

**2. ŠTA TREBA DA ZNATE PRE NEGO ŠTO UZMETE LEK METHYLERGOMETRIN**

**Lek Methylergometrin ne smete koristiti ukoliko:**

- ste trudni
- imate hipertenziju (visok krvni pritisak), uključujući preeklampsiju i eklampsiju (komplikacije u toku trudnoće)
- imate preosetljivost na metilergometrin, ergometrin ili neku od pomoćnih supstanci u preparatu (videti odeljak 6).

**Kada primate lek Methylergometrin, posebno vodite računa:**

Obavestite Vašeg lekara pre nego što počnete da uzimate lek Mthylergometrin ukoliko:

- imate oboljenje jetre ili bubrega
- imate oboljenje srca (stenozna mitralna valvula, srčana slabost)
- imate koronarnu bolest srca (anginu pektoris) ili faktore rizika za njen nastanak (npr. pušenje, gojaznost, šećernu bolest, povišen holesterol)
- ukoliko ste ranije imali infarkt miokarda (srčani udar)
- ukoliko ste ranije imali serebrovaskularni inzult (šlog) ili tranzitorni ishemijski atak (prolazni prekid snabdevanja mozga krvlju),
- imate oboljenje krvnih sudova (Reynaud-ova bolest).

Nije utvrđena efikasnost i bezbednost primene kod dece i adolescenata do 18 godina.

Poseban oprez pri upotrebi leka potreban je u drugom porođajnom dobu. Posebna predostrožnost je potrebna ukoliko je pacijentkinja u stanju sepe.

Methylergometrin ne treba rutinski davati intravenskim putem zbog mogućnosti provociranja naglo nastalog hipertenzivnog ili cerebrovaskularnog događaja. Ukoliko se proceni da je intravenska primena neophodna u vitalnim indikacijama, Methylergometrin treba davati sporo, najmanje tokom 60 sekundi uz pažljivo praćenje krvnog pritiska. Strogo voditi računa da se lek ne ubrizga intraarterijski ili periarterijski.

### **Primena drugih lekova**

*Kažite svom lekaru ili farmaceutu ako uzimate ili ste do nedavno uzimali bilo koji drugi lek, uključujući i one koji se mogu nabaviti bez lekarskog recepta.*

Obavestite Vašeg lekara ukoliko uzimate neke od sledećih lekova:

Sledeći lekovi mogu da pojačaju delovanje leka Methylergometrin:

- antibiotici iz grupe makrolida, kao što su: eritromicin, troleandomicin, klaritromicin (lekovi za lečenje bakterijskih infekcija)
- kvinopristin/dalfopristin (antibiotik)
- inhibitori proteaza ili inhibitori reverzne transkriptaze, kao što su: ritonavir, indinavir, nelfinavir, sakvinavir, delavirdin (lekovi za lečenje HIV infekcije)
- lekovi za lečenje gljivičnih infekcija, kao što su: ketokonazol, itrakonazol, vorikonazol, flukonazol, klotrimazol
- antidepresivi: nefazodon, fluoksetin, fluvoksamin
- cimetidin (lek za lečenje čira na želucu ili dvanaestopalačnom crevu)
- zileuton (lek za lečenje astme)
- beta-blokatori (lekovi za lečenje bolesti srca)
- drugi ergot alkaloidi
- triptani (lekovi za lečenje migrene), kao što su eletriptan, rizatriptan, sumatriptan
- simpatomimetici (lekovi koji sužavaju krvne sudove), uključujući i one koji ulaze u sastav lokalnih anestetika
- sok od grejpfruta

Sledeći lekovi mogu da smanje dejstvo leka Methylergometrin:

- nevirapin

Broj rešenja: 515-01-03793-13-001 od 25.12.2013. za lek Methylergometrin, rastvor za injekciju, 50 x 1mL, (0.1mg/mL)

Broj rešenja: 515-01-03795-13-001 od 25.12.2013. za lek Methylergometrin, rastvor za injekciju, 50 x 1mL, (0.2mg/mL)

- rifampicin
- anestetici kao što su halotan i metoksifluran

S obzirom da metilergometrin izaziva suženje krvnih sudova, može se očekivati slabljenje efekta gliceriltrinitrata (nitroglicerina) i drugih lekova za lečenje angine pektoris pod dejstvom metilergometrina.

