

## KULLANMA TALİMATI

### NETURONE granül Ağızdan alınır.

- **Etkin madde:**  
Metenamin  
Her bir ölçek (7 g) veya her bir poşet 500 mg Metenamin içerir.
- **Yardımcı madde:**  
Sodyum dihidrojen fosfat, sodyum bikarbonat, tartarik asit, polivinilprolidon K30, Etanol (%96).

**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. **NETURONE nedir ve ne için kullanılır?**
2. **NETURONE’u kullanmadan önce dikkat edilmesi gerekenler**
3. **NETURONE nasıl kullanılır?**
4. **Olası yan etkiler nelerdir?**
5. **NETURONE’un saklanması**

**Başlıkları yer almaktadır.**

#### **1. NETURONE nedir ve ne için kullanılır?**

NETURONE, etkin madde olarak 7 gramda 500 mg metenamin içerir.

NETURONE içinde beyaz küçük granüller bulunan, her biri 7 g’lık toplam 15 adet alüminyum poşet içeren kutuda veya 70 gram içeren şişelerde 7 gramlık bir ölçek ile beraber satışa sunulmaktadır.

NETURONE gram negatif ve gram pozitif organizmaları kapsayan geniş etkili üriner bir antibakteriyel ajandır.

NETURONE üriner sistem enfeksiyonlarında tedavi edici ve koruyucu olarak kullanılır.

- Akut enfeksiyonların antibiyotiklerle başarılı başlangıç tedavisinden sonra devam tedavisinde,
- Tekrarlayan sistitin (mesane iltihabı) önlenmesinde uzun süreli tedavi olarak,
- Kalıcı kateterli hastalarda idrar yolu enfeksiyonlarının ilerlemesinin engellenmesinde ve kateter tıkanma vakalarının azaltılmasında,
- İdrar yollarına yapılan cihazlı müdahalelerde oluşabilecek enfeksiyonların önlenmesinde,
- Belirti göstermeyen bakteriüri (idrarda bakterilerin bulunması).

#### **2. NETURONE’u kullanmadan önce dikkat edilmesi gerekenler**

**NETURONE’u aşağıdaki durumlarda KULLANMAYINIZ**

Eğer;

- Metenamine veya NETURONE Granül içindeki diğerk bileşenlerden herhangi birine karşı alerjik (aşırı duyarlı) iseniz,
- Sülfonamid adlı antibiyotiğı alıyorsanız (NETURONE ile aynı anda kullanılırsa böbreklere zarar verebilir),
- Çok susuz kalmışsanız,
- Böbreklerinize ilgili ciddi problemleriniz varsa,
- Karaciğerinize ilgili problemleriniz varsa,
- Gut hastalığınız varsa,
- Metabolik asidoz (kandaki kimyasal bir dengesizlik) adlı bir durumunuz varsa.

### **NETURONE’u aşağıdaki durumlarda DİKKATLİ KULLANINIZ**

Eğer;

- Böbreklerinize ile ilgili herhangi bir probleminiz varsa.

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

### **NETURONE’un yiyecek ve içecek ile kullanılması**

Yemeklerden sonra veya yatmadan önce alınabilir.

Doktorunuz metenamin alırken normalden daha fazla su ve/veya belirli bazı meyve sularını (örneğin, kızılcık, erik) içmenizi ve diyetinizde daha fazla protein almanızı önerebilir. Ayrıca metenaminle tedavi sırasında narenciye ve sularından (örneğin, portakal, greyfurt, limon), süt ve süt ürünlerinden ve antiasitlerden kaçınılmalıdır. Bu ürünler metenaminin etkinliğini azaltabilir.

### **Hamilelik**

*İlacı kullanmadan önce doktorunuza veya eczacınıza danışınız.*

Hamileyseniz ya da hamile kalmaya çalışıyorsanız NETURONE almadan önce doktorunuza ya da eczacınıza danışınız.

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

### **Emzirme**

*İlacı kullanmadan önce doktorunuza veya eczacınıza danışınız.*

Bebeğinizi emziriyorsanız NETURONE almadan önce doktorunuza ya da eczacınıza danışınız.

### **Araç ve makine kullanımı**

NETURONE’un araç ve makine kullanımını engelleyebilecek bir etkisi yoktur.

