KULLANMA TALİMATI

AZATHIOPRINE PCH 50 mg tablet

Ağızdan alınır.

- Etkin madde: Her tablet 50 mg azatioprin içerir.
- *Yardımcı madde(ler):* Laktoz monohidrat, patates nişastası, povidone K25, silika kolloidal anhidr ve magnezyum stearat.

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 önerilen dozun dışında **yüksek veya düşük** doz kullanmayınız.

Bu Kullanma Talimatında:

- 1. AZATHIOPRINE PCH nedir ve ne için kullanılır?
- 2. AZATHIOPRINE PCH'ı kullanmadan önce dikkat edilmesi gerekenler
- 3. AZATHIOPRINE PCH nasıl kullanılır?
- 4. Olası yan etkiler nelerdir?
- 5. AZATHIOPRINE PCH'ın saklanması

Başlıkları yer almaktadır.

1. AZATHIOPRINE PCH nedir ve ne için kullanılır?

AZATHIOPRINE PCH, çentikli tablet şeklindedir. Tabletler iki eşit parçaya bölünebilir. 100 tablet içeren polietilen şişelerde sunulur.

AZATHIOPRINE PCH, immünosupresif ilaçlar adı verilen grubun bir üyesidir. İmmünosupresif ilaçlar, bağışıklık sistemini zayıflatır, ancak bu durum organ nakli yapılan hastalarda veya bağışıklık sisteminin kendi vücut hücrelerine zarar verdiği bazı hastalıklarda (otoimmün hastalıklarda) istenen bir etkidir.

AZATHIOPRINE PCH aşağıdaki durumlarda kullanılır:

- Organ nakli yapılan hastalarda, nakledilen organın kabul edilebilirliğini artırmak amacıyla
- Bağışıklık sisteminin kendi vücut hücrelerine zarar verdiği bazı hastalıkları (otoimmün hastalıklar) tedavi etmek amacıyla

AZATHIOPRINE PCH'ın kullanıldığı otoimmün hastalıklar aşağıdadır:

- Şiddetli romatoid artrit (iltihaba bağlı eklemlerde şişme ve ağrı)
- Sistemik lupus eritematozus (eklemler, böbrek, deri, kalp, akciğer, damarlar ve hatta beyin dahil birçok organda iltihaba yol açan ve savunma sisteminin kendi sağlıklı vücut hücrelerine zarar verdiği hastalık)
- Dermatomiyosit/polimiyosit (iskelet kasında görülen, nedeni bilinmeyen iltihabi hastalıklardır, dermatomiyositte polimiyositten farklı olarak bulgulara deri döküntüleri de dahildir)
- Otoimmün kronik aktif hepatit (genelde genç kadınlarda görülen ateş, eklem ağrısı ve deri döküntüsü ile gelişen otoimmün bir hastalıktır)
- Pemfigus vulgaris (deri ve mukoza üzerinde büllerin oluşmasıyla karakterize sebebi bilinmeyen otoimmün bir hastalık)
- Poliarteritis nodosa (küçük atardamarların iltihabı ile gelişen zaman ateşin eşlik ettiği damar hastalığı)
- Otoimmün hemolitik anemi (bağışıklık sistemi hücrelerinin alyuvar adı verilen kan hücrelerine zarar verdiği bir hastalık)
- Kronik refrakter idiyopatik trombositopenik purpura (kanda trombosit adı verilen ve pıhtılaşmayı sağlayan hücrelerin sayısında azalma ve mukozalar üzerinde kanama ile gelişen otoimmün hastalık)

2. AZATHIOPRINE PCH'ı kullanmadan önce dikkat edilmesi gerekenler

AZATHIOPRINE PCH'ı aşağıdaki durumlarda KULLANMAYINIZ

Eğer;

- Azatioprine veya ilacın bileşimindeki yardımcı maddelerden herhangi birine karşı alerjiniz varsa (yardımcı maddeler listesine bakınız).
- 6-merkaptopurine (6-MP) karşı alerjiniz varsa.
- Hamile ya da yakın zamanda hamile kalma ihtimaliniz varsa, doktorunuz tarafından risk/yarar değerlendirmesi yapılmadan kesinlikle kullanmayınız.

