

PROSPECTO: INFORMACIÓN PARA EL USUARIO
Mesna Altan 200mg/ml solución para nebulización y para instilación endotraqueopulmonar
Mesna

Lea todo el prospecto detenidamente antes de empezar a tomar este medicamento, porque contiene información importante para usted.

- Conserve este prospecto, ya que puede tener que volver a leerlo. Si tiene alguna duda, consulte a su médico o farmacéutico.
- Este medicamento se le ha recetado solamente a usted, y no debe dárselo a otras personas aunque tengan los mismos síntomas que usted, ya que puede perjudicarles.
- Si experimenta efectos adversos, consulte a su médico o farmacéutico, incluso si se trata de efectos adversos que no aparecen en este prospecto. Ver sección 4.

Contenido del prospecto

1. Qué es Mesna Altan y para qué se utiliza
2. Qué necesita saber antes de empezar a tomar Mesna Altan
3. Cómo tomar Mesna Altan
4. Posibles efectos adversos
5. Conservación de Mesna Altan
6. Contenido del envase e información adicional

1. Qué es Mesna Altan y para qué se utiliza

Mesna es un medicamento mucolítico que se une a unas proteínas de los fragmentos del moco y lo solubiliza, favoreciendo su eliminación.

Vía nebulización se utiliza en:

- mucoviscidosis,
- patologías obstructivas del árbol respiratorio por tapón mucoso.

Vía instilación endotraqueal se utiliza:

- para facilitar la aspiración y drenaje de mucosidades y exudados retenidos en el tracto respiratorio durante la anestesia o cuidados intensivos.
- en broncoscopia, para asegurar una mejor visión de las áreas a examinar.

2. Qué necesita saber antes de empezar a tomar Mesna Altan

No use Mesna Altan

Si es alérgico (hipersensible) a mesna, a otros compuestos con grupo tiol o sulfonamidas o a cualquiera de los demás componentes de Mesna.

Si padece asma sin obstrucción mucosa. O en caso de estatus asmático.

Si padece insuficiencia renal grave.

Si presenta intolerancia a los aerosoles.

Si no puede toser o expectorar adecuadamente.

En niños menores de 2 años.

Tenga especial cuidado con Mesna Altan

Mesna es exclusivamente para uso mediante nebulizador o instilación endotraqueopulmonar y debe administrarse únicamente bajo vigilancia médica.

No se recomienda su uso en niños menores de 12 años.

En los enfermos asmáticos el producto se administrará solamente si hay retención de mucosidades y exudados bronquiales y siempre en presencia de un médico o en un centro sanitario.

Se puede utilizar cualquier tipo de aparato, a condición de que el circuito a través del cual tiene que pasar el producto sea de materia plástica, de vidrio o de acero inoxidable. Mesna no debe estar en contacto directo con caucho o metal sin proteger.

Se puede formar un depósito blanquecino en los aparatos o circuitos, que puede eliminarse enjuagando con agua.

Idealmente la solución debe ser administrada a temperatura ambiente.

Por ser un producto fácilmente oxidable, es preferible abrir la ampolla en el momento de usar su contenido. La solución puede ser usada hasta 12 horas después de su apertura, conservada por a tempera ambiente.

La inyección accidental intravenosa o absorción oral no pone en peligro al paciente. Sin embargo, la inyección accidental intramuscular puede causar necrosis tisular local (muerte del tejido por falta de riego sanguíneo).

Uso de otros medicamentos

Informe a su médico o farmacéutico si está utilizando o ha utilizado recientemente otros medicamentos, incluso los adquiridos sin receta.

Mesna puede usarse simultáneamente mediante aplicación local con otros medicamentos como antibióticos (para tratar infecciones), broncodilatadores (para tratar trastornos respiratorios de tipo asmático), corticoides (para tratar procesos inflamatorios) y anestésicos cuando estos son administrados vía intravenosa.

Se recomienda no mezclar en la misma solución Mesna con aminoglucósidos (estreptomicina, canamicina, neomicina, gentamicina), ya que éstos se inactivan. Sin embargo, no existe inconveniente para la utilización de todos estos antibióticos mediante vía sistémica y Mesna mediante aplicación local.

Por razones de incompatibilidad fisicoquímica se recomienda no mezclar Mesna en la misma solución con:

- cierto tipo de antibióticos (oxitetraciclina, carbenicilina y eritromicina)
- aminofilina (medicamento para tratar el asma)
- lipiodol (medio de contraste radiológico)
- cisplatino (medicamento para tratar ciertos tumores)
- gas nitrógeno

Si se realizan un análisis de orina pueden aparecer resultados falsos positivos en la determinación de determinados componentes (sulfitos o cetonas), debido a la presencia en la orina de algunas sustancias (disulfuros o grupos tioles libres) después de la administración de mesna.

Embarazo y lactancia

Consulte a su médico o farmacéutico antes de utilizar cualquier medicamento.

No existen datos suficientes sobre la utilización de mesna en mujeres embarazadas.

Mesna no debe utilizarse durante el embarazo excepto si fuese claramente necesario.

Mesna debe evitarse durante la lactancia o la lactancia debe interrumpirse, mientras recibe el tratamiento con Mesna.

Conducción y uso de máquinas

La influencia de Mesna sobre la capacidad para conducir y utilizar máquinas es nula o insignificante.

