

## ΦΥΛΛΟ ΟΔΗΓΙΩΝ ΓΙΑ ΤΟ ΧΡΗΣΤΗ

### 1. ΠΡΟΣΔΙΟΡΙΣΜΟΣ ΤΟΥ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ

#### 1.1 Ονομασία: GABANTIN®

Καψάκια, σκληρά 300 ή 400 mg/cap

#### 1.2 Σύνθεση: Δραστική ουσία: Gabapentin.

Έκδοχα: Starch maize, Lactose monohydrate, Talk, Gelatine capsule No1

Σύνθεση κενής κάψουλας 300 mg : Titanium dioxide E171 CI 77891, Iron oxide (yellow) E172 CI 77492, Gelatin

Σύνθεση κενής κάψουλας 400mg : Titanium dioxide E171 CI 77891, Iron oxide (yellow) E172 CI 77492, Iron oxide (red) E172 CI 77491, Gelatin

#### 1.3 Φαρμακοτεχνικές μορφές:

Καψάκια, σκληρά.

#### 1.4 Περιεκτικότητα σε δραστική ουσία:

Gabapentin 300 ή 400 mg/cap

#### 1.5 Περιγραφή Συσσκευασία:

Χάρτινο κουτί που περιέχει 5 blister PVC-PVDC Aluminium με 10 κάψουλες το καθένα και ένα φύλλο οδηγιών χρήσης.

#### 1.6 Φαρμακοθεραπευτική κατηγορία: Αντιεπιληπτικό

#### 1.7 Υπεύθυνος Κυκλοφορίας

IASIS PHARMA

Λεωφ. Φυλής 137, 13451, Καματερό Αττικής, Ελλάδα.

Τηλ +30 210 6109080

#### 1.8 Παρασκευαστής:

Kern Pharma S.A. , TERRASA , SPAIN

#### Συσσκευαστής :

IASIS PHARMA

Λεωφ. Φυλής 137, 13451, Καματερό Αττικής, Ελλάδα.

### 2. ΤΙ ΠΡΕΠΕΙ ΝΑ ΓΝΩΡΙΖΕΤΕ ΓΙΑ ΤΟ ΦΑΡΜΑΚΟ ΠΟΥ ΣΑΣ ΧΟΡΗΓΗΣΕ Ο ΓΙΑΤΡΟΣ ΣΑΣ

#### 2.1 Γενικές Πληροφορίες:

Το GABANTIN® περιέχει την αντιεπιληπτική ουσία γκαμπαπεντίνη (Gabapentin). Η γκαμπαπεντίνη χρησιμοποιείται για τον έλεγχο ορισμένων τύπων επιληψίας και στο νευροπαθητικό (νευριτιδικό) πόνο και ειδικότερα στη μεθερπητική νευραλγία και την επώδυνη διαβητική νευροπάθεια.

#### 2.2 Ενδείξεις:

##### Επιληψία:

Η Gabapentin ενδείκνυται ως συμπληρωματική θεραπεία των εστιακών επιληπτικών κρίσεων με ή χωρίς δευτερογενή γενίκευση σε **ενήλικες και παιδιά ηλικίας 3 ετών και άνω**. Η ασφάλεια και η αποτελεσματικότητα της συμπληρωματικής θεραπείας σε παιδιά ηλικίας κάτω των 3 ετών, δεν έχει τεκμηριωθεί. (βλέπε παράγραφο 4.2 - Δοσολογία και τρόπος χορήγησης: *Παιδιά ηλικίας 3-12 ετών*).

Η Gabapentin ενδείκνυται ως μονοθεραπεία στη θεραπεία των εστιακών επιληπτικών κρίσεων με ή χωρίς δευτερογενή γενίκευση σε **ενήλικες και παιδιά ηλικίας άνω των 12**

ετών. Η ασφάλεια και η αποτελεσματικότητα της μονοθεραπείας σε παιδιά ηλικίας κάτω των 12 ετών, δεν έχει τεκμηριωθεί. (βλέπε παράγραφο 4.2 Δοσολογία και τρόπος χορήγησης: *Ενήλικες και παιδιά άνω των 12 ετών*).

