

KULLANMA TAL MATI

METOART CON 10 mg/0,250 ml enjeksiyonluk çözelti içeren kullanıma hazır ırınğa Steril/Apirojen
Kas içine, damar içine veya deri altına uygulanır.

Ñ **Etkin madde:** Her 0,250 ml çözelti, 10 mg metotreksata kar ılık gelen 10,960 mg metotreksat disodyum içerir.

Ñ **Yardımcı maddeler:** Sodyum klorür, enjeksiyonluk su.

Bu ilacı kullanmaya ba lamadan önce bu KULLANMA TAL MATINI dikkatlice okuyunuz, çünkü sizin için önemli bilgiler içermektedir.

- *Bu kullanma talimatını saklayınız. Daha sonra tekrar okumaya ihtiyaç duyabilirsiniz.*
- *E er ilave sorularınız olursa, lütfen doktorunuza veya eczacınıza danı nız.*
- *Bu ilaç ki isel olarak sizin için reçete edilmi tir, ba kalarına vermeyiniz.*
- *Bu ilacın kullanımı sırasında, doktora veya hastaneye gitti inizde doktorunuza bu ilacı kullandı nızı söyleyiniz.*
- *Bu talimatta yazılanlara aynen uyunuz. laç hakkında size önerilen dozun dı ında yüksek veya dü ük doz kullanmayınız.*

Bu Kullanma Talimatında:

- 1. METOART CON nedir ve ne için kullanılır?***
- 2. METOART CON'u kullanmadan önce dikkat edilmesi gerekenler***
- 3. METOART CON nasıl kullanılır?***
- 4. Olası yan etkiler nelerdir?***
- 5. METOART CON'un saklanması***

Ba lıkları yer almaktadır.

1. METOART CON nedir ve ne için kullanılır?

METOART CON, etken madde olarak metotreksat disodyum içerir.

Metotreksat disodyum, a a ıdaki özelliklere sahip olan bir maddedir:

- Vücuttaki bazı hücrelerin hızlı ekilde ço almasını engeller.
- Ba ı ıklık sisteminin (vücudun kendini savunma mekanizması) etkinli ini azaltır.
- Antiinflamatuvar (iltihap giderici) etkilere sahiptir.

METOART CON a a ıdaki hastalıkların tedavisi için endikedir:

- Yeti kin hastalardaki aktif romatoid artrit (iltihaplı eklem hastalı ı)
- Steroid olmayan antiinflamatuvar ilaçlara cevabın yetersiz oldu u aktif juvenil idiopatik artrit (J A) (kalıcı eklem iltihabı) poliartrit (çok kısa aralıklarla ya da aynı anda birden çok eklemde ortaya çıkan iltihabi süreç) formları
- Bilinen tedaviye yanıt vermeyen yeti kin hastalardaki iddetli ve yaygın psöriazis (sedef hastalı ı) ve aktif psöriatik artrit (sedef hastalarında görülen eklem iltihabı)
- Yeti kin hastalarda di er ilaçlar ile yeterli tedavinin mümkün olmadığı durumlarda hafif veya orta iddetli Crohn hastalı ının (sindirim kanalının iltihabi bir hastalı ı) tedavisinde kullanımı endikedir.

Romatoid artrit, sinoviyel zarların (eklem zarları) iltihabı ile karakterize kronik kollajen hastalıktır (süregelen ba doku hastalı ı). Bu zarlar birçok eklem için kayganlaştırıcı görevi gören bir sıvı üretmektedir. İltihap, zarların kalınlaşmasına ve eklemin i mesine neden olmaktadır.

Juvenil artrit, 16 ya ından küçük çocuklarda görülen bir hastalıktır. Hastalı ının ilk 6 ayı içinde 5 ya da daha fazla eklem etkilenirse poliartrit form belirir.

Psöriatik artrit cilt ve tırnaklarda, özellikle de el ve ayak parma ı eklemlerinde psöriatik lezyonlar gösteren bir artrit (eklem iltihabı) tipidir.

Psöriazis kalın, kuru, gümü ümsü, yapı kan kabuklarla kaplı kırmızı yamalarla karakterize sıklıkla kar ıla ılan kronik bir cilt hastalı ıdır.

METOART CON hastalı ının gelişimini de i tirir ve yavaşlatır.

Crohn hastalı ı, karın ağrısı, ishal, kusma veya kilo kaybı gibi belirtilere neden olarak gastrointestinal sistemin herhangi bir bölümünü etkileyebilecek bir tür iltihabi ba ırsak hastalı ıdır.

