

Siklos® hydroxikarbamid

För **sicklecellsyndrom** Behandlingsvägledning för patienter

Siklos® 100 mg

Filmdragerade tabletter
hydroxikarbamid



Siklos® 1000 mg

Filmdragerade tabletter
hydroxikarbamid



**Viktig information om din
eller ditt barns behandling**

Spara denna information, du
kan behöva läsa den igen

1 | Din läkare har förskrivit Siklos®

Din läkare har förskrivit Siklos® för behandling av sicklecellsyndrom. Detta är en ärftlig blodsjukdom som påverkar de runda, röda blodkropparna i blodet. Under sjukdomsförloppet kan en del blodkroppar bli onormala, stela och får en form som liknar en halvmåne eller skära, vilket leder till anemi (minskning av röda blodkroppar). De måneskärformade blodkropparna fastnar också i blodkärlen och blockerar blodflödet. Detta orsakar akuta smärtkriser och organskada, vilket kräver sjukhusinläggning.

Siklos® minskar antalet smärtsamma kriser, liksom behovet av sjukhusinläggning i samband med sjukdomen.

Siklos® kan användas hos vuxna, ungdomar och barn som är äldre än 2 år.

Siklos® har ordinerats enbart åt dig. Ge det inte till andra, även om han eller hon har samma sjukdom som du behandlas för.

Ta detta läkemedel exakt som det har ordinerats för dig av din läkare. Ta din behandling regelbundet och ändra inte dosen Siklos® själv.

Siklos® kan interagera med andra läkemedel. Tala om för läkare om du tar eller nyligen har tagit andra läkemedel, även receptfria läkemedel.

Innan du börjar din behandling, läs igenom bipacksedeln som finns på <http://www.siklos.eu/fi>.

(Bipacksedeln finns också i varje förpackning med Siklos®)

OBSERVERA

Siklos® (hydroxikarbamid) finns i två olika styrkor: 100 mg och 1000 mg. Din läkare kan ordinera ena eller båda styrkorna under behandlingen för att uppnå bästa möjliga justering av den dagliga dosen.



Siklos® 100 mg

Benvita, kapselformade filmdragerade tabletter med en brytlinje på båda sidor.

Varje tablethalva är märkt med "H" för Hundra på ena sidan.

Varje tablett innehåller 100 mg hydroxikarbamid och kan delas in i två lika delar, på 50 mg var.

Siklos® 100 mg levereras i plastburkar innehållande 60 tabletter.

Gulfärgad ytterförpackning



Siklos® 1000 mg

Benvita, kapselformade filmdragerade tabletter, märkta med tre skåror på båda sidor.

På varje fjärdedel av tabletten har ett "T", för Tusen, präglats på ena sidan.

Varje tablett innehåller 1000 mg hydroxikarbamid och kan delas i fyra lika delar, på 250 mg var.

Siklos® 1000 mg levereras i burkar innehållande 30 tabletter.

Röd ytterförpackning



Som en del av din behandling kan din läkare ordinera både Siklos® 100 mg tabletter och Siklos® 1000 mg tabletter, som ska tas en gång dagligen. Se till att du förstår din ordinerade dos och känner till skillnaden mellan de två tablettstyrkorna Siklos® 100 mg och Siklos® 1000 mg. Din läkare kommer att tala om för dig hur mycket Siklos® du skall ta varje dag och ange dosen i hela, halva eller fjärdedels tabletter. Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du har några frågor.

DOSERINGSANVISNING

Din läkare kan ge dig denna "doseringsanvisning" för att bättre förklara vilka tabletter du måste ta varje dag. Du kan visa denna anvisning till apotekspersonalen för att vara säker på att du får rätt förskrivna dos.

Datum:/...../.....

Ytterligare förklaring om medicinen förskrivna till:

Efternamn Förnamn

Vikt kg

Din läkare har förskrivit mg av Siklos® per dag.

Detta betyder att du varje dag ska ta:

Siklos® 100 mg

Varje tablethalva är märkt med "H" för Hundra på ena sidan

1/2 tablett: 50 mg



..... hel(a) tablett(er) på 100 mg = mg



Gulfärgad burk

Siklos® 1000 mg

Varje fjärdedel av tabletten är märkt med "T" för Tusen på ena sidan

1/4 tablett: 250 mg



1/2 tablett: 500 mg



3/4 tablett: 750 mg



..... hel(a) tablett(er) på 1000 mg = mg



Röd burk

Vänligen visa denna doseringsanvisning för apotekspersonalen när du hämtar ut ditt recept.

