## MIFEP KIT Mifepristona 200 mg Misoprostol 200 µg

# Comprimido ranurado vaginal

Mifepristona vía de administración oral Misoprostol vía de administración vaginal

### Industria Argentina Venta bajo receta archivada

CONTENIDO:
Cada envase de MIFEP KIT contiene:
• 1 blister de MIFEP (mifepristona 200 mg) con 1 comprimido
• 1 blister de MISOP 200 (misoprostol 200 μg) con 4 comprimidos ranurados vaginales

FORMULA
Cada comprimido de MIFEP (mifepristona) contiene:
Principio activo: Mifepristona 200,0 mg
Excipientes: Celulosa microcristalina 90,0 mg, Almidón de maíz 40,0 mg, Povidona 12,0 mg, Estearato de magnesio 4,0 mg
Cada comprimido ranurado vaginal de MISOP 200 (misoprostol) contiene:
Principio activo: Misoprostol (como dispersión en HPMC al 1%) 200 µg
Excipientes: Lactosa monohidrato 126,0 mg, Celulosa en polvo 42,0 mg, Almidón glicolato de sodio 10,00 mg, Estearato de magnesio 2,00 mg.

ACCIÓN TERAPÉUTICA Milepristona: Antagonista de la progesterona. Código ATC GO3XB01 Misopnostol: Agente uterotónico y de maduración cervical, análogo sintético de la prostaglandina E1 (PGE1).

Código ATC G02AD06

### INDICACIONES

Interrupción medicamentosa del desarrollo del embarazo intrauterino de hasta 63 días de amenorrea.

ACCIÓN FARMACOLÓGICA
MECANISMO DE ACCIÓN:
Milepristona: La actividad antiprogestacional de la mifepristona es el resultado de la interacción
competitiva con la progesterona a nivel de los receptores de progesterona. Basándose en estudios con
varias dosis en varias especies animales (ratón, rata, conejo y mono), el compuesto inhibe la actividad de
la progesterona endógena o exógena, produciendo efectos sobre el útero y el cuello uterino que
combinados con el misoprostol produce la interrupción de un embarazo intrauterino.
Durante el embarazo, el compuesto sensibiliza el miometrio a la actividad inductora de contracciones de
las prostadalonías. las prostaglandinas.

Misopnostip El misoprostol, al igual que otras prostaglandinas, produce maduración cervical, dilatación y reblandecimiento del cuello uterino disminuyendo la cantidad de fibras de colágeno y permitiendo se intercale entre ellas una mayor cantidad de agua. Por otro lado, y de forma consecutiva, el misoprostol aumenta la frecuencia y la intensidad de las contracciones del músculo liso uterino de forma que las fibras se orientan en el sentido de la tensión ejercida sobre ellas, facilitando así la expulsión del contenido

PROPIEDADES FARMACODINÁMICAS PROPIEDADES FARMACODINAMICAS
Mifepristona: La mifepristona es un esteroide sintético con una acción antiprogestacional como resultado de la competencia con progesterona en los receptores de progesterona.

En dosis que van de 3 a 10 mg/kg por via oral, inhibe la acción de progesterona endógena o exógena en diferentes especies animales (ratas, ratones, conejos y monos). Esta acción se manifiesta en la forma de interrupción del embarazo en roedores.

En mujeres con dosis mayores o iguales a 1 mg/kg, la mifepristona actúa como antagonista de los efectos endometriales y miometriales de la progesterona.

Durante el embarazo, sensibiliza el miometrio para la contracción induciendo la acción de las prostaglandinas. El efecto máximo se logra cuando la prostaglandina se administra 36 a 48 horas después de la mifepristona.

mifepristona. La mifepristona induce el ablandamiento y dilatación del útero, se ha demostrado que el ablandamiento y dilatación resultan detectables a partir de las 24 horas posteriores a la administración de mifepristona y aumenta a un máximo de aproximadamente 36-48 horas después de la administración. La mifepristona se fija al receptor glucocorticoide. En animales con dosis de 10 a 25 mg/kg inhibe la acción de dexametasona. En los hombres, la acción antiglucocorticoide se manifiesta en una dosis igual o mayor a 4,5 mg/kg por la elevación compensatoria de ACTH y cortisol. La bioactividad del glucocorticoide (GBA) puede disminuir durante varios días después de la administración unica de 200 mg de mifepristona para la interrupción del embarazo. Las implicancias clínicas de esto no son claras, sin embargo, los vómitos y las náuseas pueden aumentar en mujeres susceptibles.

La mifepristona tiene una acción anti-androgénica débil que solo aparece en animales durante la administración prolongada de dosis muy altas (de 10 a 100 mg/kg).

administración prolongada de dosis muy altas (de 10 a 100 mg/kg). Misoprostol:

El misoprostol es un análogo de la prostaglandina E1. La duración de la acción terapéutica es mayor y resiste mejor el metabolismo inmediato del efecto de primer paso que las prostaglandinas de sirtesis natural. En las dosis recomendadas, el misoprostol induce contracciones del músculo liso en el miometrio y la relajación del cuello uterino. Las propiedades uterotónicas de misoprostol deben facilitar la apertura cervical y la evacuación del producto de la concepción.

Cuando se administre por via vaginal, el aumento en el tono uterino comienza después de 20 minutos y alcanza su máximo después de 46 minutos. La contractilidad uterina aumenta continuamente durante cuatro horas después de la administración vaginal. La administración vaginal de misoprostol induce contracciones mucho más poderosas y regulares que la administración vaginal de misoprostol induce contracciones mucho más poderosas y regulares que la administración vaginal de la concepción. En ensayos clínicos, la tasa de éxito es de alrededor de 95% cuando se combinan 200 mg de mifepristona con 800 μg de misoprostol por via vaginal, en hasta 63 días de amenorrea. La tabla muestra el resultado del tratamiento con respecto al aborto completo, el aborto incompleto/retenido y el embarazo que continúa por duración de amenorrea a partir del estudio fundamental realizado por la Organización Mundial de la Salud (OMS):

Días Aborto Aborto Aborto Continúa Resultado

Aborto Aborto de amenor

N 10	217	00,0		L,L		0		0,0		1,0	
50 - 57	227	93,0	11	4,5	0	0	0	0	6	2,5	
>57 - <63	249	92,2	15	5,6	0	0	0	0	6	2,5	
PROPIEDADES FARMACOCINÉTICAS Mifepristona:											
Absorción: Después de la administración oral de una dosis única de 600 mg, la mifepristona se absorbe											
rápidamente. La concentración pico de 1,98 mg/L se alcanza después de 1,30 horas después de la											

Absorción: Después de la administración oral de una dosis única de 600 mg, la mifepristona se absorbe rápidamente. La concentración pico de 1,98 mg/L se alcanza después de 1,30 horas después de la ingestión (media de 10 sujetos). Distribución: Existe una respuesta de dosis no lineal con dosis de 100 mg y más. Después de la fase de distribución, la eliminación e entra al principio, la concentración disminuye a la mitad entre las 12 y las 72 horas, y luego se hace más rápida, lo que da lugar a una vida media de eliminación de 18 horas. Con las técnicas radiorreceptoras, la vida media terminal es de hasta 90 horas, lo que incluye todos los metabolitos de mifepristona capaces de fijarse a los receptores de progesterona.

Biotransformación: Después de la administración de dosis bajas de mifepristona (20 mg por vía oral o intravenosa) en mujeres en edad fetril, la biodisponibilidad absoluta es del 68%.

