

KULLANMA TALİMATI

MEDIAVEN® 10 mg Tablet

Ağız yoluyla kullanılır.

Etkin madde: Her bir tablet 10 mg Naftazon içerir.

Yardımcı maddeler: Dibazik kalsiyum fosfat, Mikrokristalize selüloz, Mısır nişastası, Sodyum karboksimetil, Talk, Kolloidal silikon dioksit, Magnezyum stearat

Bu ilacı kullanmaya başlamadan önce bu KULLANMA TALİMATINI dikkatlice okuyunuz, çünkü sizin için önemli bilgiler içermektedir.

- *Bu kullanma talimatını saklayınız. Daha sonra tekrar okumaya ihtiyaç duyabilirsiniz.*
- *Eğer ilave sorularınız olursa, lütfen doktorunuza veya eczacınıza danışınız.*
- *Bu ilaç kişisel olarak sizin için reçete edilmiştir, başkalarına vermeyiniz.*
- *Bu ilacın kullanımı sırasında, doktora veya hastaneye gittiğinizde doktorunuza bu ilacı kullandığınızı söyleyiniz.*
- *Bu talimatta yazılanlara aynen uyunuz. İlaç hakkında size önerilen dozun dışında **yüksek veya düşük** doz kullanmayınız.*

Bu kullanma talimatında:

1. **MEDIAVEN® nedir ve ne için kullanılır?**
2. **MEDIAVEN®'i kullanmadan önce dikkat edilmesi gerekenler**
3. **MEDIAVEN® nasıl kullanılır?**
4. **Olası yan etkiler nelerdir?**
5. **MEDIAVEN®'in saklanması**

Başlıkları yer almaktadır.

1. MEDIAVEN® nedir ve ne için kullanılır?

MEDIAVEN®, naftazon içermektedir. Bu madde varislere karşı kullanılan ilaçlar grubuna aittir.

Her kutuda her biri 10 tablet içeren 3 blister ile toplam 30 tablet veya her biri 10 tablet içeren 10 blister ile toplam 100 tablet bulunan formda kullanıma sunulmaktadır.

Aşağıdaki hastalıkların tedavisinde kullanılır:

- ✓ Kronik toplardamar yetmezliği (varis ve varis öncesi belirtiler, ağır bacak ve gece ödemi),
- ✓ Hemoroid,
- ✓ Yüzeysel toplardamarların iltihabına bağlı kan pıhtısı oluşumu (süperfisiyal tromboflebit),

2. MEDIAVEN®'i kullanmadan önce dikkat edilmesi gerekenler

MEDIAVEN®'i aşağıdaki durumlarda KULLANMAYINIZ

Eğer;

- ✓ İlacın herhangi bir bileşenine aşırı duyarlıysanız,
- ✓ Akut pankreas iltihabı mevcutsa.

MEDIAVEN®'i aşağıdaki durumlarda DİKKATLİ KULLANINIZ

Eğer karaciğer ya da böbrek yetmezliği durumu varsa.

Bu uyarılar, geçmişteki herhangi bir dönemde dahi olsa sizin için geçerliyse lütfen doktorunuza danışınız.

MEDIAVEN®'in yiyecek ve içecek ile kullanılması

MEDIAVEN® yemek ve içeceklerle birlikte kullanılabilir.

Hamilelik

İlacı kullanmadan önce doktorunuza veya eczacınıza danışınız.

MEDIAVEN®'in gebe kadınlarda kullanımına ilişkin yeterli veri mevcut değildir. İnsanlara yönelik potansiyel risk bilinmemektedir. Bu dönemde bütün ilaçların kullanımından sakınılmalıdır.

Tedaviniz sırasında hamile olduğunuzu fark ederseniz hemen doktorunuza veya eczacınıza danışınız.

Emzirme

İlacı kullanmadan önce doktorunuza veya eczacınıza danışınız.

Naftazon'un insan sütüyle atılıp atılmadığı bilinmemektedir. Emzirmenin durdurulup durdurulmayacağına ya da MEDIAVEN® tedavisinin durdurulup durdurulmayacağına ilişkin karar verilirken, emzirmenin çocuk açısından faydası ve MEDIAVEN® tedavisinin emziren anne açısından faydası dikkate alınmalıdır.

Araç ve makine kullanımı

Araç ve makine kullanma üzerine bilinen bir etkisi yoktur.

MEDIAVEN®'in içeriğinde bulunan bazı yardımcı maddeler hakkında önemli bilgiler

MEDIAVEN®'in içeriğinde bulunan yardımcı maddeler hakkında bir bilgi bulunmamaktadır.

