

# Siklos®

(υδροξυκαρβαμίδη)

ΣΤΟ ΔΡΕΠΑΝΟΚΥΤΤΑΡΙΚΟ ΣΥΝΔΡΟΜΟ

Εκπαιδευτικό υλικό για τον Επαγγελματία Υγείας

## Siklos® 1000 mg



Επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο  
δισκία (Φιάλη με 30 δισκία)

Το παρόν εκπαιδευτικό υλικό αποτελεί ένα μέσο για τη διασφάλιση της αποτελεσματικής και ασφαλούς χρήσης του προϊόντος και της κατάλληλης αντιμετώπισης των σημαντικών επιλεγμένων κινδύνων. Συνιστάται προσεκτική ανάγνωση, πριν τη συνταγογράφηση του φαρμάκου.

**addmedica**

### **1. Θεραπευτικές ενδείξεις και όροι συνταγογράφησης**

Το **Siklos<sup>®</sup>** (υδροξυκαρβαμίδη) ενδείκνυται για την πρόληψη των επώδυνων, υποτροπιαζουσών αγγειοαποφρακτικών κρίσεων, συμπεριλαμβανομένου του οξέος θωρακικού συνδρόμου, σε ενήλικες, εφήβους και παιδιά άνω των 2 ετών που πάσχουν από συμπτωματικό δρεπανοκυτταρικό σύνδρομο.

Το **Siklos<sup>®</sup>** θα πρέπει να χορηγείται υπό την επίβλεψη ιατρού με εμπειρία στην αντιμετώπιση του δρεπανοκυτταρικού συνδρόμου.

### **2. Χορήγηση**

Το **Siklos<sup>®</sup>** πρέπει να χορηγείται **μια φορά την ημέρα** από το στόμα, κατά προτίμηση το πρωί πριν από το πρωινό γεύμα.

Για τους ασθενείς οι οποίοι δυσκολεύονται να καταπιούν δισκία, αυτά μπορούν **να διαλυθούν αμέσως πριν τη χορήγηση**, σε ένα κουταλάκι του γλυκού με λίγο νερό. Η προσθήκη μίας σταγόνας ενός σιροπιού ή η ανάμειξή του με τροφή μπορεί να επικαλύψει την πιθανή πικρή γεύση.

**Διασφαλίστε ότι ο ασθενής ή ο φροντιστής του έχουν ενημερωθεί για τις προφυλάξεις σχετικά με τον κατάλληλο χειρισμό των δισκίων. Υπάρχει διαθέσιμο εκπαιδευτικό υλικό για τον ασθενή με οδηγίες για τον τεμαχισμό των δισκίων, το χειρισμό των τεμαχισμένων τμημάτων του δισκίου, και τον τρόπο χορήγησης του προϊόντος.**

### **3. Προσαρμογή δόσης**

Το **Siklos<sup>®</sup>** (υδροξυκαρβαμίδη) είναι διαθέσιμο στην περιεκτικότητα των 1000 mg (κουτί με 30 δισκία). Το **Siklos<sup>®</sup>** στην περιεκτικότητα των 100 mg δεν κυκλοφορεί στην Ελλάδα.

**Siklos<sup>®</sup> 1000 mg**



**Κόκκινο**

Υπόλευκα, σε σχήμα καφακίου, επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία, με **τριπλή διαχωριστική γραμμή** και στις δύο όψεις.

Κάθε τεταρτημόριο του δισκίου φέρει ανάγλυφο «**T**» στη **μια πλευρά**.

Κάθε δισκίο περιέχει 1000 mg υδροξυκαρβαμίδης και **μπορεί να διαχωριστεί σε τέσσερα ίσα τμήματα των 250mg.**

Η ημερήσια δόση του Siklos® μπορεί να προσαρμοστεί σε βήματα από 2,5 έως 5 mg/kg/ημέρα, με τη χρήση των δισκίων των 1000 mg.

## Siklos® 1000 mg

Κάθε τεταρτημόριο του δισκίου φέρει ανάγλυφο «Τ» στη μια πλευρά

¼ δισκίο: **250 mg**

½ δισκίο: **500 mg**

¾ δισκίο: **750 mg**

....Ολόκληρο δισκίο(α) των **1000 mg**= .....mg



**KOKKINO** κουτί

### 4. Γονιμότητα-κύηση & γαλουχία

Η υδροξυκαρβαμίδη ταξινομείται ως αντινεοπλασματικός παράγοντας και σε αυτή τη φαρμακοθεραπευτική κατηγορία έχουν παρατηρηθεί κίνδυνοι για το αναπαραγωγικό σύστημα.

#### 4.1 **Γυναίκες σε αναπαραγωγική ηλικία**

Η υδροξυκαρβαμίδη έχει αποδειχθεί ότι έχει τερατογόνο και εμβρυοτοξική δράση στα ζώα. Στους ανθρώπους, βάσει των στοιχείων από ένα περιορισμένο αριθμό κυήσεων που εκτέθηκαν, δεν υπήρξαν ανεπιθύμητες ενέργειες για τη μητέρα ή το έμβρυο.