### **Νευροπαθητικός (νευριτιδικός) πόνος:**

Η Gabapentin ενδείκνυται στη θεραπεία του νευροπαθητικού (*νευριτιδικού*) πόνου σε ενήλικες ηλικίας 18 ετών και άνω. Η Gabapentin μελετήθηκε μόνο στη **μεθερπητική νευραλγία και την επώδυνη διαβητική νευροπάθεια**. Η ασφάλεια και η αποτελεσματικότητα σε ασθενείς ηλικίας κάτω των 18 ετών, δεν έχει τεκμηριωθεί.

### **2.3 Αντενδείξεις:**

Το GABANTIN® αντενδείκνυται σε ασθενείς με υπερευαισθησία στη γκαμπαπεντίνη ή στα άλλα συστατικά του φαρμάκου.

### **2.4 Ειδικές προφυλάξεις και προειδοποιήσεις κατά τη χρήση:**

#### **2.4.1 Γενικά :** Μην τροποποιήσετε τη δοσολογία ή σταματήσετε τη λήψη του φαρμάκου αν δεν σας το συμβουλεύσει ο γιατρός σας.

Όταν, κατά την κρίση του γιατρού, υπάρχει ανάγκη ελαττώσεως της δόσεως, διακοπής χορηγήσεως του φαρμάκου ή υποκαταστάσεως με ένα άλλο αντισπασμωδικό φάρμακο, η τροποποίηση της θεραπευτικής αγωγής θα πρέπει να γίνεται σταδιακά, σε χρονικό διάστημα μίας τουλάχιστον εβδομάδος.

Ιδιαίτερη προσοχή πρέπει να δίδεται στην περίπτωση διακοπής των ήδη χορηγουμένων αντιεπιληπτικών και υποκατάστασής τους με Gabapentin που πρέπει να γίνεται σταδιακά με πολύ αργό ρυθμό.

Πριν αρχίσετε να παίρνετε το φάρμακο, να ενημερώσετε το γιατρό σας αν πάσχετε από νεφρική νόσο.

Ένας μικρός αριθμός ατόμων που ελάμβαναν αντιεπιληπτική αγωγή όπως Gabapentin είχαν σκέψεις πρόκλησης βλάβης ή θανάτου στον εαυτό τους. Εάν οποιαδήποτε στιγμή έχετε παρόμοιες σκέψεις, επικοινωνήστε αμέσως με το γιατρό σας.

#### **2.4.2 Ηλικιωμένοι:** Δεν απαιτείται προσαρμογή της δοσολογίας στους υπερήλικες, εκτός εάν πάσχουν από νεφρική ανεπάρκεια, οπότε η δοσολογία πρέπει να προσαρμόζεται ανάλογα.

#### **2.4.3 Εγκυμοσύνη:** Σε περίπτωση που είσαστε ή σκοπεύετε να μείνετε έγκυος θα πρέπει να ενημερώσετε σχετικά το γιατρό σας, ώστε να συζητήσετε τους πιθανούς κινδύνους για σας και το παιδί.

#### **2.4.4 Γαλουχία:** Η Gabapentin εκκρίνεται στο μητρικό γάλα και η επίδραση του φαρμάκου στα βρέφη που θηλάζουν δεν είναι γνωστή. Θα πρέπει να ενημερώσετε το γιατρό σας εάν θηλάζετε.

#### **2.4.5 Παιδιά:**

##### *Συμπληρωματική θεραπεία*

Δεν έχει εξακριβωθεί η ασφάλεια και η αποτελεσματικότητα του φαρμάκου σε παιδιά ηλικίας κάτω των 3 ετών και ως εκ τούτου δεν συνιστάται η χορήγησή του.

