

## KULLANMA TALİMATI

**DEPO-MEDROL 40 mg/ml Enjektabl Süspansiyon İçeren Flakon**  
**Kas/eklem/tendon/lezyon içine uygulanır.**

**Sterildir.**

- **Etkin madde:** 1 ml'lik flakonda 40 mg metilprednizolon asetat içerir.
- **Yardımcı maddeler:** Polietilen glikol, sodyum klorür, miristil-gamma-pikolinyum klorür, enjeksiyonluk su

***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 önerilen dozun dışında **yüksek** veya **düşük** doz kullanmayınız.*

### **Bu Kullanma Talimatında:**

1. ***DEPO-MEDROL nedir ve ne için kullanılır?***
2. ***DEPO-MEDROL'ü kullanmadan önce dikkat edilmesi gerekenler***
3. ***DEPO-MEDROL nasıl kullanılır?***
4. ***Olası yan etkiler nelerdir?***
5. ***DEPO-MEDROL'ün saklanması***

**Başlıkları yer almaktadır.**

### **1. DEPO-MEDROL nedir ve ne için kullanılır?**

DEPO-MEDROL, etkin maddesi bir kortikosteroid olan metilprednizolon asetat içeren bir flakondur. Her 1 ml'sinde 40 mg metilprednizolon asetat içeren 1 ml'lik flakonlarda piyasaya verilmiştir.

DEPO-MEDROL,

- Eklemelerde ağrı ve şekil bozukluğuna neden olan romatoid artrit, kireçlenme (osteoartrit), eklem çevresindeki keselerin iltihabı (bursit), tendon iltihabı (tendinit), kas kiriş kılıfının iltihabı (tenosinovit), epikondil adı verilen eklem bölgesindeki çıkıntının kronik iltihabı (epikondilit) ve tendon üzerindeki gangliyon adı verilen sinir düğümlerinin enflamasyonu gibi romatizmal hastalıkların,
- Ruhsal durumlara bağlı olarak meydana gelen deride döküntü şeklinde görülen bir deri hastalığı (nörodermit), deride kalın pullanma yapan bir deri hastalığı (hipertrofik lichen planus), deride kaşıntı ile birlikte madeni para şeklinde döküntülerle seyreden bir deri

hastalığı (nummüler ekzema), şeker hastalarında sık görülen doku ölümü ile seyreden bir deri hastalığı (necrobiosis lipoidica diabetorum), bölgesel saç dökülmesi, yüz, boyun, ense, omuzlar, üst kol gibi bölgelerde görülen ciltte pullanmayla kendini gösteren bir hastalık (diskoid lupus erythematosus) ve böcek ısırıkları gibi deri hastalıklarının,

- Kalın barsak iltihabının (ülseratif kolitte), ince barsağın (ileum) son 10-20 cm'lik kısmının inflamasyonu (crohn hastalığı) gibi mide-barsak sistemi hastalıklarının
- Tüberküloz, beyin zarı (menenjit) iltihabının (uygun antitüberküloz kemoterapi eşliğinde)
- Böbreküstü bezi hormonlarının oluşumunu etkileyen doğumsal bir hastalık (konjenital adrenal hiperplazi)
- Astımın
- İlaç aşırı duyarlılık reaksiyonlarının tedavisinde kullanılır.

## **2. DEPO-MEDROL' ü kullanmadan önce dikkat edilmesi gerekenler**

### **DEPO-MEDROL' ü aşağıdaki durumlarda KULLANMAYINIZ**

Eğer;

- DEPO MEDROL, kortikosteroid içeren diğer bir ilaç veya bu ilacın içeriğinde bulunan herhangi bir madde uygulandıktan sonra alerjik veya diğer bir tür reaksiyon geçirmişseniz. Alerjik reaksiyon cilt döküntüsü veya kızarıklığı, şişmiş yüz veya dudaklar veya nefes darlığına sebep olabilir.
- Diğer bir enfeksiyon belirtisi olan döküntü oluşuyorsa.
- Son zamanlarda aşılandınız veya yakın zamanda aşılanacak iseniz.
- Bu ilacı aşıl tendonuna (bilek eklemine arkasında yer alır), doğrudan damar içine (intravenöz), beyin omurilik sıvısına (intratekal), beyin dış kabuğuna (ekstradural), burun deliklerinin içine (intranazal), göze (intraoküler) enjekte ettirmeyiniz.

