

ИНФОРМАЦИЯ ЗА ПАЦИЕНТА

**Zoladex® LA 10.8 mg implant
(goserelin)**

**Золадекс LA 10.8 mg имплантат
(гозерелин)**

БЪЛГАРСКА ЛИЧНА Етикетка на лекарствата	
Приложение към лекарството	
Към РУ №:	11-4605, 04.04.09
Одобрено:	33 11.03.09

Информацията в тази листовка се отнася само за Вашата инжекция Золадекс, моля, прочетете я внимателно. Ако имате въпроси или не сте сигурни за нещо, моля обърнете се към Вашия лекар или фармацевт.

КАКВО ТРЯБВА ДА ЗНАЕТЕ ЗА ЗОЛАДЕКС?

Името на Вашето лекарство е 'Zoladex' LA (Золадекс LA) с продължително действие. Активното вещество е goserelin (гозерелин). Всяка ампула Золадекс, съдържа 10.8 mg гозерелин. Всяка инжекция съдържа и неактивно вещество lactide-glycolide copolymer (лактид/гликолид съполимери).

Золадекс LA се разпространява под формата на имплантат, предварително напълнена спринцовка с предпазител.

Гозерелин е от групата лекарства наречени LHRH аналоги. Той понижава нивото на произведения тестостерон в човешкото тяло.

'Zoladex' LA е предназначен за лечение на рак на простатната жлеза.

ПРЕДИ ДА ИЗПОЛЗВАТЕ ВАШЕТО ЛЕКАРСТВО

'Zoladex' LA трябва да се приема, ако преди това сте имали алергична реакция към Золадекс или към подобен тип лекарство.

'Zoladex' LA е лекарствена форма на 'Zoladex' с продължително действие (12 - седмици) не трябва да се прилага при жени.

'Zoladex' LA не трябва да бъде прилаган на деца.

Преди да получите инжекцията си, кажете на лекуващия лекар, ако сте имали проблеми с уринирането или болки в кръста.

Преди да получите инжекцията си, кажете на лекуващия лекар, ако взимате други лекарства, включително тези, които сте си купили сам.

Ако постъпвате в болница, кажете на медицинския персонал, че взимате 'Zoladex' LA.

Малко е вероятно Вашата инжекция да повлияе неблагоприятно способността Ви да шофирате, или да работите с машини.

ПРИЕМАНЕ НА ВАШЕТО ЛЕКАРСТВО

‘Zoladex’ LA се прилага като подкожна инжекция в корема на 12 седмици. ‘Zoladex’ LA ще Ви бъде инжектиран от Вашия лекар или сестра. Важно е да продължите лечението със ‘Zoladex’ LA, дори ако се чувствате добре, докато лекуващият Ви лекар не прецени, че е време да спре Вашето лечение.

‘Zoladex’ LA трябва да се прилага на 12 седмици. Винаги напомняйте на лекаря или на сестрата да Ви запишат следващия час за инжекция. Ако Ви дадат час, който е преди или след 12 седмици от последната инжекция, моля обърнете внимание на лекаря. Ако са изминали повече от 12 седмици от поставянето на последната инжекция, свържете се незабавно с Вашия лекар, за да Ви я поставят възможно най-бързо.

СЛЕД ПРИЕМАНЕ НА ВАШЕТО ЛЕКАРСТВО

Както при всички лекарства, нежелани лекарствени реакции могат да се появят вследствие на приема на ‘Zoladex’ LA. ‘Zoladex’ LA е лекарство за хормонална терапия и затова понякога то може да предизвика алергични реакции, топли вълни и изпотяване, понижаване на либидото, намаляване на костната плътност, и понякога набъбване и болезненост на гърдите. В началото на лечението някои мъже могат да почувсят болка в костите, болки в кръста или болки при отделянето на урината. Ако това се случи, уведомете Вашия лекар. Възможни други нежелани реакции могат да бъдат изтръпване на пръстите на ръцете или краката, кожни обриви, болки в ставите или промяна в кръвното налягане.

Ако имате тумор на хипофизната жлеза, ‘Zoladex’ може да предизвика прокървяване или намаляване на тумора. Това е много рядко, но може да предизвика силно главоболие, неразположение, загуба на зрение и безсъзнание.

Не се притеснявайте от този списък на възможни нежелани реакции. Вие може да не изпитате нито една от тях.

Уведомете лекуващия си лекар или фармацевт ако смятате, че Вашето лекарство причинява някои от тези или други проблеми.

КАК ТРЯБВА ДА СЪХРАНЯВАМ ЗОЛАДЕКС?

Възможно е да са Ви предписали лекарството и да се наложи да го съхранявате до следващото Ви посещение при лекаря. Съхранявайте го в оригиналната му опаковка и не я разпечатвайте. Трябва да съхранявате инжекцията си при температура под 25°C. Съхранявайте Вашия Золадекс на сигурно място, където децата не могат да го видят или да го стигнат.

Не употребявайте инжекцията след изтичане на срока на годност, обозначен върху опаковката.

Ако не употребите лекарството върнете го на фармацевта.

ДОПЪЛНИТЕЛНА ИНФОРМАЦИЯ

Притежателят на разрешението за употреба:

Разрешението за употреба на 'Zoladex' LA е собственост на:
AstraZeneca Pharmaceuticals AB, 151 85 Södertälje, Швеция

'Zoladex' LA се произвежда от:
AstraZeneca UK Limited, Silk Road Business Park, Macclesfield, Cheshire, SK10 2NA,
Великобритания

Тази листовка не съдържа цялата информация за 'Zoladex' LA. Ако имате някакви
въпроси или не сте сигурни в нещо, моля попитайте Вашия лекар.

Тази информация се отнася само за 'Zoladex' LA.

Дата на последно одобрени на листовката: 24/10/2008

© AstraZeneca 2005-2008

Zoladex е търговска марка, собственост на AstraZeneca group of companies

