

ΦΥΛΛΟ ΟΔΗΓΙΩΝ ΧΡΗΣΗΣ

1. **ΟΝΟΜΑΣΙΑ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ**
DALACIN C
(κλινδαμυκίνη)
- 1.2 **Σύνθεση**
 - α) **Καψάκια, σκληρά**
Δραστική ουσία: υδροχλωρική κλινδαμυκίνη
Έκδοχα: άμυλο αραβοσίτου, λακτόζη μονοϋδρική, τάλκης, μαγνήσιο στεατικό, τιτανίου διοξειδίο, ερυθροσίνη, ινδικοκαρμίνιο, ζελατίνη.
 - β) **Ενέσιμο διάλυμα**
Δραστική ουσία: φωσφορική κλινδαμυκίνη
Έκδοχα: βενζυλική αλκοόλη, αιθυλενοδιαμινοτετραοξικό δινάτριο άλας, ύδωρ για ενέσιμα.
- 1.3 **Φαρμακοτεχνική μορφή**
Καψάκιο, σκληρό
Ενέσιμο διάλυμα
- 1.4 **Περιεκτικότητα σε δραστική ουσία:**
Κάθε καψάκιο, σκληρό περιέχει 300 mg υδροχλωρικής κλινδαμυκίνης
Κάθε φύσιγγα 4ml περιέχει 600mg φωσφορικής κλινδαμυκίνης
- 1.5 **Περιγραφή – συσκευασία**
ΧΟΡΗΓΗΣΗ ΑΠΟ ΤΟΥ ΣΤΟΜΑΤΟΣ
Καψάκια, σκληρά: 16 καψάκια (blister 2 x 8 καψάκια)
ΕΝΔΟΜΥΪΚΗ ΚΑΙ ΒΡΑΧΕΙΑ ΕΝΔΟΦΛΕΒΙΑ ΕΓΧΥΣΗ
Ενέσιμο διάλυμα: 1 φύσιγγα των 4 ml.
- 1.6 **Φαρμακοθεραπευτική κατηγορία**
Αντιβιοτικό
- 1.7 **Κάτοχος Αδείας κυκλοφορίας και Κάτοχος Ειδικής Αδείας Κυκλοφορίας στην Κύπρο**
Pfizer Ελλάς Α.Ε.
Λ. Μεσογείων 243
154 51 Ν. Ψυχικό
Τηλ: 210 6785800

Κύπρος – Τοπικός αντιπρόσωπος
Pfizer Ελλάς Α.Ε. (CYPRUS BRANCH),
Τηλέφωνο: +357 22 817690
- 1.8 **Παρασκευαστές**
Καψάκια, σκληρά 300 mg: Fareva Amboise, Pocé-sur-Cisse, Γαλλία
Ενέσιμο διάλυμα: Pfizer Manufacturing Belgium NV, Puurs, Βέλγιο
- 1.9 **Συσκευαστές**

Καψάκια, σκληρά 300 mg: Fareva Amboise, Pocé-sur-Cisse, Γαλλία
Ενέσιμο διάλυμα: Pfizer Manufacturing Belgium NV, Puurs, Βέλγιο

Υπεύθυνοι Απελευθέρωσης

Καψάκια, σκληρά 300 mg: Fareva Amboise, Pocé-sur-Cisse, Γαλλία
Ενέσιμο διάλυμα: Pfizer Manufacturing Belgium NV, Puurs, Βέλγιο

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

2.1 Γενικές Πληροφορίες

Το δραστικό συστατικό του φαρμακευτικού προϊόντος είναι η κλινδαμυκίνη, ένα ημισυνθετικό αντιβιοτικό που παράγεται από την μητρική ένωση λινκομυκίνη. Η κλινδαμυκίνη μπορεί να είναι είτε βακτηριοκτόνος είτε βακτηριοστατική ανάλογα με την ευαισθησία του μικροοργανισμού και τη συγκέντρωση του αντιβιοτικού.

2.2 Ενδείξεις

Σοβαρές λοιμώξεις από gram θετικούς κόκκους [όπως σταφυλόκοκκοι (στελέχη που παράγουν πενικιλινάση και στελέχη που δεν παράγουν πενικιλινάση), στρεπτόκοκκοι και πνευμονιόκοκκοι. Οι εντερόκοκκοι είναι ενδογενώς ανθεκτικοί στην κλινδαμυκίνη], διάφορα αναερόβια και ιδίως *Bacteroides fragilis* (λοιμώξεις ενδοπεριτοναϊκές, γυναικολογικές), οστεομυελίτιδα.