3. Cómo tomar Mesna Altan

Siga exactamente las instrucciones de administración de Mesna indicadas por su médico. Consulte a su médico si tiene dudas.

Mesna puede administrarse:

Mediante nebulización: La solución se puede utilizar pura, o puede diluirse a partes iguales con agua destilada o suero fisiológico. La solución puede administrarse preferiblemente con una pieza nasal, con una máscara o bajo una cámara.

La dosis terapéutica usual es 3 ml (600 mg) a 6 ml (1200 mg) del producto sin diluir al día, repartidos en 3 a 4 veces al día.

La dosis máxima es 24 ml (4,8 g) de producto puro al día.

Mediante instilación endotraqueal: La solución se debe diluir a partes iguales, con agua destilada o suero fisiológico. La solución puede administrarse via tubo endotraqueal o cánula de traqueotomía.

La dosis terapéutica usual es 1 ml ó 2 ml de solución diluída al 10% cada hora

La dosis máxima es 24 ml (4,8 g) al día.

El tratamiento debe reducirse al periodo más corto posible y en caso de no existir mejoría suficientemente rápida, se debe reevaluar la situación clínica con un posible ajuste del tratamiento. En mucoviscidosis, Mesna se administrará en función de la sintomatología.

Si usa más Mesna Altan del que debiera:

No se han notificado casos de sobredosis.

Tras la utilización de grandes volúmenes de solución y la licuefacción repentina de la mucosidad, puede producirse un encharcamiento pulmonar parcial (acumulación parcial de líquido en los pulmones), causando trastornos transitorios en la ventilación. Se debe vigilar estrictamente al paciente y realizar tratamiento sintomático.

En caso de sobredosis o ingestión accidental, consultar al Servicio de Información Toxicológica. Teléfono (91) 562 04 20.

Si olvidó usar Mesna Altan:

No use una dosis doble para compensar las dosis olvidadas.

Si interrumpe el tratamiento con Mesna Altan:

No interrumpa el tratamiento con Mesna sin consultarlo primero con su médico.

Si tiene cualquier otra duda sobre el uso de este producto, pregunte a su médico o farmacéutico.

4. Posibles efectos adversos

Al igual que todos los medicamentos, Mesna Altan puede tener efectos adversos, aunque no todas las personas los sufran.

Los efectos adversos descritos con Mesna Altan son:

- Dolor de pecho
- Hipersensibilidad (alergia)
- Tos
- Broncoespasmo (contracción de los bronquios, acusando su estrechamiento y dificultad al respirar)
- Edema angioneurótico (ronchas o habones por hinchazón bajo la piel)
- Rash eritematoso (erupción cutánea rojiza)
- Urticaria (picor)

Existe la posibilidad de broncoespasmo, particularmente en pacientes asmáticos sensibles. Puede aparecer, especialmente en niños, vómitos y molestias digestivas ocasionadas por la excesiva fluidificación e ingestión de las mucosidades.

Algunas veces puede ocurrir una sensación de quemazón retroesternal (zona central del pecho, por detrás del esternón) con la solución a una concentración de 200 mg/ml (en este caso la solución se debe diluir a 100 mg/ml).

Si considera que alguno de los efectos adversos que sufre es grave o si aprecia cualquier efecto adverso no mencionado en este prospecto, informe a su médico o farmacéutico.


5. Conservación de Mesna Altan.

Mantener fuera del alcance y de la vista de los niños.

No utilice este medicamento después de la fecha de caducidad que aparece en el envase después de CAD. La fecha de caducidad es el último día del mes que se indica.

Este medicamento no requiere condiciones especiales de conservación.

Por ser un producto fácilmente oxidable, es preferible abrir la ampolla en el momento de usar su contenido. La solución puede ser usada hasta 12 horas después de su apertura, conservada a temperatura ambiente.

Los medicamentos no se deben tirar por los desagües ni a la basura. Deposite los envases y los medicamentos que no necesita en el Punto SIGRE  de la farmacia. En caso de duda pregunte a su farmacéutico cómo deshacerse de los envases y de los medicamentos que no necesita. De esta forma, ayudará a proteger el medio ambiente.

6. Contenido del envase e información adicional

Composición de Mesna Altan

- El principio activo es mesna. Cada ml de Mesna contiene 200 mg de mesna. Cada ampolla de 3 ml contiene 600 mg de mesna.

- Los demás componentes son: edetato de sodio, hidróxido de sodio (para ajuste del pH) y agua para preparaciones inyectables.

Aspecto del producto y contenido del envase

Mesna es una solución transparente e incolora.

La solución se suministra en una ampolla de vidrio incoloro.

Mesna se comercializa en envases con 6 ampollas de 3 ml de solución.

Titular de la autorización de comercialización y responsable de la fabricación

Titular de la autorización de comercialización:

Altan Pharmaceuticals, S.A. Cólquide, 6 Portal 2, 1º-Ofic. F
28230 Las Rozas (Madrid)
España

Responsable de la fabricación:

Altan Pharmaceuticals S.A.
Avda. de la Constitución, 198-199,
Polígono Industrial Monte Boyal, Casarrubios del Monte, 45950 Toledo-España

Altan Pharmaceuticals, S.A.
Polígono Industrial s/nº (Bernedo) - 01118 – España

Este prospecto ha sido aprobado en Julio 2022

La información detallada y actualizada de este medicamento está disponible en la página Web de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS) <http://www.aemps.es/>