### **NETURONE’un içeriğinde bulunan bazı yardımcı maddeler hakkında önemli bilgiler**

Bu tıbbi ürün her bir ölçüğünde (7 gram) 925 mg sodyum ihtiva eder. Bu durum kontrollü sodyum diyetinde bulunan hastalar için göz önünde bulundurulmalıdır.

Yardımcı madde olarak kullanılan alkol, üretim sırasında buharlaştığından bitmiş üründe bulunmamaktadır. Bu nedenle herhangi bir etki beklenmemektedir.

### **Diğerk ilaçlar ile birlikte kullanımı**

Aşağıdaki ilaçlardan birini alıyorsanız, dozu değiştirmeniz ve/veya başka önlemler almanız gerekebilir, doktorunuza ya da eczacınıza söyleyiniz.

- Potasyum sitrat ve asetazolamid (karbonik anhidraz inhibitörü) gibi idrarınızı daha az asidik yapan ilaçlar (NETURONE'un gerektiği gibi etki etmesini engeller),
- Sülfapiridin, sülfasalazin gibi sülfonamidler,
- Reçetesiz alınan ilaçlar da dahil olmak üzere diğer ilaçlar.

*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. NETURONE nasıl kullanılır?

#### **Uygun kullanım ve doz / uygulama sıklığı için talimatlar:**

- Doktorunuz NETURONE Granül ile tedavinizin ne kadar süreceği ve hangi dozda almanız gerektiğini size anlatacaktır. Her zaman doktorunuzun tavsiyelerine tam olarak uyunuz.
- Eğer NETURONE Granül'ü nasıl almanız gerektiği konusunda emin değilseniz mutlaka doktorunuza danışınız.
- NETURONE Granül'ün yetişkinler için önerilen genel dozu 4 defa 1-2 ölçektir (suda eritilerek içilir).

#### **Uygulama yolu ve metodu:**

Yemeklerden sonra veya yatmadan önce alınabilir.

#### **Değişik yaş grupları:**

##### **Çocuklarda kullanımı:**

NETURONE Granül'ün önerilen genel dozu aşağıdaki şekildedir;

- 6-12 yaş arasındaki çocuklarda; günde 4 defa 1 ölçek
- 6 yaşın altındaki çocuklarda; 50 mg/kg/gün şeklinde olan doz 3'e bölünerek uygulanır.

##### **Yaşlılarda kullanımı:**

Yaşlı hastalarda farklı bir doz ayarlaması gerekmemektedir.

#### **Özel kullanım durumları:**

##### **Böbrek yetmezliği:**

Ciddi böbrek yetmezliği olanlarda kullanılmamalıdır.

##### **Karaciğer yetmezliği:**

Karaciğer fonksiyon bozukluğu olan hastalarda dozun ayarlanması gerekli değildir. Ancak periyodik olarak karaciğer fonksiyon testleri yapılması tavsiye edilir.

Etkin maddenin hidrolizinden açığa çıkan amonyak yüzünden karaciğer yetmezliği olan hastalara verilmemelidir.

*Eğer NETURONE'un etkisinin çok güçlü veya zayıf olduğuna dair bir izleniminiz var ise doktorunuza veya eczacınıza ile konuşunuz.*

#### **Kullanmanız gerekenden daha fazla NETURONE kullandıysanız:**

*NETURONE'dan kullanmanız gerekenden fazlasını kullanmışsanız bir doktor veya eczacı ile konuşunuz.*

Eğer kazara almanız gerekenden daha fazla NETURONE aldıysanız mide bulantınız olabilir ya da idrarda kan görebilirsiniz. Bol su için ve derhal en yakın hastaneye ya da doktorunuza gidin. Doktorunuz hasta olmanızı engellemek için başka bir ilaç verebilir.

#### **NETURONE'u kullanmayı unutursanız:**

Bir dozu unutursanız bunu hatırlar hatırlamaz ilacı içiniz. Ancak bir sonraki dozun zamanı gelmişse, unuttuğunuz dozu atlayınız ve her zaman olduğu gibi ilacınızı kullanmaya devam ediniz.

