

**B. FOGLIO ILLUSTRATIVO**

## Foglio illustrativo: informazioni per l'utente

**Siklos 100 mg compressa rivestita con film**  
**Siklos 1 000 mg compressa rivestita con film**  
Idrossicarbamide

**Legga attentamente questo foglio prima di prendere questo medicinale perché contiene importanti informazioni per lei.**

- Conservi questo foglio. Potrebbe aver bisogno di leggerlo di nuovo.
- Se ha qualsiasi dubbio, si rivolga al medico, o al farmacista o all'infermiere.
- Questo medicinale è stato prescritto soltanto per lei. Non lo dia ad altre persone, anche se i sintomi della malattia sono uguali ai suoi, perché potrebbe essere pericoloso
- Se si manifesta un qualsiasi effetto indesiderato, compresi quelli non elencati in questo foglio, si rivolga al medico, o al farmacista o all'infermiere. Vedere paragrafo 4.

### **Contenuto di questo foglio:**

1. Cos'è Siklos e a cosa serve
2. Cosa deve sapere prima di prendere Siklos
3. Come prendere Siklos
4. Possibili effetti indesiderati
5. Come conservare Siklos
6. Contenuto della confezione e altre informazioni

### **1. Cos'è Siklos e a cosa serve**

Siklos viene utilizzato per prevenire le crisi dolorose, incluso il dolore toracico improvviso, provocate dall'anemia falciforme negli adulti, negli adolescenti e nei bambini di età superiore a 2 anni.

L'anemia falciforme è una malattia ereditaria che colpisce i globuli rossi.

Alcuni globuli rossi diventano anormali, rigidi ed assumono una forma di mezzaluna o a falce che porta all'anemia.

Le cellule falciformi si incastrano nei vasi, bloccando il flusso ematico. Ciò provoca acute crisi dolorose e danni agli organi.

Per le crisi più gravi, la maggior parte dei pazienti richiede l'ospedalizzazione. Siklos riduce il numero delle crisi dolorose e la necessità di ricovero in ospedale legata alla malattia.

Il principio attivo di Siklos, l'idrossicarbamide, è una sostanza che inibisce la crescita e la proliferazione di alcune cellule, come le cellule del sangue. Tali effetti determinano una diminuzione dei globuli rossi e bianchi e delle piastrine in circolo (effetto mielosoppressivo). Nell'anemia falciforme l'idrossicarbamide contribuisce anche ad impedire che i globuli rossi si deformino.

### **2. Cosa deve sapere prima di prendere Siklos**

#### **Non prenda Siklos**

- se è allergico all'idrossicarbamide o ad uno qualsiasi degli eccipienti di questo medicinale, (elencati al paragrafo 6),
- se soffre di una grave malattia epatica,
- se soffre di una grave malattia renale,
- in caso di mielosoppressione (se produce una quantità ridotta di globuli rossi o bianchi o di piastrine) come descritto nel paragrafo 3 "Come prendere Siklos, Follow-up del trattamento",
- se sta allattando al seno (vedere il paragrafo "Gravidanza, allattamento e fertilità").

## **Avvertenze e precauzioni**

Si rivolga al medico o al farmacista o all'infermiere prima di prendere Siklos

- se ha una malattia del fegato,
- se ha una malattia renale,
- se presenta ulcerazioni nelle gambe,
- se sta assumendo altri medicinali ad azione mielosoppressiva (che riduce il numero dei globuli rossi e bianchi o delle piastrine) o se è sotto radioterapia,
- se sa di avere un deficit di vitamina B<sub>12</sub> o di folato.

Se presenta, o ha presentato, una di queste condizioni, informi il medico. Per qualsiasi domanda si rivolga al medico, al farmacista o all'infermiere.

Se durante l'assunzione di idrossicarbamide manifesta sintomi oculari persistenti, quali arrossamento e dolore agli occhi, sensibilità alla luce e/o visione ridotta, consulti immediatamente un medico poiché tali sintomi potrebbero essere indicativi di una malattia oculare rara ma grave chiamata deficit di cellule staminali limbari. Vedere anche paragrafo 4.