### **DEPO-MEDROL' ü aşağıdaki durumlarda DİKKATLİ KULLANINIZ**

Eğer;

- Akut adrenal yetmezliğiniz (adrenal bezlerinizdeki problemler sebebiyle vücudunuzun yeterince kortikosteroid üretememesi) varsa,
- Akut pankreatitiniz (pankreasın inflamasyonu) varsa,
- Su çiçeği, kızamık, zona geçiriyorsanız veya gözünüzde uçuk varsa. Su çiçeği, kızamık ve zona geçiren biriyle temasa geçtiyseniz ve bu hastalıkları henüz geçirmediyseniz veya geçirip geçirmediğinizden emin değilseniz,
- Ciddi depresyon veya manik depresyon (bipolar) geçiriyorsanız. Bu, DEPO-MEDROL gibi steroid ilaçları almadan önce depresyon geçirilmesi veya bu hastalığa dair bir aile öyküsü bulunmasını da içerir,
- Böbrek üstü bezinden salgılanan bazı hormonların aşırı düzeyde olmasından dolayı ortaya çıkan bir hastalığınız (Cushing Sendromu) varsa,
- Şeker hastalığınız (veya şeker hastalığı konusunda bir aile öykünüz) varsa,
- Sara (epilepsi) hastasıysanız,
- Göz içi basıncı artması durumu (glokom) sizde veya aile öykünüzde mevcut ise,
- Yakın zamanda kalp krizi geçirdiyseniz,

- Kalp yetmezliğiniz veya enfeksiyonunuz varsa,
- Yüksek tansiyon hastasıysanız,
- Düşük tansiyon hastasıysanız,
- Tiroid yetmezliğiniz varsa,
- Eklemlerinizde enfeksiyon varsa,
- Böbrek veya karaciğer hastalığınız varsa,
- Geçmişte steroid ilaçları aldığınızda kaslarınızda ağrı veya zayıflık olduysa,
- Bir tür kas güçsüzlüğü hastalığı olan myastenia gravis sizde mevcut ise,
- Osteoporoz (kemik erimesi) hastalığınız varsa,
- Böbreküstü bezlerinde seyrek rastlanan bir tür tümörünüz varsa (feokromositoma),
- Derinizde iltihap toplanması (apse) varsa,
- Midenizde ülser veya diğer ciddi mide problemleri veya barsak sorunlarınız varsa,
- Sıradışı stresiniz varsa,
- Damarların kırmızı, şişmiş ve zayıf hale gelmesiyle (flebit) sonuçlanan tıkanıklığa (tromboz) bağlı damar sorunları (tromboflebit)
- Verem (tüberküloz) hastasıysanız veya geçmişte tüberküloz geçirdiyseniz,
- Travmatik beyin hasarınız varsa,

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

### **DEPO-MEDROL' ün yiyecek ve içecek ile kullanılması**

Bu ilacı alırken greyfurt suyu içmeyiniz.

### **Hamilelik**

*İlacı kullanmadan önce doktorunuza veya eczacınıza danışınız.*

Hamileyseniz veya hamile kalmayı planlıyorsanız doktorunuzla konuşmalısınız çünkü bu ilaç bebeğin gelişmesini yavaşlatabilir.

Hamilelikte uzun süreli kortikosteroid tedavisi alan annelerin çocuklarında katarakt gözlenmiştir.

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

### **Emzirme**

*İlacı kullanmadan önce doktorunuza veya eczacınıza danışınız.*

Kortikosteroidli ilaçların küçük miktarları anne sütüne geçebilir. Eğer tedavi görürken emzirmeye devam ederseniz bebeğinizin ilacınızdan etkilenmediğinden emin olmak için ek tetkikler gerekecektir.

### **Araç ve makine kullanımı**

Kortikosteroidlerle tedavi sonrasında sersemlik, baş dönmesi, görme bozukluğu ve yorgunluk gibi istenmeyen etkiler olması mümkündür. Eğer etkileniyorsanız araç ve makine kullanmayınız.