2. METOART CON'u kullanmadan önce dikkat edilmesi gerekenler

METOART CON'u a a ıdaki durumlarda KULLANMAYINIZ

E er;

- Metotreksat'a veya METOART CON'un içerisindeki herhangi bir bile i e kar ı a ır ı duyarlılı ınız (alerji) varsa
- İddetli karaci er, böbrek veya kan hastalı ınız varsa
- Düzenli olarak yüksek miktarda alkol tüketiyorsanız
- Tüberküloz, HIV veya di er immün yetmezlik sendromları gibi iddetli bir enfeksiyonunuz varsa
- A ız, mide ya da ba ırsak ülseriniz (yara) varsa
- Hamileyseniz ya da emziriyorsanız
- Aynı zamanda canlı a ıllar ile a ılanmaktaysanız.

METOART CON'u a a ıdaki durumlarda D KKATL KULLANINIZ

E er;

- Ya lıysanız ya da kendinizi genelde kötü ve güçsüz hissediyorsanız
- Karaci er fonksiyonunuz bozuksa
- Su kaybınız (dehidrasyon) varsa

Tavsiye edilen tetkikler ve güvenlik önlemleri

METOART CON dü ük dozlarda uygulandı ında dahi, iddetli yan etkiler meydana gelebilmektedir. Bu yan etkileri zamanında tespit edebilmek için, doktorunuz tarafından kontroller ve laboratuvar testleri yapılmalıdır.

Tedavi öncesi

Tedaviye ba lanmadan önce, yeterli kan hücresine sahip olup olmadı ınızı, karaci er fonksiyonunuzu, serum albümin (kanda bulunan bir protein) seviyelerinizi ve böbrek fonksiyonunuzu kontrol etmek için kan örnekleri alınacaktır. Doktorunuz aynı zamanda da tüberküloz (verem, etkilenen dokuda küçük nodüller ile kombinasyon halinde bula ıcı bir hastalık) hastası olup olmadı ınızı kontrol edecektir ve akci er röntgeninizi çekecektir.

Tedavi sırasında

A a ıdaki testleri tedavinin ba langıcından sonraki ilk 6 ay için ayda bir kez ve sonrasında da en az 3 ayda bir kez yaptırmanız gerekecektir:

- Mukoza de i iklikleri için a ız ve bo az muayenesi
- Kan testleri
- Karaci er fonksiyonunuzun kontrolü
- Böbrek fonksiyonunuzun kontrolü
- Solunum sisteminin kontrolü ve gerekliyse akci er fonksiyon testi

Metotreksat ba ı ıklık sisteminizi ve a ılama sonuçlarınızı etkileyebilir. Aynı zamanda immünolojik test sonuçlarınızı da etkileyebilmektedir. Aktif olmayan, kronik enfeksiyonlar (örn. herpes zoster (zona), verem, hepatit B veya C) aevlenebilmektedir. METOART CON ile tedavi sırasında canlı a ıllar ile a ı yapılmamanız gerekmektedir.

Radyasyon kaynaklı dermatit (bir tür deri hastalığı) ve güne yanı ı metotreksat tedavisi sırasında yeniden ortaya çıkabilir (recall-reaksiyonu).

Psöriatik lezyonlar, UV ı ınları ve metotreksatın aynı anda uygulanması sırasında iddetlenebilir.

Lenf dü ümlerinin geni lemesi (lenfoma) nadiren de olsa meydana gelebilmektedir, bu durumda tedavi sonlandırılmalıdır.

shal METOART CON'un toksik etkisi olabilir ve tedavinin kesilmesini gerektirir. E er sizde ishal görülürse, lütfen doktorunuzla konu un.

Ensefalopati (bir beyin hastalığı) / lökoensefalopati (beyindeki beyaz maddede görülen özel bir hastalık) metotreksat tedavisi alan kanser hastalarında bildirilmi tir ve bu durumlar di er hastalıklar için metotreksat tedavisi alan hastalarda da göz ardı edilemez.

Bu uyarılar, geçmi teki herhangi bir dönemde dahi olsa sizin için geçerliyse lütfen doktorunuza danı ınız.

METOART CON'un yiyecek ve içecek ile kullanılması

Çok miktarda kahve, kafein içeren alkolsüz içecekler ve siyah çay tüketiminin yanı sıra alkol tüketimi METOART CON tedavisi sırasında önlenmelidir.