I pazienti e/o i genitori o la persona giuridica responsabile devono essere in grado di seguire le indicazioni per quanto riguarda la somministrazione di questo medicinale, il loro monitoraggio e la cura.

## **Altri medicinali e Siklos**

Informi il medico o il farmacista se sta assumendo, ha recentemente assunto o potrebbe assumere qualsiasi altro medicinale.

La condivisione delle informazioni è particolarmente necessaria per

- alcuni farmaci antiretrovirali (che inibiscono o distruggono i retrovirus come l'HIV), ad esempio didanosina, stavudina ed indinavir (è possibile che si verifichi un calo nei globuli bianchi),
- farmaci mielosoppressivi (che riducono la produzione di globuli rossi e bianchi o delle piastrine) e radioterapia,
- alcuni vaccini,
- Monitoraggio continuo del glucosio (CGM), utilizzato per misurare la glicemia (l'idrossicarbamide può elevare falsamente i livelli di glucosio rilevati dal sensore di alcuni sistemi di monitoraggio continuo del glucosio (CGM) con la possibilità di indurre ipoglicemia nel caso in cui si faccia affidamento su questi risultati per dosare l'insulina).

## **Gravidanza, allattamento e fertilità**

Se è in corso una gravidanza, se sospetta o sta pianificando una gravidanza o se sta allattando con latte materno chiedi consiglio al medico o al farmacista prima di prendere questo medicinale.

Siklos non è raccomandato durante la gravidanza. Contatti immediatamente il medico se pensa di essere in stato di gravidanza. Si raccomanda fortemente l'uso di un contraccettivo efficace.

Se è in stato di gravidanza o intende programmare una gravidanza mentre usa Siklos, il medico discuterà con lei i possibili benefici e rischi legati alla prosecuzione dell'uso di Siklos.

Per i pazienti di sesso maschile che assumono Siklos, nel caso in cui la sua compagna inizi una gravidanza oppure desideri programmare una gravidanza, il medico discuterà con lei i possibili benefici e rischi legati alla prosecuzione dell'uso di Siklos.

Il principio attivo di Siklos passa nel latte umano. Non deve allattare al seno durante il trattamento con Siklos.

Idrossicarbamide può diminuire la produzione di sperma nei pazienti di sesso maschile mentre sono in trattamento.

### **Guida di veicoli e utilizzo di macchinari**

Alcune persone possono provare vertigini quando usano Siklos. Non guidi e non usi strumenti o macchinari se presenta vertigini durante il trattamento con Siklos.

### **3. Come prendere Siklos**

Prenda Siklos seguendo sempre esattamente le istruzioni del medico. Se ha dubbi consulti il medico o il farmacista.

#### **Dose**

**Il medico le dirà quanto Siklos prendere ogni giorno e definirà se la dose dovrà essere di una compressa intera oppure metà o un quarto di compressa.**

La dose prescritta di Siklos dev'essere presa una volta al giorno, preferibilmente la mattina prima di colazione.

Si può prendere con un bicchiere d'acqua o con una piccolissima quantità di cibo.

Se non è in grado di ingoiare le compresse, è possibile disintegrarle **immediatamente prima dell'uso**:

- Posizionare la dose richiesta (preferibilmente spezzata se si utilizza la compressa di Siklos 1 000 mg) in un cucchiaino ed aggiungere dell'acqua.
- Quando la compressa si sarà disintegrata, ingoiare il contenuto del cucchiaino. È possibile aggiungere una goccia di succo di frutta o miscelarla al cibo per mascherare un eventuale gusto amaro.
- Quindi bere un bicchiere d'acqua o altra bevanda.

#### **Manipolazione**

Siklos è un medicinale citotossico che dev'essere maneggiato con cautela.

Tutte le persone che non prendono Siklos, in particolare le donne in gravidanza, devono evitare il contatto diretto con i residui delle compresse durante la loro divisione. Lavarsi le mani prima e dopo aver maneggiato le compresse.

