

KULLANMA TALİMATI

STRATTERA® 60 mg kapsül

Ağızdan alınır.

- **Etkin madde:** Atomoksetin.
Her kapsül 60 mg atomoksetine eşdeğer miktarda atomoksetin hidroklorür içerir.
- **Yardımcı maddeler:** Prejelatinize nişasta, dimetikon, jelatin, sodyum lauril sülfat ve şellak ve siyah demir oksit (E172) içeren siyah gıda mürekkebi, FD&C Mavi 2 (indigo karmin) (E132), sarı demir oksit (E172), titanyum dioksit (E171)

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 bu ilacı kullandığınızı doktorunuza söyleyiniz.*
- *Bu talimatta yazılanlara aynen uyunuz. İlaç hakkında size/çocuğunuza önerilen dozun dışında **yüksek veya düşük** doz kullanmayınız.*

Bu Kullanma Talimatında:

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

Başlıkları yer almaktadır.

1. STRATTERA nedir ve ne için kullanılır?

STRATTERA kapsüller opak mavi kapak ve altın (gövde) renkte olup, kapsül kapağında "Lilly 3239" ve gövdesinde "60 mg" siyah mürekkep baskı bulunur. Her kutuda 28 kapsül vardır.

STRATTERA beyinde noradrenalin miktarını artıran atomoksetin içerir. Bu madde, beyinde doğal olarak üretilen bir kimyasal olup, Dikkat Eksikliği ve Hiperaktivite Bozukluğu'nun (DEHB) olan hastalarda dikkati artırır ve düşünmeden hareket etmeyi ve aşırı hareketliliği azaltır. Bu ilaç DEHB belirtilerini kontrol etmek için reçete edilmiştir. STRATTERA'nın bağımlılık yaptığı gösterilmemiştir.

STRATTERA, 6 yaş ve üzerindeki çocuklarda ve yetişkinlerde DEHB tedavisinde, ergenlik çağındakilerde ise psikolojik, eğitimsel ve sosyal önlemlerin dahil olduğu daha kapsamlı bir tedavi programının parçası olarak kullanılan ve uyarıcı olmayan bir ilaçtır.

STRATTERA kullanmaya başladıktan sonra belirtilerin tamamen düzelmesi birkaç haftayı alabilir.

Küçük yaşta tedaviye başlanan kişilerin yetişkin olduğunda da STRATTERA kullanmaya devam etmesi uygun olabilir. Uzman doktorunuz size bu konu hakkında tavsiyede bulunacaktır.

2. STRATTERA'yı kullanmadan önce dikkat edilmesi gerekenler

STRATTERA'yı aşağıdaki durumlarda KULLANMAYINIZ

- Eğer, atomoksetine veya STRATTERA'nın içeriğindeki diğer maddelerden herhangi birine karşı alerjikseniz (aşırı duyarlılığınız varsa).
- Eğer, son iki hafta içinde fenelzin gibi monoamin oksidaz inhibitörü (MAOI) adı verilen ilaçlardan kullandıysanız. MAOI bazen depresyon ve diğer zihinsel sağlık problemleri için kullanılmaktadır. STRATTERA'yı MAOI ile birlikte kullanmak ciddi veya hayatı tehdit edici yan etkilere yol açabilir (STRATTERA kullanımına son verdikten en az 14 gün sonra MAOI kullanmaya başlayabilirsiniz).
- Eğer, göz içi basıncının artması (dar açılı glokom) olarak adlandırılan göz hastalığınız varsa.

STRATTERA 6 yaşın altındaki çocuklarda kullanılmamalıdır.

STRATTERA'yı aşağıdaki durumlarda DİKKATLİ KULLANINIZ

- Eğer, karaciğer ile ilgili probleminiz varsa veya geçmişte olduysa. Daha düşük bir doza gereksinimiz olabilir.
- Eğer, yüksek tansiyonunuz varsa. STRATTERA tansiyonunuzu yükseltebilir.
- Eğer, kalp ile ilgili problemlerinizi (kalp kusurları (defekt) dahil) veya kalp atışlarınızda artış varsa. STRATTERA kalp atış hızınızı (nabızı) artırabilir. Kalp kusurları olan hastalarda ani ölüm bildirilmiştir.
- Eğer, düşük tansiyonunuz varsa. STRATTERA düşük tansiyonlularda baş dönmesi ve baygınlığa neden olabilir.
- Eğer, kalp damar hastalığınız varsa veya daha önce felç geçirdiyseniz.
- Eğer, geçmişinizde sara (epilepsi) veya herhangi bir nedenle geçirilmiş nöbetler varsa. STRATTERA nöbet sıklığında artışa neden olabilir.
- Gerçek olmayan şeylere inanma veya şüpheli olma gibi psikotik reaksiyonlar, sesler duyma veya olmayan şeyleri görme gibi halüsinasyonlar, mani (anormal davranışlara neden olabilen mutlu olma veya aşırı heyecan) ve huzursuzluk dahil olmak üzere, seyrek olarak ciddi psikiyatrik istenmeyen etkilerin görülme olasılığı vardır.