**Η χρήση αποτελεσματικής αντισύλληψης συνιστάται ιδιαίτερα στις γυναίκες σε αναπαραγωγική ηλικία κατά την έναρξη της θεραπευτικής αγωγής με Siklos®.**

Σε περίπτωση που ο ασθενής, άνδρας ή γυναίκα, επιθυμεί να αποκτήσει παιδιά, η θεραπευτική αγωγή με Siklos® θα πρέπει να διακόπτεται, εφόσον αυτό είναι δυνατό, 3 έως 6 μήνες πριν την κύηση.

Αν η ασθενής ή η σύντροφος του ασθενούς μείνει έγκυος κατά τη διάρκεια της θεραπευτικής αγωγής με Siklos®:

- θα πρέπει να ενημερωθεί για τους πιθανούς κινδύνους για το έμβρυο
- συνιστάται προσεκτική παρακολούθηση, η οποία θα περιλαμβάνει τις κατάλληλες κλινικές εξετάσεις, εργαστηριακές εξετάσεις και υπερηχογραφήματα.

Η υδροξυκαρβαμίδα εκκρίνεται στο μητρικό γάλα. Εξαιτίας των πιθανών ανεπιθύμητων ενεργειών στα νεογνά, **ο θηλασμός πρέπει να διακόπτεται κατά τη διάρκεια της θεραπευτικής αγωγής με Siklos®.**

#### 4.2 Ανδρική γονιμότητα

Το δρεπανοκυτταρικό σύνδρομο ενδέχεται να επηρεάσει αρνητικά την ποιότητα και την ποσότητα του σπέρματος. Έχουν αναφερθεί περιπτώσεις τοξικών επιδράσεων στα σπερματοζώαρια με τη χορήγηση υδροξυκαρβαμίδης, με ποικίλους βαθμούς αναστρεψιμότητας.

**Αφού δοθούν οι σχετικές πληροφορίες στον ασθενή, ο γιατρός μπορεί να προτείνει την κρυοσυντήρηση του σπέρματος πριν από την έναρξη της θεραπευτικής αγωγής.**

### 5. Αντιμετώπιση των ανεπιθύμητων ενεργειών του φαρμάκου

Ο παρακάτω πίνακας συνοψίζει μερικές συστάσεις για την αντιμετώπιση των ανεπιθύμητων ενεργειών που έχουν αναφερθεί κατά τη διάρκεια της θεραπευτικής αγωγής με Siklos®. Όταν παρουσιάζονται ανεπιθύμητες ενέργειες θα πρέπει να αξιολογείται η σχέση κινδύνου/οφέλους.

Συστάσεις για την αντιμετώπιση μερικών ανεπιθύμητων ενεργειών με γνωστή συχνότητα εμφάνισης.

<b>Ανεπιθύμητη ενέργεια</b>	<b>Συχνότητα</b>	<b>Αντιμετώπιση</b>
Καταστολή του μυελού των οστών συμπεριλαμβανομένης της ουδετεροπενίας (<1,5x10 <sup>9</sup> /l), Δικτυοερυθροκυτταροπενίας (<80 x 10 <sup>9</sup> /l)	Πολύ συχνή	<ul style="list-style-type: none"><li>• Αποτελεσματική δόση μπορεί να αποτελεί η μέγιστη ανεκτή δόση</li><li>• Διακοπή θεραπείας μέχρι επαναφοράς των τιμών των αιματολογικών παραμέτρων σε φυσιολογικό εύρος τιμών και στη</li></ul>
Θρομβοπενία (< 80 x 10 <sup>9</sup> /L), Αναιμία (αιμοσφαιρίνη < 4,5 g/dl) <sup>3</sup>	Συχνή	

		<p>συνέχεια χορήγησης μειωμένης δόσης</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Οι τιμές των αιματολογικών παραμέτρων επανέρχονται στο φυσιολογικό εύρος τιμών συνήθως εντός δύο εβδομάδων από τη διακοπή της χορήγησης της υδροξυκαρβαμίδης</li> <li>• Η θεραπευτική αγωγή με τη δόση που προκάλεσε αιματολογική τοξικότητα δε θα πρέπει να χορηγείται περισσότερο από δύο φορές</li> <li>• Σε περίπτωση εμφάνισης αναιμίας, θα πρέπει να διεξάγεται έλεγχος για λοίμωξη από παρβοϊό, σπληνική ή ηπατική απολυματοποίηση, νεφρική δυσλειτουργία</li> </ul>
<b>Ζάλη</b>	Όχι συχνή	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Διερεύνηση για πιθανές επιπλοκές που σχετίζονται με το δρεπανοκυτταρικό σύνδρομο, όπως αναιμία ή ωτορινολαρυγγικές (ΩΡΛ) επιπλοκές</li> <li>• Διερεύνηση για διακοπή της θεραπευτικής αγωγής</li> </ul>
<b>Ερύθημα, μελανωνυχία, αλωπεκία</b>	Όχι συχνή	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Διερεύνηση της σχέσης με τη θεραπευτική αγωγή καθώς και της διακοπής της.</li> </ul>
<b>Κεφαλαλγία</b>	Συχνή	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Έλεγχος για πιθανή επιπλοκή που σχετίζεται με το δρεπανοκυτταρικό σύνδρομο, όπως αναιμία ή ωτορινολαρυγγικές (ΩΡΛ) επιπλοκές</li> </ul>