Qualora la dose prescritta richieda la divisione della compressa in metà o in quarti, questa operazione dev'essere eseguita lontano dagli alimenti. La polvere prodotta con la divisione di una compressa dev'essere eliminata con della carta assorbente, che a sua volta va smaltita. Per la conservazione delle compresse divise, vedere il paragrafo 5 "Come Conservare Siklos".

#### **Follow-up del trattamento**

Il medico le dirà per quanto tempo prendere Siklos.

**Durante il trattamento con Siklos lei sarà sottoposto regolarmente ad esami del sangue e ad esami per verificare la funzionalità del suo fegato e dei suoi reni. A seconda della dose che lei dovrà prendere, tali esami potranno essere eseguiti una volta al mese oppure ogni due mesi.**

In base ai risultati di questi esami il medico aggiusterà la sua dose di Siklos.

#### **Se prende più Siklos di quanto deve**

Se prende più Siklos di quanto deve o se il medicinale è stato assunto da un bambino, rivolgersi immediatamente al medico o all'ospedale più vicino poiché può essere necessario un intervento medico urgente. I più comuni sintomi di sovradosaggio di Siklos consistono in:

- Arrossamento cutaneo,

- Irritazione (dolore al tatto) e gonfiore ai palmi delle mani e alle piante dei piedi seguito da desquamazione delle mani e dei piedi,
- Forte pigmentazione (colorazione localizzata) della pelle,
- Irritazione o gonfiore all'interno della bocca.

### **Se dimentica di prendere Siklos**

Non prenda una dose doppia per compensare la dimenticanza della compressa. Continui a prendere il medicinale nel modo usuale al momento previsto per la compressa successiva, come prescritto dal medico.

### **Se interrompe il trattamento con Siklos**

Non interrompa il trattamento se non dietro consiglio del medico.  
Se ha qualsiasi dubbio sull'uso di Siklos, si rivolga al medico o al farmacista.

## **4. Possibili effetti indesiderati**

Come tutti i medicinali, Siklos può causare effetti indesiderati sebbene non tutte le persone li manifestino.

### **Si rivolga immediatamente al medico se presenta uno dei seguenti effetti indesiderati gravi:**

- Una grave infezione,
- Spossatezza e/o aspetto pallido,
- Formazione di lividi inspiegabili (raccolta di sangue sotto la cute) o sanguinamenti,
- Mal di testa insolito,
- Difficoltà respiratorie.

### **Si rivolga al medico al più presto possibile se nota la comparsa di uno qualsiasi dei seguenti effetti indesiderati:**

- Febbre o brividi,
- Nausea,
- Eruzione cutanea accompagnata da prurito,
- Ulcerazioni o ferite alle gambe,
- Piaghe (infezioni cutanee aperte),
- Disorientamento (confusione) e capogiri.

## **DETTAGLI DEGLI EFFETTI INDESIDERATI**

### **Effetti indesiderati molto comuni (possono interessare più di 1 persona su 10):**

Numero ridotto dei globuli del sangue (mielosoppressione), aumento di dimensione dei globuli rossi. Assenza o basso numero di spermatozoi nel liquido seminale (azoospermia o oligospermia). Siklos può quindi ridurre le capacità riproduttive degli uomini.

### **Effetti indesiderati comuni (possono interessare fino a 1 persona su 10):**

Numero ridotto dei globuli rossi (anemia), bassa quantità di piastrine, cefalea, reazioni cutanee, infiammazione o ulcerazioni nella bocca (mucosite orale).

### **Effetti indesiderati non comuni (possono interessare fino a 1 persona su 100):**

Capogiri, nausea, eruzione cutanea con prurito, pigmentazione delle unghie (melanonichia), e perdita dei capelli.

### **Effetti indesiderati rari (possono interessare fino a 1 persona su 1 000):**

Ulcerazioni delle gambe e alterazione della funzione epatica

**Effetti indesiderati molto rari (possono interessare fino a 1 persona su 10 000) o con frequenza sconosciuta (la frequenza non può essere definita sulla base dei dati disponibili):**

Inflammatione della cute che causa chiazze rosse e squamose, talvolta in concomitanza a dolore alle articolazioni.