### **Primena leka Methylergometrin u periodu trudnoće i dojenja**

*Pre nego što počnete da uzimate neki lek, posavetujte se sa Vašim lekarom ili farmaceutom.*

Lek se ne sme primenjivati u periodu trudnoće, jer pojačava tonus, brzinu i snagu ritmičkih kontrakcija materice.

Za vreme terapije lekom Methylergometrin, majke ne smeju da doje i moraju sačekati bar 12 sati nakon primene poslednje doze metilergometrina, pre započinjanja dojenja. Mleko izlučeno u ovom periodu treba baciti.

Ukoliko imate neka pitanja, obratite se Vašem lekaru.

### **Uticaj leka Methylergometrin na upravljanje motornim vozilom i rukovanje mašinama**

Nakon primene ovog leka možete osetiti vrtoglavicu. Ne upravljajte motornim vozilima i ne obavljajte druge aktivnosti za koje je potrebna pojačana pažnja, pre nego što utvrdite kako lek deluje na Vas.

### **Važne informacije o nekim sastojcima leka Methylergometrin**

Nema značajnih informacija o pomoćnim supstancama koje sadrži ovaj preparat.

## **3. KAKO SE UPOTREBLJAVA LEK METHYLERGOMETRIN**

*Lek Methylergometrin uzimajte uvek tačno onako kako Vam je to objasnio Vaš lekar. Ako niste sasvim sigurni, proverite sa svojim lekarom ili farmaceutom.*

Ovaj lek možete da primite samo nakon porođaja.

Intramuskularna primena: 0,1 ili 0,2 mg posle rađanja prednjeg ramena deteta, nakon istiskivanja posteljice ili za vreme puerperijuma. Doza se može ponoviti po potrebi u intervalima od 2 do 4 sata, najviše do 5 pojedinačnih doza.

Intravenska primena: u hitnim stanjima 0,1 mg ili 0,2 mg primeniti sporo u trajanju od najmanje 60 sekundi.

### **Ako ste primili više leka Methylergometrin nego što je trebalo**

Lek Methylergometrin, rastvor za injekciju će Vam dati medicinsko osoblje, tako da postoji mala verovatnoća da dođe do predoziranja. Međutim, ukoliko osetite neželjene reakcije, ili mislite da ste primili veću dozu leka, odmah se obratite Vašem lekaru.

Simptomi predoziranja su: mučnina, povraćanje, smanjeno izlučivanje mokraće, bol u stomaku, utrnulost i osećaj mravinjanja po ekstremitetima, povišeni krvni pritisak, u težim slučajevima pad krvnog pritiska (vrtoglavica, nesvestica), otežano disanje, pad telesne temperature, konvulzije i koma.

#### 4. MOGUĆA NEŽELJENA DEJSTVA

Kao i svi lekovi, lek Methylergometrin može da izazove neželjena dejstva, mada se ona ne moraju javiti kod svih.

Ukoliko se javi neko od sledećih neželjenih dejstava, odmah se obratite Vašem lekaru:

Najčešće neželjeno dejstvo je porast krvnog pritiska, u težim slučajevima udružena sa konvulzijama i/ili glavoboljom. Hipotenzija (sniženje krvnog pritiska) je takođe bila prijavljena. Bol u stomaku (usled kontrakcije uterusu), mučnina i povraćanje su se javljali povremeno. Retko su bila zabeležena sledeća neželjena dejstva: akutni infarkt miokarda (srčani udar), prolazni bol u grudima, vazokonstrikcija (suženje krvnih sudova), vazospazam, spazam koronarnih arterija, bradikardija (usporen srčani rad), tahikardija (ubrzan srčani rad), otežano disanje, krv u mokraći, zapaljenje površinskih vena, intoksikacija vodom, halucinacije, grčevi u nogama, nesvestica, zujanje u ušima, začepljen nos, proliv, preznojavanje, subjektivni osećaj lupanja srca, opsa i neprijatan ukus u ustima. Postoje retki izolovani izveštaji pojave anafilaktičke reakcije bez dokazane uzročne povezanosti sa primenom metilergometrina.

