

## KULLANMA TALİMATI

### NOXAFIL 100 mg enterik tablet

Ağızdan alınır.

- **Etkin madde:** Her bir tablet 100 mg posakonazol içerir.
- **Yardımcı madde(ler):** Hipromelloz asetat süksinat, mikrokristalin selüloz, hidroksipropil selüloz (E463), silika dental tip, kroscarmelloz sodyum, magnezyum stearat, polivinil alkol, makrogol 3350, titanyum dioksit (E171), talk, sarı demir oksit (E172)

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

**Başlıkları yer almaktadır.**

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

NOXAFIL, posakonazol isimli ilacı içerir. Bu ilaç, “antifungaller” olarak isimlendirilen bir ilaç grubuna dahildir. Bu ilaçlar çok çeşitli mantar enfeksiyonlarının tedavisinde ve bu enfeksiyonlardan korunmak amacıyla kullanılır.

Bu ilaç etkinliğini enfeksiyonlara sebep olan bazı mantar türlerinin ölümüne sebep olarak ya da büyümesini durdurarak gösterir.

NOXAFIL, yetişkinlerde *Aspergillus* ailesindeki mantarların sebep olduğu mantar enfeksiyonlarının tedavisinde kullanılır.

NOXAFIL, yetişkinlerde ve 40 kilogramdan fazla 2 yaşından büyük çocuklarda aşağıda belirtilen türlerdeki mantar enfeksiyonların tedavisinde kullanılabilir:

- *Aspergillus* ailesine mensup mantarların neden olduğu ve amfoterisin B ya da itraconazol ile tedavi sırasında iyileşme göstermeyen enfeksiyonlarda veya bu ilaçların kesilmesi gereken durumlarda,
- *Fusarium* ailesine mensup mantarların neden olduğu ve amfoterisin B ile tedavi sırasında iyileşme göstermeyen enfeksiyonlarda veya amfoterisin B'nin kesilmesi gereken durumlarda;
- “Kromblastomikoz” (deri ve derialtı lezyonlarına neden olan bazı mantarların derideki yaralardan vücuda girmesiyle ortaya çıkan enfeksiyon) ya da miçetoma (bazı aktinomiçetler veya mantarlar tarafından oluşturulan deri ve deri altı dokuların ve kemik dokusunun ilerleyici, harap edici enfeksiyonu) gibi hastalıklara neden olan mantarların yol açtığı ve itraconazol ile tedavi sırasında iyileşme göstermeyen veya itraconazol'ün kesilmesi gereken durumlarda;
- *Coccidioides* adı verilen mantarlara bağlı olan ve amfoterisin B, itraconazol veya flukonazolün biri ya da birden fazlası ile tedavi sırasında iyileşme göstermeyen veya bu ilaçların kesilmesi gereken durumlarda.

Bu ilaç ayrıca mantar enfeksiyonu gelişme riski yüksek olan yetişkinlerde ve 40 kilogramdan fazla 2 yaşından büyük çocuklarda aşağıda belirtilen mantar enfeksiyonlarının önlenmesinde kullanılabilir:

- “Akut miyeloid lösemi” (AML) (bir çeşit kan kanseri) veya “miyelodisplastik sendromlar” (MDS) (bir çeşit kan kanseri) için kemoterapi alımı nedeniyle bağışıklık sistemleri zayıflamış hastalar
- “Hematopoietik kök hücre naklinden” (HSCT) sonra “yüksek dozlu immünoşüpresan tedavi” gören hastalar (kemik iliği nakli yapılan hastalar)

NOXAFIL enterik tabletler, kutuda 24 tablet (2x12) veya 96 tablet (8x12) olarak, bir tarafı “100” işaretli, kapsül şeklinde, sarı renkli kaplı tabletlerdir. Tüm ambalaj boyutları pazarda olmayabilir.