## **DEPO-MEDROL' ün içeriğinde bulunan bazı yardımcı maddeler hakkında önemli bilgiler**

DEPO-MEDROL flakon her 1 ml'sinde 1 mmol (23 mg)'dan daha az sodyum ihtiva eder; yani esasında sodyum içermediği kabul edilebilir.

### **Diğer ilaçlar ile birlikte kullanımı**

Aşağıdaki ilaçlardan birini alıyorsanız, dozu değiştirmeniz ve/veya başka önlemler almanız gerekebilir:

- Asetazolamid – yüksek göz tansiyonu (glokom) ve sara (epilepsi) tedavisinde kullanılır
- Aminoglutemid ve siklofosfamid – kanser tedavisinde kullanılır
- Antibakteriyeller (isoniyazid, eritromisin, klaritromisin ve troleandomisin)
- Rifampin veya rifabutin – verem (tüberküloz) tedavisinde kullanılan antibiyotikler
- Antikoagülanlar – asenokumarol, fenindion ve varfarin gibi kanı inceltmesi için kullanılan ilaçlar
- Antikolinesterazlar – distigmin ve neostigmin gibi bir tür kas güçsüzlüğü hastalığı olan myastenia gravis'in tedavisinde kullanılan ilaçlar
- Antidiyabetikler – yüksek kan şekerini tedavi etmek için kullanılan ilaçlar
- Antiemetikler (aprepitant ve fosaprepitant gibi)- bulantı önleyici ilaçlar
- Aspirin ve non-steroid anti-inflamatuar ilaçlar (ayrıca NSAİİ olarak da adlandırılırlar); orta ila şiddetli ağrı tedavisinde kullanılan ibuprofen gibi
- Barbituratlar, karbamazepin, fenitoin ve primidon – sara (epilepsi) tedavisinde kullanılır
- Karbenoksolon– mide yanması, mide asit fazlalığında kullanılır.
- Digoksin – kalp yetmezliği ve/veya düzensiz kalp atışında kullanılır
- Diltiazem– kalp problemlerinin veya yüksek kan basıncının tedavisinde kullanılır
- Etinilestradiol ve noretindron – ağızdan alınan gebelik önleyici ilaçlar (oral kontraseptifler)
- İndinavir ve ritonavir – HIV enfeksiyonlarının tedavisinde kullanılır
- Ketokonazol veya itrakonazol – mantar enfeksiyonlarının tedavisinde kullanılır
- Pankroniyum ve vekroniyum – veya bazı cerrahi prosedürlerde kullanılan geçici kas felci yapan diğer ilaçlar
- Siklosporin – şiddetli iltihaplı eklem romatizması (romatoid artrit), şiddetli sedef hastalığı (psöriazis) ve organ veya kemik iliği nakli sonrası durumlarda kullanılan ve bağışıklık sistemini baskılayan bir ilaç.
- Takrolimus – organ nakli sonrasında organ reddini önlemek için kullanılır
- Aşılar – son zamanlarda aşılandıysanız veya aşılanmak üzere iseniz doktorunuza veya hemşirenize söyleyiniz. Bu ilacı kullanırken 'canlı' aşılarla aşılanmamalısınız. Diğer aşılar daha az etkili olabilir.

*Eğer reçeteli veya reçetesiz herhangi bir ilaç kullanıyorsanız veya son zamanlarda kullandınız ise, lütfen doktorunuza veya eczacınıza bunlar hakkında bilgi veriniz.*

### **3. DEPO-MEDROL nasıl kullanılır?**

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

DEPO-MEDROL dozu tedaviye vereceğiniz cevaba ve DEPO-MEDROL'e karşı dayanıklılığınıza göre doktorunuz tarafından ayarlanacaktır.

Tedavinin dozu ilacın uygulanacağı bölgenin büyüklüğüne ve kullanıldığı hastalığa göre doktorunuz tarafından belirlenecektir.

Doktorunuz DEPO-MEDROL ile tedavinizin ne kadar süreceğini size bildirecektir. Tedaviyi erken kesmeyiniz.

