

Foglio illustrativo: informazioni per il paziente

CONTRATHION 2%

polvere e solvente per soluzione per infusione
pralidossima

Legga attentamente questo foglio prima di prendere questo medicinale perché contiene importanti informazioni per lei.

- Conservi questo foglio. Potrebbe aver bisogno di leggerlo di nuovo.
- Se ha qualsiasi dubbio, si rivolga al medico, al farmacista o all'infermiere.
- Questo medicinale è stato prescritto soltanto per lei. Non lo dia ad altre persone, anche se i sintomi della malattia sono uguali ai suoi, perché potrebbe essere pericoloso.
- Se si manifesta un qualsiasi effetto indesiderato, compresi quelli non elencati in questo foglio, si rivolga al medico o al farmacista. Vedere paragrafo 4.

Contenuto di questo foglio

1. Che cos'è CONTRATHION 2% polvere e solvente per soluzione per infusione e a che cosa serve
2. Cosa deve sapere prima di prendere CONTRATHION 2% polvere e solvente per soluzione per infusione
3. Come prendere CONTRATHION 2% polvere e solvente per soluzione per infusione
4. Possibili effetti indesiderati
5. Come conservare CONTRATHION 2% polvere e solvente per soluzione per infusione
6. Contenuto della confezione e altre informazioni

1. CHE COS'È CONTRATHION 2% polvere e solvente per soluzione per infusione E A CHE COSA SERVE

Categoria farmacoterapeutica: ANTIDOTO – Codice ATC: V03AB (Antidoti)

Indicazioni terapeutiche

CONTRATHION è indicato nel trattamento di alcune intossicazioni da insetticidi (detti "organofosforici inibitori delle colinesterasi").

2. COSA DEVE SAPERE PRIMA DI PRENDERE CONTRATHION 2% polvere e solvente per soluzione per infusione

Non usi CONTRATHION 2% polvere e solvente per soluzione per infusione:

- se è allergico alla pralidossima o ad uno qualsiasi degli altri componenti di questo medicinale (elencati al paragrafo 6).

Avvertenze e precauzioni

- Eviti l'assunzione di latte o sostanze grasse dopo un avvelenamento da insetticidi organofosforici.
- Il trattamento è tanto più efficace quanto prima viene somministrato; risulta scarsamente efficace se viene iniziato oltre 36 ore dall'intossicazione.
- INFORMI IL MEDICO se soffre di malattia renale.

Si rivolga al medico o al farmacista prima di usare CONTRATHION 2% polvere e solvente per soluzione per infusione .

Bambini

Non pertinente.

Altri medicinali e CONTRATHION 2% polvere e solvente per soluzione per infusione

Informi il medico o il farmacista se sta usando, ha recentemente usato o potrebbe usare qualsiasi altro medicinale.

CONTRATHION 2% polvere e solvente per soluzione per infusione con cibi, bevande e alcol

Non pertinente.

Gravidanza, allattamento e fertilità

Se necessario, il medicinale può essere somministrato in gravidanza.

L'allattamento deve essere sospeso durante il trattamento.

Se è in gravidanza o in allattamento, crede di essere in gravidanza o sta pianificando una gravidanza, chiedi consiglio al medico o al farmacista prima di usare questo medicinale.

Guida di veicoli e utilizzo di macchinari

Si richiama l'attenzione, **in particolare dei conducenti di veicoli e degli utilizzatori di macchinari**, sui rischi di disturbi della vista associati all'uso di questo medicinale.

CONTRATHION 2% polvere e solvente per soluzione per infusione contiene cloruro di sodio e acqua per preparazioni iniettabili.

Questo medicinale contiene 35,4 mg di sodio (componente principale del sale da cucina/da tavola) per fiala. Ciò corrisponde all'1,8% della dose massima giornaliera raccomandata di sodio per un adulto.

3. COME PRENDERE CONTRATHION 2% polvere e solvente per soluzione per infusione

Questo medicinale deve essere somministrato da un operatore sanitario. Se ha domande sull'uso di questo medicinale, chiedi ulteriori informazioni al medico o al farmacista.

Posologia

Il dosaggio è stabilito dal medico.

Via endovenosa in caso di emergenza.

Via intramuscolare, sottocutanea o orale se l'intossicazione da trattare non presenta caratteristiche di urgenza.

La soluzione deve essere preparata al momento introducendo nella fiala di polvere 10 ml di solvente.