## 2. NOXAFIL’i kullanmadan önce dikkat edilmesi gerekenler

### NOXAFIL’i aşağıdaki durumlarda KULLANMAYINIZ

Eğer:

- Posakonazol ya da ilacın herhangi bir bileşenine karşı alerjiniz varsa.
- Terfenadin (alerji tedavisinde kullanılır), astemizol (alerji tedavisinde kullanılır), sisaprid (mide problemlerinin tedavisinde kullanılır), pimozid (Tourette hastalığı belirtilerinin tedavisinde kullanılır), halofantrin (sıtma tedavisinde kullanılır), kinidin (anormal kalp ritmi tedavisinde kullanılır) alıyorsanız.
- Ergotamin ya da dihidroergotamin gibi “ergot alkaloidi” içeren (migren tedavisinde kullanılır) ilaçlar alıyorsanız.
- Simvastatin, atorvastatin ya da lovastatin gibi “statin” içeren (yüksek kolesterol tedavisinde kullanılır) herhangi bir ilaç alıyorsanız.
- Venetoklaks almaya yeni başladıysanız veya kronik lenfositik lösemnin (KLL) tedavisi için venetoklaks dozunuz yavaş yavaş artırılıyorsa.

Yukarıdakilerden herhangi biri sizin için geçerliyse, NOXAFIL'i kullanmayınız. Emin değilseniz, NOXAFIL almadan önce doktorunuza ya da eczacımıza danışınız.

NOXAFIL ile etkileşime girebilecek diğer ilaçlarla ilgili bilgi için, bkz. "Diğer ilaçlar ile birlikte kullanımı".

### **NOXAFIL'i aşağıdaki durumlarda DİKKATLİ KULLANINIZ**

Aşağıdaki durumlar sizin için geçerliyse, doktorunuza ya da eczacımıza bildirin:

- Ketokonazol, flukonazol, itrakonazol ya da vorikonazol gibi diğer antifungal ilaçlara alerjiksensiz,
- Karaciğer probleminiz varsa veya daha önce olduysa. NOXAFIL'i alırken özel kan testlerinin yapılması gerekebilir,
- Böbrek problemlerinizi varsa veya olduysa,
- Şiddetli ishal veya kusmanız varsa, bu durum ilacın etkisini azaltabilir.
- EKG'de ve klinikte aritmi bulgusu varsa (uzamış QTc vs.)
- Kalp kasınızda zayıflık veya kalp yetmezliğiniz varsa,
- Çok yavaş kalp atım hızınız varsa,
- Herhangi bir kalp ritim bozukluğunuz varsa,
- Kanda potasyum, magnezyum veya kalsiyum miktarlarıyla ilgili herhangi bir probleminiz varsa
- Vinkristin, vinblastin ve diğer "vinka alkaloidleri" (kanser tedavisinde kullanılır) kullanıyorsanız.
- Venetoklaks (kanser tedavisinde kullanılan bir ilaç) alıyorsanız.

NOXAFIL kullanırken eğer şiddetli ishal veya kusma (hasta olma) meydana gelirse, derhal doktorunuz veya eczacımız ile iletişime geçiniz, bu durumda ilaç uygun şekilde kesilebilir. Daha fazla bilgi için bölüm 4'e bakınız.

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

### **NOXAFIL'in yiyecek ve içecek ile kullanılması NOXAFIL**

yiyeceklerle birlikte veya yiyecekten ayrı alınabilir.

### **Hamilelik:**

*İlacı kullanmadan önce doktorunuza veya eczacımıza danışınız.*

Hamile kalmayı planlıyorsanız veya hamile iseniz NOXAFIL'i kullanmadan önce doktorunuza danışınız.

Doktorunuz tarafından söylenmedikçe hamilelik sırasında NOXAFIL kullanmayınız.

Eğer hamile kalabileceğiniz durumsanız NOXAFIL alırken etkili bir doğum kontrol yöntemi kullanmalısınız.

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

## **Emzirme:**

*İlacı kullanmadan önce doktorunuza veya eczacınıza danışınız.*

Küçük miktarlar anne sütüne geçebileceğinden, NOXAFIL kullanırken bebeğinizi emzirmeyiniz.