Hamilelik

lacı kullanmadan önce doktorunuza veya eczacınıza danı ınız.

Eğer hamileyseniz, hamile olduğunuzu düşünürseniz veya hamile kalmayı planlıyorsanız bu ilacı almaya başlamadan önce doktorunuza veya eczacınıza danışınız.

Hamilelik sırasında METOART CON kullanmamanız gerekmektedir. Fetüsün (cenin) zarar görmesi ve düşük riski vardır. METOART CON ile tedavi sırasında ve tedavi sonlandırıldıktan altı ay sonrasına kadar kadın ve erkekler etkin bir doğum kontrol yöntemi kullanmalıdır.

Çocuk doğurma çağındaki kadınlar için, tedavi öncesinde gebelik testi yapılması gibi uygun tedbirler alınarak bu kadınların hamile olmadığından kesinlikle emin olunmalıdır.

Metotreksat genotoksik olduğundan hamile kalmak isteyen kadınların genetik danışmanlık desteği almaları tavsiye edilmektedir ve erkekler tedaviden önce spermlerini koruma imkanı konusunda tavsiye almalıdırlar.

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

Emzirme

ilacı kullanmadan önce doktorunuza veya eczacınıza danışınız.

METOART CON ile tedaviye başlamadan önce ve tedavi sırasında emzirme bırakılmalıdır.

Araç ve makine kullanımı

METOART CON ile tedavi sırasında merkezi sinir sistemini de etkileyen yorgunluk ve baş dönmesi gibi yan etkiler görülebilir. Bu nedenle, bazı kişilerde araç sürmek ya da makine kullanmak sorun yaratabilmektedir. Eğer yorgunluk ya da uyuşukluk hissediyorsanız, araç veya makine kullanmamalısınız.

METOART CON'un içeriğinde bulunan bazı yardımcı maddeler hakkında önemli bilgiler

Bu tıbbi ürün, her dozunda 23 mg'dan (1 mmol) daha az sodyum ihtiva eder. Yani esasında "sodyum içermez".

Diğer ilaçlar ile birlikte kullanımı

METOART CON a aşağıda belirtilen ilaçlar ile beraber kullanılırsa tedavinin etkisi etkilenebilir:

- Karaci ere veya kan sayımına zarar veren ilaçlar (örn. leflunomide)
- Antibiyotikler (belirli enfeksiyonların önlenmesinde/enfeksiyonların tedavisinde kullanılan ilaçlar). Tetrasiklinler, kloramfenikol ve emilemeyen geni spektrumlu antibiyotikler, penisilinler, glikopeptidler, sülfonamidler (belirli enfeksiyonların önlenmesinde/enfeksiyonların tedavisinde kullanılan sülfür içeren ilaçlar), siprofloksasin ve sefalotin gibi antibiyotikler
- Steroid olmayan antiinflamatuvar ilaçlar olarak bilinen a rı ve/veya iltihap tedavisinde kullanılan bazı ilaçlar (örn. diklofenak ve ibuprofen, asetilsalisilik asit gibi salisilatlar ve metamizol gibi pirazoller)
- Probenesid (gut tedavisinde kullanılan ilaçlar)
- Kıvrım diüretikleri (idrar söktürücü) gibi zayıf organik asitler
- Trimetoprim-sülfametoksazol (antibiyotik), pirimetamin gibi kemik ili i üzerinde istenmeyen etkilere neden olan tıbbi ürünler
- Sülfasazalin (antiromatik ilaçlar)
- Azatiyoprin (bazen romatoid artrit in iddetli formlarında kullanılan ba ı ıklık sistemini baskılayan ajanlar)
- Merkaptopürin (sitostatik ajan)
- Retinoidler (psöriazis ve di er deri hastalıkları için kullanılan ilaç)
- Teofilin (bron iyal astım ve di er akci er hastalıkları için kullanılan ilaç)
- Proton pompası inhibitörleri (mide hastalıklarının tedavisinde kullanılan ilaçlar)
- Hipoglisemikler (kan ekerini dü ürmek için kullanılan ilaçlar)

Folik asit içeren vitaminler tedavinizin etkisini bozabilir ve bu vitaminler yalnızca doktorunuzun tavsiyesi ile alınmalıdır.

Canlı a ılar ile a ı yapılmasından kaçınılmalıdır.

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

3. METOART CON nasıl kullanılır?

Doktorunuz sizin için bireysel olarak uygulanacak doza karar verecektir. Tedavinin etkisini görebilmek için 4 ila 8 hafta geçmesi gerekmektedir. Tedavi sürenize doktorunuz karar verecektir.

