KULLANMA TALİMATI

ATTEX 25 mg kapsül Ağızdan alınır.

- Etkin madde: Atomoksetin.
 - Her kapsül 25 mg atomoksetine eşdeğer miktarda atomoksetin hidroklorür içerir.
- *Yardımcı maddeler:* Prejelatinize nişasta, prejelatinize nişasta 1500, kolloidal susuz silika, dimetikon, jelatin, titanyum dioksit (E171), sarı demir oksit (E172), FD&C Mavi 2 (Indigo karmin) (E132)

Bu ilacı kullanmaya başlamadan önce bu KULLANMA TALİMATINI dikkatlice okuyunuz, çünkü sizin için önemli bilgiler içermektedir.

- Bu kullanma talimatını saklayınız. Daha sonra tekrar okumaya ihtiyaç duyabilirsiniz.
- Eğer ilave sorularınız olursa, lütfen doktorunuza veya eczacınıza danışınız.
- Bu ilaç kişisel olarak sizin için reçete edilmiştir, başkalarına vermeyiniz.
- Bu ilacın kullanımı sırasında, doktora veya hastaneye gittiğinizde doktorunuza bu ilacı kullandığınızı söyleyiniz.
- Bu talimatta yazılanlara aynen uyunuz. İlaç hakkında size/çocuğunuza önerilen dozun dışında **yüksek veya düşük** doz kullanmayınız.

Bu Kullanma Talimatında:

- 1. ATTEX nedir ve ne için kullanılır?
- 2. ATTEX kullanmadan önce dikkat edilmesi gerekenler
- 3. ATTEX nasıl kullanılır?
- 4. Olası van etkiler nelerdir?
- 5. ATTEX'in saklanması

Başlıkları yer almaktadır.

1. ATTEX nedir ve ne için kullanılır?

ATTEX 25 mg Kapsül; beyaz veya beyazımsı renkli toz içeren gövdesi opak beyaz kapağı mavi renkli sert jelatin kapsüldür. Her kutuda 28 kapsül vardır.

ATTEX beyinde noradrenalin miktarını artıran atomoksetin isimli etkin maddeyi içeren bir ilaçtır ve Dikkat Eksikliği Hiperaktivite Bozukluğu (DEHB) tedavisinde 6 yaş üzerindeki çocuklar, ergenler ve yetişkinlerde kullanılır.

Danışmanlık ve davranış tedavisi gibi ilaç içermeyen başka tedavileri de gerektiren bu hastalığın daha kapsamlı tedavisinin sadece bir bölümü olarak kullanılır.

ATTEX, 6 yaşından küçük çocuklarda işe yarayıp yaramadığı ya da güvenli olup olmadığı bilinmediğinden, bu çocuklardaki DEHB tedavisinde kullanılmamalıdır.

ATTEX yetişkinlerde, çocuklukta yaşanan hastalığın belirtileri gibi; çok sıkıntılı, iş veya sosyal hayatı etkileyen semptomların olduğu DEHB tedavisinde kullanılır.

Noradrenalin, beyinde doğal olarak üretilen bir kimyasal olup, DEHB olan hastalarda dikkati artırır ve düşünmeden hareket etmeyi ve aşırı hareketliliği azaltır.

Bu ilaç DEHB belirtilerini kontrol etmeye yardımcı olmak için reçete edilmiştir. ATTEX bir uyarıcı değildir ve bu nedenle bağımlılık yapmaz.

İlacı kullanmaya başladıktan sonra belirtilerinizin tamamen düzelmesi birkaç haftayı alabilir.

DEHB olan çocuklar ve ergenlerde hareketsizce oturma güçlüğü ve dikkatini toplama güçlüğü görülür. Bunları başaramamaları, hastaların kendi hataları değildir. Çocuk ve ergenler bunları yapmak için çaba gösterir ancak, DEHB olduğunda, bunlar günlük yaşamda sorunlara neden olabilir. DEHB olan çocuklar ve ergenler, öğrenme ve ev ödevlerini yapmakta güçlük çekebilir. Evde, okulda ya da başka yerlerde iyi davranmakta zorlanırlar. DEHB, çocuklar ya da ergenlerin zekasını etkilememektedir.