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

STRATTERA'nın yiyecek ve içecek ile kullanılması

STRATTERA'yı aç veya tok karnına kullanabilirsiniz.

Hamilelik

İlacı kullanmadan önce doktorunuza veya eczacınıza danışınız.

- Eğer hamile olabileceğinizi düşünüyorsanız ya da hamile kalmayı planlıyorsanız, STRATTERA kullanmadan önce doktorunuz veya eczacınızla konuşunuz.
- STRATTERA, doktorunuz tavsiye etmediği sürece hamilelik sırasında kullanılmamalıdır.

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

Emzirme

İlacı kullanmadan önce doktorunuza veya eczacınıza danışınız.

STRATTERA'nın anne sütüne geçip geçmediği bilinmemektedir. Bu nedenle, eğer emziriyorsanız STRATTERA kullanmamalısınız ya da emzirmeyi bırakmalısınız.

Araç ve makine kullanımı

STRATTERA kullandıktan sonra kendinizi yorgun veya uykulu hissedebilirsiniz. STRATTERA'nın sizi nasıl etkilediğinden emin oluncaya kadar araç veya herhangi bir ağır makine kullanırken dikkatli olmalısınız. Eğer kendinizi yorgun veya uykulu hissediyorsanız araç veya tehlikeli makine kullanmayınız.

STRATTERA'nın içeriğinde bulunan bazı yardımcı maddeler hakkında önemli bilgiler

STRATTERA kapsüller açılmamalıdır. STRATTERA gözü tahriş edebilir. Eğer kapsül açılıp içindeki toz gözle temas ederse, etkilenen göz derhal su ile yıkanmalı ve tıbbi yardım alınmalıdır. Kapsül içeriği ile temas eden eller ve vücudun diğer kısımları hemen yıkanmalıdır.

Diğer ilaçlar ile birlikte kullanımı

STRATTERA MAOI-inhibitörleri adı verilen ilaçlarla birlikte kullanılmamalıdır. "STRATTERA'yı aşağıdaki durumlarda KULLANMAYINIZ" bölümüne bakınız.

Eğer STRATTERA'yı aşağıda örnekleri verilen bazı ilaçlarla birlikte kullanırsanız, bu ilaçlarla veya STRATTERA ile olan tedavi etkilenebileceğinden dikkatli olunmalıdır.

- Tansiyonu yükselten ilaçlar. STRATTERA tansiyonu etkileyebilir.
- Noradrenalini etkileyen imipramin, venlafaksin ve mirtazapin gibi antidepresan ilaçlar veya psödoefedrin veya fenilefrin gibi burun tıkanıklığını giderici ilaçlar (dekonjestan). STRATTERA da noradrenalini etkiler.
- Zihinsel sağlık durumu tedavisinde kullanılan bazı ilaçlar (antipsikotikler, manik depresyon için lityum ve trisiklik antidepresanlar gibi), kalp ritminin kontrolünde kullanılan ilaçlar (kinidin ve amiodaron gibi), kandaki tuz konsantrasyonunu değiştiren ilaçlar (tiazid diüretikleri gibi), metadon, meflakuin (sıtmanın önlenmesi ve tedavisi için) ve bazı antibiyotikler (eritromisin ve moksifloksasin gibi). Bu ilaçlar STRATTERA ile birlikte kullanıldığında anormal kalp ritmi riskinin artmasına sebep olabilir.
- Nöbet riskini artırdığı bilinen ilaçlar. Buna antidepresanlar, bazı antipsikotik ilaçlar, bupropion (sigara bırakma tedavisi için), sıtma ilaçları ve bazı ağrı kesiciler (tramadol gibi) dahildir. STRATTERA kullanımı nöbet sıklığında artışa yol açabilir.

STRATTERA'nın vücutta parçalanması diğer ilaçlardan etkilenebilir ve bu da STRATTERA'nın vücutta normalden daha uzun süre kalabileceği anlamına gelir. Buna, fluoksetin ve paroksetin gibi bazı antidepresanlar ya da kinidin ve terbinafin gibi diğer ilaçlar örnek olarak verilebilir. Doktorunuz ilaç dozunu ayarlama ya da daha yavaş şekilde doz artırma ihtiyacı duyabilir.