En el plasma, la mifepristona se fija 99% a las proteínas plasmáticas: albúmina y principalmente afra-1-glicoproteína ácia CAMÓ, a la cual la fijación es sexturable.

Debido a esa fijación específica, el volumen de distribución y la depuración plasmática de mifepristona son inversamente proporcionales a la concentración plasmática de AAG.

La N-Desmetlación y la hidroxilación terminal de la cadena 17-propinil son vías metabólicas primarias de metabolismo oxidativo hepático.

Misoprostol: La mifepristona se excreta principalmente en las heces. Después de la administración de una dosis rotulada de 600 mg, el 10% de la radioactividad se elimina en la orina y el 90% en las heces.

Misoprostol: En la administración vaginal, las concentraciones plasmáticas del ácido de misoprostol (es decir, su metabolito farmacológicamente activo) alcanzan el pico en 1-2 horas y luego disminuyen lentamente, lo que resulta en invieles de plasma sostenidos durante hasta 4 horas.

El higado es el sitio primario de metabolismo y menos de 1% de ácido de misoprostol se excreta en la orina.

orina.

Eliminación: Los metabolitos del ácido de misoprostol están inactivos y la mayor parte de la dosis se excreta como metabolitos para misoprostol y ácido de misoprostol en la orina.

La fijación de la proteina sérica del ácido de misoprostol es aproximadamente 90% y su concentración es independiente de las dosis terapéuticas.

Datos preclínicos sobre seguridad

Mifepristona: La mifepristona ha demostrado no tener potencial mutagénico ni efectos tóxicos en hasta 1000 mg/kg en la administración aguida realizada en ratones y ratas.

En estudios toxicológicos realizados en ratas y monos de hasta 6 meses de duración, la mifepristona produjo efectos relacionados con su actividad antihormonal (antiprogesterona, antiglucocorticoide y antiandrogenica). En estudios de toxicología en reproducción, la mifepristona actúa como un potente abortivo. No se observó ningún efecto teratogénico de mifepristona en ratas ni ratones que sobrevivieron a la exposición fetal. En conejos que sobrevivieron a la exposición fetal, sin embargo, se produjeron casos alsados de anomalías graves (bóveda craneal, cerebro y médula espinal). La cartidad de anomalías fetales no resultó estadisticamente significativa y no se observó ningún efecto relacionado con la dosis. En mona la cantidad de fetos que sobrevivieron la acción abortiva de mifepristona resultó suficiente para una

no resultó estadisticamente significativa y no se observó ningún efecto relacionado con la dosis. En monos, la cantidad de fetos que sobrevivieron la acción abortiva de mifepristona resultó suficiente para una evaluación concluyente. <u>Misoprosibi</u>: Estudios de toxicidad de dosis única realizados en roedores y no roedores indican un margen de seguridad de al menos 500 a 1000 veces entre las dosis letales en animales y las dosis terapéuticas en humanos. Los estudios de toxicidad reproductiva realizados en animales han demostrado embriotoxici-Régimen de dosificación y administración

A los fines de este tratamiento, el tiempo de embarazo se determina a partir del primer día del último periodo menstrual y la duración del mismo puede determinarse a partir de la historia menstrual y e examen clínico. Si la duración del embarazo es incierta o si se sospecha embarazo ectópico, hacer una

ecografía. Se debe retirar cualquier dispositivo intrauterino (DIU) antes comenzar con el tratamiento (ver Contraindica-

# l comprimido de MIFEP 200 mg, administrado en una sola dosis por vía oral. Si vomita dentro de los 45 minutos posteriores a la toma del comprimido de MIFEP, informe a su médico inmediatamente, que le indicará cuando tomar otro comprimido.

Forma de administración: Se debe indicar a la paciente la:

- Día 1: Administración de MIFEP

- Día 2 o 3: Administración de MISOP 200 (el intervalo mínimo entre la administra- $\begin{array}{l} \textbf{ción de MIFEP y MISOP 200 es de } \underline{24 \ horas}) \\ 4 \ comprimidos de 200 \ \mu g \ (dosis total 800 \ \mu g) \ de misoprostol administrados por vía vaginal. \end{array}$ 

Forma de administración:

Se debe indicar a la paciente las siguientes recomendaciones de uso para la administración de MISOP 200:
- L'avese cuidadosamente las manos.
- Extraiga el comprimido vaginal del blister.
- Recuéstese sobre la espalda con las rodillas tocando el pecho.
- Con la punta del dedo corazón (medio), inserte el comprimido vaginal de a uno en la vagina lo más profundamente posible.
- Se recomienda mantener la posición recostada entre 30 minutos y una hora para facilitar la retención vaginal de los comprimidos.
Debido a que la mayoría de las mujeres expulsará el feto dentro de las 2 a 24 horas después de la administración vaginal de MISOP 200, acuerde con la paciente un lugar apropiado para ella cuando se coloque MISOP 200, teniendo en cuenta que la expulsión podría comenzar a las 2 horas después de su administración.

Población pediátrica: mifepristona y misoprostol sólo han sido estudiados en mujeres mayores de 18 años. El producto no está evaluado para su uso en niños y adolescentes. MANEJO DE LA PACIENTE LUEGO DE LA ADMINISTRACIÓN DE MISOP 200
Durante el nerindo immediatamento porterior e la administración de MISOP 200 MANEJO DE LA PACIENTE LUEGO DE LA ADMINISTRACIÓN DE MISOP 200
Durante el periodo inmediatamente posterior a la administración vaginal de MISOP 200, la paciente puede
necesitar medicación para los calambres o sintomas gastrointestinales.
Se debe dar a la paciente:
- Instrucciones sobre qué hacer si experimenta un malestar importante, una hemorragia vaginal excesiva
u otras reacciones adversas.
- Un número de teléfono donde llamar si tiene preguntas luego de la administración de MISOP 200.
- El número de teléfono del médico y/o establecimiento de atención médica que pueda manejar situaciones
de emergencias.

La expulsión del producto de la concepción puede tener lugar antes de la administración de misoprostol (en 1 a 2% de los casos). Esto no descarta la visita de seguimiento a fin de verificar que el aborto sea

de emergencias.

EVALUACION POST-TRATAMIENTO: Día 7 a 14.

El médico debe realizar el seguimiento de las pacientes durante aproximadamente 7 a 14 dias después de la administración de MIFEP. Es muy importante realizar esta evaluación para confirmar la interrupción completa del embarazo y evaluar el grado de hemorragia. La interrupción del embarazo puede ser confirmada por la historia médica, el examen clínico, la determinación de Gonadotrofina Confionica Humana (hCG) o la ecografía. Por lo general, la falta de sangrado luego del tratamiento indica fracaso del mismo pero el sangrado abundante y prolongado no es prueba de un aborto completo. La existencia de restos en el útero (por ejemplo, si se observan en la ecografía) después del procedimiento de tratamiento, no necesariamente requerirá cirugia para su extracción. Lo esperable es que se producza cangrado vaginal o manchado, durante un promedio de 9 a 16 días. Habitualmente se produce un sangrado abundante durante 2 días promedio. Hasta el 8 % de las mujeres puede experimentar algún tipo de sangrado durante más de 30 días. Sin embargo, la persistencia de sangrado vaginal abundante o moderado en el momento del seguimiento post-tratamiento podría indicar un aborto incompleto, Si no se produjo la expulsión completa pero el embarazo no progresa, las mujeres pueden ser tratadas con otra dosis de 800 g de MISOP 200, por via vaginal. Se han reportado eventos poco frecuentes de ruptura uterina en mujeres a las que se les administró mifepristona y misoprosiól, incluyendo mujeres con ruptura uterina pervia o cicatrices uternias y mujeres que habian recibido dosis múltiples de misoprosido en el termino de 24 horas. Las mujeres que reciben una dosis repetida de MISOP 200 deben realizar una visita de seguimiento a su médicio en aproximadamente 7 días, para evaluar la interrupción completa del embarazo. En ciertas pacientes, se recomienda la evacuación quirúrgica para tratar los embarazos en curso después del fallo del aborto medicamentoso. El médico debe informar a la pacie

- CONTRAINDICACIONES

  La administración MIFEP KIT para la interrupción del embarazo está contraindicado en pacientes con cualquiera de las siguientes condiciones:

   Embarazo no confirmado mediante examen ginecológico, ecografía, o pruebas biológicas.