DEHB olan yetişkinler, çocukların zor buldukları her şeyi yapmakta zorlanırlar ancak, bu durum iş, ilişkiler, düşük öz saygı ve eğitim zorlukları konularında da sorun yaşadıkları anlamına gelebilir.

2. ATTEX'i kullanmadan önce dikkat edilmesi gerekenler

ATTEX'i aşağıdaki durumlarda KULLANMAYINIZ

Eğer:

- Atomoksetine veya ATTEX'in içeriğindeki diğer maddelerden herhangi birine karşı alerjikseniz (aşırı duyarlılığınız varsa).
- Son iki hafta içinde fenelzin gibi monoamin oksidaz inhibitörü (MAOİ) adı verilen ilaçlardan kullandıysanız. MAOİ bazen depresyon (ruhsal çökkünlük) ve diğer zihinsel sağlık problemleri için kullanılmaktadır. ATTEX'i MAOİ ile birlikte kullanmak ciddi veya hayatı tehdit edici yan etkilere yol açabilir (ATTEX kullanımına son verdikten en az 14 gün sonra MAOİ kullanmaya başlayabilirsiniz).
- Göz tansiyonu (dar açılı glokom) olarak adlandırılan göz hastalığınız varsa.
- Belirtisi olan kalp damar (kardiyovasküler) hastalığınız varsa, orta ya da ciddi yüksek tansiyonunuz varsa veya kalp atım hızınızın (nabzınızın) ve/veya tansiyonunuzun artmasından etkilenebilecek ciddi kalp damar (kardiyovasküler) bozukluklarınız varsa (ATTEX kalp atım hızınızın artmasına ve/veya tansiyonunuzun artmasına neden olabilir),
- Beyinde kan damarlarınızda herhangi bir problem varsa inme, kan damarının bir bölümünde şişme ve zayıflama (anevrizma) ya da kan damarlarının daralması veya tıkanması gibi
- Eğer böbrek üstü bezlerinizde tümör varsa (feokromositoma)

Yukarıdakilerden herhangi biri sizin için geçerli ise ATTEX kullanmayınız. Emin değilseniz, ATTEX kullanmadan önce doktorunuz ya da eczacınızla konuşunuz. Çünkü ATTEX bu sorunları kötüleştirebilir.

ATTEX'i aşağıdaki durumlarda DİKKATLİ KULLANINIZ

Eğer;

- İntihar ile ilgili düşünceleriniz ya da intihar teşebbüsünüz varsa
- kalp ile ilgili problemleriniz (kalp bozuklukları dahil) veya kalp atımlarınızda artış varsa. ATTEX kalp atım hızınızı (nabzı) artırabilir. Kalp bozuklukları olan hastalarda ani ölüm bildirilmistir.
- yüksek tansiyonunuz varsa. ATTEX kan basıncını artırabilir.