*Unutulan dozları dengelemek için çift doz almayınız.*

#### **NETURONE ile tedavi sonlandırıldığındaki oluşabilecek etkiler**

Doktorunuz ayrı bir tavsiyede bulunmadıkça, tedaviyi bırakmayınız.

#### **4. Olası yan etkiler nelerdir?**

Tüm ilaçlar gibi NETURONE'un içeriğinde bulunan maddelere duyarlı olan kişilerde yan etkiler olabilir.

NETURONE'un kullanılması sonucu aşağıda belirtilen yan etkiler ortaya çıkabilir:

**Aşağıdakilerden herhangi birini fark ederseniz, hemen doktorunuza bildiriniz veya size en yakın hastanenin acil bölümüne başvurunuz:**

- Alerjik reaksiyonlar (Örneğin, deri döküntüleri, kaşıntı)

Bunların hepsi ciddi yan etkilerdir. Eğer bunlardan biri sizde mevcut ise, sizin NETURONE'a karşı ciddi alerjiniz var demektir. Acil tıbbi müdahaleye veya hastaneye yatırılmanıza gerek olabilir.

Bu çok ciddi yan etkilerin hepsi oldukça seyrek görülür.

İstenmeyen etkiler aşağıdaki sınıflandırma kullanılarak sıklık gruplarına ayrılmıştır:

Çok yaygın: 10 hastanın en az 1'inde görülebilir.

Yaygın: 10 hastanın birinden az, fakat 100 hastanın birinden fazla görülebilir.

Yaygın olmayan: 100 hastanın birinden az, fakat 1000 hastanın birinden fazla görülebilir.

Seyrek: 1000 hastanın birinden az, fakat 10000 hastanın birinden fazla görülebilir.

Çok seyrek: 10000 hastanın birinden az görülebilir.

Bilinmiyor: Sıklığı bilinmeyen (eldeki verilerden hareketle tahmin edilemiyor).

#### **Yaygın:**

- Bulantı
- Hazımsızlık
- Deri döküntüsü
- Ağrılı idrar yapma

#### **Seyrek:**

- Kusma
- Mide iritasyonu
- İdrar yaparken yanma hissi ya da ağrı olarak görülen mesane iritasyonu

*Eğer bu kullanma talimatında bahsi geçmeyen herhangi bir yan etki ile karşılaşırsanız doktorunuzu veya eczacınızı bilgilendiriniz.*

Yan etkilerin raporlanması

Kullanma Talimatında yer alan veya almayan herhangi bir yan etki meydana gelmesi durumunda hekiminiz, eczacınız veya hemşireniz ile konuşunuz. Ayrıca karşılaştığınız yan etkileri [www.titck.gov.tr](http://www.titck.gov.tr) sitesinde yer alan "İlaç Yan Etki Bildirimi" ikonuna tıklayarak ya da 0 800 314 00 08 numaralı yan etki bildirim hattını arayarak Türkiye Farmakovijilans Merkezi

(TÜFAM)'ne bildiriniz. Meydana gelen yan etkileri bildirerek kullanmakta olduğunuz ilacın güvenliliği hakkında daha fazla bilgi edinilmesine katkı sağlamış olacaksınız.

#### **5. NETURONE'un saklanması**

*NETURONE'u çocukların göremeyeceği, erişemeyeceği yerlerde ve ambalajında saklayınız. 25°C altındaki oda sıcaklıklarında ve kuru yerde saklayınız. Kullandıktan sonra şişe kapağını sıkıca kapatınız.*

**Son kullanma tarihiyle uyumlu olarak kullanınız.**

*Ambalajdaki son kullanma tarihinden sonra NETURONE'u kullanmayınız.*

Eğer üründe ve/veya ambalajında bozukluklar fark ederseniz NETURONE'u kullanmayınız.

***Ruhsat sahibi:***

Liba Laboratuvarları A.Ş. Otağtepe Caddesi No:5 Kavacık, 34810 İstanbul

***Üretim Yeri:***

Yeni Recordati İlaç ve Hammaddeleri San. ve Tic. A.Ş. Doğan Araslı Cad. No:219 Esenyurt Avcılar/İstanbul

*Bu kullanma talimatı (--/--/----) tarihinde onaylanmıştır.*