   Embarazo no confirmado o sospechado o masa anexial no diagnosticada porque el procedimiento no resultará efectivo para interrumpir un embarazo ectópico.

   Personas embarazadas que desean continuar con la gestación.

   Antecedentes de alergia a mifepristona, misoprostol u otras prostaglandinas o a cualquiera de los excipientes: se han descripto casos de anafilaxia, angioedema, erupciones, urticaria y picazón.

   Pacientes en las que los fármacos oxitócicos están generalmente contraindicados o en las que las contracciones prolongadas del útero se consideren inapropiadas.

- Asma severa no controlada por terania Porfirias hereditarias
   Alteraciones hemorrágicas o tratamiento anticoagulante concurrente (riesgo de hemorragias
- abundantes).
  - Pacientes con coagulopatías o en tratamiento con fármacos anticoagulantes.
- Pacientes con coagulopanas o en tratamiento con tarmacos anticoagulantes.
   Insuficiencia suprarrenal crónica (riesgo de insuficiencia renal aguda).
   Tratamiento prolongado concurrente con corticosteroides (riesgo de insuficiencia renal aguda).
   Disfunciones hepáticas severas, el misoprostol se metaboliza principalmente en el higado.
   El uso de MIFEP KIT está contraindicado para la interrupción de un embarazo intrauterino en pacientes que tienen colocado un dispositivo intrauterino (DIU), porque el DIU puede interferir con la interrupción del embarazo. Si se retira el DIU, se puede usar MIFEP KIT.

PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS

do actudios expecíficos, no se recomienda el uso de MIFEP KIT en pacientes con:

- Insuficiencia renal Insuficiencia hepática

- insuncerida repaida
   Desnutrición y anemía
   Debendrición y anemía
   Debend Trastornos hemorrágicos.

- Trasionios neinoriagicos.
   Anemia grave.
   Enfermedad renal y/o hepática: En pacientes con insuficiencia renal y/o hepática moderada o grave, se ha observado un aumento del AUC, Cimax y 1½, por lo que en caso de ser utilizado en estos pacientes será necesaráo un regiuste posológico, aunque inicialmente no se recomienda su uso en estos casos.
   Enfermedad cardiovascular.
- Enfermedad cardiovascular.
   Hipotensión: El misoprostol podría inducir la aparición de hipotensión arterial por el efecto vasodilatador periférico de las prostaglandinas.
   Historial de cesárea o cirugía mayor uterina.
   Ante la eventualidad de una hemorragia, debe prestarse especial atención a las pacientes con trastornos hemostáticos acompañados de hipocoagulabilidad o con anemia.
   Se ha descrito un mayor riesgo de coagulación intravascular diseminada posparto en las pacientes en las que se les ha inducido el parto mediante un método fisiológico o farmacológico.
   Debe tenerse precaución al administrar comprimidos vaginales a pacientes con ruptura de membranas corioramnióticas.
- corioamnióticas. **Sensibilidad cruzada:** Los pacientes sensibles a otras prostaglandinas o a sus análogos pueden ser

Sensibilidad cruzada: Los pacientes sensibles a otras prostaglandinas o a sus análogos pueden ser sensibles al misoprostol.

Las pacientes con válvulas cardíacas protésicas o que han tenido un episodio previo de endocarditis infecciosa deben recibir el tratamiento antibiótico profiláctico adecuado.

Antes de que se le administre MIEFP KIT a una paciente que ha sido sometida a mutilación genital (FGM), un profesional médico capacitado caldificado debe realizar un examen físico para excluir cualquier obstáculo anatómico para el aborto medicamentoso.

Se han informado reacciones cutáneas adversas, que incluyen necrólisis epidérmica tóxica y pustulosis exantematica generalizada aguda en asociación con miflepristona (ver sección "Efectos adversos"). En pacientes que experimentan reacciones adversas cutáneas severas, no se recomienda el retratamiento con mifepristona. Inferección y sepsis: Como con otros tipos de abortos, se han informado casos de infección bacteriana.

pacientes que experimentan reacciones auversas cutanteas severias, no se recomienta en terucamiento on miferpistona.

Infección y sepsis: Como con otros tipos de abortos, se han informado casos de infección bacteriana seria, incluyendo algunos casos raros de shock séptico fatal, después de la administración de misoprostol. Los profesionales de la salud que están evaluando a un paciente que realiza un aborto medicamentos, deberán estar alertas a la posibilidad de que ocurran estos eventos raros.

Una fiebre sostenida durante más de 4 horas de 38 °C o más, dolor abdominal severo o sensibilidad pélvica en los dias posteriores a un aborto medicamentoso, pueden indicar la presencia de una infección. Si un paciente informa dolor o malestar abdominal o malestar general (incluyendo debilidad, náuseas, vámitos o diarres) después de más de 24 hs de la administración de misoprostol, nunca se debe descartar una sepsis por una infección por patógenos atípicos (por ejemplo Clostridium sordellii).

Muy raramente se han informado muertes en pacientes que se presentaron sin fiebre, con o sin dolor abdominal, pero con leucocitosis con un marcado desplazamiento a la izquierda, taquicardia, hemoconcentración y malestar general.

No se ha establecido iniguna relación causal entre el uso de mifepristona y misoprostol y un aumento en el riesgo de infección o muerte.

También se han informado muy raramente infecciones por Clostridium sordellii después del parto (vaginal o por cesárea) y en otras condiciones ginecológicas y no-ginecológicas.

Lambién se han informado muy raramente infecciones por Clostridium sordellii después del parto (vaginal o por cesárea) y en otras condiciones ginecológicas y no-ginecológicas.

o por cesareal y en ordras confuciones gineconogicas y in-gineconogicas.

Cualquier infección del tracto reproductor debe tratarse antes de que se administre el régimen de aborto medicamentoso.

Hemorragia uterina: Durante un aborto medicamentoso, se producen hemorragias uterinas en casi todas las pacientes. El sangrado abundante prolongado (empapar dos toallas femeninas gruesas de tamáño completo por hora durante dos horas consecutivas), puede ser un signo de aborto incompleto u otras complicaciones y puede ser necesaria una rápida intervención médica o quitrigica para prevenir el desarrollo de un shock hipovolémico. Se debe aconsejar a las pacientes que soliciten inmediata atención médica si presentan hemorragia vaginal abundante y prolongada luego de un aborto medicamentoso.

Se debe aconsejar a las pacientes que soliciten inmediata atención médica si presentan hemorragia vaginal abundante y prolongada luego de un aborto medicamentoso.