AZATHIOPRINE PCH'ı aşağıdaki durumlarda DİKKATLİ KULLANINIZ

- Tedaviniz süresince doktorunuz sizi yakından izleyecek ve tedavinin ilk 8 haftasında haftada bir tam kan sayımı yaptırmanızı isteyecektir. Eğer yüksek dozda ilaç alacaksanız veya şiddetli böbrek ya da karaciğer bozukluğunuz varsa kan sayımını daha sık yaptırmanız istenecektir. Tedavinizin ilerleyen aşamalarında ayda bir kez veya en azından 3 ayda bir kez tam kan sayımı yaptırmanız gereklidir.
- Tedavi sırasında herhangi bir enfeksiyon belirtisi fark ederseniz, vücudunuzun herhangi bir yerinde kanama veya morluk olursa hemen doktorunuza haber veriniz.
- Hipoksantin-guanin-fosforibosiltransferaz eksikliği (Lesch-Nyhan sendromu) olan hastalar, tiopurin metiltransferaz enziminin kalıtsal olarak bulunmadığı bazı kişiler AZATHIOPRINE PCH'ın etkin maddesi olan azatioprinin bağışıklığı baskılayıcı aktivitesine karşı aşırı derecede duyarlı olabilir. Bu nedenle kan sayımlarınızı düzenli yaptırmanız ve durumunuzdaki değişiklikleri hemen doktorunuza bildirmeniz önemlidir.
- Böbrek veya karaciğer bozukluğunuz varsa doktorunuz tedaviye önerilen en düşük dozla başlayacak ve kan değerlerinizi yakından izleyecektir.
- AZATHIOPRINE PCH ile tedavi edilen hastaların bazılarında kromozom (kalıtsal özellikleri belirleyen genleri taşıyan cisimcikler) anormallikleri görülmüştür. Kromozomal

anormallikler AZATHIOPRINE PCH ile tedavi edilen hastaların çocuklarının lenfositlerinde (vücudun savunmasında görev alan beyaz kan hücreleri) de gözlenmiştir. Çok seyrek durumlar dışında tedavi gören hastaların çocuklarında fiziksel bir anormalliğe rastlanmamıştır.

- Bağışıklık sistemini baskılayan ilaçlarla tedavi gören hastalarda bazı kanser türlerinin gelişme ihtimali vardır. Özellikle birden fazla immünosupresif ilaç alan hastalarda kanser riski daha yüksektir. Bu nedenle güneş ve ultraviyole ışınlara maruz kalmamaya özen gösteriniz, koruyucu giysiler giyiniz ve yüksek koruyucu faktörlü güneş yağı kullanınız.
- Bağışıklık sistemini baskılayan tedavilerin uygulanması su çiçeği veya zona gibi enfeksiyonları şiddetli hale getirebilir. Bu nedenle daha önceden bu enfeksiyonları geçirdiyseniz mutlaka doktorunuza bildiriniz. Eğer geçirmediyseniz bu hastalıkları taşıyan kişilerle temastan kaçınınız.

Bu uyarılar, geçmişteki herhangi bir dönemde dahi olsa sizin için geçerliyse lütfen doktorunuza danışınız.

AZATHIOPRINE PCH'ın yiyecek ve içecek ile kullanılması

AZATHIOPRINE PCH mide bulantısına yol açabilir, bunu engellemek için ilacınızı yemeklerden sonra alınız.

Hamilelik

- İlacı kullanmadan önce doktorunuza veya eczacınıza danışınız.
- Hamileyseniz veya yakın zamanda hamile kalma ihtimaliniz varsa AZATHIOPRINE PCH'ı kullanmayınız.
- Eşlerden herhangi biri AZATHIOPRINE PCH'ı kullanıyorsa uygun doğum kontrol önlemlerinin alınması tavsiye edilmektedir.
- Tedaviniz sırasında hamile olduğunuzu fark ederseniz hemen doktorunuza danışınız.

Emzirme

- İlacı kullanmadan önce doktorunuza veya eczacınıza danışınız.
- İlaç anne sütüne geçtiğinden, AZATHIOPRINE PCH'ı kullanan annelerin bebeklerini emzirmesi tavsiye edilmez.

Araç ve makine kullanımı

AZATHIOPRINE PCH'ın araç ve makine kullanma yeteneği üzerinde olumsuz bir etki oluşturması beklenmez.