## **Araç ve makine kullanımı**

NOXAFIL kullanırken baş dönmesi, uyku hali, bulanık görme yaşayabilirsiniz, bu durum araç ve makine kullanımınızı etkileyebilir. Böyle bir etkiyle karşılaşırsanız, lütfen doktorunuzu bilgilendiriniz ve araç veya makine kullanmayınız.

## **NOXAFIL'in içeriğinde bulunan bazı yardımcı maddeler hakkında önemli bilgiler**

NOXAFIL sodyum içerir.

Bu ilaç tablet başına 1 mmol'den (23 mg) daha az sodyum içerir, yani esasen 'sodyum içermez'.

## **Diğer ilaçlar ile birlikte kullanımı**

Almakta olduğunuz, daha önce aldığınız veya alabileceğiniz reçetesiz ilaçlar da dahil diğer tüm ilaçları doktorunuza lütfen söyleyiniz.

Aşağıdakilerden herhangi birini alıyorsanız, NOXAFIL kullanmayınız:

- Terfenadin (alerji tedavisinde kullanılır)
- Astemizol (alerji tedavisinde kullanılır)
- Sisaprid (mide problemlerinin tedavisinde kullanılır)
- Pimozid (Tourette hastalığı belirtilerinin ve ruhsal bozuklukların tedavisinde kullanılır)
- Halofantrin (sıtma tedavisinde kullanılır)
- Kinidin (anormal kalp ritmi tedavisinde kullanılır)

NOXAFIL, aşağıda belirtilen ilaçların kandaki miktarını artırarak, kalp ritminizde çok ciddi değişimlere yol açabilir:

- Migren tedavisinde kullanılan ergotamin ya da dihidroergotamin gibi "ergot alkaloidi" içeren herhangi bir ilaç. NOXAFIL bu ilaçların kandaki miktarını artırarak, el ve ayak parmaklarınıza doğru kan akışında şiddetli düşüşe yol açıp parmaklarınızın zarar görmesine neden olabilir.
- Yüksek kolesterol tedavisinde kullanılan simvastatin, atorvastatin ya da lovastatin gibi bir "statin".
- Venetoklaks, bir kanser türü olan kronik lenfositik lösemi (KLL) tedavisinin başlangıcında kullanıldığında.

Yukarıdakilerden herhangi biri sizin için geçerliyse NOXAFIL kullanmayınız. Eğer emin değilseniz, NOXAFIL kullanmadan önce doktorunuz ya da eczacınıza danışınız.

Diğer ilaçlar:

Yukarıda belirtilen ve NOXAFIL kullanırken almamanız gereken ilaçların listesine bakınız. Yukarıdaki ilaçlara ek olarak, posakonazol ile birlikte alınmaları durumunda ritim sorunları riskini arttırabilen başka ilaçlar da vardır. Almakta olduğunuz tüm reçeteli ve reçetesiz ilaçları doktorunuza lütfen söyleyiniz.

Bazı ilaçlar, kandaki NOXAFIL seviyesini artırarak NOXAFIL'in yan etki riskini arttırabilir.

Aşağıda belirtilen ilaçlar NOXAFIL'in kandaki seviyesini azaltarak, NOXAFIL'in etkinliğini düşürebilir:

- Rifabutın ve rifampisin (bazı enfeksiyonların tedavisinde kullanılır). Eğer halihazırda rifabutın alıyorsanız, kan testine ihtiyacınız olacaktır ve rifabutine ait bazı muhtemel yan etkilerin izlenmesi gerekecektir.
- Fenitoin, karbamazepin, fenobarbital, primidon (nöbet tedavisinde veya nöbetin önlenmesinde kullanılır).
- HIV enfeksiyonunun tedavisinde kullanılan efavirenz ve fosamprenavir.