Yetişkin hastalarda:

Eklemler: Ekleme uygulanacak dozun miktarı eklem büyüklüğüne bağlıdır. Büyük eklemlerde (diz, ayak bileği, omuz gibi) 20 ila 80 mg arası (0.5 – 2 ml ), orta boy eklemler için (dirsek ve el bileği gibi) 10 ila 40 mg arası (0.25 – 1 ml ) ve küçük eklemlerde (el ve ayak parmaklarının eklemleri gibi) 4 ila 10 mg arası (0.1 – 0.25 ml ) doz uygulanabilir. Eklem enjeksiyonları için tedaviye cevabın hızına göre her hafta ya da birkaç haftalık süreçlerde uygulama yapılabilir.

Eklem çevresindeki keselerin ve eklem bölgesindeki çıkıntının iltihabı (bursit ve epikondilit): Genellikle doz 4 ila 30 mg arasıdır. (0.1 – 0.75 ml) Çoğu durumda enjeksiyonun tekrarlanmasına gerek yoktur. Uzun süre devam eden durumlarda enjeksiyonun tekrarlanması gerekebilir.

Deri hastalıkları: Genellikle doz 20 ila 60 mg arasıdır. (1 -3 ml) Derinin etkilenen bölümünün içine enjekte edilir.

Diğer durumlar için 40 ila 120 mg arası (1 – 3 ml) doz büyük kaslara enjekte edilir.

İlacı nasıl kullanacağınızdan emin değilseniz, doktorunuza veya eczacınıza danışınız.

- **Uygulama yolu ve metodu:**

Doktorunuz tedavi edilen duruma ve ciddiyetine bağlı olarak; enjeksiyon bölgesini, ne kadar ilaç uygulanacağını, ne kadar enjeksiyon yapılacağını belirleyecektir. Semptomlarınızın etkili bir biçimde düzeltilmesi için doktorunuz size en az dozu olası en kısa sürede enjekte edecektir.

- **Değişik yaş grupları:**

- **Çocuklarda kullanımı:**

Kortikosteroidler bebeklik, çocukluk ve ergenlik çağında geri dönüşümsüz olabilecek şekilde büyüme yavaşlamasına neden olurlar. Tedavi mümkün olabilecek en düşük dozda ve en kısa periyotta yapılmalıdır. İnfantlar ve çocuklar için dozaj azaltılabilir, fakat çocuklar klinik duruma ve hastanın tedaviye cevabına göre gözlem altında tutulmalıdır.

- **Yaşlılarda kullanımı:**

Kullanma talimatına uygun kullanıldığı sürece yaşlılar için herhangi bir doz ayarlamasına gerek yoktur. Fakat yaşlı hastaların uzun dönem tedavisinde, kortikosteroidlerin yan etkilerinin ileri yaşlarda kemik erimesi, yüksek tansiyon, kan potasyum düzeyinde düşme, şeker hastalığı, enfeksiyonlara duyarlılık ve deri incilmesi gibi ciddi sonuçlar doğurabileceği ve yakın klinik gözlem gerekebileceği unutulmamalıdır.

- **Özel kullanım durumları:**

**Böbrek yetmezliği:**

DEPO-MEDROL böbrek yetmezliği olan hastalarda dikkatli kullanılmalıdır.

**Karaciğer yetmezliği:**

DEPO-MEDROL karaciğer yetmezliği olan hastalarda dikkatli kullanılmalıdır.

*Eğer DEPO-MEDROL'ün etkisinin çok güçlü veya zayıf olduğuna dair bir izleniminiz varsa, doktorunuz veya eczacınızla konuşunuz.*

Metilprednizolon dahil kortikosteroidler kan glukozunu arttırabilir, önceden var olan diyabeti kötüleştirebilir ve uzun süreli kortikosteroid tedavisi alanları diabetes mellitus'a yatkın hale getirebilir.

**Kullanmanız gerekenden daha fazla DEPO-MEDROL kullandıysanız:**

*DEPO-MEDROL'den kullanmanız gerekenden fazlasını kullanmışsanız hemen bir doktora veya en yakın hastanenin aciline başvurunuz.*

**DEPO-MEDROL almayı unutursanız:**

*Unutulan dozları dengelemek için çift doz almayınız.*

**DEPO-MEDROL ile tedavi sonlandırıldığında oluşabilecek etkiler**

Tedavinin sonlandırılma zamanını doktorunuz belirleyecektir.