METOART CON yalnızca haftada bir kez uygulanır. Doktorunuzla beraber enjeksiyon için her hafta uygun bir gün belirleyiniz.

Uygulama yolu ve metodu:

METOART CON enjeksiyon kas içine, damar içine veya deri altına uygulanabilir.

Yerel gerekliliklere uygun olarak tıma ve imha ekli di er hücre bölünmesini durdurucu (sitotoksik) ilaçlar ile uyumlu olmalıdır. Hamile sa lık hizmeti personeli METOART CON'u ta imamalı ve/veya uygulamamalıdır.

Metotreksat cilt yüzeyi veya mukoza ile temas etmemelidir. Ürün içeri i ile direkt temas durumunda, etkilenen bölge hemen bol su ile durulanmalıdır.

De i ik ya grupları:

Çocuklarda kullanımı:

3 ya ın altındaki çocuklarda yeterli deneyim olmadığı ndan, bu ya grubunda kullanılması önerilmez.

Çocuklarda deri altı ve damar içi kullanıma ili kin kısıtlı veriye ba lı olarak, çocuklarda kullanım kas içi enjeksiyonla sınırlandırılmı tır.

Ya lılarda kullanımı:

Ya lı hastalarda doz azaltılması gerekebilir.

Özel kullanım durumları

Böbrek / karaci er yetmezli i:

METOART CON böbrek fonksiyonu zayıf olan hastalarda ve özellikle alkole ba lı ciddi karaci er hastalı ı geçirmi veya geçirmekte olan hastalarda dikkatle kullanılmalıdır.

E er METOART CON'un etkisinin çok güçlü veya zayıf oldu una dair bir izleniminiz var ise doktorunuz veya eczacınız ile konu unuz.

Kullanmanız gerekenden daha fazla METOART CON kullandıysanız:

Doktorunuzun doz önerilerine uyunuz. Kendi kararınız ile dozu de i tirmeyiniz.

METOART CON'dan kullanmanız gerekenden fazlasını kullanmı sanız bir doktor veya eczacı ile konu unuz.

Doktorunuz, zararlı etkinin iddetine göre gerekli tedaviye karar verecektir.

METOART CON'u kullanmayı unutursanız:

Unutulan dozları dengelemek için çift doz almayınız.

Doktorunuz ile konu unuz. Doktorunuz tarafından reçetelenen dozu mümkün oldu unca kısa sürede alınız ve sonrasında her hafta almaya devam ediniz.

METOART CON ile tedavi sonlandırıldı nda olu abilecek etkiler

Doktorunuzun onayı olmadan, METOART CON tedavisini durdurmak hastalı mızın daha kötüye gitmesine neden olabilir. Doktorunuzun onayı olmadan tedaviyi sonlandırmayınız.

4. Olası yan etkiler nelerdir?

Tüm ilaçlar gibi METOART CON'un içeri inde bulunan maddelere duyarlı olan ki ilerde yan etkiler olabilir.

Yan etkilerin sıklı ı ve iddeti doz ve uygulama sıklı ı ile ili kilidir. Dü ük dozlarda bile ciddi yan etkiler görülebilece inden dolayı, doktorunuz tarafından düzenli olarak izlenmeniz önemlidir.

Doktorunuz kanda geli en bozuklukları [dü ük beyaz kan hücresi, dü ük platelet (kan pulcu u) ve lenfoma (lenf dü ümlerinin geni lemesi) gibi], böbrek ve karaci erdeki de i iklikleri kontrol etmek için testler yapacaktır.

A a ıdaki etkiler sizde görülürse **derhal doktorunuza bildiriniz**. Bu etkiler ciddi ve potansiyel olarak ya amı tehdit eden etkiler olarak belirtilir ve acil özel tedavi gerektirir.