Τοξοπλασμική εγκεφαλίτις σε ασθενείς με AIDS. Σε ασθενείς στους οποίους η συμβατική θεραπεία δεν είναι καλά ανεκτή, η κλινδαμυκίνη σε συνδυασμό με πυριμεθαμίνη έχει αποδειχθεί αποτελεσματική.

Πνευμονία από *Pneumocystis jirovecii* (παλαιότερα γνωστή ως *Pneumocystis carinii*) σε ασθενείς με AIDS. Σε ασθενείς οι οποίοι δεν ανέχονται ικανοποιητικά ή δεν ανταποκρίνονται ικανοποιητικά στη συμβατική θεραπεία, η κλινδαμυκίνη μπορεί να χρησιμοποιηθεί σε συνδυασμό με πριμακίνη.

Η χρήση της κλινδαμυκίνης πρέπει να περιορίζεται σε απόλυτες ενδείξεις ή όταν δεν μπορούν να χρησιμοποιηθούν άλλα ασφαλέστερα αντιβιοτικά, εξαιτίας σοβαρών ανεπιθύμητων ενεργειών και κυρίως της ψευδομεμβρανώδους κολίτιδας.

2.3 Αντενδείξεις

Υπερευαίσθησία στην κλινδαμυκίνη ή στην λινκομυκίνη ή σε κάποιο από τα έκδοχα που αναφέρονται στην παράγραφο 1.2, διαρροϊκά σύνδρομα, ιστορικό κολίτιδας ή εντερίτιδας ή κολίτιδας από αντιβιοτικά.

Το ενέσιμο διάλυμα δεν πρέπει να χορηγείται σε πρόωρα βρέφη ή νεογέννητα, λόγω της περιεχόμενης βενζυλικής αλκοόλης (βλ. παράγραφο 2.4.1).

2.4 Ειδικές προφυλάξεις και προειδοποιήσεις κατά τη χρήση

2.4.1 Ενημερώστε το γιατρό σας, αν είσατε αλλεργικός, αν πάσχετε από νεφρική ή ηπατική ανεπάρκεια, από κολίτιδα ή έχετε ιστορικό κολίτιδας. Επίσης, ενημερώστε τον αμέσως, αν προκληθεί διάρροια κατά τη διάρκεια της θεραπείας με κλινδαμυκίνη.

Όπως και με άλλα αντιμικροβιακά φάρμακα, μπορεί να παρουσιαστεί διάρροια σε ασθενείς, μετά από χορήγηση κλινδαμυκίνης. Στην περίπτωση αυτή πρέπει να ενημερώνεται ο γιατρός.

Η ενέσιμη μορφή της φωσφορικής κλινδαμυκίνης περιέχει βενζυλική αλκοόλη (9 mg/ml) ως συντηρητικό. Η βενζυλική αλκοόλη έχει συσχετισθεί με σοβαρές ανεπιθύμητες

ενέργειες συμπεριλαμβανομένων του «δυσπνοιικού συνδρόμου» (Gasping Syndrome) και θανάτου σε παιδιατρικούς ασθενείς. Απαγορεύεται η χορήγηση του ενέσιμου διαλύματος σε πρόωρα βρέφη ή νεογέννητα. Η βενζυλική αλκοόλη μπορεί να προκαλέσει τοξικές αντιδράσεις και αλλεργικές αντιδράσεις σε βρέφη και παιδιά ηλικίας μέχρι 3 ετών.

Η θεραπεία με αντιβακτηριακούς παράγοντες προκαλεί αλλαγές στη φυσιολογική εντερική χλωρίδα, η οποία συμβάλλει στην εμφάνιση διάρροιας ενώ αποτελεί την κύρια αιτία της «κολίτιδας εξ αντιβιοτικών».