Se habitual que la paciente presente sangrado vaginal o manchado durante un promedio de 2 días. Hasta un 8% de las pacientes pueden presentar algún tipo de hemorragia durante 30 días o más. En general, la duración de la hemorragia y el manchado aumamentan en relación con el tiempo del embaraco. En las mujeres que tienen hemorragias densas, puede producirse disminución en la concentración de hemoglobina, el hematorito y el recuento de glóbulos rojos.

Un excesivo sangrado uterino normalmente requiere tratamiento con uterotónicos, vasoconstrictores, evacuación uterina quirúrgica, administración de intisiones salinas y/o transfusiones de sangre. En base a los datos de varios estudios clínicos con un número importante de pacientes, se usagro. En base a los datos de varios estudios clínicos con un número importante de pacientes, se usagro. En base a los datos de varios estudios clínicos con un número importante de pacientes, se usagro. En base a los datos de varios estudios clínicos con un múmero importante de pacientes, se usagro farmados vasoconstrictores en el 1% de las pacient Isoinmunización Rhesus (también conocida como Enfermedad Rh o enfermedad Rh (D)): Se asume

Isoinmunización Rhesus (también conocida como Enfermedad Rh o enfermedad Rh (D)): Se asume que el uso de MIFEP KIT requiere las mismas medidas preventivas tomadas antes y durante el aborto quirúrgico, para prevenir la inmunización Rhesus.

Antes de prescribir MIFEP KIT, se debe informar a la paciente sobre el riesgo de estos eventos serios. Asegúrese de que la paciente sepa a quién llamar y qué hacer, incluyendo la necesidad de concurrir inmediatamente a una Sala de Emergencias si ninguno de los contactos está disponible, si experimenta fiebre sostenida, dolor abdominal severo, sangrado abundante prolongado o síncope, o si experimenta dolor o malestar abdominal o malestar general (incluyendo debilidad, náuseas, vómitos o diarrea) después de más de 24 horas posteriores a la administración de misoprostol.

Aconseje a la paciente que lleve consigo el prospecto si visita una sala de emergencias o a otro médico que no se el que le prescribió MIFEP KIT para que el profesional sepa que se está sometiendo a un aborto medicamentoso.

que te pressantio mirce? An para que el profesión a sper que el profesión a sper que se esta sontretento a un autorio medicamentos insuficiencia suprarrenal aguida, se recomienda la administración de dexametasona. 1 mg de de dexametasona funciona como antagonista de una dosis de 400 mg de mifepristona. Debido a la actividad antiglucocorticoide de mifepristona, la eficacia de la terapia con corticoesteroides inhalados en pacientes asmáticos, puede disminuir durante los 3 a 4 días posteriores a la ingesta de mifepristona. Se debe ajustar la terapia. Teóricamente se puede producir una disminución de la eficacia del método debido a las propiedades antiprostaglandina de los medicamentos antiiniflamatorios no esteroides (ANES) que incluyen appirina (ácido acetilasicilico). La evidencia limitada sugiere que la coadministración de ANES el día de la administración de insoprostol no influye negativamente en los efectos de mifepristona o misoprostol y no reduce la eficacia clínica de la interrupción medicamentosa del embarazo. Se han informado accidentes cardiovasculares poco frecuentes pero graves después de la administración intramuscular de un analogo de la prostaglandina. Por este motivo, se debe tratar con precaución a las mujeres con factores de riesgo de enfermedad cardiovascular o enfermedad cardiovascular establecida.

Interacciones medicamentosas:

Drogas que pueden reducir la exposición a mifepristona (Efecto de los inductores de CYP 3A4 sobre mifepristona): El CYP345 3A4 es primariamente responsable del metabolismo de la mifepristona. Los inductores de CYP34A como la rifampicina, dexametasona, St. John's Wort (Hipérico o Hierba de San Juan) y ciertos anticonvulsivantes (como la fenitiona, fenobarbital, carbamazepina) pueden inducir el metabolismo de la mifepristona del mifepristona de la mifepristona de la mifepristona del mifepristona de sen ductores de CYP34A como la rifampicina, dexametasona, St. John's Wort (Hipérico o Hierba de San Juan) y ciertos anticonvulsivantes (como la fenitiona, fenobarbital, carbamazepina) pueden inducir el metabolismo de la mifepristona (disminuyendo sus concentraciones séricas). Se desconoce si esta acción tiene impacto sobre la eficacia del régimen de dosificación. Se deberá tener en cuenta la evaluación de seguimiento para verificar que el tratamiento ha sido exitoso.

Drogas que pueden aumentar la exposición a mifepristona (Efecto de los inhibitores de CYP 3A4 sobre mifepristona). Aunuque no se han estudiada las interacciones farmacológicas o alimentarias específicas con la mifepristona, basándose en el metabolismo de seta droga por el CYP 3A4, es posible que el ketoconazol, irtraconazol, entriomican y el jugo de pomelo, puedan inhibit su metabolismo (aumentando las concentraciones séricas de mifepristona e que concurrentemente o recientemente, han sido tratados con inhibitores de CYP 3A4.

Efectos de mifepristona sobre otras drogas (Efecto de mifepristona sobre los sustratos de CYP 3A4). Basado sobre la información de inhibición in vitro, la coadministración de la mifepristona de la mifepr

Collominamente de un insoprioso. AllNEs: En varios estudios se ha registrado una posible potenciación de la toxicidad a nivel neurológico (fenilbutazona, naproxeno) y dolor abdominal o diarrea (diclofenac, indometacina).

Antiácidos: los antiácidos con magnesio pueden empeorar la diarrea inducida por misoprostol. Teratogenicidad, Fertilidad, Embarazo y Lactancia:

Se ha asociado la falla en la interrupción del embarazo (embarazo que continúa) con un aumento del triple

ninonlasia cerebelosa, defecto del tubo neural) En consecuencia: Las mujeres que consideran la interrupción medicamentosa del embarazo deben recibir asesoramiento

preciso acerca de los riesgos para el feto si se produce una falla en el aborto y si un segundo procedimiento de interrupción del embarazo no resulta deseable.

to de interrupción del embarazo no resulta deseable. - Se debe informar a las mujeres, que debido al riesgo de falla del método de interrupción medicamentosa del embarazo y debido al riesgo desconocido para el feto la visita de seguimiento es obligatoria (ver secoión Evaluación post-tratamiento). - En caso de que se diagnostique una falla del método en la visita de control (embarazo que continúa viable) y si la paciente aún está de acuerdo, se debe completar la interrupción del embarazo mediante otro método Si la paciente desea continuar con su embarazo, se debe establecer en un centro especializado una ecografía que monitoreé cuidadosamente el embarazo con especial atención a las extremidades y la

Fertilidad:
Mifepristona: En ratas, la administración de 0,3 mg / kg de mifepristona por día produjo una interrupción severa de los ciclos de celo durante las tres semanas del período de tratamiento. Tras la reanudación del ciclo de celo, los animales se aparearon y no se observaron efectos sobre el rendimiento reproductivo. Misoprostol: El empleo de misoprostol no afecta la fertilidad. La mifepristiona se excreta en la leche materna humana. Datos limitados demuestran niveles indetectables a bajos de la droga en la leche humana, con una dosis relativa de 0,5% o menos (ajustada al peso del lactante), en comparación con la dosis materna. El misoprostol se excreta en la leche materna.

No hay información sobre los efectos de mifepristona en un régimen con misoprostol en un lactante amamantado ni sobre la producción de la leche. Se deberán considerar los beneficios de la lactancia materna para el desarrollo y la salud del niño, en relación a los efectos adversos potenciales de un régimen de mifepristona con misoprostol. Efectos sobre la capacidad para conducir y utilizar máquinas:

No se han realizado estudios sobre los efectos en la capacidad para conducir y usar máquinas.