Uso negli adulti

Negli adulti:

- Via endovenosa (senza diluizione in iniezione lenta di 1 ml/min, oppure in infusione dopo diluizione della soluzione in una soluzione di glucosio o cloruro isotonico), via intramuscolare, sottocutanea:
 - alla prima iniezione, il dosaggio abitualmente proposto di 200-400 mg di pralidoxima può essere aumentato fino a 2 g in base all'efficacia ottenuta;
 - una dose di mantenimento fino a 400 mg/ora sarà mantenuta per tutto il tempo necessario.
- Via orale: da 1 a 3 g di pralidoxime ogni 5 ore.

Uso nei bambini

Nei bambini:

- alla prima iniezione, da 20 a 40 mg/kg di pralidoxime a seconda della gravità dell'intossicazione e della risposta al trattamento;
- una dose di mantenimento di 10 mg/kg/ora sarà somministrata per tutto il tempo necessario.

Uso nei pazienti con malattie del rene

In caso di malattie del rene:

Le dosi devono essere ridotte nei pazienti con funzionalità renale compromessa.

QUESTO MEDICINALE LE È STATO PRESCRITTO PERSONALMENTE IN UNA SITUAZIONE SPECIFICA:

POTREBBE NON ESSERE ADATTO AD ALTRI CASI,

NON LO RACCOMANDI AD ALTRE PERSONE.

Modalità e via di somministrazione

Via endovenosa.

Via intramuscolare.

Via sottocutanea.

Via orale.

Se prende più CONTRATHION 2% polvere e solvente per soluzione per infusione di quanto deve

Poiché questo medicinale viene somministrato da un operatore sanitario, è improbabile che venga somministrata una dose eccessiva.

Se dimentica di prendere CONTRATHION 2% polvere e solvente per soluzione per infusione

Poiché questo medicinale viene somministrato da un operatore sanitario, è improbabile che venga somministrata una dose eccessiva.

Se smette di prendere CONTRATHION 2% polvere e solvente per soluzione per infusione

Non pertinente.

Se ha qualsiasi dubbio sull'uso di CONTRATHION 25, si rivolga al medico, al farmacista o all'infermiere.

4. POSSIBILI EFFETTI INDESIDERATI

Come tutti i medicinali, questo medicinale può causare effetti indesiderati sebbene non tutte le persone li manifestino.

- Disturbi visivi
- Malessere, vertigini, cefalea, tachicardia

Segnalazione degli effetti indesiderati

Se manifesta un qualsiasi effetto indesiderato, compresi quelli non elencati in questo foglio, si rivolga al medico o al farmacista. Lei può inoltre segnalare gli effetti indesiderati direttamente tramite il sistema nazionale di segnalazione all'indirizzo <https://www.aifa.gov.it/content/segnalazioni-reazioni-avverse>

Segnalando gli effetti indesiderati lei può contribuire a fornire maggiori informazioni sulla sicurezza di questo medicinale.

5. COME CONSERVARE CONTRATHION 2% polvere e solvente per soluzione per infusione

Tenga questo medicinale fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

Non usi questo medicinale dopo la data di scadenza che è riportata sulla scatola dopo "Scad.". La data di scadenza si riferisce all'ultimo giorno di quel mese.

Conservi il medicinale al riparo dalla luce.

Dopo l'apertura: il prodotto deve essere utilizzato immediatamente.

Non getti alcun medicinale nell'acqua di scarico e nei rifiuti domestici. Chieda al farmacista come eliminare i medicinali che non utilizza più. Questo aiuterà a proteggere l'ambiente.

6. CONTENUTO DELLA CONFEZIONE E ALTRE INFORMAZIONI

Cosa contiene CONTRATHION 2% polvere e solvente per soluzione per infusione

- **Il principio attivo è:**

Polvere:

metilsulfato di pralidossima	3,225 g
(quantità equivalente di pralidossima	2,000 g)

Polvere e solvente per 100 ml di soluzione ricostituita.

- **Gli altri componenti sono:**

Solvente:

cloruro di sodio, acqua per preparazioni iniettabili.

Descrizione dell'aspetto di Contrathion 2% polvere e solvente per soluzione per infusione e contenuto della confezione

Contrathion si presenta in forma di polvere e solvente per soluzione iniettabile.

Astuccio da 10 flaconcini + 10 fiale

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio

SERB

40 AVENUE GEORGE V

75008 PARIGI

FRANCIA

Responsabile della commercializzazione

SERB

40 AVENUE GEORGE V

75008 PARIGI

FRANCIA

Produttore

SERB

40 AVENUE GEORGE V

75008 PARIGI

FRANCIA

Denominazioni del medicinale negli Stati membri dello Spazio economico europeo

Non pertinente.

Questo foglio illustrativo è stato aggiornato a giugno 2020**Altro**

Non pertinente