Αυτή μπορεί να εξελιχθεί σε κολίτιδα, συμπεριλαμβανομένης της ψευδομεμβρανώδους κολίτιδας, η οποία μπορεί να κυμαίνεται από ήπια έως και θανατηφόρος κολίτιδα. Αν πιθανολογείται ή έχει επιβεβαιωθεί διάρροια εξ αντιβιοτικών ή κολίτιδα εξ αντιβιοτικών, η συνεχής θεραπεία με αντιβακτηριακούς παράγοντες, συμπεριλαμβανομένης της κλινδαμυκίνης, θα πρέπει να διακόπτεται και να λαμβάνονται αμέσως τα κατάλληλα θεραπευτικά μέτρα. Τα φάρμακα που αναστέλλουν τον περισταλτισμό δεν ενδείκνυνται σε αυτήν την περίπτωση.

Η ψευδομεμβρανώδης κολίτιδα μπορεί να εμφανισθεί με τα περισσότερα αντιβιοτικά συμπεριλαμβανομένου του DALACIN-C. Αυτή αποτελείται από σοβαρή, επίμονη ή αιματηρή διάρροια σχετιζόμενη με κοιλιακό πόνο ή πυρετό, το οποίο μπορεί να είναι σύμπτωμα σοβαρής φλεγμονής του εντέρου, η οποία μπορεί να εμφανισθεί κατά τη διάρκεια ή μετά τη θεραπεία σας.

Η κλινδαμυκίνη δεν χρησιμοποιείται για τη θεραπεία της μηνιγγίτιδας, διότι το φάρμακο δεν διαχέεται ικανοποιητικά στο εγκεφαλονωτιαίο υγρό.

Εάν η θεραπεία παραταθεί, θα πρέπει να γίνονται εξετάσεις της λειτουργίας του ήπατος και των νεφρών.

Η χρήση της κλινδαμυκίνης ενδέχεται να έχει ως αποτέλεσμα την υπερανάπτυξη μη ευαίσθητων μικροοργανισμών, ιδίως μυκήτων.

Το DALACIN-C ενέσιμο διάλυμα δεν θα πρέπει να ενίεται ενδοφλεβίως αδιάλυτο ως ένεση εφόδου (bolus), αλλά θα πρέπει να εγχέεται σε χρόνο περισσότερο από 10-60 λεπτά τουλάχιστον, σύμφωνα με τις οδηγίες στην παράγραφο 2.6.

2.4.2 Ηλικιωμένοι: Ισχύει ότι και για τους ενήλικες

2.4.3 Εγκυμοσύνη: Δεν έχει εδραιωθεί η ασφάλεια για τη χρήση κατά την κύηση. Το φάρμακο αυτό θα πρέπει να χρησιμοποιείται κατά την κύηση μόνον εάν είναι σαφώς απαραίτητο.

2.4.4. Θηλασμός: Η από του στόματος και παρεντερικά χορηγούμενη κλινδαμυκίνη απεκκρίνεται στο μητρικό γάλα. Θα πρέπει να χρησιμοποιείται κατά τον θηλασμό, μόνον όταν είναι σαφώς απαραίτητο.

2.4.5 Παιδιατρικός πληθυσμός: Το ενέσιμο διάλυμα περιέχει βενζυλική αλκοόλη: δεν πρέπει να χορηγείται σε πρόωρα βρέφη ή νεογέννητα. Η βενζυλική αλκοόλη μπορεί να προκαλέσει τοξικές αντιδράσεις και αλλεργικές αντιδράσεις σε βρέφη και παιδιά ηλικίας μέχρι 3 ετών.

2.4.6 Επίδραση στην ικανότητα οδήγησης και χειρισμού μηχανημάτων

Δεν έχει καμία ή έχει ασήμαντη επίδραση στην ικανότητα οδήγησης και χειρισμού μηχανών.

2.4.7 Ιδιαίτερες προειδοποιήσεις για τα περιεχόμενα έκδοχα

Το ενέσιμο διάλυμα περιέχει βενζυλική αλκοόλη (9 mg/ml).

2.5 Αλληλεπιδράσεις με άλλα φάρμακα ή ουσίες

Ενημερώστε τον γιατρό σας αν παίρνετε άλλα φάρμακα. Με αναισθητικά γενικής αναισθησίας ή παράγοντες που προκαλούν νευρομυϊκό αποκλεισμό μπορεί να προκληθεί καταστολή του αναπνευστικού ή και παράλυση (αντιμετωπίζεται με χορήγηση αλάτων ασβεστίου και αντιχολινεστερασικών). Χλωραμφαινικόλη και ερυθρομυκίνη ανταγωνίζονται τη δράση της. Προσοροφητικές ουσίες (καολίνης κ.λ.π.) μειώνουν την απορρόφησή της.