Mifepristona y misoprostol pueden provocar mareos, que podrían tener un efecto sobre la capacidad de conducir y usar máquinas.

REACCIONES ADVERSAS

REACTIONES ADVERSAS

El tratamiento con mifepristona y misoprostol está diseñado para inducir la hemorragia uterina y los calambres y así provocar la interrupción de un embarazo intrauterino. La hemorragia uterina y los calambres son consecuencias esperadas de la acción de MIFEP y misoprostol cuando se utilizan en el procedimiento de tratamiento. La mayoría de las mujeres pueden esperar un sangrado más intenso del que tienen durante un período abundante. Los efectos adversos se clasifican baio encabezados de frecuencia. Dentro de cada grupo de frecuencia,

los efectos se presentan en orden de gravedad decreciente.

Muy común (≥1/10), Común (≥1/100, <1/10), Poco común (≥1/1.000, ≤1/1.000), Poco frecuente (≥1/1.000, ≤1/1.000), Muy poco frecuente (<1/10.000), Muy poco frecuente (<1/10.000), Muy poco frecuente (<1/10.000), No conocido (no se puede estimar a partir de los

Teratogenicidad, Fertilidad, Embarazo y Lactancia:
Teratogénicis y Embarazo:
En animales (ver Datos preclínicos sobre seguridad), el efecto abortivo de la mifepristona imposibilita la evaluación adecuada de cualquier efecto teratogénico de la molécula.
Con dosis sub-abortivas, se han observado casos aislados en conejos, pero no en ratas o ratones, y son demasiado pocos para que se los considere significativos, o atribubles a la mifepristona.
En seres humanos, los casos informados de malformaciones no permiten la evaluación de causalidad para la mifepristona únicamente o asociada con la prostaglandina. Por lo tanto, los datos son demasiado limitados para determinar si la molécula es un teratógeno humano. Estudios en animales no evidenciaron la teratogenicidad de misoprostol pero han demostrado su fetotoxicidad en dosis elevadas.

Se ha asociado la falla en la interrunción del embarazo (embarazo que continúa) con un aumento del trinle.

Se ha asociado la falla en la interrupción del embarazo (embarazo que continúa) con un aumento del triple en el riesgo de defectos de nacimiento/malformaciones para embarazos que continúan expuestos a mitepristona misoprostol o misoprostol únicamente, comparado con el grupo de control (aproximadamente 2%). En especial, se ha asociado la exposición prenatal a misoprostol con el sindrome de Moebitus (parálisis facial congénita que provoca hiponimia, dificultades de succión y deglución, y movimientos coulares, con o sin defectos en las extremidades y con sindrome de banda amniótica (deformidades de las extremidades/amputaciones, en especial, pie deforme, aquinía, oligodactilis, paldará hendido, entre otros) y anomalias del sistema nervioso central (anomalias cerebrales y craneales como anencefalla, hidrocefalla, hiponolasia cerebelosa defecto del tirbo neuro.

Trastornos vasculares Hipertensión, flebitis, edema, tromboembolismo No conocida Sistema gastrointestinal Calambres, leves o moderados. Común: Náuseas, vómitos, diarrea (estos efectos gastrointestinales están relacionados con el uso de misoprostol). No conocida Dispepsia Trastornos de la piel y el tejido subcutáneo

No conocido:

Hipersensibilidad: erupciones cutáneas Urticaria, eritroderma, eritema nudoso, necrólisis epidérmica. Poco común: Poco frecuente:

Pustulosis exantemática generalizada aguda

Dermatitis, alopecia

Trastornos del sistema reproductor y mamarios Muy común: Contracciones uterinas o o Contracciones uterinas o calambres (hasta 70 a 80%) en las horas

posteriores a la ingesta de misoprostol. Interrupción del embarazo ectópico, hematómetra, leucorrea. Dismenorrea, hemorragia vaginal

Común:

Malformaciones fetales (si se continúa con el embarazo. Ver sección Teratogénesis y Embarazo). Sangrado abundante que se produce en hasta 5% de los casos y

puede requerir legrado hemostático y transfusión sanguínea en hasta 1,8% de los casos. Infección posterior al aborto: se han informado infecciones

Poco común sospechosas o confirmadas (endometritis, enfermedad inflamatoria

pélvica) en menos del 1% de las mujeres. Endomiometritis, parametritis, salpingitis No conocida Trastornos generales y condiciones del sitio de administración

Dolor de cabeza, malestar, síntomas vagales (se han informado sofocos, mareos, escalofríos) y fiebre. Lesión, intoxicación y complicaciones del procedimiento

Ruptura uterina Trastornos de la sangre y el sistema linfático

Anemia

Trastornos del sistema inmune

Reacción alérgica (que incluye anafilaxia, angioedema, urticaria, erupción cutánea, picazón) Reacciones de hipersensibilidad

**Trastornos del sistema nervioso/psiquiatricos** No conocida Ansiedad Confusión, somnolencia, sincope, temblores, neurosis

Trastornos cardíacos No conocida Taquicardia (incluyendo aceleración del pulso, palpitaciones

cardíacas y latidos cardíacos) Arritmia cardíaca, dolor pectoral Trastornos respiratorios, torácicos y mediastínicos

Falta de aliento

Tos, disnea, bronquitis, neumonía, epistaxis Trastornos musculoesqueléticos, del tejido conectivo y óseo: No conocida Dolor de espalda, dolor de piernas.

Artralgia, mialgia, agarrotamientos musculares Trastornos oculares

Trastornos renales y urinarios Se han descrito casos de poliuria y hematuria No conocida

\* Se ha informado con muy poca frecuencia la ruptura del útero después de la ingesta de prostaglandina para la inducción de la interrupción del embarazo en el segundo trimestre o la inducción del parto debido a la muerte del feto en el útero durante el tercer trimestre. Las rupturas uterinas se produjeron en especial en mujeres multíparas

Trastornos de la visión y conjuntivitis

o en mujeres con una cicatriz por cesárea.

Se han informado casos muy poco frecuentes de shock tóxico fatal causado por endometritis Clostridium sordelli, que se presenta sin fiebre u otros sintomas obvios de infección. Los médicos clínicos clicinos deben estar alerta a esta complicación potencialmente fatal (ver sección Precauciones y Advertencias). Los sintomas relacionados con el embarazo como náuseas y vómitos pueden aumentar después de tomar mifepristona y aumentar incluso más después de la administración de misoprostol, y se atenuarán o desaparecerán durante el proceso de aborto. El dolor abdominal en la parte baja y los calambres son los sintomas más comunes y están relacionados con la administración de misoprostol y el proceso de aborto. SI el dolor persiste después de la expulsión de los productos de la concepción, se debe investigar su origen. La diarrea es el efecto secundario relacionado con la dosis más común asociado con el uso de misoprostol que, por lo general, no requiere tratamiento. Algunas mujeres también informan escalofrios, temblores y/o aumento de temperatura después de la administración de misoprostol.