NOXAFIL aşağıdaki belirtilen ilaçların kan seviyelerini arttırarak, bu ilaçların yan etki riskini arttırabilir:

- Vinkristin, vinblastin ve diğer "vinka alkaloidleri" (kanser tedavisinde kullanılır)
- Venetoklaks (kanser tedavisinde kullanılır)
- Siklosporin (organ nakli esnasında veya sonrasında kullanılır)
- Takrolimus ve sirolimus (organ nakli ameliyatı esnasında veya sonrasında kullanılır)
- Rifabutın (bazı enfeksiyonların tedavisinde kullanılır)
- HIV enfeksiyonu tedavisinde kullanılan ve proteaz inhibitörleri olarak isimlendirilen ilaçlar (ritonavir ile birlikte verilen lopinavir ve atazanavir gibi)
- Midazolam, triazolam, alprazolam ve diğer "benzodiazepinler" (sakinleştirici veya kas gevşetici olarak kullanılırlar)
- Diltiazem, verapamil, nifedipin, nifedipin ve diğer "kalsiyum kanal blokörleri" (yüksek tansiyon tedavisinde kullanılırlar)
- Digoksin (kalp yetmezliği tedavisinde kullanılır)
- Glipizid veya diğer "sülfonilüreler" (şeker hastalığı tedavisinde kullanılır)
- Tretinoin (belirli kan kanserlerini tedavi etmek için kullanılır) olarak da adlandırılan all-trans retinoik asit (ATRA).

Siklosporin veya takrolimus (organ nakli ameliyatı esnasında veya sonrasında kullanılır): Eğer siklosporin veya takrolimus ile NOXAFIL alırsanız, siklosporin veya takrolimusun kandaki seviyeleri yükselebilir. Eğer kanınızda yüksek miktarda siklosporin veya takrolimus var ise, böbreğinizde ve beyninizde ciddi yan etkiler ortaya çıkabilir. Eğer NOXAFIL kullanırken bu ilaçları alıyorsanız, doktorunuz siklosporin veya takrolimus seviyelerini kan testleri ile kontrol etmelidir. Eğer kolunuzda veya bacağınızda şişlik veya nefes darlığınız varsa, hemen doktorunuza bildiriniz.

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

### **3. NOXAFIL nasıl kullanılır?**

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

Doktorunuz veya eczacınız ile görüşmeden NOXAFIL Tablet ve NOXAFIL oral süspansiyonu birbiriyle değiştirmeyiniz; çünkü bu durum etkisizlik veya artan yan etki riskiyle sonuçlanabilir.

Bu ilacı kullanırken her zaman için kesinlikle doktorunuzun talimatlarına uyunuz. Emin olmadığınızda doktorunuza veya eczacınıza sorunuz.

Önerilen doz, ilk gün günde iki kere 300 mg (üç tane 100 mg tablet), sonrasında günde bir kere 300 mg (üç tane 100 mg tablet)'dir.

Tedavinin süresi, enfeksiyonunuzun tipine göre değişebilir ve doktorunuz tarafından sizin için özel olarak ayarlanacaktır. Dozunuzu doktorunuzla konuşmadan kendiniz ayarlamayınız ve tedavi rejiminizi değiştirmeyiniz.

## **Uygulama yolu ve metodu:**

Tabletin tümünü su ile yutunuz. Tableti ezmeyiniz, çiğnemeyiniz, kırmayınız veya tableti çözmeyiniz.

## **Değişik yaş grupları:**

### **Çocuklarda kullanımı:**

NOXAFIL 2 yaşından küçük çocuklara verilmemelidir.

### **Yaşlılarda kullanımı:**

Yaşlı ve genç hastalar arasında güvenlilik açısından genel bir fark görülmemiştir; bu yüzden, yaşlı hastalarda doz ayarlamasına gerek yoktur.

## **Özel kullanım durumları:**

### **Böbrek yetmezliği**

Böbrek yetmezliği olan hastalarda doz ayarlamasına gerek yoktur. Şiddetli böbrek yetmezliği olan hastalarda kullanım sırasında yakından takip edilmelidir.

### **Karaciğer yetmezliği:**

NOXAFIL'in karaciğer yetmezliği olan hastalarda kullanımı için spesifik bir çalışma gerçekleştirilmemiştir. Bu hastalarda kullanım sırasında yakından takip edilmelidir.