Vänligen läs "behandlingsvägledning för patienter" innan du påbörjar din behandling; den innehåller viktig information om Siklos®, särskilt om försiktighetsåtgärder för hantering av tabletterna.

2 Siklos® tabletter måste hanteras med försiktighet

VIKTIG

Siklos® är ett cytostatikum (som har specifika toxiska effekter på vissa celler) och måste hanteras med försiktighet.

Siklos® måste förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Gravida kvinnor skall undvika att hantera Siklos® tabletter.

Siklos® måste tas en gång dagligen, vid samma tidpunkt, helst på morgonen före frukost.

Svälj tabletten med ett glas vatten utan att suga eller tugga.

Tvätta händerna före och efter kontakt med tabletterna.



Hur delar man Siklos® 1000 mg eller Siklos® 100 mg tabletter?

Siklos® 1000 mg och Siklos® 100 mg tablett bryts lätt längs skåran, medan varje ände hålls mellan fingrarna.

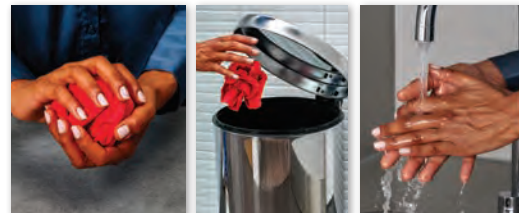
Om den ordinerade dosen kräver att tabletten delas, skall detta ske utom räckhåll för mat.



Pulver som spills från den brutna tabletten skall torkas upp med en fuktig engångstrasa, och därefter kastas för att undvika intag av pulver av andra människor.

När tabletten är bruten, undvik att komma i direktkontakt med den brutna ytan av tabletten.

Placera oanvända tablettdelar i motsvarande tablettburk med rätt styrka (dvs 100 mg präglat med H (Hundra) eller 1000 mg präglat med T (Tusen)) och sätt tillbaka burken i ytterförpackningen.



Kasta engångstrasan med tablettmulorna (om sådana finns) i soptunnan och tvätta händerna efter hantering av tabletter.

Om du inte kan svälja Siklos® 1000 mg eller Siklos® 100 mg tabletter

Kan du lösa upp dem i vatten omedelbart före användning, enligt nedan:



Placera ordinerad dos av tabletter eller tablettdelar i en tesked med lite vatten (helst bruten tablett om Siklos® 1000 mg tablett används)

Du kan tillsätta en droppe sirap eller blanda innehållet med mat för att dölja en eventuell bitter smak.

Så snart tabletten har löst upp sig, sväljer du innehållet i teskeden.

Drick därefter ett stort glas vatten eller annan dryck.

3 Fertilitet – graviditet och amning

Om du är en kvinna i fertil ålder

Risken för fosteravvikelse kan inte uteslutas om du är gravid under behandling med Siklos®, därför rekommenderas bestämt **lämpligt preventivmedel** under behandlingen.

Om du vill ha barn, diskutera detta med din läkare för att avgöra om du ska fortsätta behandlingen med Siklos® eller inte. Tala om för din läkare om du blir gravid eller tror att du kan vara gravid medan du fortfarande tar Siklos®.

Den aktiva substansen i Siklos® går över i bröstmjölks hos människa. Du får inte amma under tiden du tar Siklos®.

Om du är man

Det är viktigt för dig att veta att Siklos® kan påverka spermproduktionen medan du behandlas och därför din förmåga att få barn. Detta bör diskuteras med din läkare innan du börjar behandlingen med Siklos®.

Slutligen, om din partner blir gravid eller planerar att bli gravid, vänligen diskutera detta med din läkare.

4 Rapportering av biverkningar med Siklos®

Liksom alla läkemedel kan Siklos® orsaka biverkningar, men alla användare behöver inte få dem. Läs bipacksedeln noggrant innan du börjar ta medicinen. Bipacksedel finns på följande adress: <http://www.siklos.eu/fi>.

Om du får biverkningar, tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska. Detta gäller även biverkningar som inte nämns i bipacksedeln. Du kan också rapportera biverkningar direkt (se detaljer nedan).

webbplats: www.fimea.fi
Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea
Biverkningsregistret
PB 55
00034 FIMEA

Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet.

För mer information, vänligen kontakta:

Theravia

Puh: 08 00 39 29 69

Sähköposti: question@theravia.com