SOBREDOSIFICACIÓN
No se han informado casos de sobredosis.
En caso de ingestión masiva accidental, podrían ocurrir signos de insuficiencia suprarrenal. Los signos de intoxicación aguda pueden requerir tratamiento especializado que incluyen la administración de

dexametasona. Misportana poco en requent tratamiento especializado que inconjerir la administración de dexametasona. Misportatona: No se han informado reacciones adversas serias en estudios de tolerancia en mujeres sanas no embarazadas y en hombres sanos cuando se administró misportana en una dosis única de más de 1800 mg (nueve veces la dosis recomendada para aborto medicamentoso). Si una paciente ingiere una sobredosis masiva se la deberá observar cuidadosamente para detectar signos de insuficiencia exprezional.

sobredosis másiva se la debera observar cuidadosamente para detectar signos de insunciencia suprarrenal. 
Misoprostol: Aún no se ha determinado la dosis tóxica del misoprostol utilizado por vía vaginal, en humanos, pero ha sido considerado que es una droga muy segura. Dosis de hasta 1600 µg han sido bien oteradas. La sobredosificación puede manifestarse con contracciones uterinas hipertónicas hipertermia, taquipnea, hipotensión, bradicardia, palpitaciones, convulsiones con escalofrios, agitación, dolor abdominal y emesis.

abudinimal y entessa.
En el caso de sobredosificación masiva, el tratamiento de apoyo será sintomático. No existe antidoto específico. Se procederá a las medidas habituales de eliminación y se instaurará un tratamiento sintomático. Se desconoce si el misoprostol puede ser eliminació por hemodiáliste, pore teniendo en cuenta que su metabolismo genera un compuesto similar a los ácidos grasos, esto no parece muy

proudature. Ante la eventualidad de una sobredosificación, comunicarse con los Centros de Toxicología: Hospital de Pediatría Ricardo Gutiérrez: (011) 4962-6666/ 2247 Hospital A, Posadas: (011) 4654-6648/ 4658-7777. Optativamente, otros centros de intoxicaciones.

CONSERVAR ENTRE 15°C y 30 °C , EN SU ENVASE ORIGINAL PROTEGIDO DE LA LUZ Y DE LA HUMEDAD. MANTENER FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS.

ESTE MEDICAMENTO SE ENCUENTRA BAJO UN PLAN DE MANEJO DE RIESGOS. ANTE CUALQUIER CONSULTA, RECLAMO O NOTIFICACIÓN DE POSIBLES EFECTOS ADVERSOS COMUNICARSE POR VÍA TELEFÓNICA AL 0800-112-6476 O AL DEPARTAMENTO DE FARMACOVIGILANCIA DE LA ANMAT AL TELÉFONO 4340-0866.

PRESENTACION:
Cada envase de MIFEP KIT contiene 1 blister de MIFEP con 1 comprimido, y 1 blister de MISOP 200 con 4 comprimidos ranurados vaginales.

Especialidad medicinal autorizada por el Ministerio de Salud.
MIFEP: Certificado № 59.587
MISOP 200: Certificado № 55.117.
Directora Técnica: Farm, Sandra Carina Rismondo.
LABORATORIO DOMÍNGUEZ S.A., Av. La Plata 2552, (1437) C.A.B.A., Argentina.
Fecha de última revisión: Noviembre 2023

# INFORMACION PARA EL PACIENTE MIFEP KIT

## Mifepristona 200 mg Misoprostol 200 µg Comprimido

Comprimido ranurado vaginal Mifepristona vía de administración oral Misoprostol vía de administración vaginal

Industria Argentina Venta bajo receta archivada

COMPOSICIÓN

Coda envase de MIFEP KIT contiene:

1 blister de MIFEP (mifepristona 200 mg) con 1 comprimido

1 blister de MISOP 200 (misoprostol 200 µg) con 4 comprimidos ranurados vaginaļes

Cada comprimido de MIFEP (mifepristona) contiene:

Principio activo: Mifepristona 200,0 mg

Excipientes: Celulosa microcristalina 90,0 mg, Almidón de maíz 40,0 mg, Povidona 12,0 mg,

Estearato de magnesio 4,0 mg

Estearado de magneso 4,0 mg. <u>Cada comprimido ranurado vaginal de MISOP 200 (misoprostol) contiene:</u> <u>Principio activo: Misoprostol (como dispersión en HPMC al 1%) 200 µg</u> <u>Escipientes: Lactosa monohidrato 126,0 mg. Celulosa en polvo 42,0 mg, Almidón glicolato de</u> <u>sodio 10,00 mg, Estearato de magnesio 2,00 mg.</u>

Sírvase leer esta información <u>antes</u> de comenzar a tomar este medicamento y cada vez que usted renueve su receta. Puede haber información nueva.
 Sí usted tiene dudas, pregúntele a su médico.
 Recuerde que su médico le recetó este medicamento sólo a usted. No lo administre ni lo

recomiende a ninguna otra persona.

Esta información no reemplaza la conversación con su médico acerca de su tratamiento.

No use este medicamento después de la fecha de vencimiento indicada en el envase. La fecha de vencimiento es el último día del mes que se indica.

Guarde este prospecto porque puede necesitar leerlo nuevamente.

Sepa qué medicamentos está tomando. Tenga una lista de ellos para mostrarle a su médico.

Este medicamento debe ser indicado por su médico y prescripto bajo una receta médica.

¿QUÉ ES MIFEP KIT?
MIFEP KIT es una terapia combinada que contiene dos medicamentos **||**amados mifepristona y misoprosto|

¿PARA QUÉ SE UTILIZA?

MIFEP KIT está recomendado para la interrupción medicamentosa de un embarazo no más de 63 días (9 semanas) después del primer día de su último período menstrual.

La mifepristona es una anti-hormona que actúa bloqueando los efectos de la progesterona, una

hormona que es necesaria para que el embarazo continúe.

El misoprostol es una prostaglandina, que es una sustancia que aumenta la contracción del útero y que ayudará a expulsar el embarazo. Por lo tanto, los dos medicamentos pueden causar la interrupción del embarazo y debe utilizarse unos después del otro para obtener la mayor posibilidad de que el tratamiento funcione. ¿QUÉ ES LO QUE DEBO SABER ANTES DE ADMINISTRAR MIFEP KIT Y DURANTE EL TRATAMIENTO?

Es posible quedar embarazada otra vez después del aborto medicamentoso y antes de que se reanude la menstruación. Si no desea quedar embarazada nuevamente, comience a utilizar un método anticonceptivo de barrera ni bien haya confirmado la interrupción de su embarazo, o antes de comenzar a tener relaciones sexuales.

¿QUIÉNES NO DEBEN USAR MIFEP KIT? No use MIFEP KIT si: \_Su embarazo no ha sido confirmado mediante un examen ginecológico, ecografía o pruebas biológicas

Si quiere continuar o

\_ Tiene colocado un dispositivo intrauterino anticonceptivo (DIU). Debe ser retirado antes de que usted emplee MIFEP KIT. Si el primer día de su último período menstrual fue hace más de 63 días (si tiene dudas, el

médico puede verificar la edad gestacional de su embarazo con una ecografía).

\_Su médico le ha indicado que tiene un embarazo fuera del útero (embarazo ectópico).

\_Si usted es alérgica a la mifepristona, al misoprostol (o a cualquier otra prostaglandina) o a cualquiera de los componentes de este medicamento (ver COMPOSICIÓN). \_ Si padece de asma severa que no puede ser tratada adecuadamente con medicación. \_ Si tiene porfiria hereditaria (un trastorno hereditario de la sangre).

Tiene problemas con sus glándulas suprarrenales (insuficiencia suprarrenal crónica) Se encuentra en un tratamiento concurrente con corticosteroides Tiene trastornos hemorrágicos Tiene problemas en la función del hígado (Insuficiencia hepática).