*Eğer NOXAFIL'in etkisinin çok güçlü veya zayıf olduğuna dair bir izleniminiz var ise doktorunuz veya eczacınız ile konuşunuz.*

## **Kullanmanız gerekenden daha fazla NOXAFIL kullandıysanız**

*NOXAFIL'den kullanmanız gerekenden fazlasını kullanmışsanız bir doktor veya eczacı ile konuşunuz.*

## **NOXAFIL'i kullanmayı unutursanız**

Bir dozu almayı unuttuysanız, hatırlar hatırlamaz almaz. Ancak, ilacı unuttuğunuzu hatırladığımızda bir sonraki dozu alacağınız zaman çok yaklaşmışsa, sadece bir sonraki dozu almaz.

*Unutulan bir dozu dengelemek için çift doz almayınız.*

#### **NOXAFIL ile tedavi sonlandırıldığında oluşabilecek etkiler**

Bu ilacın kullanımı hakkında daha fazla sorunuz olması durumunda, doktorunuza, eczacınıza veya hemşirenize danışınız.

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

Tüm ilaçlar gibi, NOXAFIL'in içeriğinde bulunan maddelere duyarlı olan kişilerde yan etkiler olabilir.

Yan etkiler aşağıdaki kategorilerde gösterildiği şekilde listelenmiştir.

Çok yaygın : 10 hastanın en az 1 inde görülebilir.

Yaygın : 10 hastada birden az, fakat 100 hastada birden fazla görülebilir.

Yaygın olmayan : 100 hastada birden az, fakat 1.000 hastada birden fazla görülebilir. Seyrek : 1.000 hastada birden az, 10.000 hastada birden fazla görülebilir.

Çok seyrek : 10.000 hastada birden az görülebilir.

Bilinmiyor : Eldeki verilere göre sıklık tahmin edilemiyor.

**Aşağıdakilerden biri olursa, NOXAFIL'i kullanmayı durdurunuz ve DERHAL doktorunuza bildiriniz veya size en yakın hastanenin acil bölümüne başvurunuz.**

- Bulantı, kusma (hasta hissetme ya da hasta olma), ishal□
- Karaciğer sorunu belirtileri; bunların içinde derinizin ya da gözlerinizin beyaz kısmının sararması, olağandışı koyu idrar veya soluk dışkı, nedensiz yere hasta hissetme, mide sorunları, iştahsızlık ya da olağandışı yorgunluk ya da zayıflık, kan testlerindeki karaciğer enzimlerinde artış bulunmaktadır.□ □ Aşırı duyarlılık reaksiyonu (hipersensitivite) – belirtiler hırıltılı solunum, nefes almada zorluk, kızarıklık veya kurdeşen, kaşıntı, şişme içerebilir.□
- Stevens Johnson sendromu (vücudun geniş bir bölümünde meydana gelen kabarcıklı döküntü ve derinin soyulması)□

Bunların hepsi çok ciddi yan etkilerdir.

Eğer bunlardan biri sizde mevcut ise, sizin NOXAFIL'e karşı ciddi alerjiniz var demektir. Acil tıbbi müdahaleye veya hastaneye yatırılmanıza gerek olabilir.

**Aşağıdakilerden herhangi birini fark ederseniz, doktorunuza söyleyiniz**

#### Yaygın:

- Kan testlerinde görülen kanınızdaki tuz düzeyinde bir değişiklik – belirtiler arasında kafa karışıklığı ya da halsizlik duygusu yer alır,□