STRATTERA, astım tedavisinde kullanılan bir ilaç olan salbutamole ve diğer benzer ilaçlara karşı vücudunuzun reaksiyonunu değiştirebilir. Eğer STRATTERA ile birlikte, nebulizörle veya ağızdan (örneğin şurup veya tablet) salbutamol kullanıyorsanız veya salbutamol enjeksiyonu yapıyorsanız kalbinizin yarışır gibi attığını hissedebilirsiniz; ancak bu astımınızı daha da kötüleştirmez. Eğer nebulizörle, ağızdan veya enjeksiyon şeklinde salbutamol kullanıyorsanız STRATTERA kullanmadan önce doktorunuzla konuşunuz. Eğer sadece inhaler kullanıyorsanız endişe etmenize gerek yoktur.

Doktorunuz, diğere ilaçlarınız ile birlikte STRATTERA kullanıp kullanamayacağınıza karar verecektir.

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. STRATTERA nasıl kullanılır?

Uygun kullanım ve doz/uygulama sıklığı için talimatlar:

STRATTERA'yı her zaman doktorunuzun önerdiği şekilde kullanınız. Bu genellikle, sabahları ve öğleden sonra geç saatte veya akşam üzeri alınan günde 1 veya 2 kapsüldür.

Doktorunuz size ne kadar STRATTERA kullanmanız gerektiğini kilonuza göre hesaplayarak söyleyecektir. Doktorunuz, aşağıdaki talimatlara göre STRATTERA dozunu artırmadan önce normalde size daha düşük dozla başlayacaktır:

6 yaş ve üzerindeki çocuklar ve ergenler:

- Vücut ağırlığı 70 kg'a kadar olanlar: STRATTERA'ya günlük toplam yaklaşık 0.5 mg/kg vücut ağırlığı olarak başlanmalı ve bu doza en az 7 gün boyunca devam edilmelidir. Doktorunuz daha sonra bunu günlük yaklaşık 1.2 mg/kg vücut ağırlığı olan devam dozuna artırabilir.
- Vücut ağırlığı 70 kg'ın üzerinde olanlar: STRATTERA'ya günlük 40 mg dozda başlanmalı ve bu doza en az 7 gün boyunca devam edilmelidir. Doktorunuz daha sonra bunu günlük 80 mg devam dozuna artırabilir. Doktorunuzun size reçeteleyeceği en yüksek doz günlük 100 mg'dır.

STRATTERA kullanan bir çocuk tedaviye başladıktan sonra biraz kilo kaybedebilir. Doktorunuz çocuğunun boyu ve kilosunu takip edecektir. Eğer çocuğunun beklendiği gibi büyümüyor ve kilo almıyorsa doktorunuz çocuğunun kullanacağı dozu değiştirebilir ya da STRATTERA kullanımını bir süre için durdurabilir.

Yetişkinler:

- STRATTERA'ya günlük 40 mg dozda başlanmalı ve bu doza en az 7 gün boyunca devam edilmelidir. Doktorunuz daha sonra bunu günlük 80 mg idame dozuna artırabilir. Doktorunuzun size reçeteleyeceği en yüksek doz günlük 100 mg'dır.

Uygulama yolu ve metodu:

STRATTERA ağız yoluyla kullanım içindir. Kapsülünüzü su ile birlikte bütün olarak yutunuz.

- STRATTERA'yı aç veya tok karnına alabilirsiniz.
- STRATTERA kapsülleri hergün aynı saatte almanız, ilacınızı ne zaman alacağınızı hatırlamanıza yardımcı olacaktır.

Değişik yaş grupları:

6 yaşın altındaki çocuklarda kullanımı:

STRATTERA, 6 yaşın altındaki çocuklarda kullanılmamalıdır.

Yaşlılarda kullanımı:

Uygulanabilir değildir.

Özel kullanım durumları:

Böbrek yetmezliği:

Veri yoktur.

Karaciğer yetmezliği:

Eğer karaciğeriniz ile ilgili probleminiz varsa doktorunuz ilacınızı daha düşük dozda reçete edebilir.

Doktorunuz STRATTERA ile tedavinizin ne kadar süreceğini size bildirecektir. Tedavinizi erken kesmeyiniz.

Eğer STRATTERA'nın etkisinin çok güçlü veya zayıf olduğuna dair bir izleniminiz var ise doktorunuz veya eczacınız ile konuşunuz.