- düşük tansiyonunuz varsa. ATTEX düşük tansiyonlularda baş dönmesi ve baygınlığa neden olabilir.
- tansiyonunuzdaki veya kalp atım hızınızdaki (nabzınızdaki) ani değişikliklerle ilgili sorunlarınız varsa
- kalp damar hastalığınız varsa veya daha önce felç geçirdiyseniz,
- karaciğer ile ilgili probleminiz varsa (daha düşük bir doza gereksinimiz olabilir),
- tansiyonunuzun veya kalp atım hızınızın artmasıyla kötüleşebilen yüksek tansiyon, kalp atışının hızlanması veya kalp damar (kardiyovasküler) ya da beyin damar (serebrovasküler) hastalığınız varsa,
- sesler duyma veya olmayan şeyleri görmeyi (halüsinasyonları = varsanıları); gerçek olmayan şeylere inanma veya şüpheci olmayı içeren psikotik (şizofreni benzeri) belirtileriniz varsa,
- anormal davranışlara neden olabilen mutlu olma veya aşırı heyecan (mani) ve huzursuzluğunuz varsa,
- saldırgan duygularınız varsa,
- dostça olmayan ve kızgın (düşmanca) duygularınız varsa,
- geçmişinizde sara (epilepsi) veya herhangi bir nedenle geçirilmiş nöbetler varsa (ATTEX nöbet sıklığında artışa neden olabilir),
- normalden farklı duygularınız varsa (ani duygusal değişiklikler) ya da kendinizi çok mutsuz hissediyorsanız,
- kontrol güçlüğünüz, vücudun herhangi bir bölümünde tekrarlayan kas seğirmeleriniz varsa ya da sesler ve sözcükleri tekrarlıyorsanız, ATTEX kullanmaya başlamadan önce doktorunuz ile konuşunuz.

Tedaviye başlamadan önce doktorunuz ya da eczacınıza bilgi veriniz. ATTEX bu sorunları kötüleştirebilir. Doktorunuz, ilacın sizi nasıl etkilediğini izlemek isteyecektir.

Doktorunuz ATTEX'i almaya başlamadan önce ve ATTEX'i aldığınız dönem boyunca tansiyonunuz ve kalp atım hızınızın (nabzınız) ve eğer ATTEX'i çocukluk ya da ergenlik çağında kullanıyorsanız, boyunuz ve kilonuzun ölçülmesini isteyecektir. Bu kontrollerin amacı, ATTEX'in sizin için doğru bir ilaç olup olmadığına karar vermektir.

Doktorunuz aşağıdaki konularda da sizinle konuşacaktır:

- Kullanmakta olduğunuz diğer tüm ilaçlar
- Geçmişte ailenizde açıklanamayan ani bir ölüm meydana gelip gelmediği
- Sizde ya da ailenizde bulunabilecek diğer tüm tıbbi sorunlar (kalp sorunları gibi)

Olabildiğince fazla bilgi vermeniz önemlidir. Bu bilgiler, ATTEX'in sizin için doğru ilaç olup olmadığı konusunda karar vermesi açısından doktorunuza yardımcı olacaktır. Doktorunuz, bu ilacı kullanmaya başlamadan önce başka tıbbi testlerin gerekli olduğuna karar verebilir.

ATTEX'in yiyecek ve içecek ile kullanılması

ATTEX'i aç veya tok karnına kullanabilirsiniz.

Hamilelik

İlacı kullanmadan önce doktorunuza veya eczacınıza danışınız.

- Eğer hamile olabileceğinizi düşünüyorsanız ya da hamile kalmayı planlıyorsanız, ATTEX kullanmadan önce doktorunuz veya eczacınızla konuşunuz.
- ATTEX, doktorunuz tavsiye etmediği sürece hamilelik sırasında kullanılmamalıdır.

Tedaviniz sırasında hamile olduğunuzu fark ederseniz hemen doktorunuza veya eczacınıza danışınız.

Emzirme

İlacı kullanmadan önce doktorunuza veya eczacınıza danışınız.

ATTEX'in anne sütüne ya da hamilelik sırasında bebeğe geçip geçmediği bilinmemektedir. Bu nedenle, eğer emziriyorsanız ATTEX kullanmamalısınız ya da emzirmeyi bırakmalısınız.

Araç ve makine kullanımı

ATTEX kullandıktan sonra kendinizi yorgun, uykulu hissedebilirsiniz veya başınız dönebilir. ATTEX'in sizi nasıl etkilediğinden emin oluncaya kadar araç veya herhangi bir makine kullanırken dikkatli olmalısınız. Eğer kendinizi yorgun, uykulu veya sersem hissediyorsanız araç veya makine kullanmayınız.