Sledeća neželjena dejstva potiču iz postmarketinškog perioda praćenja leka i predstavljaju spontane prijave. Imajući u vidu da su ova neželjena dejstva prijavljena dobrovoljno iz populacije čija veličina nije poznata, ne može se proceniti njihova učestalost, te se definišu kao neželjena dejstva sa nepoznatom učestalošću.

*Poremećaji nervnog sistema:* moždani udar, osećaj mravinjanja po telu

*Srčani poremećaji:* Ventrikularna fibrilacija (nepravilan rad srca), ventrikularna tahikardija (ubrzan rad srca), angina pektoris, atrioventrikularni blok (blok u sprovođenju srčanih impulsa).

Nisu zabeleženi slučajevi zloupotrebe leka kao ni fizičke ili psihičke zavisnosti.

*Ukoliko neko neželjeno dejstvo postane ozbiljno ili primetite neko neželjeno dejstvo koje nije navedeno u ovom uputstvu, molimo Vas da o tome obavestite svog lekara ili farmaceuta.*

#### 5. KAKO ČUVATI LEK METHYLERGOMETRIN

*Čuvati van domašaja i vidokruga dece!*

##### **Rok upotrebe:**

3 (tri) godine.

Rok upotrebe nakon otvaranja: upotrebiti odmah

Nemojte koristiti lek Methylergometrin posle isteka roka upotrebe naznačenog na pakovanju.

Rok upotrebe ističe poslednjeg dana navedenog meseca.

##### **Čuvanje:**

Čuvati na temperaturi do 25°C, u kutiji u cilju zaštite od svetlosti.

Lekove ne treba bacati u kanalizaciju, niti kućni otpad. Pitajte svog farmaceuta kako da otklonite lekove koji Vam više nisu potrebni. Ove mere pomažu očuvanju životne sredine.

Neupotrebljeni lek se uništava u skladu sa važećim propisima.

## 6. DODATNE INFORMACIJE

### Šta sadrži lek Methylergometrin

#### *Aktivne supstance su:*

*Methylergometrin, rastvor za injekciju, 0,1 mg/mL:*

1 ampula (1 mL) sadrži:

metilergometrin maleat                    0,1 mg

*Methylergometrin, rastvor za injekciju, 0,2 mg/mL:*

1 ampula (1 mL) sadrži:

metilergometrin maleat                    0,2 mg

#### *Pomoćne supstance su:*

- maleinska kiselina
- glicin
- natrijum-hlorid
- tiourea
- voda za injekcije

### Kako izgleda lek Methylergometrin i sadržaj pakovanja

*Methylergometrin, rastvor za injekciju, 50x1mL (0,1 mg)/1mL:* ampula zapremine 1 mL (staklo tip I), sa žutom identifikacionom tačkom i žutim prstenom. U složivoj kartonskoj kutiji pakuje se 10 blistera sa po 5 ampula.

*Methylergometrin, rastvor za injekciju, 50x1mL (0,2 mg)/1mL:* ampula zapremine 1 mL (staklo tip I), sa žutom identifikacionom tačkom i prvim žutim i drugim braon prstenom. U složivoj kartonskoj kutiji pakuje se 10 blistera sa po 5 ampula.

