

Informace pro pacienty – Muscoril (thiokolchicosisid)

Přípravek Muscoril způsobuje uvolnění svalů. Používá se u dospělých a dospívajících od 16 let jako pomocný lék při bolestivě stažených svalech. Je určen k použití zejména u akutních stavů souvisejících s postižením páteře.

Čemu musíte věnovat pozornost, než začnete přípravek Muscoril užívat

Neužívejte lék ve vyšších dávkách, než Vám bylo doporučeno lékařem a delší dobu než 7 dnů. Důvodem je, že jeden z produktů, který se tvoří ve Vašem organismu při užívání thiokolchicosisidu, by mohl ve vyšších dávkách způsobit poškození některých buněk (abnormální počet chromozomů). U lidí je tento typ poškození buněk rizikovým faktorem pro vznik **nádorového onemocnění, poškození nenarozeného dítěte a zhoršení plodnosti u mužů.**

Vždy užívejte tento přípravek přesně podle pokynů svého lékaře nebo lékárníka.

Přípravek Muscoril **NESMÍTE UŽÍVAT:**

- jestliže jste těhotná, mohla jste otěhotnět nebo se domníváte, že byste mohla být těhotná
- jestliže kojíte
- jestliže jste žena v plodném věku a nepoužíváte účinná antikoncepční opatření (během léčby a 1 měsíc po ukončení léčby)
- jestliže jste muž a nepoužíváte účinná antikoncepční opatření (během léčby a 3 měsíce po ukončení léčby)

Neužívejte lék ve vyšších dávkách a delší dobu než 7 dnů.

Doporučená a maximální dávka je 8 mg každých 12 hodin (tj. 16 mg denně) v případě tobolek. Trvání léčby je omezeno na 7 po sobě jdoucích dnů.

V případě injekcí je doporučená a maximální dávka 4 mg každých 12 hodin (tj. 8 mg denně). Trvání léčby je omezeno na 5 po sobě jdoucích dnů.

Neprodleně kontaktujte svého lékaře, v případě že:

- jste těhotná, mohla jste otěhotnět nebo se domníváte, že byste mohla být těhotná. Podrobnější informace naleznete v příbalové informaci obsažené v balení přípravku Muscoril.

Hlášení nežádoucích účinků

Pokud se u Vás vyskytne kterýkoli z nežádoucích účinků, sdělte to svému lékaři nebo lékárníkovi. Stejně postupujte i v případě jakýchkoli nežádoucích účinků, které nejsou uvedeny v příbalové informaci.

Nežádoucí účinky můžete hlásit také přímo prostřednictvím národního systému hlášení nežádoucích účinků.

Podrobnosti o hlášení najdete na:

<https://www.olecich.cz/hlaseni-pro-sukl/nahlasit-nezadouci-ucinek>.

Adresa pro zaslání je Státní ústav pro kontrolu léčiv, odbor farmakovigilance, Šrobárova 48, Praha 10, 100 41, e-mail: farmakovigilance@sukl.cz.

Verze: 1.2

Schválení SÚKL: 03/2024