Kullanmanız gerekenden daha fazla STRATTERA kullandıysanız:

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

Doktor veya eczacınıza kaç tane kapsül aldığınızı söyleyiniz. Aşırı dozla birlikte en yaygın bildirim yapılan belirtiler uyuklama, huzursuzluk, aşırı hareketlilik, anormal davranış ve mide ve bağırsakta görülen belirtilerdir.

STRATTERA'yı kullanmayı unutursanız

Eğer bir dozu atladıysanız, unuttuğunuz dozu hemen alınız; ancak 24 saatlik süre içinde size önerilen günlük toplam dozdan fazla kullanmamalısınız.

Unutulan dozları dengelemek için çift doz almayınız.

STRATTERA ile tedavi sonlandırıldığında oluşabilecek etkiler

STRATTERA kullanmayı durdurursanız normalde hiç bir yan etki ile karşılaşmazsınız ancak tedaviyi sonlandırmadan önce doktorunuzla konuşunuz.

4. Olası yan etkiler nelerdir?

Tüm ilaçlar gibi, STRATTERA'nın içeriğinde bulunan maddelere duyarlı kişilerde yan etkiler olabilir.

Bu kullanma talimatındaki yan etkiler aşağıdaki kategorilerde gösterildiği şekilde sıralanmıştır.

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

Yaygın : 10 hastanın 1'inden az, fakat 100 hastanın 1'inden fazla görülebilir.

Yaygın olmayan: 100 hastanın 1'inden az, fakat 1,000 hastanın 1'inden fazla görülebilir.

Seyrek : 1,000 hastanın 1'inden az görülebilir.

Çok seyrek : 10,000 hastanın 1'inden az görülebilir.

Aşağıdakilerden biri olursa, STRATTERA'yı kullanmayı durdurunuz ve DERHAL doktorunuza bildiriniz veya size en yakın hastanenin acil bölümüne başvurunuz:

Yaygın olmasa da STRATTERA ciddi alerjik reaksiyonlara yol açabilir.

- Yüzün ve boğazın şişmesi
- Nefes almada zorluk
- Kurdeşen (küçük kabartı şeklinde deride parça parça kaşıntı)

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

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

- İdrarın koyulaşması
- Derinin ve gözlerin sarılaşması
- Kaburgalarınızın sağ alt tarafına elinizle bastırduğunuzda karın ağrısı (hassasiyet)
- Mide bulantısı
- Yorgunluk
- Kaşıntı
- Griple birlikte yatağa düşme hissi

Çok seyrek olarak karaciğer hasarı bildirilmiştir.
Bunların hepsi ciddi yan etkilerdir. Acil tıbbi müdahale gerekebilir.

Aşağıdakilerden herhangi birini fark ederseniz, doktorunuza söyleyiniz:

18 yaşın altındaki hastalar aşağıdakiler gibi yan etkilerde artan riske sahiptir:

- İntihar düşüncesi
- Düşmanlık (genelde saldırganlık, muhalif davranış ve kızgınlık)
- Duygusal değişkenlik

Diğer psikotrop ilaçlarda olduğu gibi, seyrek görülen, ciddi psikiyatrik yan etkilerin oluşabileceğini de bilmelisiniz. STRATTERA'nın bu yaş grubunda büyüme, olgunlaşma ve bilişsel ve davranışsal gelişimin uzun süreli etkileri henüz kanıtlanmamıştır.

Bazı hastalarda ciddi olabilen anormal kalp ritmi ve nöbetler bildirilmiştir. Eğer kalple ilgili bir problemden şüphe ederseniz ya da nöbet geçirirseniz, doktorunuza başvurunuz.

6 yaş üzerindeki çocuklarda ve ergenlerde STRATTERA ile yapılan klinik çalışmalarda bildirilen yan etkiler:

Çok yaygın yan etkiler

- Baş ağrısı
- İştah azalması (aç hissetmeme)
- Kusma
- Bulantı
- Midede ağrı (karın)
- Uyuklama

Bu etkiler bir süre sonra ortadan kaybolabilir.