Diğer ilaçlar ile birlikte kullanımı

Diğer ilaçlarla bilinen bir etkileşimi yoktur.

Eğer reçeteli ya da reçetesiz herhangi bir ilacı şu anda kullanıyorsanız veya son zamanlarda kullandınız ise lütfen doktorunuza veya eczacınıza bunlar hakkında bilgi veriniz.

3. MEDIAVEN® nasıl kullanılır?

Uygun kullanım ve doz / uygulama sıklığı için talimatlar:

Hekim tarafından başka şekilde önerilmedi ise, 1 ay boyunca, günde 3 kez 1 tablet şeklinde kullanılır. Devam tedavisi olarak günde 2 kez bir tablet, hekimin önerdiği süre boyunca kullanılır.

Uygulama yolu ve metodu:

MEDIAVEN[®], ağız yoluyla uygulanır. Tabletler bir miktar su ile yutulur.

Değişik yaş grupları:**Çocuklarda kullanımı:**

Çocuklarda kullanımı ile ilgili bir bilgi bulunmamaktadır.

Yaşlılarda kullanımı:

Yaşlılarda kullanımı ile ilgili bir bilgi bulunmamaktadır.

Özel kullanım durumları:

Karaciğer yetmezliği olan hastalarda ileri derecede dikkat ile kullanılmalıdır. Aynı şekilde, böbrek yetersizliğinin Naftazon'un farmakokinetik parametrelerine etkisi bilinmediği için böbrek fonksiyonları yetersiz hastalarda da dikkatli olunmalıdır

Eğer MEDIAVEN[®]'in etkisinin çok güçlü veya zayıf olduğuna dair bir izleniminiz var ise, doktorunuz veya eczacınız ile konuşunuz.

Kullanmanız gerekenden fazla MEDIAVEN[®] kullandıysanız:

Deneysel çalışmalar, Naftazon'un non-toksik olduğunu göstermiştir. Kullanımda bulunan 10 ve 30mg tablet formları ile yapılan yüksek doz çalışmalarda da herhangi bir toksik etkiye rastlanmamıştır. İnsanlarda bugüne kadar bildirilen bir yüksek doz raporu yoktur.

MEDIAVEN[®]'den kullanmanız gerekenden fazlasını kullanmışsanız, bir doktor veya eczacı ile konuşunuz.

MEDIAVEN[®]'i kullanmayı unutursanız

Unutulan dozları dengelemek için çift doz almayınız.

MEDIAVEN[®] ile tedavi sonlandırıldığındaki oluşabilecek etkiler

Özel bir etki beklenmemektedir.

4. Olası yan etkiler nelerdir?

Tüm ilaçlar gibi, MEDIAVEN[®]'in içeriğinde bulunan maddelere duyarlı olan kişilerde yan etkiler olabilir.

- Yan etkilerin değerlendirilmesi, aşağıdaki sıklık verilerine dayanmaktadır.
- Çok yaygın: Tedavi edilen 10 kişide 1'den daha fazla
- Yaygın: Tedavi edilen 100 kişide 1'den daha fazla
- Yaygın olmayan: Tedavi edilen 1000 kişide 1'den daha fazla
- Seyrek: Tedavi edilen 10.000 kişide 1'den daha fazla
- Çok seyrek: İzole vakalar dahil olmak üzere tedavi edilen 10.000 kişide 1 veya daha az

Seyrek görülen yan etkiler:

Mide bağırsak şikayetleri (midenin hemen üzerindeki bölgede ağrı şeklinde), baş ağrısı, denge bozukluğundan kaynaklanan baş dönmesi, cilt reaksiyonları raporlanmıştır.

Bunlar MEDIAVEN[®]'in hafif yan etkileridir.

Eğer bu kullanma talimatında bahsi geçmeyen herhangi bir yan etki ile karşılaşırsanız doktorunuza veya eczacınıza bilgilendiriniz.

5. MEDIAVEN®'in saklanması

*Çocukların göremeyeceği, erişemeyeceği yerlerde ve ambalajında saklayınız.
25°C'in altındaki oda sıcaklığında saklayınız.*

Son kullanma tarihiyle uyumlu olarak kullanınız.

Ambalajdaki son kullanma tarihinden sonra MEDIAVEN®'i kullanmayınız.

Ruhsat sahibi: ASSOS İlaç, Kimya, Gıda Ürünleri Üretim ve Tic. A.Ş.
Aşağı Dudullu Mah. Tosya Cad. No: 5 34773 Ümraniye İstanbul

Üretim Yeri: Drosspharm AG, İsviçre adına, Heinz Haupt Pharma GmbH & Co. KG,
Almanya

Bu kullanma talimatı .././.... tarihinde onaylanmıştır.