##### *Μονοθεραπεία*

Δεν έχει εξακριβωθεί η ασφάλεια και η αποτελεσματικότητα του φαρμάκου σε παιδιά ηλικίας κάτω των 12 ετών και ως εκ τούτου δεν συνιστάται η χορήγησή του.

Νευροπαθητικός (νευριτιδικός) πόνος

Η ασφάλεια και η αποτελεσματικότητα σε ασθενείς ηλικίας κάτω των 18 ετών, δεν έχει τεκμηριωθεί.

#### **2.4.6 Επίδραση στην ικανότητα οδήγησης και χειρισμού μηχανημάτων:**

Το GABANTIN® μπορεί να προκαλέσει νωθρότητα ή ζάλη. Γι' αυτό δεν πρέπει να οδηγείτε αυτοκίνητα ή να χειρίζεστε μηχανήματα, μέχρις ότου βεβαιωθείτε ότι το φάρμακο δεν επηρεάζει την ικανότητά σας για απασχόληση με αυτές τις δραστηριότητες.

#### **2.4.7 Ιδιαίτερες προειδοποιήσεις για τα περιεχόμενα έκδοχα:**

Άτομα που πάσχουν από γαλακτοζαιμία πρέπει να γνωρίζουν ότι τα καψάκια περιέχουν ως έκδοχο λακτόζη.

#### **2.5 Αλληλεπιδράσεις με άλλα φάρμακα ή άλλες μορφές αλληλεπίδρασης:**

Πριν πάρετε το φάρμακο, πρέπει να έχετε ενημερώσει το γιατρό σας για κάθε άλλο φάρμακο που τυχόν παίρνετε, με ή χωρίς ιατρική συνταγή. Η δράση της γκαμπαπεντίνης επηρεάζεται από τα αντιόξινα. Η Gabapentin συνιστάται να λαμβάνεται περίπου δύο ώρες μετά τη χορήγηση των αντιόξινων.

Να αποφεύγετε τη λήψη οινόπνευματών ποτών εφόσον παίρνετε γκαμπαπεντίνη.

#### **2.6 Δοσολογία:**

Το GABANTIN® λαμβάνεται από το στόμα, με ή χωρίς τροφή. Εάν σας προκαλέσει ναυτία, μπορείτε να το λάβετε μαζί με τα γεύματα.

#### **Επιληψία**

##### **- Ενήλικες και παιδιά άνω των 12 ετών.**

Η δοσολογία καθορίζεται από το γιατρό, ανάλογα με τις ανάγκες του κάθε ασθενούς. Οι δοσολογίες, οι οποίες παρέχουν αποτελεσματική αντιμετώπιση των επιληπτικών κρίσεων, είναι 900mg - 1200mg την ημέρα. Οι δοσολογίες αυτές επιτυγχάνονται εντός 2-3 ημερών ως ακολούθως:

#### **ΠΙΝΑΚΑΣ 1**

Αρχική δοσολογία

900mg ημερησίως

<u>Ημέρα 1<sup>η</sup></u>	<u>Ημέρα 2<sup>η</sup></u>	<u>Ημέρα 3<sup>η</sup></u>
300mg x 1 φορά ημερησίως ή 100mg x 3 φορές ημερησίως	300mg x 2 φορές ημερησίως ή 200mg x 3 φορές ημερησίως	300mg x 3 φορές ημερησίως
<u>1200mg ημερησίως</u>		
<u>Ημέρα 1<sup>η</sup></u>	<u>Ημέρα 2<sup>η</sup></u>	<u>Ημέρα 3<sup>η</sup></u>
400mg x 1 φορά ημερησίως	400mg x 2 φορές ημερησίως	300mg x 3 φορές ημερησίως

Σε ειδικές περιπτώσεις που θα κρίνει ο γιατρός σας μπορεί να χορηγηθούν 900mg από την πρώτη ημέρα διηρημένα σε τρεις ίσες δόσεις δηλ. 300mg πρωί, μεσημέρι και βράδυ.