Se encuentra en un estado de desnutrición y anemia. Tiene problemas en la función del corazón (Enfermedad cardiovascular). Tiene presión arterial baja (Hipotensión).

Consulte a su médico si no está segura acerca de todos sus trastornos médicos antes de utilizar este medicamento para determinar si puede usar MIFEP KIT. ¿QUÉ DEBO INFORMAR A MI MÉDICO ANTES DE USAR MIFEP KIT?

En algunas circunstancias, el tratamiento puede no ser adecuado para usted o puede necesitar atención médica adicional, por lo que debe consultar a su médico si:

Ha sido sometida a mutilación genital o circuncisión.

Si no puede hacer las consultas de seguimiento a los 7 a 14 días contados a partir de su primera visita. Tiene dolencias cardíacas. Le han implantado una válvula artificial en el corazón \_Presenta factores de riesgo de enfermedades cardíacas, como hipertensión o niveles de colesterol elevados (alto contenido de grasas en sangre).

No puede obtener fácilmente ayuda médica de emergencia en las 2 semanas posteriores a usar

Tiene una enfermedad que pueda afectar la coagulación sanguínea. \_Si está en tratamiento con anticoagulantes \_Tiene enfermedad hepática o renal.

Tiene epilepsia o antecedentes de epilepsia Está anémica o desnutrida.

\_Informe a su médico que medicamentos está tomando o ha tomado recientemente, incluyendo medicamentos de venta bajo receta, medicamentos de venta libre, vitaminas y suplementos a base de hierbas. MIFEP KIT y algunos otros medicamentos pueden interaccionar entre sí cuando

se toman juntos y pueden causar efectos adversos. Informe a su médico si es alérgico a la mifepristona, misoprostol u otras prostaglandinas o a cualquier otro medicamento, o a alguno de los ingredientes que contiene el producto que está tomando. Revise la información de los ingredientes que componen este medicamento (ver Composición).

Si está amamantando

\_Si tiene colocado un dispositivo intrauterino anticonceptivo (DIU).
Antes de tomar MIFEP KIT, se debe evaluar su sangre para determinar el factor Rhesus. Si usted
es Rhesus negativo, su médico le indicará el tratamiento de rutina requerido (Consulte la sección
"¿CÓMO DEBO USAR MIFEP KIT?"). El médico entonces podrá conversar con usted si es posible o no que se realice el tratamiento.

CUIDADOS ESPECIALES CON EL USO DE MIFEP KIT
EMBARAZO, LACTANCIA Y FERTILIDAD
EMBARAZO. Si la interrupción del embarazo fracasa su médico hablará con usted acerca de un
procedimiento quirúrgico para terminar su embarazo. Existe posibilidad de que el niño sufra
defectos de nacimiento si el embarazo no se interrumpe.

derectos de nacimiento si el embarazo no se interrumpe.

LACTANCIA: mifepristona y misoprostol pueden excretarse en la leche materna y pueden ser ingeridos por su bebé. Debe interrumpir la lactancia una vez que haya comenzado el tratamiento.

FERTILIDAD: IMPORTANTE: usted puede quedar embarazada muy pronto después de una interrupción del embarazo completa. Se recomienda que evite quedar embarazada nuevamente antes de su siguiente período menstrual después de utilizar MIFEP KIT y que utilice un método entre control destre de la confidencia de la c anticonceptivo dentro de los 3 a 9 días de usar el comprimido de mifepristona CONDUCCIÓN Y USO DE MÁQUINAS: debe saber que la mifepristona y el misoprostol pueden

provocar mareos. No conduzca un automóvil ni opere maquinaria hasta que sepa cómo le afecta este medicamento.

POBLACIÓN PEDIÁTRICA: mifepristona y misoprostol sólo ha sido estudiado en mujeres mayores de 18 años. El producto no está evaluado para su uso en niños y adolescentes.

Comunique a su médico si usted está tomando, ha tomado recientemente o podría tener que tomar cualquier otra medicación, incluyendo medicamentos herbarios o medicamentos no prescriptos o de venta libro. Informe a su médico si está tomando o ha tomado recientemente:

\_Corticosteroides, como dexametasona (utilizada para tratar el asma o inflamación). \_Ketoconazol, itraconazol (utilizado para el tratamiento de las infecciones causadas por hongos). \_Eritromicina, rifampicina (antibióticos). \_Hipérico o Hierba de San Juan (remedio natural)

\_Fenitoína, fenobarbital, carbamazepina (utilizada para tratar convulsiones o epilepsia). \_Inmunosupresores como cilosporina, tacrolimus, sirolimus, everolimus (utilizados para evitar

que el cuerpo rechace un trasplante de órganos). Alfentanilo, fentanilo (utilizados para aliviar el dolor). Ergotamina, diergotamina (utilizados para tratar migrañas). Quinidina (utilizado para ayudar a mantener el ritmo cardíaco normal).

\_Algunos agentes utilizados durante la anestesia general. \_ Oxitocina y otros medicamentos que estimulen las contracciones uterinas.

Antioriganatorios no esteroides como fenilbutazona, naproxeno, diclofenac e indometacina. Antiácidos con magnesio.

¿PUEDO USAR MIFEP KIT CON OTROS MEDICAMENTOS?:

Anticoagulantes como acenocumarol.

\_ Laxantes.

La incidencia de diarrea puede reducirse evitando antiácidos que contienen magnesio. Si necesita un antiácido, la opción adecuada puede ser uno que contenga aluminio o calcio. Consulte con su médico si usted no está segura de estar tomando alguno de estos medicamen-tos. Recuerde que esta lista no está completa. Consulte con su médico qué medicamentos puede tomar para el dolor u otros efectos colaterales. Sepa qué medicamentos está tomando. Tenga una lista de ellos para mostrarle a su médico cuando usted necesite un medicamento nuevo. MIFEP KIT CON ALIMENTOS Y BEBIDAS

No debe tomar jugo de pomelo cuando está recibiendo tratamiento con MIFEP KIT

¿CÓMO DEBO USAR MIFEP KIT?

Usted y su médico planificarán el lugar más adecuado para que usted realice el tratamiento, porque puede causarle hemorragila, calambres, náuseas, diarrea y otros sintomas que por lo general comienzan de 2 a 24 horas después de la administración de MISOP 200 (misoprostol). Siga las instrucciones a continuación sobre cómo administrar MIFEP KIT.:

INSTRUCCIONES DE USO

• Día 1: Administración de MIFEP

1 comprimido de MIFEP 200 mg, administrado en una sola dosis por vía oral.

Si vomita dentro de los 45 minutos posteriores a la toma del comprimido de MIFEP, informe a su médico inmediatamente, que le indicará cuando tomar otro comprimido.

• Día 2 o 3: Administración de MISOP 200 (el intervalo mínimo entre la administración de MIFEP y MISOP 200 es de 24 horas)

4 comprimidos de 200 µg (dosis total 800 µg) de misoprostol administrados por vía vaginal.

Siga las siguientes recomendaciones de uso al emplear MISOP 200:

- Lávese cuidadosamente las manos.

- Extraiga el comprimido vaginal del blister.

- Recuéstese sobre la espalda con las rodillas tocando el pecho.

- Con la punta del dedo corazón (medio), inserte el comprimido vaginal de a uno en la vagina lo más profundamente posible.