- Uyuşma, karıncalanma, kaşıntı, ürperme, iğnelenme ya da yanma gibi deride anormal hisler □ □ Baş ağrısı □
- Kan testlerinde düşük potasyum düzeyleri □
- Kan testlerinde düşük magnezyum düzeyleri □
- Yüksek tansiyon □
- İştahsızlık, mide ağrısı ya da bozulması, gaz çıkarma, ağız kuruluğu, tat duyusunda değişiklik □
- Göğsünüzde yanma (göğsünüzden boğazınıza doğru yanma duygusu) □
- Bir tür akyuvar olan “nötrofil” düzeyinde düşüş (nötropeni) – enfeksiyon geliştirme riskinizi artırabilir ve kan testlerinde görünür □
- Ateş □
- Halsizlik, baş dönmesi, yorgunluk ya da uyku hali □
- Kurdeşen (ürtiker) □
- Kaşıntı □
- Kabızlık □
- Rektumda (kalın bağırsağın dışı açılan son kısmı) rahatsızlık □

#### Yaygın olmayan:

- Anemi – belirtileri arasında baş ağrısı, yorgunluk hissi ya da baş dönmesi, nefes darlığı ya da solgunluk ve kan testlerinde düşük hemoglobin düzeyi □
- Kan testlerinde düşük platelet düzeyi (trombositopeni) – kanamaya neden olabilir □
- Kan testlerinde bir tür akyuvar olan “lökosit” düzeyinde düşüş (lökopeni) – enfeksiyon geliştirme riskinizi artırabilir □
- Bir tür akyuvar olan “eozinofil” düzeyinde artış (eozinofili) – iltihaplanmanız varsa olabilir □
- Damarlarda iltihap □
- Kalp ritmi sorunları □
- Nöbetler (konvülsiyonlar) □
- Sinir hasarı (nöropati) □
- Anormal kalp ritmi – kalp izlemesinde görünür (EKG), çarpıntı, yavaş ya da hızlı kalp atışı, yüksek ya da düşük kan basıncı □
- Düşük tansiyon □
- Pankreasta iltihaplanma (pankreatit) – şiddetli karın ağrısına neden olabilir □
- Dalağa oksijen taşınmasında kesinti (splenik enfarktüs) – şiddetli karın ağrısına neden olabilir □
- Şiddetli böbrek sorunları – belirtileri arasında olağandan daha az ya da çok ve farklı renkte idrar bulunmaktadır □
- Kanda yüksek kreatinin düzeyleri – kan testlerinde görünür □
- Öksürük, hıçkırık □
- Burun kanaması □
- Nefes alırken göğüste şiddetli, keskin ağrı (plöritik ağrı) □
- Lenf bezlerinin şişmesi (lenfadenopati) □



- Özellikle deride hassasiyet kaybı□
- Tremor (istemsiz titreme)□
- Yüksek ya da düşük kan şekeri düzeyi□ □ Bulanık görme, ışığa duyarlılık□
- Saç dökülmesi (alopesi)□
- Ağız yaraları (ülserleri)□
- Titreme, genel olarak iyi hissetmeme□
- Ağrı, sırt ya da boyun ağrısı, kollar veya bacaklarda ağrı□
- Su tutma (ödem)□
- Adet problemleri (anormal vajinal kanama)□ □ Uyuyamama (insomnia)□
- Tamamen ya da kısmen konuşamama□
- Ağızda şişlik□
- Anormal rüyalar ya da uyumada güçlük çekme□
- Koordinasyon ya da denge sorunu□
- Mukozal iltihaplanma□
- Burun tıkanması□
- Soluma güçlüğü□
- Göğüste rahatsızlık□
- Şişkinlik duygusu□
- Genellikle bir virüsün neden olduğu hafif ila şiddetli bulantı, kusma, kramp ya da ishal, karın ağrısı□
- Geğirme□
- Gerginlik duygusu□

