

SIKLOS® DOSIERUNGSANLEITUNG

Ihr Arzt hat Ihnen diese "Dosierungsanleitung" gegeben, worin beschrieben ist, welche Tabletten Sie täglich einnehmen sollen. Sie können dieses Formular Ihrem Apotheker zeigen, damit Sie die tatsächlich verordnete Tagesdosis auch erhalten.

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

Zusätzliche Erklärung zur ärztlichen Verordnung für:

Name: ... **Vorname:** ...

Gewicht: ... kg

Ihr Arzt hat Ihnen täglich ... mg SIKLOS® verordnet.

Die verschriebene Dosis SIKLOS® muss einmal täglich eingenommen werden, vorzugsweise morgens vor dem Frühstück.

Das bedeutet, jeden Tag die Einnahme von:

Siklos® 100 mg

Jede halbe Tablette ist auf einer Seite mit einem "H" geprägt ("H" für Hundert)

½ Tablette: **50 mg**



... ganze Tablette(n) zu **100 mg** = ... mg



Goldene Verpackung

Siklos® 1 000 mg

Jede viertel Tablette ist auf einer Seite mit einem "T" geprägt ("T" für Tausend)

¼ Tablette: **250 mg**



½ Tablette: **500 mg**



¾ Tablette: **750 mg**



... ganze Tablette(n) zu **1 000 mg** = ... mg



Rote Verpackung

Bitte legen Sie dieses Formular zusammen mit Ihrem Rezept Ihrem Apotheker vor.

Lesen Sie die Packungsbeilage und die Informationsbroschüre für Sichelzellanämiepatienten, die mit SIKLOS® behandelt werden, sorgfältig durch, bevor Sie mit der Einnahme dieses Arzneimittels beginnen; sie enthalten wichtige Informationen über SIKLOS®, einschließlich Vorsichtsmaßnahmen bei der Handhabung der Tabletten.

Den vollständigen und aktualisierten Text der Packungsbeilage finden Sie auf der Website www.afmps.be unter der Rubrik "NOTICE and SPC of a medicinal product".

Informationsbroschüre, die von Ihrem Arzt ausgestellt wurde oder die Sie herunterladen können:

<https://www.siklos.eu/lu>



Siklos®

Teilbare Filmtablette

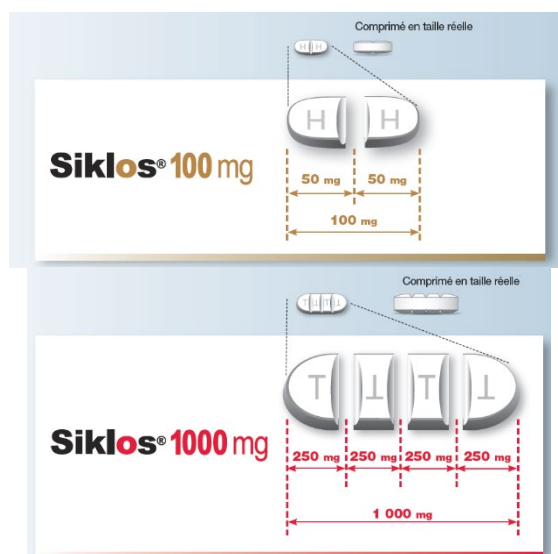
In 2 verschiedenen Dosierungen erhältlich:
100 mg und 1 000 mg

Wie verwende ich die SIKLOS®-Tablettenstücke von einem Tag auf den anderen?

Falls Sie, je nach ärztlicher Verordnung, **eine halbe oder viertel Tablette benötigen**, können die Tabletten einfach zerteilt werden.

Sämtliche Personen, insbesondere Schwangere, die SIKLOS® nicht einnehmen, sollten den direkten Kontakt mit der Tablette, auch in gebrochener Form, vermeiden. Waschen Sie sich vor und nach dem Kontakt mit den Tabletten die Hände. Falls die verordnete Dosis das Zerteilen einer Tablette in Hälften oder Viertel erfordert, sollte dies nicht in der Nähe von Nahrungsmitteln geschehen. Das Pulver, das durch das Zerteilen einer Tablette entsteht, sollte mit einem feuchten Tuch abgewischt und entsorgt werden.

Geben Sie die nicht eingenommenen Tablettenstücke zurück in die Flasche und bewahren Sie sie in der Schachtel auf. Die Tablettenstücke müssen innerhalb von 3 Monaten verbraucht werden.



Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt, Apotheker oder das Pflegepersonal. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in der Packungsbeilage angegeben sind.

Sie können Nebenwirkungen auch direkt der AFMPS Vigilance Division anzeigen. Die Mitteilung kann vorzugsweise online über www.notifierunefetindesirable.be sowie anhand des "gelben Papierformulars", das auf Anfrage bei der AFMPS erhältlich ist, erfolgen oder von der AFMPS-Webseite www.afmps.be ausgedruckt werden. Das ausgefüllte "gelbe Papierformular" kann per Post an die AFMPS - Vigilance Division - Avenue Galilée 5/03 - 1210 Brüssel, per Fax an 02/528.40.01 oder per E-Mail an adr@afmps.be gesendet werden.

In Luxemburg:

Regionales Pharmacovigilance-Zentrum von Nancy - Gebäude von Molekularbiologie und Biopathologie (BBB) - Nancy CHRU - Brabois-Krankenhäuser - Rue du Morvan - 54 511 VANDOEUVRE LES NANCY CEDEX - Tel: (+33)3 83 65 60 85/87 - E-Mail: crpv@chru-nancy.fr Wo Direktion für Gesundheit - Abteilung für Pharmazie und Arzneimittel - 20, rue de Bitbourg - L-1273 Luxemburg-Hamm - Tel.: (+352) 2478 5592 - E-Mail: pharmacovigilance@ms.etat.lu
Link zum Formular: <https://guichet.public.lu/fr/entreprises/sectoral/sante/medecins/Benachrichtigung-unerwunschte-Wirkungen-Medikamente.html>

Indem Sie unerwünschte Nebenwirkungen melden, können Sie dazu beitragen, dass mehr Informationen über die Sicherheit dieses Arzneimittels zur Verfügung gestellt werden.