2.6 Δοσολογία

Το ενέσιμο διάλυμα DALACIN-C για ενδομυϊκή χορήγηση δεν πρέπει να αραιώνεται.

Το ενέσιμο διάλυμα DALACIN-C για ενδοφλέβια χορήγηση πρέπει να αραιώνεται (βλ. **Αραίωση για την ενδοφλέβια χρήση και ρυθμοί ενδοφλέβιας έγχυσης** παρακάτω) με ισότονο διάλυμα χλωριούχου νατρίου ή δεξτρόζης.

Ενήλικες

Ενέσιμο διάλυμα DALACIN-C (ενδομυϊκή ή ενδοφλέβια χορήγηση): 600 mg έως 2.400 mg/ημέρα σε 2, 3 ή 4 ίσες δόσεις.

Άπαξ ενδομυϊκή χορήγηση δόσης άνω των 600 mg δεν συνιστάται.

Καψάκια, σκληρά DALACIN-C (από στόματος χορήγηση): 300 mg/6ωρο. Τα καψάκια θα πρέπει να λαμβάνονται με ένα ποτήρι γεμάτο νερό, ώστε να αποφευχθεί η πιθανότητα ερεθισμού του οισοφάγου.

Παιδιατρικός πληθυσμός (Ηλικίας άνω του 1 μήνα)

Ενέσιμο διάλυμα DALACIN-C (ενδομυϊκή ή ενδοφλέβια χορήγηση): 15 έως 40 mg/kg/ημέρα σε 3 ή 4 ίσες δόσεις.

Θεραπεία της τοξοπλασμικής εγκεφαλίτιδας σε ασθενείς με AIDS:

Φωσφορική κλινδαμυκίνη ενδοφλεβίως ή υδροχλωρική κλινδαμυκίνη από του στόματος 600 έως 1200 mg κάθε 6 ώρες επί δύο εβδομάδες και ακολούθως υδροχλωρική κλινδαμυκίνη 300 έως 600 mg από του στόματος κάθε 6 ώρες. Η συνήθης συνολική διάρκεια της θεραπείας είναι 8 έως 10 εβδομάδες. Η δόση της πυριμεθαμίνης είναι 25 έως 75 mg από του στόματος ημερησίως επί 8 έως 10 εβδομάδες. Με υψηλότερες δόσεις πυριμεθαμίνης θα πρέπει να χορηγείται φολινικό οξύ 10 έως 20 mg ημερησίως.

Θεραπεία της πνευμονίας από *Pneumocystis jiroveci* (παλαιότερα γνωστή ως *Pneumocystis carinii*) σε ασθενείς με AIDS:

Φωσφορική κλινδαμυκίνη ενδοφλεβίως 600 έως 900 mg κάθε 6 ώρες ή 900 mg ενδοφλεβίως κάθε 8 ώρες ή υδροχλωρική κλινδαμυκίνη 300 έως 450 mg από του στόματος κάθε 6 ώρες επί 21 ημέρες και πριμακίνη από του στόματος σε εφάπαξ δόση 10-30 mg ημερησίως επί 21 ημέρες.

Σημαντική πληροφορία

Δεν χρειάζεται ειδικό εργαλείο κοπής για το άνοιγμα της φύσιγγας. Ο αυχένας της φύσιγγας είναι σημειωμένος στο σημείο κοπής.

Αραίωση για την ενδοφλέβια χρήση και ρυθμοί ενδοφλέβιας έγχυσης

Η συγκέντρωση της κλινδαμυκίνης στο διαλυτικό μέσο για έγχυση δεν θα πρέπει να υπερβαίνει τα 18 mg ανά ml και ΟΙ ΡΥΘΜΟΙ ΕΓΧΥΣΗΣ ΔΕΝ ΘΑ ΠΡΕΠΕΙ ΝΑ ΥΠΕΡΒΑΙΝΟΥΝ ΤΑ 30 mg ANA ΛΕΠΤΟ. Οι συνήθεις ρυθμοί έγχυσης είναι ως ακολούθως:

Δόση	Διαλυτικό μέσο	Χρόνος
300 mg	50 ml	10 λεπτά
600 mg	50 ml	20 λεπτά
900 mg	50-100 ml	30 λεπτά
1200 mg	100 ml	40 λεπτά

Χορήγηση περισσότερων από 1200 mg σε εφάπαξ ωριαία έγχυση δεν συνιστάται.