- Kalıcı, kuru, balgamsız öksürük, nefes darlı ı ve ate . Bunlar akci er iltihabının (pnömoni) belirtileri olabilir [yaygın - 10 ki ide 1'den az ki iyi etkileyebilir].
- Gözün beyaz kısmında ve deride sarılık gibi karaci er hasarı belirtileri; metotreksat kronik karaci er hasarına (karaci er sirozu), karaci erde yara olu umuna (karaci er fibrozu), karaci erde ya dokusunda bozulmaya [yaygın olmayan - 100 ki ide 1'den az ki iyi etkileyebilir], karaci er iltihabına (akut hepatit) [seyrek – 1.000 ki ide 1'den az ki iyi etkileyebilir] ve karaci er yetmezli ine [çok seyrek – 10.000 ki ide 1'den az ki iyi etkileyebilir] neden olabilir.
- Kırmızı ka mntılı deriyi içeren deri döküntüleri, eller, ayaklar, ayak bilekleri, yüz, dudaklar, a ız veya bo azın i mesi (yutma veya solunum güçlü üne yol açabilir) ve

bayılma hissi gibi alerji belirtileri; bu belirtiler iddetli alerjik reaksiyonlar ya da anafilaktik ok belirtileri olabilir [seyrek – 1.000 ki ide 1'den az ki iyi etkileyebilir].

- Eller, ayak bilekleri ve ayaklarda i me, idrara çıkma sıklı ında de i iklik, idrara çıkamama veya idrara çıkmada azalma gibi böbrek hasarı belirtileri; bu belirtiler böbrek yetmezli i belirtileri olabilir [seyrek – 1.000 ki ide 1'den az ki iyi etkileyebilir].
- Ate , döküntü, a rı veya bo az a rısı gibi enfeksiyon belirtileri; metotreksat sizi enfeksiyonlara daha duyarlı yapabilir. Seyrek olarak görülen [1.000 ki ide 1'den az ki iyi etkileyebilir] belirli bir akci er iltihabı (pnömoni) türü (*Pneumocystis carinii* pnömonisi) veya kan zehirlenmesi (sepsis) gibi ciddi enfeksiyonlar olu abilir.
- Ciddi ishal, kanlı kusma ve siyah veya katrana benzeyen dı kı. Bu belirtiler metotraksatın neden oldu u seyrek [1.000 ki ide 1'den az ki iyi etkileyebilir] gastrointestinal ülser gibi ciddi gastrointestinal sistem komplikasyonlarını (hastalıkla birlikte ortaya çıkan rahatsızlıklar) gösterebilir.
- Ate ve genel durumun ciddi olarak bozulması, ya da bo az a rısı ya da a ız veya idrar sorunları ile birlikte ani ate ; metotreksat çok seyrek olarak [1.000 ki ide 1'den az ki iyi etkileyebilir] beyaz kan hücrelerinde keskin bir dü ü e (agranülositoz) ve ciddi kemik ili i baskılanmasına neden olabilir.
- Di eti kanamaları, idrarda kan, kan kusma gibi beklenmeyen kanamalar ya da morarma; bu kemik ili i baskılanmasının neden oldu u kan pulcu u sayısında ciddi azalmanın belirtisi olabilir [çok seyrek – 10.000 ki ide 1'den az ki iyi etkileyebilir].
- iddetli deri döküntüsü veya deride kabarma (a ız, göz ve genital bölgeyi etkileyebilir); bu Stevens-Johnson sendromu veya yanık deri sendromu (toksik epidermal nekroz) adı verilen çok seyrek görülen [10.000 ki ide 1'den az ki iyi etkileyebilir] durumların belirtileri olabilir.

Di er yan etkiler a a ıda belirtilmi tir:

Çok yaygın [10 ki ide 1'den fazla ki iyi etkileyebilir]

- A ızda iltihaplanma
- Hazımsızlık
- Mide bulantısı
- tah kaybı
- Karaci er enzimlerinde artı

Yaygın [10 ki iden 1'den az ki iyi etkileyebilir]

- A ızda yaralar
- shal
- Döküntü, deride kızarıklık, ka ıntı
- Ba a rısı
- Yorgunluk
- Halsizlik
- Beyaz ve/veya kırmızı kan hücrelerinde ve/veya kan pulcuklarında azalma ile birlikte kan hücresi olu umunda azalma (lökopeni, anemi, trombositopeni)

Yaygın olmayan [100 ki ide 1'den az ki iyi etkileyebilir]

- Bo az iltihabı, ba ırsakların iltihabı, kusma
- I ı a artan hassasiyet, saç kaybı, romatizmal nodüllerin sayısında artı , zona, kan damarlarında iltihap, herpes benzeri deri döküntüsü, kurde en
- eker hastalı ı ba langıcı
- Ba dönmesi, kafa karı ıklı ı, depresyon
- Serum albüminde azalma
- Kan hücreleri ve kan pulcuklarının sayısının azalması
- Mesane veya vajinada iltihap ve yara, azalmı böbrek fonksiyonu, idrara çıkmada bozukluk
- Eklem a rısı, kas a rısı, osteoporoz (kemik kütesinin azalması)