Στην συνέχεια, η δοσολογία ρυθμίζεται ανάλογα με τον έλεγχο των επιληπτικών κρίσεων και την ανοχή του ασθενούς.

Εάν ο έλεγχος των επιληπτικών κρίσεων είναι ικανοποιητικός, η δοσολογία κυμαίνεται μεταξύ 300mg 3 φορές την ημέρα και 400mg 3 φορές την ημέρα. Εάν

δεν ελέγχονται οι επιληπτικές κρίσεις, ο γιατρός μπορεί να προτείνει την προοδευτική αύξηση των δόσεων ανά 300mg την ημέρα, μέχρι την ανώτερη συνολική ημερήσια δόση των 2400mg. Η ημερήσια δόση χορηγείται διηρημένη σε τρεις ίσες δόσεις.

Σε κλινικές μελέτες μονοθεραπείας με Gabapentin έχουν χρησιμοποιηθεί δόσεις μέχρι 3600 mg/ημέρα για μικρό χρονικό διάστημα, που έγιναν καλά ανεκτές.

Ο μέγιστος χρόνος μεταξύ των δόσεων να μην υπερβαίνει τις 12 ώρες. Για να έχετε το μέγιστο όφελος από τη γκαμπαπεντίνη, έχει σημασία να λαμβάνετε το φάρμακο την ίδια ώρα κάθε ημέρα, σύμφωνα με τις οδηγίες του ιατρού.

#### - Παιδιά ηλικίας 3 - 12 ετών (μόνο ως συμπληρωματική θεραπεία):

Η ρύθμιση για την επίτευξη της αποτελεσματικής δόσης γίνεται χορηγώντας 10mg/kg/ημέρα την πρώτη ημέρα, 20mg/kg/ημέρα τη δεύτερη ημέρα και στη συνέχεια 25-35mg/kg/ημέρα σε 3 ισοδύναμα διηρημένες δόσεις (περίπου κάθε 8 ώρες). Η συνιστώμενη δόση συντήρησης είναι 900 mg την ημέρα για σωματικό βάρος 26-36 kg ή 1200mg την ημέρα για σωματικό βάρος 37-50 kg, σε 3 ισοδύναμα διηρημένες δόσεις.

#### **Νευροπαθητικός (νευριτιδικός) πόνος σε ενήλικες ηλικίας 18 ετών και άνω:**

Η θεραπεία πρέπει να αρχίσει με ρύθμιση της δόσης όπως περιγράφεται παραπάνω στη δοσολογία της «Επιληψίας - Ενήλικες και παιδιά άνω των 12 ετών»

Εάν δεν ελέγχονται τα συμπτώματα, προτείνεται η προοδευτική αύξηση των δόσεων ανά 300mg την ημέρα, μέχρι την ανώτερη συνολική ημερήσια δόση των 1800mg.

Η ημερήσια δόση να χορηγείται διηρημένη σε τρεις ίσες δόσεις.

Ο μέγιστος χρόνος μεταξύ των δόσεων δεν πρέπει να υπερβαίνει τις 12 ώρες.

Σε ανθεκτικές μορφές έχει χορηγηθεί μέγιστη ημερήσια δόση μέχρι 3600mg.

#### Νεφρική Ανεπάρκεια

Σε ασθενείς με επηρεασμένη νεφρική λειτουργία συνιστάται προσαρμογή της δόσης σύμφωνα με την κάθαρση της κρεατινίνης (βλ. πίνακα που ακολουθεί):

Κάθαρση κρεατινίνης (ML/λεπτό)	Συνολική ημερήσια δόση (mg/ημέρα)	Δοσολογικό σχήμα (mg)
>60	1200	400 x 3 φορές την ημέρα
30-60	600	300 x 2 φορές την ημέρα
15-30	300	300 x 1 φορά την ημέρα
<15	150	300 κάθε δεύτερη ημέρα

Στους ασθενείς που υποβάλλονται σε αιμοκάθαρση και στους οποίους ποτέ πριν δεν είχε χορηγηθεί Gabapentin, συνιστάται η χορήγηση αρχικής δόσης 300mg κάθε δεύτερη ημέρα, όπως στους ασθενείς με κάθαρση κρεατινίνης <15 ML/λεπτό.