Ασυμβατότητες

Τα ακόλουθα φάρμακα είναι φυσικώς ασύμβατα με τη φωσφορική κλινδαμυκίνη: αμπικιλίνη, νατριούχος φαινυτοΐνη, βαρβιτουρικά, αμινοφυλλίνη, γλυκονικό ασβέστιο και θειικό μαγνήσιο.

Είναι γνωστό ότι η φωσφορική κλινδαμυκίνη είναι φυσικώς και χημικώς συμβατή επί 24 ώρες τουλάχιστον σε υδατικό διάλυμα δεξτρόζης 5% και φυσιολογικό ορό, τα οποία περιέχουν τα ακόλουθα αντιβιοτικά στις συνήθως χορηγούμενες συγκεντρώσεις: θειική αμικασίνη, αζτρεονάμη, ναφική κεφαμανδόλη, νατριούχο κεφαζολίνη, νατριούχο κεφοταξίμη, νατριούχο κεφοξιτίνη, νατριούχο κεφταζιδίμη, νατριούχο κεφτιζοξίμη, θειική γενταμικίνη, θειική νετιλμικίνη, πιπερακιλλίνη και τομπραμυκίνη.

Η συμβατότητα και διάρκεια της σταθερότητας των μιγμάτων των φαρμάκων ποικίλλει ανάλογα με τη συγκέντρωσή τους και διάφορες άλλες συνθήκες.

2.7 Υπερδοσολογία: Σε περίπτωση υπερδοσολογίας γίνεται συμπτωματική αντιμετώπιση συμπτωμάτων. Μπορεί να χορηγηθούν κορτικοστεροειδή, αδρεναλίνη.
Τηλ. Κέντρου Δηλητηριάσεων 210 7793 777

2.8 Ανεπιθύμητες ενέργειες

Όπως όλα τα φάρμακα, έτσι και αυτό το φάρμακο μπορεί να προκαλέσει ανεπιθύμητες ενέργειες, αν και δεν παρουσιάζονται σε όλους τους ανθρώπους.

Η συχνότητα των πιθανών ανεπιθύμητων ενεργειών που παρατίθενται παρακάτω ορίζεται σύμφωνα με την παρακάτω συνθήκη:

Πολύ συχνές (μπορεί να επηρεάσουν περισσότερους από 1 στους 10 ανθρώπους)

Συχνές (μπορεί να επηρεάσουν έως 1 στους 10 ανθρώπους)

Όχι συχνές (μπορεί να επηρεάσουν έως 1 στους 100 ανθρώπους)

Σπάνιες (μπορεί να επηρεάσουν έως 1 στους 1.000 ανθρώπους)

Πολύ σπάνιες (μπορεί να επηρεάσουν έως 1 στους 10.000 ανθρώπους)

Μη γνωστές (η συχνότητα δεν μπορεί να εκτιμηθεί με βάση τα διαθέσιμα δεδομένα)

Συχνές ανεπιθύμητες ενέργειες είναι:

- Ψευδομεμβρανώδης κολίτιδα
- Θρομβοφλεβίτιδα†
- Διάρροια, κοιλιακό άλγος
- Δοκιμασία ηπατικής λειτουργίας μη φυσιολογική
- Εξάνθημα κηλιδοβλατιδώδες

Όχι συχνές ανεπιθύμητες ενέργειες είναι:

- Ηωσινοφιλία
- Δυσγευσία
- Καρδιοαναπνευστική ανακοπή†, υπόταση†
- Ναυτία, έμετος
- Κνίδωση
- Άλγος†, απόστημα†

Σπάνιες ανεπιθύμητες ενέργειες είναι:

- Πολύμορφο ερύθημα, κνησμός

Μη γνωστές ανεπιθύμητες ενέργειες είναι:

- Ακοκκιοκυτταραιμία, λευκοπενία, ουδετεροπενία, θρομβοπενία

- Αναφυλακτοειδείς αντιδράσεις, φαρμακευτικό εξάνθημα με ηωσινοφιλία και συστηματικά συμπτώματα (DRESS)
- Οισοφαγίτιδα ‡, έλκος του οισοφάγου‡
- Ίκτερος
- Τοξική επιδερμική νεκρόλυση, σύνδρομο Stevens Johnson, αποφολιδωτική δερματίτιδα, δερματίτιδα πομφολυγώδης, εξάνθημα ιλαροειδές, λοίμωξη του κόλπου, οξεία γενικευμένη εξανθηματική φλυκταίνωση (AGEP)
- Ερεθισμός της θέσης ένεσης†