Seyrek [1.000 ki ide 1'den az ki iyi etkileyebilir]

- Damarda kanama nedeniyle artan deri pigmentasyonu, akne, mavi lekeler
- Kan damarlarının alerjik olarak iltihaplanması, ate , kırmızı gözler, enfeksiyon, yara iyile mesinde bozukluk, kandaki antikör (alerji olu turan maddeye kar ı vücudun üretti i savunma proteini) sayısında azalma
- Görme bozuklukları
- Kalbin etrafındaki kesenin iltihaplanması, kalbin etrafındaki kesede sıvı birikimi
- Dü ük kan basıncı, yerinden kopan kan pıhtısı tarafından kan damarının tıkanması (tromboembolik olaylar)
- Akci er fibrozisi (akci er hücrelerinin arasındaki ba dokunun artması), nefes darlı ı ve bron iyal astım, akci er etrafındaki kese içinde sıvı birikimi

- Elektrolit bozuklukları

Çok seyrek [10.000 ki ide 1'den az ki iyi etkileyebilir]

- Bol kanama, toksik megakolon (akut toksik ba ırsak geni lemesi)
- Tırnaklarda artan pigmentasyon, tırnak etlerinin iltihabı, fronküloz (saç köklerinde derin iltihap), küçük kan damarlarında görünür geni leme
- Kas içine ya da deri altına uygulanmasından sonra enjeksiyon bölgesinde lokal hasar (steril apse olu umu, ya dokusunda de i iklikler)
- Görme bozuklu u, a rı, kol ve bacaklarda güç kaybı, uyu ma veya karıncalanma hissi, tat almada de i iklik (metalik tat), nöbet, felç, ate ile iddetli ba a rısı
- Retinopati (iltihabi olmayan göz bozuklu u)
- Cinsel istek kaybı, iktidarsızlık, erkekte gö üsün büyümesi (jinekomasti), sperm olu umunda bozukluk, adet bozuklu u, vajinal akıntı
- Lenf dü ümlerinde geni leme (lenfoma)

Bilinmiyor [eldeki verilerden hareketle tahmin edilmiyor]

- Lökoensefalopati (beyindeki beyaz maddede görülen bir hastalık)

Metotreksat kas içine uygulandı ı zaman enjeksiyon yerinde lokal istenmeyen etkiler (yanma hissi) veya hasar (steril apse olu umu, ya dokusu yıkımı) yaygın olarak olu abilir. Metotreksat deri altı uygulama ile lokal olarak iyi tolere edilir. Yalnızca tedavi sırasında azalan hafif lokal deri reaksiyonları gözlemlenmi tir.

E er bu kullanma talimatında bahsi geçmeyen herhangi bir yan etki ile kar ıla ırsanız doktorunuzu veya eczacınızı bilgilendiriniz.

Yan etkilerin raporlanması

Kullanma talimatında yer alan veya almayan herhangi bir yan etki meydana gelmesi durumunda hekiminiz, eczacınız veya hem ireniz ile konu unuz. Ayrıca kar ıla tı ınız yan etkileri www.titck.gov.tr sitesinde yer alan “ laç Yan Etki Bildirimi” ikonuna tıklayarak do rudan 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 oldu unuz ilacın güvenlili i hakkında daha fazla bilgi edinilmesine katkı sa lamı olacaksınız.

5. METOART CON'un saklanması :

Çocukların göremeyece i, eri emeyece i yerlerde ve ambalajında saklayınız.

25°C'nin altındaki oda sıcaklıklarında saklayınız.

Kullanıma hazır ırngaları ı ıktan korumak için ambalajında saklayınız.

Tıbbi ürün sadece tek kullanım içindir.

Son kullanma tarihiyle uyumlu olarak kullanınız.

Ambalajdaki son kullanma tarihinden sonra METOART CON'u kullanmayınız.

Ruhsat sahibi: Koçak Farma laç ve Kimya Sanayi A. .
Mahmutbey Mah. Ku u Sok. No:18
Ba cılar / STANBUL
Telefon : (0212) 410 39 50
Faks : (0212) 447 61 65
e-mail : info@kocakfarma.com

Üretim yeri: Koçak Farma laç ve Kimya Sanayi A. .
Çerkezköy Organize Sanayi Bölgesi
Karaa aç Mah. 11. Sk. No:5
Kapaklı / Tekirda

Bu kullanma talimatı 20/10/2016 tarihinde onaylanmı tır.