AZATHIOPRINE PCH'ın içeriğinde bulunan bazı yardımcı maddeler hakkında önemli bilgiler

AZATHIOPRINE PCH laktoz içermektedir. Eğer daha önceden doktorunuz tarafından bazı şekerlere karşı intoleransınız olduğu söylenmişse bu tıbbi ürünü almadan önce doktorunuzla temasa geçiniz.

Diğer ilaçlar ile birlikte kullanımı

Eğer allopurinol, oksipurinol, tiopurinol, nöromüsküler blokörler (süksinilkolin ve tubokürarin gibi), varfarin, indometazin, simetidin, kaptopril, sitostatik ilaçlar, miyelosupresif ilaçlar (penisilamin), aminosalisilatlar (kotrimoksazol, olsalazin, mesalazin ya da sulfasalazin gibi), furosemid gibi ilaçlar kullanıyorsanız doktorunuzu bilgilendiriniz, tedavinizde değişiklik yapmak isteyebilir.

AZATHIOPRINE PCH aşıların aktivitesini bozabilir, bu nedenle aşılanmadan önce doktorunuza AZATHIOPRINE PCH'ı kullandığınızı söyleyiniz.

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

3. AZATHIOPRINE PCH nasıl kullanılır?

Uygun kullanım ve doz/uygulama sıklığı için talimatlar:

Yetişkinlerde kullanım

Organ naklinde: Genellikle tedavinin ilk günü 5 mg/kg/gün doza kadar AZATHIOPRINE PCH verilebilir. İdame dozu 1-4 mg/kg/gün arasındadır.

Nakledilen organın reddedilme riskinden dolayı AZATHIOPRINE PCH tedavisi, çok düşük dozlarda bile olsa süresiz olarak uygulanmalıdır.

Diğer hastalıklar: Genel başlangıç dozu 1-3 mg/kg/gün'dür. Tedaviye verdiğiniz yanıta göre doktorunuz ilacınızın dozunu 1 mg/kg/gün'ün altında olan dozlardan 3 mg/kg/gün'e kadar çıkarabilir.

Uygulama yolu ve metodu:

AZATHIOPRINE PCH tabletleri bir miktar su ile birlikte alınız.

Değişik yaş grupları:

Cocuklarda kullanım:

Organ naklinde ve diğer hastalıkların tedavisinde: Yetişkinlerde uygulanan doz ve uygulama yöntemi ile aynıdır.

Yaşlılarda kullanım:

Doktorunuz genel durumunuza göre ilacınızın dozunu ayarlayacaktır.

Özel kullanım durumları:

Böbrek ve karaciğer yetmezliği:

Doktorunuz böbrek ve karaciğer hastalığınızın durumuna göre ilacınızın dozunu ayarlayacaktır.

Doktorunuz ayrı bir tavsiyede bulunmadıkça, bu talimatları takip ediniz.

İlacınızı zamanında almayı unutmayınız.

Doktorunuz AZATHIOPRINE PCH ile tedavinizin ne kadar süreceğini size söyleyecektir. Tedavinizi erken kesmeyiniz çünkü istenen sonucu alamazsınız.

Eğer AZATHIOPRINE PCH'ın etkisinin çok güçlü veya zayıf olduğuna dair bir izleniminiz var ise doktorunuz veya eczacınız ile konuşunuz.

Kullanmanız gerekenden daha fazla AZATHIOPRINE PCH kullandıysanız:

AZATHIOPRINE PCH'dan kullanmanız gerekenden fazlasını kullanmışsanız bir doktor veya eczacı ile konuşunuz.

AZATHIOPRINE PCH'ı kullanmayı unutursanız:

Doktorunuz atlanan dozun ne zaman uygulanacağına karar verecektir. *Unutulan dozları dengelemek için çift doz almayınız.*

AZATHIOPRINE PCH ile tedavi sonlandırıldığındaki oluşabilecek etkiler

AZATHIOPRINE PCH tedavisini bırakmayı düşünüyorsanız, önce doktorunuza danışınız.

4. Olası yan etkiler nelerdir?

Tüm ilaçlar gibi, AZATHIOPRINE PCH'ın içeriğinde bulunan maddelere duyarlı olan kişilerde yan etkiler olabilir.