### Nosilac dozvole i proizvođač

#### **Nosilac dozvole:**

Hemofarm A.D, 26300 Vršac, Republika Srbija

#### **Proizvođač:**

Hemofarm A.D, 26300 Vršac, Republika Srbija

**Ovo uputstvo je poslednji put odobreno:** Septembar, 2013.

**Režim izdavanja leka:** Lek se može upotrebljavati samo u stacionarnoj zdravstvenoj ustanovi.

Broj rešenja: 515-01-03793-13-001 od 25.12.2013. za lek Methylergometrin, rastvor za injekciju, 50 x 1mL, (0.1mg/mL)

Broj rešenja: 515-01-03795-13-001 od 25.12.2013. za lek Methylergometrin, rastvor za injekciju, 50 x 1mL, (0.2mg/mL)

---

**Broj i datum dozvole:**

*Methylergometrin, rastvor za injekciju, 0,1 mg/mL: 515-01-03793-13-001*

*Methylergometrin, rastvor za injekciju, 0,2 mg/mL: 515-01-03795-13-001*

---

Sledeće informacije su namenjene isključivo zdravstvenim stručnjacima

**Terapijske indikacije**

Primena leka Methylergometrin je indikovana:

- u prevenciji i lečenju hemoragije usled atonije uterusa posle porođaja i pobačaja;
- za lečenje subinvolucije uterusa;
- pod potpunom supervizijom specijaliste akušera lek se može primeniti za skraćanje drugog porođajnog doba, neposredno po rađanju prednjeg ramena deteta.

**Doziranje i način primene**

Intramuskularna primena: 0,1 ili 0,2 mg posle rađanja prednjeg ramena deteta, nakon istiskivanja placente ili za vreme puerperijuma. Doza se može ponoviti po potrebi u intervalima od 2 do 4 sata, najviše do 5 pojedinačnih doza.

Intravenska primena: u hitnim stanjima 0,1 mg ili 0,2 mg primeniti sporo u trajanju od najmanje 60 sekundi (videti odeljak „Posebna upozorenja i mere opreza pri upotrebi leka”).

**Kontraindikacije**

- Trudnoća
- Hipertenzija, uključujući preeklampsiju i eklampsiju
- Preosetljivost na metilergometrin, ergometrin ili neku od pomoćnih supstanci u preparatu.

**Posebna upozorenja i mere opreza pri upotrebi leka**Opšta upozorenja

Methylergometrin ne treba rutinski davati intravenskim putem zbog mogućnosti provociranja naglo nastalog hipertenzivnog ili cerebrovaskularnog događaja. Ukoliko se proceni da je intravenska primena neophodna u vitalnim indikacijama, Methylergometrin treba davati sporo, najmanje tokom 60 sekundi uz pažljivo praćenje krvnog pritiska. Strogo voditi računa da se lek ne ubrizga intraarterijski ili periarterijski.

Lek koristiti s oprezom u toku drugog porođajnog doba. Retko se javlja potreba za manuelnim otklanjanjem zaostale placente ukoliko se koristi pravilna tehnika i obezbedi dovoljno vremena za spontano odvajanje placente.

Koronarna bolest srca

Potreban je oprez pri primeni metilergometrina kod pacijentkinja sa već postojećom koronarnom bolešću srca ili sa faktorima rizika za njen nastanak (npr. pušenje, gojaznost, dijabetes, povišen holesterol), jer u tom slučaju raste rizik od nastanka ishemijske ili infarkta usled vazospazma izazvanog metilergometrinom.

Posebna predostrožnost je potrebna kod okluzivnih vaskularnih bolesti, teške kardijalne, hepatičke i renalne insuficijencije, nestabilne angine pektoris, infarkta miokarda i cerebrovaskularnog insulta u anamnezi, tranzitornog ishemijskog ataka (TIA), koronarne arterijske bolesti, stenozе mitralnih valvula i sepse.

#### Pedijatrijska populacija

Nije utvrđena efikasnost i bezbednost primene kod pedijatrijske populacije.

#### Gerijatrijska populacija

Kliničke studije sa metilergometrinom nisu sprovedene na dovoljnom broju pacijenata starosti  $\geq 65$  godina, da bi se utvrdilo da li postoji razlika u terapijskom odgovoru u odnosu na mlađe ispitanike.