Eğer

- 3 haftadan fazla DEPO-MEDROL aldıysanız
- 3 hafta veya daha az süre bile olsa yüksek doz DEPO-MEDROL (32 mg'dan fazla – 0.8 ml) aldıysanız
- Halihazırda geçmiş yıl içinde kortikosteroid tabletleri veya enjeksiyonları tedavisi aldıysanız
- Bu tedaviye başlamadan önce halihazırda adrenal bezleriniz ile ilgili bir problem (adrenokortikoid yetersizlik) yaşadysanız

Bu tedaviyi yavaş yavaş bırakmalısınız.

Bırakma semptomlarını önlemek için bu ilacı yavaş yavaş bırakmalısınız

Bu semptomlar; deri kaşıntısı, ateş, kas ve eklem ağrıları, burun akıntısı, nemli gözler, terleme ve kilo kaybını içerebilir.

Eğer bu ilacın dozunun azaltılması ile semptomlarınız tekrarlırsa veya kötüleşirse, acilen doktorunuza bildiriniz.

**4. Olası yan etkiler nelerdir?**

Tüm ilaçlar gibi, DEPO-MEDROL'ün içeriğinde bulunan maddelere duyarlı olan kişilerde yan etkiler olabilir. Doktorunuz bu ilacı size, eğer gerektiği şekilde tedavi edilmezse ciddileşebilecek durumlar için verecektir.

**DEPO-MEDROL gibi ilaçlar aniden kesilmemelidir. Aşağıdakilerden biri olursa, DEPO-MEDROL'ü kullanmayı durdurmayınız fakat DERHAL doktorunuza bildiriniz veya size en yakın hastanenin acil bölümüne başvurunuz. İlacın kesilip kesilmeyeceğine doktorunuz karar verecektir:**

- Deri döküntüsü, yüzde şişme veya hırıltı ve nefes almada güçlük gibi ani aşırı duyarlılık (anafilaktik) ve alerjik reaksiyonlar
- Pankreas iltihabı (pankreatit). Muhtemelen kusma, şok ve bilinç kaybı ile birlikte sırtınıza doğru ilerleyen mide ağrısı şeklinde belirtiler gösterir.
- Kanamalı ülser. Sırtınıza doğru yayılabilen ciddi mide ağrısı, kanamaya bağlı, siyaha yakın dışkı ve/veya kan kusma şeklinde belirtileri vardır.
- Enfeksiyon. Bu ilaç bazı enfeksiyonların belirtilerini değiştirebilir veya enfeksiyonu gizleyebilir. Sizin enfeksiyonlara karşı dayanıklılığınızı düşürebilir. Bu nedenle enfeksiyonları erken tespit etmek zorlaşır. Artan ateş ve kendini iyi hissetmeme gibi belirtiler gösterebilirsiniz. Geçmişte verem geçirdiyseniz yeniden alevlenebilir ve öksürükte kan bulunması ve göğüs ağrısı belirtileri vardır. Bu ilaç ayrıca daha ciddi enfeksiyonların oluşumuna neden olabilir.
- Peritonit. Çoğu karın içi organı kapsayan ve karının iç duvarını çevreleyen ince doku olan zarın iltihabı. Midenin çok ağrılı veya hassas olması, hareket ettiğinizde veya karınıza dokunduğunuzda ağrının daha kötü olması gibi belirtileri vardır.
- Akciğerde damar tıkanması (pulmoner emboli): Belirtileri ani keskin göğüs ağrısı, nefessizlik ve öksürükte kan bulunmasıdır.
- Çocuklarda kafatası içerisindeki basıncın artması. Baş ağrısı, kusma, enerji eksikliği ve sersemlik şeklinde belirtileri vardır. Bu yan etki genellikle ilacın kullanılmasının bırakılmasının ardından kaybolur.
- Toplardamarların iltihabına bağlı kan pıhtısı oluşumu (tromboflebit): Ağrılı şişlik, kırmızı zayıf damarlar şeklinde belirtileri vardır.