ATTEX'in içeriğinde bulunan bazı yardımcı maddeler hakkında önemli bilgiler

Kapsülün içeriğindeki maddeler gözü tahriş edebileceğinden ATTEX kapsüller açılmamalıdır. Eğer kapsül açılıp içindeki toz gözle temas ederse, etkilenen göz derhal su ile yıkanmalı ve tıbbi yardım alınmalıdır. Kapsül içeriği ile temas eden eller ve vücudun diğer kısımları hemen yıkanmalıdır.

Diğer ilaçlar ile birlikte kullanımı

Eğer reçeteli ya da reçetesiz herhangi bir ilacı şu anda kullanıyorsanız veya son zamanlarda kullandınız ise lütfen doktorunuza veya eczacınıza bunlar hakkında bilgi veriniz.

Bunlar reçetesiz satılan ilaçları da içerir. Doktorunuz, diğer ilaçlarınız ile birlikte ATTEX kullanıp kullanamayacağınıza karar verecektir ve bazı durumlarda doktorunuz, ilaç dozunuzun ayarlanmasını ya da dozunuzun çok daha yavaş artırılmasını gerekli görebilir.

ATTEX MAOİ adı verilen ilaçlarla birlikte kullanılmamalıdır. "ATTEX'i aşağıdaki durumlarda KULLANMAYINIZ" bölümüne bakınız.

Başka ilaçlar kullanıyorsanız, ATTEX bu ilaçlarla olan tedaviyi etkileyebilir ya da yan etkilere neden olabilir. Eğer aşağıdaki ilaçlardan herhangi birini kullanıyorsanız, ATTEX kullanmaya başlamadan önce doktorunuza ya da eczacınıza danışınız.

- Tansiyonu yükselten ilaçlar ya da tansiyonu kontrol etmede kullanılan ilaçlar
- İmipramin, venlafaksin, mirtazapin, fluoksetin ve paroksetin gibi antidepresan (ruhsal çökkünlük tedavisinde kullanılan) ilaçlar
- Tansiyonu etkileyebilen maddeler içeren bazı öksürük ve soğuk algınlığı ilaçları. Bu ürünlerden herhangi birini satın alırken eczacınıza danışmanız önemlidir.
- Ruh sağlığı tedavisinde kullanılan bazı ilaçlar
- Nöbet riskini artırdığı bilinen ilaçlar
- ATTEX'in vücutta normalden daha uzun süre kalmasına neden olan bazı ilaçlar (kinidin ve terbinafin gibi)
- Astım tedavisi için kullanılan salbutamol, ağız yoluyla ya da enjeksiyon yoluyla alındığında, kalbinizin yarısır gibi attığını hissedebilirsiniz, ancak bu astımınızı daha da kötüleştirecektir.

Aşağıdaki ilaçlar ATTEX ile birlikte kullanıldığında anormal kalp ritmi riskinin artmasına yol açabilir:

- Kalp ritminin kontrolü için kullanılan ilaçlar
- Kandaki tuz konsantrasyonunu değiştiren ilaçlar

- Sıtmanın önlenmesi ve tedavisi için kullanılan ilaçlar
- Bazı antibiyotik (eritromisin ve moksifloksasin gibi)

Yukarıdaki listede yer alan herhangi bir ilaç kullanıp kullanmadığınız konusunda şüpheniz varsa ATTEX kullanmaya başlamadan önce doktorunuza ya da eczacınıza danışınız.

3. ATTEX nasıl kullanılır?

Uygun kullanım ve doz/uygulama sıklığı için talimatlar:

- ATTEX'i her zaman doktorunuzun önerdiği şekilde kullanınız. Eğer emin değilseniz doktor veya eczacınızla kontrol ediniz. Bu genellikle, sabahları ve öğleden sonra geç saatte veya akşamüzeri alınan günde 1 veya 2 kapsüldür.
- Günde bir kez ATTEX kullanırken uyku hali ortaya çıkarsa ya da hasta hissederseniz, doktorunuz ilacı günde iki kez almanız üzere değişiklik yapabilir.