† Οι ανεπιθύμητες ενέργειες σχετίζονται μόνο με την ενέσιμη μορφή

‡ Οι ανεπιθύμητες σχετίζονται μόνο με την από του στόματος μορφή

Η ψευδομεμβρανώδης κολίτιδα μπορεί να εμφανισθεί με τα περισσότερα αντιβιοτικά συμπεριλαμβανομένου του DALACIN-C. Αυτή αποτελείται από σοβαρή, επίμονη ή αιματηρή διάρροια σχετιζόμενη με κοιλιακό πόνο ή πυρετό, το οποίο μπορεί να είναι σύμπτωμα σοβαρής φλεγμονής του εντέρου, η οποία μπορεί να εμφανισθεί κατά τη διάρκεια ή μετά τη θεραπεία σας.

Αναφορά ανεπιθύμητων ενεργειών

Εάν παρατηρήσετε κάποια ανεπιθύμητη ενέργεια, ενημερώστε τον γιατρό, ή τον φαρμακοποιό σας. Αυτό ισχύει και για κάθε πιθανή ανεπιθύμητη ενέργεια που δεν αναφέρεται στο παρόν φύλλο οδηγιών χρήσης. Μπορείτε επίσης να αναφέρετε ανεπιθύμητες ενέργειες απευθείας, μέσω

Ελλάδα

Εθνικός Οργανισμός Φαρμάκων
Μεσογείων 284
GR-15562 Χολαργός, Αθήνα
Τηλ: + 30 21 32040380/337
Φαξ: + 30 21 06549585
Ιστότοπος: <http://www.eof.gr>

Κύπρος

Φαρμακευτικές Υπηρεσίες
Υπουργείο Υγείας
CY-1475 Λευκωσία
Φαξ: + 357 22608649
Ιστότοπος: www.moh.gov.cy/phs

Μέσω της αναφοράς ανεπιθύμητων ενεργειών μπορείτε να βοηθήσετε στη συλλογή περισσότερων πληροφοριών σχετικά με την ασφάλεια του παρόντος φαρμάκου.

2.9 Ημερομηνία λήξης του προϊόντος

Αναγράφεται στην εξωτερική και εσωτερική συσκευασία.

Σε περίπτωση που η ημερομηνία αυτή έχει παρέλθει μην το χρησιμοποιήσετε.

2.10 Ιδιαίτερες προφυλάξεις για τη φύλαξη του προϊόντος:

Φυλάσσετε σε θερμοκρασία μικρότερη των 25° C.

Ενέσιμο διάλυμα: Η φύσιγγα να χρησιμοποιηθεί αμέσως μετά το πρώτο άνοιγμά της.

2.11 Ημερομηνία τελευταίας αναθεώρησης του φύλλου οδηγιών: 11/2017

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 συμβουλευθεί το γιατρό σας.

- Εάν κατά τη διάρκεια της θεραπείας εμφανισθεί κάποιο πρόβλημα με το φάρμακο, ενημερώστε αμέσως το γιατρό σας ή το φαρμακοποιό σας.
- Εάν έχετε οιαδήποτε ερωτηματικά 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.
- Να μη διατηρείτε τα φάρμακα σε ερμάρια του λουτρού, διότι η ζέστη και η υγρασία μπορεί να αλλοιώσουν το φάρμακο και να το καταστήσουν επιβλαβές για την υγεία σας.
- Να μην κρατάτε φάρμακα που δεν τα χρειάζεστε πλέον ή που ήδη έχουν λήξει.
- Για μεγαλύτερη ασφάλεια κρατάτε όλα τα φάρμακα σε ασφαλές μέρος μακριά από τα παιδιά.

4. ΤΡΟΠΟΣ ΔΙΑΘΕΣΗΣ

A) Καψάκια: Με ιατρική συνταγή.

B) Ενέσιμο διάλυμα: Περιορισμένη ιατρική συνταγή. Η έναρξη της θεραπείας γίνεται σε νοσοκομείο και μπορεί να συνεχίζεται εκτός νοσοκομείου υπό την παρακολούθηση ιατρού.