### Seyrek:

- Pnömoni – belirtileri arasında nefes darlığı ve bozuk renkli balgam çıkarma bulunmaktadır□
- Akciğer damarlarında yüksek tansiyon (pulmoner hipertansiyon) –bu akciğerlerinize ve kalbinize ciddi hasar verebilir□
- Olağandışı pıhtılaşma ya da uzamış kanama gibi kan sorunları□
- Yaygın kabarcıklı kızarıklık ve deri soyulması gibi şiddetli alerjik reaksiyonlar□
- Sesler duyma ya da olmayan şeyler görme gibi zihinsel sorunlar□
- Bayılma□
- Düşünürken ya da konuşurken sorun yaşama, özellikle elleri kontrol edemeyerek ani hareketler yapma□
- Felç – belirtileri arasında uzuvlarda ağrı, zayıflık, uyuşma ya da karıncalanma bulunmaktadır□
- Görüş alanında kör ya da karanlık bir nokta olması□
- Kalp yetmezliği ya da kalp krizi – kalp atışımızın durmasına ve ölmenize, kalpte ritim sorunu ile birlikte ani ölüme neden olabilir□
- Bacaklarda kan pıhtısı (derin ven trombozu) – belirtileri arasında bacaklarda yoğun ağrı ya da şişme bulunmaktadır□

- Akciğerlerde kan pıhtısı (pulmoner emboli) – belirtileri arasında nefes darlığı ve nefes alma sırasında ağrı bulunmaktadır□
- Mide ya da bağırsak kanaması – belirtileri arasında kan kusma ya da dışkıda kan çıkması bulunmaktadır□
- Bağırsaklarda, özellikle “ileum”da tıkanma (intestinal obstrüksiyon). Bu tıkanma, bağırsağımızın içindekilerin alt bağırsağa geçmesini engellemektedir – belirtileri arasında şişkinlik hissi, kusma, şiddetli kabızlık, iştahsızlık ve kramp bulunmaktadır□
- Alyuvarların parçalanması (hemoliz) sonucu “hemolitik üremik sendrom” – bununla birlikte böbrek yetmezliği olabilir ya da olmayabilir□
- Kan testlerinde tüm kan hücrelerinde (alyuvar, akyuvar ve plateletler) düşük “pansitopeni” düzeyleri□
- Deride büyük morarmalar (trombotik trombositopenik purpura)□
- Yüzde veya dilde şişme□
- Depresyon□
- Çift görme□
- Meme ağrısı□
- Böbreküstü bezlerinin düzgün çalışmaması – halsizlik, yorgunluk, iştahsızlık, deride renk değişimine neden olabilir□
- Hipofiz bezinin düzgün çalışmaması - Bu erkek ve kadın üreme organlarının işlevlerini etkileyen bazı hormonların kandaki düzeylerinin düşmesine neden olabilir□ □ İşitme sorunları□
- Psödoaldosteronizm, düşük potasyum seviyesi (kan testinde gösterilir) ile birlikte yüksek tansiyona neden olur.□

Bilinmiyor:

- Bazı hastalar NOXAFIL kullandıktan sonra kafa karışıklığı yaşadıklarını bildirmiştir.□

Yukarıdaki yan etkilerden herhangi birini fark ederseniz doktorunuza, eczacınıza ya da hemşirenize söyleyiniz.

*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” ikonunu 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. NOXAFIL’in saklanması**

*NOXAFIL’i çocukların göremeyeceği, erişemeyeceği yerlerde ve ambalajında saklayınız.*

25°C altındaki oda sıcaklığında saklayınız.

**Son kullanma tarihiyle uyumlu olarak kullanınız.**

*Ambalajdaki veya kartondaki veya şişedeki son kullanma tarihinden sonra NOXAFIL'i kullanmayınız.*

Son kullanma tarihi geçmiş veya kullanılmayan ilaçları çöpe atmayınız! Çevre, Şehircilik ve İklim Değişikliği Bakanlığınca belirlenen toplama sistemine veriniz.

İlaçları kanalizasyon sistemine veya evsel atıklara atmayınız. Artık kullanmadığınız ilaçları nasıl atacağınızı eczacınıza sorunuz. Bu önlemler çevreyi korumaya yardımcı olacaktır.

***Ruhsat Sahibi:***

Merck Sharp Dohme İlaçları Ltd. Şti.  
Levent-İSTANBUL

***Üretim Yeri:***

N. V. Organon  
Oss, Hollanda

*Bu kullanma talimatı 24/02/2023 tarihinde onaylanmıştır.*