6 yaş ve üzerindeki çocuklar ve ergenler:

Doktorunuz size ne kadar ATTEX kullanmanız gerektiğini kilonuza göre hesaplayarak söyleyecektir. Doktorunuz, aşağıdaki talimatlara göre ATTEX dozunu artırmadan önce normalde tedavinize daha düşük dozla başlayacaktır:

- Vücut ağırlığı 70 kg'a kadar olanlar: ATTEX'e günlük toplam yaklaşık 0.5 mg/kg vücut ağırlığı olarak başlanmalı ve bu doza en az 7 gün boyunca devam edilmelidir. Doktorunuz daha sonra bunu günlük yaklaşık 1.2 mg/kg vücut ağırlığı olan devam dozuna artırabilir.
- Vücut ağırlığı 70 kg'ın üzerinde olanlar: ATTEX'e günlük 40 mg dozda başlanmalı ve bu doza en az 7 gün boyunca devam edilmelidir. Doktorunuz daha sonra bunu günlük 80 mg devam dozuna artırabilir. Doktorunuzun size günlük reçete edebileceği en yüksek doz 100 mg'dır.

Yetişkinler

• ATTEX'e en az 7 gün boyunca uygulanan günlük toplam 40 mg dozda başlanmalıdır. Doktorunuz daha sonra bunu günlük 80-100 mg olan normal devam dozuna artırabilir. Doktorunuzun size günlük reçete edebileceği en yüksek doz 100 mg'dır.

Eğer karaciğeriniz ile ilgili probleminiz varsa doktorunuz ilacınızı daha düşük dozda reçete edebilir.

Uygulama yolu ve metodu:

- ATTEX ağız yoluyla kullanım içindir.
- Çocuklar bir yetişkinin yardımı olmadan bu ilacı kullanmamalıdır.
- Kapsülünüzü su ile birlikte bütün olarak yutunuz.
- ATTEX'i aç veya tok karnına alabilirsiniz.
- ATTEX kapsülleri hergün aynı saatte almanız, bu ilacınızı ne zaman alacağınızı hatırlamanıza yardımcı olacaktır.

Değişik yaş grupları:

6 yaşın altındaki çocuklarda kullanımı:

ATTEX, 6 yaşın altındaki çocuklarda kullanılmamalıdır.

Yaşlılarda kullanımı:

Yeterli veri yoktur.

Özel kullanım durumları:

Böbrek vetmezliği:

Yeterli veri yoktur.

Karaciğer yetmezliği:

Eğer karaciğeriniz ile ilgili probleminiz varsa doktorunuz ilacınızı daha düşük dozda reçete edebilir.

Doktorunuz ATTEX ile tedavinizin ne kadar süreceğini size bildirecektir. Tedavinizi erken kesmeyiniz.

Eğer ATTEX'in etkisinin çok güçlü veya zayıf olduğuna dair bir izleniminiz var ise doktorunuz veya eczacınız ile konuşunuz.

Kullanmanız gerekenden daha fazla ATTEX kullandıysanız:

ATTEX'den kullanmanız gerekenden fazlasını kullanmışsanız bir doktor veya eczacı ile konuşunuz. Ya da en yakın hastanenin acil servisi ile temasa geçerek onlara kaç tane kapsül aldığınızı söyleyiniz. Aşırı dozla birlikte en yaygın bildirimi yapılan belirtiler mide ve bağırsakta görülen belirtiler, uyuklama, sersemlik, titreme ve anormal davranışlardır.

ATTEX'i kullanmayı unutursanız

Eğer bir dozu atladıysanız, unuttuğunuz dozu hemen alınız; ancak 24 saatlik süre içinde size önerilen günlük toplam dozdan fazla kullanmamalısınız.

Unutulan dozları dengelemek için çift doz almayınız.

ATTEX ile tedavi sonlandırıldığında oluşabilecek etkiler

ATTEX kullanmayı durdurursanız normalde hiç bir yan etki ile karşılaşmazsınız ancak DEHB belirtileriniz geri dönebilir. Tedaviyi sonlandırmadan önce doktorunuzla konuşunuz.