Yaygın yan etkiler

- İştah kaybı
- Sinirlilik hali
- Duygu durumu değişiklikleri
- Uyku problemleri
- Baş dönmesi
- Halsizlik
- Kabızlık
- Mide bozukluğu

- Ciltte şişme, kızarma ve kaşıntı
- Döküntü
- Yorgunluk
- Kilo kaybı
- Tansiyonun yükselmesi

Yaygın olmayan yan etkiler

- Çok hızlı kalp atışı ya da böyle hissedilmesi
- İntihar düşüncesi veya intihara teşebbüs
- Saldırganlık
- Düşmanlık
- Duygusal değişkenlik
- Erken uyanma
- Bayılma
- Titreme
- Migren
- Göz bebeklerinin (gözün koyu renkli merkezi) büyümesi
- Derinin kaşınması
- Terlemenin artması
- Halsiz hissetme
- Alerjik reaksiyonlar
- Tedavinin beklenmeyen bir şekilde etki göstermesi

Yetişkinlerde STRATTERA ile yapılan klinik çalışmalarda bildirilen yan etkiler:

Çok yaygın yan etkiler

- İştah azalması (aç hissetmeme)
- Uyku problemleri
- Ağız kuruluğu
- Bulantı

Yaygın yan etkiler

- Cinsel ilgide azalma
- Uyku bozukluğu
- Baş dönmesi
- Baş ağrıları
- Ellerde veya ayaklarda karıncalanma ya da uyuşukluk
- Titreme
- Kabızlık
- Karın ağrısı
- Mide ağrısı
- Hazımsızlık
- Gaz
- Sıcak basmaları
- Çok hızlı kalp atışı ya da çarpıntı duygusu
- Ciltte şişme, kızarma ve kaşıntı
- Terlemenin artması
- Döküntü
- İdrar yapma problemleri

- Prostat bezinde enflamasyon (prostatit)
- Erkeklerde kasık ağrısı
- Sertleşme sağlayamama
- Sertleşmenin sürdürülememesi
- Ejakülasyon gecikmesi
- Ejakülasyon bozukluğu
- Anormal orgazm
- Adet sancıları ve adet düzensizliği
- Yorgunluk
- Halsizlik
- Sürekli uyku hali
- Üşüme
- Kilo kaybı
- Sersemlik
- Sinüs baş ağrısı

Yaygın olmayan yan etkiler

- Erken uyanma
- Bayılma
- Migren
- El ve ayak parmaklarında soğukluk
- Orgazm olamama
- Yüksek tansiyon
- Alerjik reaksiyonlar
- Ejakülasyon kaybı
- Kusma
- Gergin hissetme
- Tedavinin beklenmeyen bir şekilde etki göstermesi

6 yaş üzerindeki çocuklarda, ergenlerde ve yetişkinlerde STRATTERA ile yapılan klinik çalışmalarda bildirilen, sıklığı bilinmeyen diğer olası yan etkiler

- Sesler duyma veya var olmayan şeyleri görme (halüsinasyonlar) gibi psikotik belirtiler, doğru olmayan şeylere inanma ya da şüpheli olma
- İntiharla ilişkili olaylar
- Huzursuzluk
- Aşırı huzursuzluk ve gerilim içinde bulunma
- Saldırganlık
- Düşmanlık
- Duygusal dengesizlik
- Ruhsal çöküntü (depresyon ve depresif ruh hali)
- Nöbet
- Vücut yüzeyindeki uyarıları algılamada azalma
- Duyusal bozukluklar
- Tik
- Ergenler ve çocuklarda idrar yapma problemleri
- Erkek ergenler ve çocuklarda kasık ağrısı
- Sertleşmenin uzaması ve ağrılı olması

- Kan dolaşımının zayıf olması sonucu el ve ayak parmaklarının uyuşması ve solgun bir renk alması (Raynaud)
- Karaciğer fonksiyon testlerinde normal olmayan değerler, sarılık, karaciğer iltihabı

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

5. STRATTERA'nın saklanması

STRATTERA'yı çocukların goremeyeceği, erişemeyeceği yerlerde ve ambalajında saklayınız.

25°C'nin altındaki oda sıcaklığında saklayınız.

Son kullanma tarihiyle uyumlu olarak kullanınız.

Ambalajdaki son kullanma tarihinden sonra STRATTERA'yı kullanmayınız.

Eğer üründe ve/veya ambalajında bozukluklar fark ederseniz STRATTERA'yı kullanmayınız.

Çevreyi korumak amacıyla kullanmadığınız STRATTERA'yı şehir suyuna veya çöpe atmayınız. Bu konuda eczacınıza danışınız.

Ruhsat sahibi: Lilly İlaç Ticaret Limited Şirketi
Kuşbakışı Cad. Rainbow Plaza No:4 Kat:3
34662 Altunizade – İstanbul

Üretici: Lilly del Caribe Inc.
Carolina – Puerto Rico

Bu kullanma talimatı 16.09.2011 tarihinde onaylanmıştır.