Aşağıdakilerden biri olursa, AZATHIOPRINE PCH'ı kullanmayı durdurunuz ve DERHAL doktorunuza bildiriniz veya size en yakın hastanenin acil bölümüne başvurunuz:

- Aşırı duyarlılık reaksiyonları:
 - Genel yorgunluk hali, baş dönmesi, bulantı, kusma veya diyare.
 - Yüksek ates, titreme veya üsüme
 - Deride kızarıklık veya deri döküntüsü
 - Kas ve eklemlerde ağrı
 - İdrar renk ve miktarında değişiklik (böbrek problemleri)
 - Kan basıncındaki düşüklükten kaynaklanan baş dönmesi, konfüzyon, sersemlik
- Kolay morarma veya olağandışı kanama
- Yüksek ateş veya diğer enfeksiyon bulguları
- İleri derecede yorgunluk
- Vücutta topaklar
- Ciltte su toplaması, soyulma gibi değişiklikler
- Genel sağlık durumunun bozulması

Bunların hepsi çok ciddi yan etkilerdir.

Eğer bunlardan biri sizde mevcut ise acil tıbbi müdahaleye veya hastaneye yatırılmanıza gerek olabilir.

• Diğer yan etkiler

Çok yaygın (10 kişide 1'i etkilenir)

- Virüs, mantar veya bakteriden kaynaklanan enfeksiyonlar
- Kendinizi rahatsız hissetmenize neden olacak veya kan testlerinde görülebilen kemik iliği işlevlerinde azalma
- Kan testlerinde enfeksiyona neden olabilecek akyuvarlarda düşme

Yaygın (10 kişide l'den azı etkilenir)

Berelenme ve kolay kanamaya neden olacak düşük platelet seviyesi

Yaygın olmayan (100 kişide l'den azı etkilenir)

- Kendinizi yorgun hissetmenize, baş ağrısına, egzersiz sırasında nefes darlığına, baş dönmesi ve solgun görünmeye neden olacak alyuvarlar seviyelerinde düşme
- Üst mide ağrısına, bulantı ve kusma hissine neden olacak pankreas enflamasyonu
- Koyu renk gaita, koyu renk idrar, kaşıntı ve deri ve gözlerde sarılığa neden olacak karaciğer problemleri

Seyrek (1.000 kişide l'den azı etkilenir)

- Zayıflık, yorgunluk, solgunluk, baş ağrısı, dilde ağrı, nefes daralması, berelenme veya enfeksiyona neden olacak kan ve kemik iliği ile ilişkili problemler
- Diyare, karın ağrısı, kabız, bulantı ve kusmaya neden olacak bağırsak problemleri
- Azatioprin kullanımına devam edilse de iyileşebilecek saç kaybı
- Hayatı tehdit edebilecek şiddetli karaciğer harabiyeti
- Kan, lenf ve deri de dahil olmak üzere bazı kanser tipleri
- Derinin renklenmesine ve döküntüye neden olabilecek güneş ışığına karşı hassasiyet.

Çok Seyrek (10,000 kişide l' den azı etkilenir)

- Nefes darlığı, öksürük ve ateşe neden olacak akciğer enflamasyonu

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. AZATHIOPRINE PCH'ın saklanması

AZATHIOPRINE PCH'ı çocukların göremeyeceği, erişemeyeceği yerlerde ve ambalajında saklayınız.

25°C'nin altındaki oda sıcaklığında, kuru yerde ve orijinal ambalajında saklayınız. Işıktan koruyunuz.

Son kullanma tarihiyle uyumlu olarak kullanınız.

Ambalajdaki son kullanma tarihinden sonra AZATHIOPRINE PCH'ı kullanmayınız.

Ruhsat Sahibi:

MED İLAÇ San. ve Tic. A.Ş. Fatih Sultan Mehmet Mah. Poligon Cad. Buyaka 2 Sitesi No:8 C-Blok Kat:3 Ümraniye / İstanbul

Tel : (0216) 656 67 00 Faks : (0216) 290 27 52

Üretim yeri:

Pharmachemie B.V., Haarlem-Hollanda

Bu kullanma talimatı tarihinde onaylanmıştır.