- Se recomienda mantener la posición recostada entre 30 minutos y una hora para facilitar la retención vaginal de los comprimidos

Las pacientes que utilicen MIFEP KIT, deben realizar la administración vaginal de MISOP 200

24-48 hs. después de haber tomado MIFEP. La efectividad del régimen de administración puede ser menor si MISOP 200 se administra en menos de 24 hs o más de 48 horas después de la administración de MIFEP.

Si olvidó cumplir con cualquier parte del tratamiento, es probable que el método no sea totalmente eficaz. Informe a su médico si olvidó el uso de alguno de los medicamentos o no lo hizo de la manera indicada.

LUEGO DE LA ADMINISTRACIÓN DE MISOP 200

Durante el período inmediatamente posterior a la administración de MISOP 200, usted puede necesitar medicación para los calambres o síntomas gastrointestinales.

Su médico le dará instrucciones sobre qué hacer si experimenta un malestar importante, una hemorragia vaginal excesiva u otras reacciones adversas.

EVALUACION POST-TRATAMIENTO: Día 7 a 14.

Es muy importante para usted realizar este seguimiento con su médico durante 7 a 14 dias después de la administración de MIFEP, para asegurar que ha tenido hemorragia y que se produjo la interrupción del embarazo.

Se espera que experimente calambres y hemorragia vaginal con este tratamiento. Por lo general, estos sintomas significan que el tratamiento está dando resultado. Pero a veces puede experimentar calambres y hemorragia vaginal con este tratamiento. Por lo general, estos sintomas significan que el tratamiento está dando resultado. Pero a veces puede experimentar calambres y hemorragia y continuar embarazada. Si no tiene hemorragia después de tomar MIFEP, es probable que comience el sangrado luego de la administración de MISOP 200, el medicamento se coloca en la vagina 24 a 48 horas después de MIFEP Es habitual que experimente sangrado o manchado durante un promedio de 9 a 16 días y puede durar hasta 30 días. El sangrado puede ser similar o mayor al de un período intenso menstrual normal. Si su embarazo continúa el médico conversará con usted respecto de un procedimiento quirúrgico para terminar su embarazo.

Si su embarazo se interrumpió, pero no experimentó una expulsión total del embarazo del útero, su médico hablará con usted acerca de otras opciones que existen, que incluyen: espera, administrar otra dosis de MISOP 200, por vía vaginal, o someterse a un procedimiento quirúrgico para vaciar el útero. Las mujeres que recibieron una dosis repetida de MISOP 200, deben realizar una visita de seguimiento a su médico en aproximadamente 7 días, para evaluar la interrupción completa del embarazo.

Si olvidó utilizar MIFEP RTI u olvidó cumplir con cualquier parte del tratamiento, es probable que el método no sea totalmente eficaz. Informe a su médico inmediatamente

Póngase en contacto inmediatamente con su médico:

Si sufre sangrado vaginal durante más de 12 días y/o es muy abundante (por ejemplo si necesita más de 2 toallas femeninas gruesas de tamaño grande en una

¿QUE HACER SI UTILIZA MÁS MIFEP KIT DE LO QUE DEBERÍA?

El médico le suministrará la cantidad exacta de MIFEP KIT; por lo tanto, es poco probable que utilice más de lo que debe.

Si toma demasiados comprimidos, comuníquese con su médico de inmediato, Puede requerir tratamiento especial que incluye la administración de dexametasona.

Ante la eventualidad de una sobredosificación concurrir al hospital más cercano o comunicarse con los centros de toxicología:

Hospital de Pediatría Ricardo Gutiérrez: (011) 4962-6666/2247.

Hospital A. Posadas: (011) 4564-6648/4658-7777.

Optativamente, otros centros de intoxicaciones.

 $\xi$ CÓMO CONSERVAR ESTE MEDICAMENTO? CONSERVAR ENTRE 15°C y 30 °C, EN SU ENVASE ORIGINAL PROTEGIDO DE LA LUZ Y DE LA HUMEDAD.

MANTENER FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS No usarlo después de la fecha de vencimiento impresa en el envase. La fecha de vencimie el último día del mes que se indica en el envase.

Cada envase de MIFEP KIT contiene 1 blister de MIFEP con 1 comprimido, y 1 blister de MISOP 200 con 4 comprimidos ranurados vaginales.

- Ante cualquier inconveniente con el producto, el paciente puede llenar la ficha que está en la página Web de la ANMAT: http://www.anmat.gov.ar/farmacovigilancia/Notificar.asp o llamar a ANMAT responde 0800-333-1234.





Interrupcion del embarazo.

¿QUÉ EFECTOS ADVERSOS PUEDE PRODUCIR MIFEP KIT?

Se espera que experimente calambres y hemorragia vaginal con este tratamiento. Por lo general, estos síntomas significan que el tratamiento está dando resultado. Pero a veces puede experimentar calambres y hemorragia y continuar embarazada. Si no tiene hemorragia después de tomar MIFEP es probable que comience el sangrado luego de la administración de MISOP 200, el medicamento se coloca en la vagina 24 a 48 horas después de MIFEP. Es habitual que experimente sangrado o manchado durante un promedio de 9 a 16 días y puede durar hasta 30 días. El sangrado puede ser similar o mayor al de un período intenso menstrual normal. Si su embarazo continúa el médico conversará con usted respecto de un procedimiento quirúrgico para terminar su embarazo. Los efectos adversos más comunes del tratamiento con MIFEP KIT incluyen: náuseas, debilidad, fiebre/escalofrios, vómitos, fatiga, temblor, dolor abdominal, dolor de cabeza, diarrea y mareos. Su médico le indicará cómo manejar cualquier tipo de dolor u otros efectos adversos. Estos no son todos los efectos adversos posibles, tome contacto con su médico de inmediato si desarrolla cualquier efecto adverso, incluso si no fue detallado en esta información para el paciente. Como todos los medicamentos, este medicamento puede causar efectos secundarios, si bien no todas las personas los experimentan.

¿QUE HACER SI OLVIDA USAR MIFEP KIT?
Si olvida administrar una parte del tratamiento, puede no resultar totalmente efectivo. Esto significa que su embarazo puede no ser expulsado por completo. Hable con su médico si olvida administrar cualquier parte del tratamiento, dado que puede necesitar tratamiento adicional para finalizar el embarazo. Además, si cambia de opinión y decide continuar con su embarazo, hable con su médico (consulte la sección "Embarazo, lactancia y fertilidad").
Si usted tiene alguna pregunta adicional respecto del uso de este medicamento, hable con su médico.

No use este medicamento si el blíster, la etiqueta o el envase están dañados. te folleto resume la información más importante del tratamiento con MIFEP KIT. Para mayor ormación y ante cualquier duda, CONSULTE CON SU MÉDICO.

ESTE MEDICAMENTO SE ENCUENTRA BAJO UN PLAN DE MANEJO DE RIESGOS. ANTE CUALQUIER CONSULTA, RECLAMO O NOTIFICACIÓN DE POSIBLES EFECTOS ADVERSOS COMUNICARSE POR VÍA TELEFÓNICA AL 0800-112-6476 O AL DEPARTAMENTO DE FARMACOVIGILANCIA DE LA ANMAT AL TELÉFONO 4340-0866.

Especialidad medicinal autorizada por el Ministerio de Salud. MIFEP: Certificado N° 59.587 MISOP 200: Certificado N° 55.117 biliscor Técnico: Farmacéutica. Sandra Carina Rismondo.

LABORATORIO DOMÍNGUEZ S.A. Av. La Plata 2552, (1437) C.A.B.A., Argentina.
Fecha de última revisión: Noviembre 2023