Tedaviniz sırasında doktorunuzun yapacağı testler

- Tedaviye başlamadan önce: ATTEX'in güvenli olduğundan ve yarar sağlayacağından emin olmak
- Tedaviye başladıktan sonra: Testler en azından 6 ayda bir ancak muhtemelen daha sık olarak yapılacaktır.

Doz değiştirildiğinde de aynı testler yapılacaktır. Bu testler:

- Çocuklar ve ergenlerin boy ve kilo ölçümü
- Tansiyon ve kalp atım hızı ölcümü
- ATTEX kullanımı sırasında yan etkilerin kötüleşip kötüleşmediğini ya da herhangi bir sorun olup olmadığının kontrol edilmesi

Uzun süreli tedavi:

ATTEX'in sürekli olarak kullanılması gerekli değildir. Bir yıldan uzun bir süredir ATTEX kullanıyorsanız, doktorunuz ilacın hala gerekli olup olmadığını anlamak için tedavinizi gözden geçirecektir.

Bu ürünün kullanımına ait ilave sorularınız varsa, doktorunuza ya da eczacınıza danışınız.

4. Olası yan etkiler nelerdir?

Tüm ilaçlar gibi, ATTEX'in içeriğinde bulunan maddelere duyarlı kişilerde yan etkiler olabilir. Bazı kişilerde yan etkiler ortaya çıkmakla birlikte, kullananların çoğu, ATTEX'in kendilerine yardımcı olduğunu düşünmektedir. Doktorunuz bu yan etkiler konusunda size bilgi verecektir.

Bazı yan etkiler ciddi olabilir. **Aşağıdaki yan etkilerden herhangi birini fark ederseniz, derhal** bir doktora başvurunuz.

Yaygın olmayan yan etkiler (100 hastadan 1 kişiden azını etkileyebilir)

- Çok hızlı kalp atımı ya da böyle hissedilmesi, anormal kalp ritimleri
- İntihar düşüncesi ya da intihara tesebbüs
- Saldırganlık
- Dostça olmayan ve kızgın (düşmanca) duygular
- Duygusal dalgalanmalar veya değişkenlik
- Aşağıdaki belirtileri gösteren ciddi alerjik reaksiyon
 - -Yüzde ve boğazda şişme
 - -Nefes almada güçlük
 - -Ürtiker (kabarık, kasıntılı kücük deri döküntüleri)
- Nöbetler
- Gerçek olmayan şeylere inanma veya şüpheci olma gibi psikotik reaksiyonlar, sesler duyma veya olmayan şeyleri görme gibi halüsinasyonlar

18 yaşından küçük çocuklar ve ergenlerde, aşağıda belirtilenler gibi yan etkilerin riski artmaktadır

- İntihar düşüncesi ya da intihar isteği (100 hastadan 1 kişiden azını etkileyebilir)
- Duvgusal değiskenlik (10 hastadan 1 kisiden azını etkilevebilir)

Yetişkinlerde, aşağıda belirtilenler gibi yan etkilerin riski azalmaktadır (1000 hastadan 1 kişiden azını etkileyebilir)

- Nöbetler
- Sesler duyma veya olmayan şeyleri görmeyi (halüsinasyonları); gerçek olmayan şeylere inanma veya şüpheci olmayı içeren psikotik belirtiler

Seyrek (1000 hastadan 1 kişiden azını etkileyebilir)

• Karaciğer hasarı

Aşağıdakilerden herhangi birini fark ederseniz, hemen doktorunuza bildiriniz veya size en yakın hastanenin acil bölümüne başvurunuz:

- İdrarın koyulaşması
- Derinin ve gözlerin sarılaşması
- Kaburgalarınızın sağ alt tarafına elinizle bastırdığınızda karın ağrısı (hassasiyet)
- Açıklanamayan şekilde mide bulantısı
- Yorgunluk
- Kaşıntı
- Grip benzeri belirtilerle çökkünlük hissi

Bildirilen diğer yan etkiler aşağıda sıralananları içerir. Bu etkiler ciddileşirse doktorunuza ya da eczacınıza bilgi veriniz.