#### **Interakcije sa drugim lekovima i druge vrste interakcija**

Ergod alkaloidi su supstrati CYP3A4 enzima.

#### **Interakcije sa lekovima čija se primena ne preporučuje**

Ergod alkaloidi su supstrati CYP3A4 enzima.

#### **Interakcije sa lekovima čija se primena ne preporučuje**

##### Inhibitori CYP 3A4 (npr. makrolidni antibiotici i inhibitori proteaza)

Zabeležena su retka ozbiljna neželjena dejstva kod istovremene primene lekova iz grupe ergot alkaloida (dihidroergotamin ili ergotamin) i snažnih inhibitora enzima CYP 3A4, koja rezultiraju vazospazmom i ishemijom mozga i/ili ekstremiteta. Iako ovakve interakcije nisu bile prijavljene kod primene metilergometrina, potentne inhibitore CYP3A4 ne treba primenjivati istovremeno sa metilergometrinom. Primeri nekih potentnih inhibitora CYP3A4 su: makrolidni antibiotici (npr. eritromicin, troleandomicin, klaritromicin), inhibitori proteaza ili inhibitori reverzne transkriptaze (npr. ritonavir, indinavir, nelfinavir, delavirdin) ili antigljivični lekovi iz grupe azola (npr. ketokonazol, itrakonazol, vorikonazol).

#### **Interakcije sa lekovima čija se primena može razmotriti**

##### Manje potentni inhibitori CYP 3A4

Oprez je potreban prilikom istovremene primene manje potentnih inhibitora CYP 3A4 (npr. sakvinavir, nefazodon, flukonazol, sok od grejpfuta, fluoksetin, fluvoksamin, zileuton, klotrimazol, cimetidin, kvinopristin/dalfopristin) i metilergometrina, jer može doći do povišene izloženosti metilergometrinu.

##### Vazokonstriktori, triptani, simpatomimetici i drugi ergot alkaloidi

Savetuje se oprez pri istovremenoj primeni metilergometrina sa drugim vazokonstriktorima i ergot alkaloidima.

##### Beta-blokatori

Savetuje se oprez pri istovremenoj primeni metilergometrina sa beta-blokatorima. Istovremena primena sa beta-blokatorima može pojačati vazokonstriktorni efekat ergot alkaloida.

##### Anestetici

Anestetici kao što su halotan i metoksifluran mogu da oslabe uterotoničko dejstvo metilergometrina.



### Induktori CYP3A4

Snažni induktori CYP3A4 (npr. nevirapin, rifampicin) smanjuju farmakološko dejstvo metilergometrina.

### Gliceriltrinitrat i drugi antianginalni lekovi

S obzirom da metilergometrin maleat izaziva vazokonstrikciju, može se očekivati slabljenje efekta gliceriltrinitrata i drugih antianginalnih lekova.

### **Primena u periodu trudnoće i dojenja**

#### Trudnoća

Primena metilergometrina je kontraindikovana u trudnoći zbog uterotoničkog dejstva.

#### Porodaj

Zbog svog uterotoničkog dejstva, metilergometrin se koristi nakon porođaja da bi se pomogla involucija uterusa, smanjila hemoragija i skratilo treće porođajno doba.

#### Dojenje

Zbog mogućih neželjenih reakcija na odojčce i uticaja na smanjenje stvaranja mleka, metilergometrin ne treba koristiti za vreme dojenja. Žene ne treba da doje u toku lečenja metilergometrinom i najmanje 12 sati nakon primene poslednje doze. Mleko izlučeno u ovom periodu treba baciti.

### **Uticaj na psihofizičke sposobnosti prilikom upravljanja motornim vozilom i rukovanja mašinama**

Metilergometrin može da izazove pojavu vrtoglavice i konvulzija. Zbog toga je potreban oprez prilikom upravljanja vozilom i rukovanja mašinama.