Στη συνέχεια, κάθε 4 ώρες αιμοκάθαρσης, χορηγούνται 300mg Gabapentin κάθε δεύτερη ημέρα.

## 2.7 Υπερδοσολογία - Αντιμετώπιση:

Όταν ληφθεί υπερβολική δόση, πρέπει να προκληθεί έμετος και να μεταφερθεί ο ασθενής σε νοσοκομείο, όπου να υποβληθεί σε υποστηρικτική θεραπεία.

Τα συμπτώματα από υπερδοσολογία περιλαμβάνουν: ζάλη, διπλωπία, διαταραχές ομιλίας, νωθρότητα, λήθαργο και ήπια διάρροια.

Τηλ Κέντρου Δηλητηριάσεων 2107793777

## 2.8 **Ανεπιθύμητες ενέργειες:**

Μαζί με τις επιθυμητές ενέργειες, κάθε φάρμακο μπορεί να προκαλέσει και ορισμένες παρενέργειες.

***Ανεπιθύμητες Ενέργειες που παρατηρήθηκαν κατά τη διάρκεια ελεγχόμενων με εικονικό φάρμακο κλινικών μελετών, όπου η γκαμπαπεντίνη χρησιμοποιήθηκε ως συμπληρωματική θεραπεία σε συνδυασμό με άλλα αντιεπιληπτικά φάρμακα, και που μπορεί να οφείλονται σε αυτό:***

Οργανισμός ως σύνολο: επιγαστραλγία, οσφυαλγία, κόπωση, πυρετός, πονοκέφαλος, ιογενής λοίμωξη, περιφερικό οίδημα, αδυναμία, αίσθημα κακουχίας και οίδημα προσώπου.

Καρδιαγγειακό Σύστημα: αγγειοδιαστολή, υπέρταση.

Πεπτικό Σύστημα: δυσκοιλιότητα, ανωμαλίες οδόντων, διάρροια, δυσπεψία, αύξηση ορέξεως, ξηρότητα στόματος ή φάρυγγος, ναυτία και/ή έμετος, μετεωρισμός, ανορεξία και ουλίτιδα.

Αίμα και Λεμφικό Σύστημα: λευκοπενία, μειωμένα λευκά αιμοσφαίρια, πορφύρα περιγραφόμενη συνηθέστερα ως εκχυμώσεις μετά από κάκωση.

Διαταραχές μεταβολισμού και θρέψης: αύξηση σωματικού βάρους.

Μυοσκελετικό Σύστημα: κατάγματα, μυαλγία και αρθραλγία.

Νευρικό Σύστημα: αμνησία, αταξία, σύγχυση, διαταραχή συντονισμού, κατάθλιψη, ζάλη, δυσαρθρία, συναισθηματική αστάθεια, αϋπνία, νευρικότητα, νυσταγμός, υπνηλία, διαταραχές σκέψεως, τρόμος, τικ, ίλιγγος, υπερκινητικότητα, αυξημένα, ελαττωμένα ή καταργημένα αντανακλαστικά, παραισθησία, άγχος και εχθρότητα.

Αναπνευστικό Σύστημα: βήχας, φαρυγγίτιδα, ρινίτιδα και πνευμονία.

Δέρμα και Εξαρτήματά του: εκδορά, ακμή, κνησμός και εξάνθημα.

Ειδικές Αισθήσεις: αμβλυωπία, διπλωπία, διαταραχές οράσεως περιγραφόμενες συχνότερα ως οπτικές διαταραχές.

Ουροποιογεννητικό Σύστημα: ανικανότητα και λοίμωξη των ουροφόρων οδών.