Çok yaygın yan etkiler (10 hastada 1 kişiden fazlasını etkileyebilir)	
6 yaş üzerindeki çocuklarda ve ergenlerde bildirilen yan etkiler:	Yetişkinler:
 Baş ağrısı Mide ağrısı İştah azalması (aç hissetmeme) Bulantı Kusma Uyuklama Tansiyonun yükselmesi Kalp atım hızının (nabzın) artması Hastaların çoğunda bu etkiler bir süre sonra ortadan kaybolabilir. 	 Bulantı Ağız kuruluğu Baş ağrısı İştah azalması (aç hissetmeme) Uykuya dalma, uykunun sürekliliği ve sabah erken uyanma sorunları Tansiyonun yükselmesi Kalp atım hızının (nabzın) artması

Yaygın yan etkiler (10 hastada 1 kişiden azını etkileyebilir)		
6 yaş üzerindeki çocuklarda ve ergenlerde	Yetişkinler:	
bildirilen yan etkiler:	,	
Sinirlilik ya da gerginlik hali	Gerginlik hali	
Sabah erken uyanmayı da içeren uyku	Cinsel ilgide azalma	
sorunları	• Uyku bozukluğu	
Depresyon	Depresyon	
• Üzüntü ya da ümitsizlik hissi	• Üzüntü ya da ümitsizlik hali	
• Kaygı	• Kaygı	
• Tikler	Sersemlik	
Göz bebeklerinin (gözün koyu renkli	Anormal tat alma ya da düzelmeyen tat	
merkezi) büyümesi	alma değişikliği	
• Sersemlik	• Titreme	
Kabızlık	• Ellerde veya ayaklarda karıncalanma ya da	
• İştah kaybı	uyuşukluk	
Mide bozukluğu, hazımsızlık	• Uyuklama, uyuşukluk, yorgunluk	
Deride şişme, kızartı ve kaşıntı	Kabızlık	
Döküntü	Mide ağrısı	
Halsizlik (letarji)	Hazımsızlık	
Yorgunluk	Gaza bağlı mide-bağırsakta şişkinlik	
Göğüs ağrısı	• Kusma	
Kilo kaybı	Sıcak basması ya da cilt kızarması	
	• Çok hızlı kalp atımı ya da böyle	
	hissedilmesi	
	Deride şişme, kızarıklık ve kaşıntı	
	Terlemede artış	
	• Döküntü	
	• İdrar yapamama, sık idrara çıkma ya da	
	kesintili idrar akışı, idrar yaparken ağrı gibi	
	tuvalete çıkma sorunları	
	Prostat bezinde enflamasyon (prostatit)	
	Erkeklerde kasık ağrısı	
	• Sertleşme sağlayamama	
	Orgazm gecikmesi Santlagmayi gündümmə günlüğü	
	Sertleşmeyi sürdürme güçlüğü Adot kromploru	
	Adet kramplarıGüç ya da enerji eksikliği	
	Yorgunluk	
	Halsizlik (letarji)	
	• Üşüme	
	Sinirlilik, gerginlik hali	
	• Susuzluk hissi	
	Kilo kaybı	