**Aşağıdakilerden herhangi birini veya bu kullanma talimatında yer almayan farklı bir etki fark ederseniz, hemen doktorunuza bildiriniz:**

Yan etkiler aşağıdaki kategorilerde gösterildiği şekilde sınıflandırılmıştır:

Çok yaygın : 10 hastanın en az birinde görülebilir.

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

Yaygın olmayan : 100 hastanın birinden az, fakat 1.000 hastanın birinden fazla görülebilir.

Seyrek : 1.000 hastanın birinden az görülebilir.

Çok seyrek : 10.000 hastanın birinden az görülebilir.

Bilinmiyor : Eldeki verilerden hareketle tahmin edilemiyor.

Kan, kalp ve kan dolaşımı:

Bilinmiyor:

- Baş ağrısı veya genel olarak kendini kötü hissetme gibi semptomlar ile yüksek kan basıncı

- Kalbinizin kan pompalaması (kalp yetersizliği) sorununun semptomları olan şişmiş bilekler, nefes almada zorluk ve palpasyon (kalp atımının farkında olma durumu), kalbin düzensiz atımı, düzensiz/ çok hızlı/ yavaş nabız
- Sersemlik, bayılma, bayılma hissi, bulanık görme, hızlı veya düzensiz kalp atımı (palpasyon) gibi semptomlar ile düşük kan basıncı
- Beyaz kan hücrelerinde (lökositöz) artış
- Kanın pıhtılaşmasında artma

Vücut sıvı ve tuzları:

Bilinmiyor:

- Vücuttaki su ve tuz miktarındaki artış nedeniyle oluşan yüksek kan basıncı ve şişlik
- Vücuttaki potasyum kaybı nedeni ile kramp ve spazm. Seyrek olarak konjestif kalp yetmezliği adı verilen vücudun kanı düzgün pompalayamaması durumu oluşabilir.

Sindirim sistemi:

Bilinmiyor:

- Ülser
- Bulantı veya kusma
- Yutmada zorluk
- Hazımsızlık
- İshal
- Midede şişkinlik
- Karın ağrısı
- Özellikle yüksek doz alındığında devamlı hıçkırık

Kulaklar:

Bilinmiyor:

- Sersemlik veya baş dönmesi (vertigo)

Göz bozuklukları:

Bilinmiyor:

- Göz merceğinin matlaşması (katarakt)
- Göz içi basıncın artışı (Glokom adı verilen bu rahatsızlık gözlerde ağrı ve baş ağrısına neden olabilir).
- Göz sinirlerinde şişme (görme bozukluğuna neden olan papilla ödemi adı verilen bir duruma neden olabilir)
- Artan intraoküler basınç ile göz sinirlerinde olası hasar ve göze perde inmesi
- Gözün ön kısmının (kornea) veya gözün beyaz kısmının (sklera) incilmesi
- Gözde viral veya mantar enfeksiyonlarında kötüleşme
- Göz küresinin anormal şekilde dışarı çıkması (ekzoftalmi)
- Bulanık veya bozulmuş görüş (retina ve koroid membrandaki hastalığa bağlı olarak)

Genel hastalıklar:

Bilinmiyor:

- Yaraların geç iyileşmesi
- Çocuklarda huzursuzluk

- Yorgun veya hasta hissetme
- Enjeksiyon bölgesinde cilt reaksiyonları
- Yetişkinlerde huzursuzluk

Karaciğer, safra ve safra yolları hastalıkları:

Bilinmiyor:

- Metilprednizolonun karaciğerinize zarar verebileceği, karaciğer iltihabı ve karaciğer enzimlerinde artış olabileceği raporlanmıştır.

Hormon ve metabolik sistem:

Bilinmiyor:

- Bebek ve çocuklarda kalıcı olabilen büyüme geriliği
- Yüzün yuvarlak ve ay görünümünü alması (Cushingoid yüz)
- Şeker hastalığı veya mevcut şeker hastalığında kötüleşme
- Kadınlarda adet döneminde düzensizlik veya adet görememe
- İştah ve kilo artışı
- Yağın dokularda anormal şekilde yer yer veya tümör benzeri birikmesi
- Uzun tedaviler, kanınızdaki bazı hormonların miktarının azalmasını tetikleyerek kan basıncınızın düşmesine ve sersemlik haline neden olabilir. Bu durum birkaç ay sürebilir.
- Vücudunuzda enzim adı verilen ve sindirime yardımcı olan bazı kimyasal maddeler (alanin transaminaz, aspartat transaminaz ve alkalin fosfataz) kortikosteroid tedavisi ile kanınızda artabilir. Genellikle ufak olan bu artış, ilacın kanınızdan tamamen temizlenmesinin ardından normale döner. Bu artış sizde herhangi bir belirti vermez. Ancak kan testi yaptırdığımızda ortaya çıkar.