### **Neželjena dejstva**

Najčešće neželjeno dejstvo je hipertenzija, u težim slučajevima udružena sa konvulzijama i/ili glavoboljom. Hipotenzija je takođe bila prijavljena. Abdominalni bol (usled kontrakcije uterusa), nauzeja i povraćanje su se javljali povremeno. Retko su bila zabeležena sledeća neželjena dejstva: akutni infarkt miokarda, prolazni bol u grudima, vazokonstrikcija, vazospazam, spazam koronarnih arterija, bradikardija, tahikardija, dispneja, hematurija, tromboflebitis, hiperhidroza, halucinacije, grčevi u nogama, vrtoglavica, tinitus, nazalna kongestija, dijareja, preznogavanje, palpitacije, ospa i neprijatan ukus u ustima.

Postoje retki izolovani izveštaji pojave anafilaktičke reakcije bez dokazane uzročne povezanosti sa primenom metilergometrina.

### **Postmarketinško iskustvo**

Sledeća neželjena dejstva potiču iz postmarketinškog perioda praćenja leka i predstavljaju spontane prijave. Imajući u vidu da su ova neželjena dejstva prijavljena dobrovoljno iz populacije čija veličina nije poznata, ne može se proceniti njihova učestalost, te se definišu kao neželjena dejstva sa nepoznatom učestalošću.

**Poremećaji nervnog sistema:** Cerebrovaskularni insult, parestezije

**Kardiološki poremećaji:** Ventrikularna fibrilacija, ventrikularna tahikardija, angina pectoris, atrioventrikularni blok

**Zloupotreba leka i zavisnost:** Nisu zabeleženi slučajevi zloupotrebe leka kao ni fizičke ili psihičke zavisnosti.

## **Predoziranje**

Simptomi akutnog predoziranja su: nauzeja, povraćanje, oligurija, abdominalni bol, utrnulost i osećaj mravinjanja u ekstremitetima, povišen krvni pritisak u težim slučajevima praćen hipotenzijom, respiratorna depresija, hipotermija, konvulzije i koma.

Imajući u vidu da je predoziranje metilergometrinom retko, nije utvrđena letalna doza kod ljudi. Oralna LD<sub>50</sub> (u mg/kg) kod miševa je 187, kod pacova 93 i kod kunića 4,5. Zabeleženo je nekoliko slučajeva zadesnog predoziranja novorođenčadi parenteralnim metilergometrinom, gde je doza od 0,2 mg izazvala izražene simptome predoziranja. Međutim, do oporavka je došlo u svim slučajevima, osim u jednom gde je bila zabeležena respiratorna depresija, hipotermija, hipertonus sa nekontrolisanim pokretima i konvulzije.

Isto tako, prijavljeno je nekoliko slučajeva zadesnog trovanja kod dece uzrasta od 1 do 3 godine, koja su unela do 10 tableta (2 mg) metilergometrina bez vidljivih štetnih efekata. Jedini simptomi predoziranja kod pacijentkinje koja je greškom uzela 4 tablete postpartalno bili su parestezije i osećaj hladne i vlažne kože.

Terapija akutnog predoziranja je simptomatska i podrazumeva:

- uklanjanje leka izazivanjem povraćanja, gastrolavažom, čišćenjem creva i suportivnom diurezom
- održavanje adekvatne ventilacije, naročito ako je došlo do konvulzija ili kome
- korekcija hipotenzije odgovarajućim lekovima
- kontrola konvulzija odgovarajućim antikonvulzivnim lekovima
- kontrola perifernog vazospazma zagrevanjem ekstremiteta.

## **Inkompatibilnost**

Nema podataka o inkompatibilnosti.

## **Rok upotrebe**

3 (tri) godine. Lek ne treba koristiti po isteku roka upotrebe označenog na pakovanju.  
Rok upotrebe nakon otvaranja: upotrebiti odmah

## **Posebne mere upozorenja pri čuvanju**

Čuvati na temperaturi do 25° C, u kutiji u cilju zaštite od svetlosti.

## **Posebne mere opreza pri odlaganju materijala koji treba odbaciti nakon primene leka**

Neupotrebljeni lek se uništava prema važećim propisima.