Casi isolati di malattia maligna dei globuli del sangue (leucemia), cancro della pelle nei pazienti anziani, sanguinamenti, disturbi gastrointestinali, vomito, secchezza cutanea, febbre, assenza di ciclo mestruale (amenorrea), malattia oculare che causa arrossamento e dolore agli occhi, sensibilità alla luce e/o visione ridotta (deficit di cellule staminali limbali) e aumento del peso corporeo. Vedere anche paragrafo 2.

**Segnalazione degli effetti indesiderati**

Se manifesta un qualsiasi effetto indesiderato, compresi quelli non elencati in questo foglio, si rivolga al medico o al farmacista o all'infermiere. Può inoltre segnalare gli effetti indesiderati direttamente tramite il sistema nazionale di segnalazione riportato nell'allegato V.

Segnalando gli effetti indesiderati può contribuire a fornire maggiori informazioni sulla sicurezza di questo medicinale.

**5. Come conservare Siklos**

Tenga questo medicinale fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

Non usi Siklos dopo la data di scadenza che è riportata sul flacone e sulla scatola dopo Scad.:

Conservi questo medicinale a una temperatura inferiore a 30 °C.

Le compresse spezzate e non utilizzate devono essere riposte nel flacone e devono essere utilizzate entro tre mesi.

Non getti alcun medicinale nell'acqua di scarico e nei rifiuti domestici. Chieda al farmacista come eliminare i medicinali che non utilizza più. Questo aiuterà a proteggere l'ambiente.

**6. Contenuto della confezione e altre informazioni**

**Cosa contiene Siklos**

- Il principio attivo è l'idrossicarbamide.  
Ciascuna compressa rivestita con film di Siklos 100 mg contiene 100 mg di idrossicarbamide.  
Ciascuna compressa rivestita con film di Siklos 1 000 mg contiene 1 000 mg di idrossicarbamide.
- Gli eccipienti sono: sodio stearil fumarato, cellulosa microcristallina silicizzata e copolimero metacrilato butilato basico.

**Descrizione dell'aspetto di Siklos e contenuto della confezione**

Siklos 100 mg compresse rivestite con film sono compresse di forma oblunga e di colore biancastro, con una linea incisa su entrambi i lati. La compressa può essere divisa in due parti uguali.

Su un lato di ciascuna metà della compressa è impressa la lettera 'H'.

Siklos 100 mg è fornito in flaconi di plastica contenenti 60, 90 o 120 compresse.

Siklos 1 000 mg compresse rivestite con film sono compresse a forma di capsula di colore biancastro, con tre linee incise su entrambe le facce. La compressa può essere suddivisa in quattro parti uguali.

Su un lato di ciascun quarto della compressa, è impressa la lettera "T".

Siklos 1 000 mg è fornito in flaconi contenenti 30 compresse.

È possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

### **Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio**

THERAVIA  
16 Rue Montrosier  
92200 Neuilly-sur-Seine  
Francia

### **Produttore**

Delpharm Lille  
Parc d'Activités Roubaix-Est  
22 rue de Toufflers  
CS 50070  
59452 Lys-lez-Lannoy  
Francia

Per ulteriori informazioni su questo medicinale, contatti il rappresentante locale del titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio :

#### **België/Belgique/Belgien**

Norgine N.V./S.A.  
Tél/Tel: +32 16 39 27 43  
[medinfo@norgine.com](mailto:medinfo@norgine.com)

#### **Lietuva**

THERAVIA  
16 Rue Montrosier  
92200 Neuilly-sur-Seine - Prancūzija  
Tel: +33 (0)1 72 69 01 86

#### **България**

THERAVIA  
16 Rue Montrosier  
92200 Neuilly-sur-Seine - Франция  
Tel: +33 (0)1 72 69 01 86

#### **Luxembourg/Luxemburg**

Norgine N.V./S.A.  
Tél/Tel: +32 16 39 27 43  
[medinfo@norgine.com](mailto:medinfo@norgine.com)

#### **Česká republika**

THERAVIA  
16 Rue Montrosier  
92200 Neuilly-sur-Seine - Francie  
Tel: +33 (0)1 72 69 01 86