Yaygın olmayan yan etkiler (100 hastada 1 kişiden azını etkileyebilir)	
6 yaş üzerindeki çocuklarda ve ergenlerde	Yetişkinler:
bildirilen yan etkiler:	
• Bayılma	Huzursuzluk
• Titreme	• Tikler
• Migren	Bayılma
Bulanık görme	• Migren
 Deride yanma, uyuşma, kaşınma ya da 	Bulanık görme
karıncalanma gibi anormal hisler	Anormal kalp ritmi
• Ellerde veya ayaklarda karıncalanma ya da	• El ve ayak parmaklarında üşüme
uyuşukluk	Göğüs ağrısı
• Nöbetler	Nefes darlığı
 Çok hızlı kalp atımı ya da böyle 	Kabarık, kırmızı, kaşıntılı döküntüler
hissedilmesi	(ürtiker)
Nefes darlığı	Kas spazmları
Terlemede artış	• İdrar sıkıştırması
Derinin kaşınması	Anormal orgazm ya da orgazm olmaması
Güç ya da enerji eksikliği	Adet düzensizliği
	Boşalma sağlanamaması

Seyrek yan etkiler (1000 hastada 1 kişiden azını etkileyebilir)	
6 yaş üzerindeki çocuklarda ve ergenlerde	Yetişkinler:
bildirilen yan etkiler:	
 Kan dolaşımının zayıf olması sonucu el ve ayak parmaklarının uyuşması ve solgun bir renk alması (Raynaud hastalığı) Sık idrara çıkma ya da kesintili idrar akışı, idrar yaparken ağrı gibi tuvalete çıkma sorunları Sertleşmenin uzaması ve ağrılı olması Erkeklerde kasık ağrısı 	

Büyüme üzerindeki etkiler

ATTEX kullanmaya başladıklarında bazı çocuklarda büyüme (boy ve kilo) hızında azalma ortaya çıkmaktadır. Bununla birlikte, uzun süreli tedavi ile çocukların kilosu ve boyu yaş aralıkları için normal düzeye dönmektedir. Doktorunuz, zaman içerisinde çocuğunuzun boyu ve kilosunu takip edecektir. Çocuğunuz beklendiği şekilde kilo almıyor ya da büyümüyorsa, doktorunuz çocuğunuzun dozunu değiştirebilir ya da ATTEX tedavisini geçici olarak durdurmaya karar verebilir.

Eğer bu kullanma talimatında bahsi geçmeyen herhangi bir yan etki ile karşılaşırsanız doktorunuzu veya eczacınızı bilgilendiriniz.

Yan etkilerin raporlanması

Kullanma Talimatında yer alan veya almayan herhangi bir yan etki meydana gelmesi durumunda hekiminiz, eczacınız veya hemşireniz ile konuşunuz. Ayrıca karşılaştığınız yan etkileri www.titck.gov.tr sitesinde yer alan "İlaç Yan Etki Bildirimi" ikonuna tıklayarak ya da 0 800 314 00 08 numaralı yan etki bildirim hattını arayarak Türkiye Farmakovijilans Merkezi (TÜFAM)'ne

bildiriniz. Meydana gelen yan etkileri bildirerek kullanmakta olduğunuz ilacın güvenliliği hakkında daha fazla bilgi edinilmesine katkı sağlamış olacaksınız.

5. ATTEX'in saklanması

ATTEX 'i çocukların göremeyeceği, erişemeyeceği yerlerde ve ambalajında saklayınız.

25°C'nin altındaki oda sıcaklığında saklayınız.

Son kullanma tarihiyle uyumlu olarak kullanınız.

Ambalajdaki son kullanma tarihinden sonra ATTEX'i kullanmayınız.

Eğer üründe ve/veya ambalajında bozukluklar fark ederseniz ATTEX'i kullanmayınız.

Çevreyi korumak amacıyla kullanmadığınız ATTEX'i şehir suyuna veya çöpe atmayınız. Bu konuda eczacınıza danışınız.

Ruhsat sahibi:

Abdi İbrahim İlaç San. ve Tic. A.Ş. Reşitpaşa Mah. Eski Büyükdere Cad. No : 4 34467 Maslak/İstanbul

Üretim Yeri:

Abdi İbrahim İlaç San. ve Tic. A.Ş. Orhan Gazi Mahallesi Tunç Cad. No:3 Esenyurt / İstanbul

Bu kullanma talimatı 03/04/2017 tarihinde onaylanmıştır.