Bağışıklık sistemi:

Bilinmiyor:

- Enfeksiyonlara karşı duyarlılıkta artma, verem gibi hastalıklar için yapılan deri testlerinde yanlış sonuçlar almaya neden olabilir.

Kas, kemik ve eklemler:

Bilinmiyor:

- Kaslarda güçsüzlük
- Kırılgan kemikler (kemiklerin kolayca kırılması)
- Kas kaybı
- Kemik kırıkları
- Zayıf kan akışı yüzünden kemik yoğunluğunda azalma ve bunun yol açabileceği kalça ağrısı
- Eklem ağrısı
- Ağrı ve/veya şişkinliğin eşlik ettiği, kas kırılganlığında yırtılma
- Kas krampları veya kas spazmı
- Enfeksiyona bağlı olarak eklemlerde şişkinlik ve ağrı

Sinir sistemi ve duygusal durum:

Bilinmiyor:

Metilprednizolonun da dahil olduğu steroid ilaçları, mental (zihinsel) hastalıklara neden olabilir. Bu durum hem yetişkinlerde hem de çocuklarda yaygındır. Metilprednizolon kullanan her 100 kişiden 5 kişide görülebilir.

- İntihar düşüncesi, depresyon (ruhsal çöküntü)
- Hareketlilik, yorulmazlık gibi belirtileri olan kendini çok iyi hissetme durumu, ya da iniş çıkışlarla seyreden ruhsal durumda değişkenlik
- Endişe, uyku sorunları, düşünmede zorluk veya kafa karışıklığı, hafıza kaybı
- Gerçekte olmayan şeyler görme, duyma, garip korkular ve düşünceler, normal davranışlardan farklı davranış sergileme
- Diğer sinir sistemi hastalıkları konvülsiyon (ataklar), amnezi (hafıza kaybı), kognitif bozukluk (zihinsel değişimler, sersemlik ve baş ağrısı)
- Sırtta ağrı veya zayıflık (omurganın üzerini veya dışını anormal miktardaki yağın kaplaması şeklindeki ender br hastalık olan epidural lipomatozisten ötürü)

Deri:

Bilinmiyor:

- Sivilce
- Berelenme
- Özellikle enjeksiyon yerinde apse
- Deride çatlaklar ile birlikte derinin incilmesi
- Deride küçük mor/ kırmızı lekeler
- Deride koyu veya açık lekelenmeler, deri renginde olağandışı değişikliklerde artış
- Yüz ve vücutta kıllanmada artış (hirsutizm)
- Kızarıklık, kaşınma, ürtiker
- Terlemede artış

*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. DEPO-MEDROL’ün saklanması**

*Çocukların göremeyeceği, erişemeyeceği yerlerde ve ambalajında saklayınız.*

25°C’nin altında oda sıcaklığında saklayınız.

Dondurmayınız.

DEPO-MEDROL’ü ışıktan korumak için orijinal ambalajında saklayınız.

**Son kullanma tarihiyle uyumlu olarak kullanınız.**

*Ambalajdaki son kullanma tarihinden sonra DEPO-MEDROL'ü kullanmayınız.*

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

***Ruhsat sahibi:***

PFIZER İLAÇLARI Ltd.Şti.

Muallim Naci Cad. No:55

34347 Ortaköy/İSTANBUL

***Üretim yeri:***

Zentiva Sağlık Ürünleri San.ve Tic.A.Ş.

Büyükkarıştıran 39780 Lüleburgaz

Tel: (0 288) 427 10 00

Faks: (0 288) 427 14 55

*Bu kullanma talimatı ..... tarihinde onaylanmıştır.*