***Ανεπιθύμητες Ενέργειες που παρατηρήθηκαν κατά τη διάρκεια κλινικών μελετών, όπου το φάρμακο χρησιμοποιήθηκε ως μονοθεραπεία:***

Κατά τις κλινικές μελέτες με μονοθεραπεία δεν αναφέρθηκαν νέες ή μη αναμενόμενες ανεπιθύμητες ενέργειες σε σχέση με τις ανωτέρω αναφερόμενες.

***Ανεπιθύμητες Ενέργειες που παρατηρήθηκαν κατά τη διάρκεια κλινικών μελετών σε ηλικιωμένους:***

Οι ανεπιθύμητες ενέργειες που αναφέρθηκαν από αυτούς τους ασθενείς δεν διαφέρουν από εκείνες που αναφέρθηκαν σε νεότερα άτομα.

***Ανεπιθύμητες Ενέργειες που παρατηρήθηκαν κατά τη διάρκεια ελεγχόμενων με εικονικό φάρμακο κλινικών μελετών σε παιδιά και που μπορεί να οφείλονται στο GABANTIN:***

Οι συχνότερες ανεπιθύμητες ενέργειες που παρατηρήθηκαν σε παιδιά ηλικίας 3-12 ετών μετά από τη χορήγηση γκαμπαπεντίνης σε συνδυασμό με άλλα αντιεπιληπτικά φάρμακα, αναφέρονται συνοπτικά παρακάτω:

Οργανισμός ως σύνολο: ιογενείς λοιμώξεις, πυρετός, αύξηση σωματικού βάρους, κόπωση.

Πεπτικό σύστημα: ναυτία ή/και έμετος.

Νευρικό σύστημα: υπνηλία, εχθρότητα, συναισθηματική αστάθεια, ζάλη, υπερκινητικότητα.

Αναπνευστικό σύστημα: βρογχίτιδα, λοίμωξη αναπνευστικού συστήματος.

Άλλες ανεπιθύμητες ενέργειες ήταν: φαρυγγίτιδα, λοίμωξη ανώτερου αναπνευστικού συστήματος, πονοκέφαλος, ρινίτιδα, σπασμοί, διάρροια, ανορεξία, βήχας, μέση ωτίτιδα.

***Ανεπιθύμητες Ενέργειες που παρατηρήθηκαν κατά τη διάρκεια ελεγχόμενων με εικονικό φάρμακο κλινικών μελετών, όπου το φάρμακο χρησιμοποιήθηκε για τη θεραπεία του νευροπαθητικού πόνου:***

Οργανισμός ως σύνολο: επιγαστραλγία, τυχαίο τραύμα, οσφυαλγία, ασθένεια οσφυαλγία, σύνδρομο γρίπης, πονοκέφαλος, λοίμωξη, περιφερικό οίδημα και πόνος.

Πεπτικό Σύστημα: δυσκοιλιότητα, διάρροια, δυσπεψία, ξηρότητα στόματος, μετεωρισμός, ναυτία και έμετος.

Διαταραχές μεταβολισμού και θρέψης: αύξηση βάρους.

Νευρικό Σύστημα: διαταραχές στη βάδιση, αμνησία, αταξία, σύγχυση, ζάλη, υπαισθησία, υπνηλία, διαταραχές σκέψης, τρόμος και ίλιγγος.

Αναπνευστικό Σύστημα: δύσπνοια και φαρυγγίτιδα.

Δέρμα και Εξαρτήματά του: εξάνθημα.

Ειδικές Αισθήσεις: αμβλυωπία.

***Εμπειρία μετά την κυκλοφορία του φαρμάκου στη αγορά***

Ακράτεια ούρων, παγκρεατίτιδα, πολύμορφο ερύθημα, σύνδρομο Stevens-Johnson και σε διαβητικούς ασθενείς, αυξομειώσεις της τιμής της γλυκόζης του αίματος και αύξηση των τιμών των ηπατικών ενζύμων (LFTs). Εάν εμφανισθούν αυτά ή άλλα συμπτώματα Θα πρέπει να ενημερωθεί ο γιατρός σας.