#### **Magyarország**

THERAVIA  
16 Rue Montrosier  
92200 Neuilly-sur-Seine - Franciaország  
Tel.: +33 (0)1 72 69 01 86

#### **Danmark**

Norgine Danmark A/S  
Kirsten Walthers Vej 8A - 2500 Valby –  
Danmark  
Tlf: 80200355

#### **Malta**

THERAVIA  
16 Rue Montrosier  
92200 Neuilly-sur-Seine - Franza  
Tel: +33 (0)1 72 69 01 86

#### **Deutschland**

THERAVIA  
Tel: 0800 10 90 001

#### **Nederland**

Norgine Pharma B.V.  
Tel: +31 20 567 0998  
[medinfo@norgine.com](mailto:medinfo@norgine.com)

#### **Eesti**

THERAVIA  
16 Rue Montrosier  
92200 Neuilly-sur-Seine - Prantsusmaa

#### **Norge**

Norgine Danmark A/S  
Kirsten Walthers Vej 8A - 2500 Valby –  
Danmark

Tel: +33 (0)1 72 69 01 86

### **Ελλάδα**

Specialty Therapeutics IKE  
Τηλ: +30 213 02 33 913

### **España**

Norgine de España, S.L.U.  
Tel: +34 913275320  
[medinfo@norgine.com](mailto:medinfo@norgine.com)

### **France**

THERAVIA  
16 Rue Montrosier  
92200 Neuilly-sur-Seine  
Tel: +33 (0)1 72 69 01 86

### **Hrvatska**

THERAVIA  
16 Rue Montrosier  
92200 Neuilly-sur-Seine  
Tel: +33 (0)1 72 69 01 86

### **Ireland**

THERAVIA  
Tel: +353(0)1-903 8043

### **Ísland**

THERAVIA  
16 Rue Montrosier  
92200 Neuilly-sur-Seine - Frakkland  
Sími: +33 (0)1 72 69 01 86

### **Italia**

THERAVIA  
Tel: 800 959 161

### **Κύπρος**

THERAVIA  
16 Rue Montrosier  
92200 Neuilly-sur-Seine - Γαλλία  
Τηλ: +33 (0)1 72 69 01 86

### **Latvija**

THERAVIA  
16 Rue Montrosier  
92200 Neuilly-sur-Seine - Francija  
Tel: +33 (0)1 72 69 01 86

Tlf: 80031531

### **Österreich**

THERAVIA  
16 Rue Montrosier  
92200 Neuilly-sur-Seine - Frankreich  
Tel: +33 (0)1 72 69 01 86

### **Polska**

THERAVIA  
16 Rue Montrosier  
92200 Neuilly-sur-Seine - Francja  
Tel: +33 (0)1 72 69 01 86

### **Portugal**

Norgine Portugal Farmacêutica Unipessoal, Lda.  
Tel: +35 1218945581  
[medinfo@norgine.com](mailto:medinfo@norgine.com)

### **România**

THERAVIA  
16 Rue Montrosier  
92200 Neuilly-sur-Seine - Franța  
Tel: +33 (0)1 72 69 01 86

### **Slovenija**

THERAVIA  
16 Rue Montrosier  
92200 Neuilly-sur-Seine - Francija  
Tel: +33 (0)1 72 69 01 86

### **Slovenská republika**

THERAVIA  
16 Rue Montrosier  
92200 Neuilly-sur-Seine - Francúzsko  
Tel: +33 (0)1 72 69 01 86

### **Suomi/Finland**

Norgine Danmark A/S  
Kirsten Walthers Vej 8A  
2500 Valby  
Tanska  
Tel: 0800392969

### **Sverige**

Norgine Danmark A/S  
Kirsten Walthers Vej 8A - 2500 Valby  
Danmark  
Tel: +46(0)201604784

**Questo foglio illustrativo è stato aggiornato il 04/2026.**

Informazioni più dettagliate su questo medicinale sono disponibili sul sito web dell’Agenzia europea per i medicinali: <http://www.ema.europa.eu>. Inoltre, sono riportati link ad altri siti web su malattie rare e relativi trattamenti terapeutici.