Έλκη στα κάτω άκρα	Σπάνια	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Σε ασθενείς με ιστορικό ελκών στα κάτω άκρα, να χρησιμοποιείται με προσοχή</li> <li>• Τοπική θεραπεία</li> <li>• Πρόληψη μέσω παρακολούθησης της κατάστασης του δέρματος και αποφυγή τοπικών τραυματισμών</li> <li>• Διερεύνηση για μείωση της δόσης ή διακοπή της θεραπευτικής αγωγής</li> </ul>
Μακροκυττάρωση	Πολύ συχνή	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Χορήγηση φυλλικού οξέος ως προληπτικό μέτρο</li> </ul>
Ολιγοσπερμία, αζωοσπερμία	Πολύ συχνή	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Πιθανή διεξαγωγή ανάλυσης σπέρματος και κρουσυντήρησης πριν την έναρξη της θεραπευτικής αγωγής</li> </ul>
Δερματικές αντιδράσεις (όπως στοματική, ονυχική, δερματική μελάγχρωση) και στοματική βλεννογονίτιδα	Συχνή	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Διερεύνηση για διακοπή της θεραπευτικής αγωγής</li> </ul>

Για τον πλήρη κατάλογο των ανεπιθύμητων ενεργειών, παρακαλούμε να ανατρέξετε στην Περίληψη των Χαρακτηριστικών του Προϊόντος, η οποία είναι διαθέσιμη στο <https://siklos.eu/ge/>.

### Πρόσκληση για αναφορά εικαζόμενων/πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών του φαρμάκου

Παρακαλείσθε να αναφέρετε οποιοσδήποτε ανεπιθύμητες ενέργειες παρουσιάζονται στους ασθενείς σας οι οποίοι λαμβάνουν **Siklos® 1000 mg**. Κατά την αναφορά, παρακαλείσθε να παρέχετε όσο το δυνατόν περισσότερες πληροφορίες, συμπεριλαμβανομένων των πληροφοριών σχετικά με το ιατρικό ιστορικό, οποιαδήποτε συγχορήγηση άλλου φαρμάκου, καθώς και τις ημερομηνίες λήψης των φαρμάκων και εμφάνιση των ανεπιθύμητων ενεργειών. Υπενθυμίζεται ότι οι ανεπιθύμητες ενέργειες που συνδέονται με τη χρήση του **Siklos® 1000 mg** μπορούν να αναφέρονται σύμφωνα με το εθνικό σύστημα αυθόρμητων αναφορών στον Εθνικό Οργανισμό Φαρμάκων, Τμήμα Ανεπιθύμητων Ενεργειών, με την υποβολή της Κίτρινης Κάρτας με τους εξής τρόπους:

- Ηλεκτρονική υποβολή της Κίτρινης Κάρτας μέσω της ιστοσελίδας του ΕΟΦ <http://www.eof.gr/> ή απευθείας <http://www.kitrinikarta.gr>

- Έντυπη μορφή αποστολή μέσω ταχυδρομείου, ατελώς, στο Τμήμα Ανεπιθύμητων Ενεργειών του ΕΟΦ (Μεσογείων 284, 15562) τηλέφωνο επικοινωνίας: 213-2040380 ή 213-2040337.

Εναλλακτικά οι ανεπιθύμητες ενέργειες μπορούν να αναφέρονται:

- Στον Κάτοχο Άδειας Κυκλοφορίας:  
**ADDMEDICA:** 37 rue de Caumartin, 75009 PARIS,  
Τηλ: +33 (0)1 72 69 01 86,  
Φαξ: +33 (0)1 73 72 94 13,  
E-Mail: [siklos@addmedica.com](mailto:siklos@addmedica.com)
- ή στον τοπικό αντιπρόσωπο:  
**DEMO ABEE:** 21ο χλμ Εθνικής Οδού Αθηνών-Λαμίας, 145 68 Κρυονέρι – Αττική,  
Τηλ: 210-81 61 802,  
Φαξ: 210-81 61 587,  
E-mail: [pv@demo.gr](mailto:pv@demo.gr)

Για περισσότερες πληροφορίες, επικοινωνήστε με:

την DEMO ABEE:

Τηλ: 210 81 61 802

E-mail: [pv@demo.gr](mailto:pv@demo.gr)

Σε περίπτωση που χρειαστείτε περισσότερα έντυπα αντίγραφα του παρόντος εκπαιδευτικού υλικού, παρακαλείσθε να συμπληρώσετε το διαθέσιμο ερωτηματολόγιο στην ιστοσελίδα:

<https://siklos.eu/ge/>

**addmedica**