**2.9 Τι πρέπει να γνωρίζετε στην περίπτωση που παραλείψατε να πάρετε κάποια δόση:**

Εάν έχουν περάσει λιγότερες από τέσσερις ώρες, πάρτε τη δόση που έχετε παραλείψει, μόλις το θυμηθείτε. Εάν έχουν περάσει περισσότερες από τέσσερις ώρες, πάρτε την επόμενη δόση.

Δεν θα πρέπει να παρέλθουν περισσότερες από 12 ώρες χωρίς να έχετε πάρει το φάρμακο. Εάν συμβεί κάτι τέτοιο, να ενημερώσετε αμέσως το γιατρό σας, για την πρόληψη της αιφνίδιας έκλυσης σπασμών.

**2.10. Τι πρέπει να γνωρίζει ο ασθενής για την ημερομηνία λήξης του προϊόντος:**

Η ημερομηνία λήξης του φαρμάκου αναγράφεται στο blister και στο εξωτερικό χάρτινο κουτί. Σε περίπτωση που η ημερομηνία αυτή έχει παρέλθει μην το χρησιμοποιήσετε.

**2.11. Ιδιαίτερες προφυλάξεις για τη φύλαξη του προϊόντος:**

Το GABANTIN® πρέπει να φυλάσσεται σε θερμοκρασία δωματίου ( $\leq 25^{\circ}\text{C}$ ).

**2.12. Ημερομηνία τελευταίας αναθεώρησης του φύλλου οδηγιών:**

**15-01-2009**

### **3. ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ ΓΙΑ ΤΗΝ ΟΡΘΟΛΟΓΙΚΗ ΧΡΗΣΗ ΤΩΝ ΦΑΡΜΑΚΩΝ**

- Το φάρμακο αυτό σας το έγραψε ο γιατρός σας μόνο για το συγκεκριμένο ιατρικό σας πρόβλημα. Δεν θα πρέπει να το δίνετε σε άλλα άτομα ή να το χρησιμοποιείτε για κάποια άλλη πάθηση, χωρίς προηγουμένως να έχετε συμβουλευτεί το γιατρό σας.
- Εάν κατά τη διάρκεια της θεραπείας εμφανιστεί κάποιο πρόβλημα με το φάρμακο, ενημερώστε αμέσως το γιατρό σας ή το φαρμακοποιό σας.
- Εάν έχετε οποιαδήποτε ερωτηματικά γύρω από τις πληροφορίες που αφορούν το φάρμακο που λαμβάνετε ή χρειάζεστε καλύτερη ενημέρωση για το Ιατρικό σας πρόβλημα μη διστάσετε να ζητήσετε τις πληροφορίες αυτές από το γιατρό σας ή το φαρμακοποιό σας.
- Για να είναι αποτελεσματικό και ασφαλές το φάρμακο που σας χορηγήθηκε θα πρέπει να λαμβάνεται σύμφωνα με τις οδηγίες που σας δόθηκαν.
- Για την ασφάλειά σας και την υγεία σας είναι απαραίτητο να διαβάσετε με προσοχή κάθε πληροφορία που αφορά το φάρμακο που σας χορηγήθηκε.
- Μη διατηρείτε τα φάρμακα σε ερμάρια του λουτρού, γιατί η ζέστη και η υγρασία μπορεί να αλλοιώσουν το φάρμακο και να γίνει επιβλαβές για την υγεία σας.
- Να μην κρατάτε φάρμακα που δεν τα χρειάζεστε πλέον ή που ήδη έχουν λήξει.
- Για μεγαλύτερη ασφάλεια φυλάξτε όλα τα φάρμακα σε ασφαλές μέρος μακριά από τα παιδιά.

### **4. ΤΡΟΠΟΣ ΔΙΑΘΕΣΗΣ**

Το φάρμακο αυτό χορηγείται μόνο με ιατρική συνταγή.