

Информация за пациента**EMEND®****ЕМЕНД****(aprepitant)**

твърди капсули 80mg

твърди капсули 125mg



Прочетете внимателно цялата листовка преди да започнете да взимате това лекарство

- Запазете листовката. Може да се наложи да я прочетете отново.
- Ако имате други въпроси, моля, попитайте Вашия лекар или Вашия фармацевт
- Този лекарствен продукт е предписан лично на Вас и Вие не трябва да го давате на други хора. Той може да е вреден за тях, дори ако симптомите им са като Вашите.

Съдържание на листовката:

1. За какво се използва EMEND и как се предлага?
2. Преди да приемате EMEND
3. Как да приемате EMEND
4. Възможни нежелани реакции
5. Съхраняване на EMEND
6. Допълнителна информация

EMEND (ЕМЕНД) 125 mg
твърди капсули (aprepitant) EMEND

(ЕМЕНД) 80 mg
твърди капсули (aprepitant)

Активната съставка е апрепитант. Всяка 125 mg твърда капсула съдържа 125 mg апрепитант. Всяка 80 mg твърда капсула съдържа 80 mg апрепитант.

Останалите съставки включват: захароза, микрокристална целулоза (E 460), хидроксипропил целулоза (E 463), натрий лаурил сулфат, желатин, титаниев двуокис (E 171), шеллак, калиева основа и черен железен окис (E 172); твърдите капсули от 125 mg съдържат още червен железен окис (E 172) и жълт железен окис (E 172).

Притежател на разрешението за употреба е:
Merck Sharp & Dohme IDEA Inc.
Schaffhauserstrasse 136, 8152 Glattbrugg
Switzerland

Производител е:
Merck Sharp & Dohme B. V. Waarderweg 39,
Postbus 581 NL-2003 PC Haarlem
Холандия

1. За какво се използва EMEND и как се предлага?

За какво се използва EMEND?

EMEND се използва ЗАЕДНО С ДРУГИ ЛЕКАРСТВА за предотвратяване на гадене и повръщане, причинени от химиотерапевтично лечение. EMEND е неврокинин рецепторен антагонист.



Как изглежда EMEND и как се предлага

Твърдите капсули от 125 mg са непрозрачни, с бяло тяло и розово капаче, с отпечатани радиално, с черно мастило върху тялото на капсулата "462" и "125 mg".

Твърдите капсули от 80 mg са непрозрачни, с бяло тяло и капаче, с отпечатани радиално с черно мастило върху тялото на капсулата "461" и "80 mg".

EMEND 125 mg и 80 mg твърди капсули се предлагат в следните опаковки:

- 3-дневна опаковка за лечение съдържаща една EMEND 125 mg капсула и две EMEND 80 mg капсули

Възможно е на пазара да не се предлагат всички видове опаковки.

2. Преди да приемате EMEND

Уведомете Вашия лекар, ако:

- Имате чернодробно заболяване

Не приемайте EMEND,

- ако имате алергия към *арперитант* или към някое от помощните вещества.
- с лекарства, съдържащи пимозид (използван за лечение на психиатрични заболявания), терфенадин и астемизол (използвани за сенна хрема и други алергични състояния), цисаприд (използван за лечение при нарушения на стомашно-чревния мотилитет). Уведомете Вашия лекар, ако взимате такива продукти, тъй като лечението Ви трябва да бъде променено преди да започнете да взимате EMEND.

Бременност

Преди да започнете да взимате EMEND е важно да уведомите Вашия лекар ако сте бременна или планирате да забременеете.

Противозачатъчни таблетки също могат да не действат, трябва да се използва друга форма за предпазване от забременяване както по време на лечението с EMEND, така и до 2 месеца след като сте използвали EMEND.

Кърмене

Преди да започнете да взимате EMEND е важно да уведомите Вашия лекар, ако кърмите или планирате да кърмите.

Шофиране и работа на машини

Не се очаква EMEND да повлияе на Вашата способност да шофирате или работите на машини. В същото време индивидуалните отговори към прилаганото лекарство могат да бъдат различни.

Приложение при деца и подрастващи

Не давайте EMEND на пациенти на възраст под 18 години.

Приложение при пациенти в напреднала възраст

При пациенти в напреднала възраст не се налага промяна в дозата.

Важна информация за някои от съставките на EMEND

EMEND съдържа захароза. Ако сте били уведомени от Вашия лекар, че имате непоносимост към някои захари, консултирайте се с Вашия лекар преди да приемете този лекарствен продукт.

Приемане на EMEND с други лекарства

EMEND може да повлияе върху други лекарства както по време, така и след лечение с него. Имат някои лекарства, които не трябва да се взимат с EMEND или които налагат коригиране на дозата



(виж също Не приемайте EMEND). EMEND трябва да се използва внимателно, когато се прилага едновременно с други лекарства. Поради това, преди да започнете лечението е важно да уведомите Вашия лекар за други лекарства или билки, които взимате, взимали сте наскоро или планирате да взимате, дори и за такива, които се получават без рецепта.

3. Как да приемате EMEND

Винаги взимайте EMEND точно по начина, по който Ви е предписан от лекаря.

Препоръчаната доза EMEND е

една капсула от 125 mg през устата 1 час преди да започнете химиотерапевтичното лечение

и

една капсула от 80 mg всяка сутрин в продължение на 2 дни след провеждане на химиотерапия.

EMEND може да се взема с храна или без храна. Капсулата EMEND трябва да се приема цяла.

Ако вземете повече EMEND отколкото трябва

Не вземайте повече капсули от препоръчаните от лекаря. Ако вземете много капсули, незабавно уведомете Вашия лекар.

Ако забравите да вземете EMEND

Ако сте пропуснали една доза, обадете се на Вашия лекар за съвет.

4. Възможни нежелани лекарствени реакции

Както всички лекарства, така и EMEND може да има нежелани лекарствени реакции. По време на изпитванията подобни нежелани лекарствени реакции са протичали като леки или средно тежки.

Най-честите нежелани лекарствени реакции (за които има вероятност да се срещнат при между 1 и 10 пациента от всеки 100) са: оригване, запек, диария, световъртеж, умора, главоболие, хълцане, нарушено храносмилане, загуба на апетит и повишени стойности на чернодробните ензими.

Други не чести нежелани лекарствени реакции (за които има вероятност да се срещнат при между 1 и 10 пациента от всеки 1,000) са: нарушен сън, акне, тревожност, бактериална инфекция, подуване на корема, кръв в урината, дискомфорт в гърдите, каплица, затруднен мисловен процес, дезориентация, сухота в устата, очна секреция и сърбеж, еуфория, прекомерно потене, прекомерна жажда, висока температура с повишен риск от инфекция, гъбична инфекция, пареща болка в гърдите, високи нива на кръвна захар, горещи вълни, повишено уриниране с болка или парене, сърбеж, ниски нива на натрий в кръвта, намаляване броя на червените кръвни телца, секреция по задната стена на гърлото, мускулни спазми или болка, гадене, мазна кожа, отделяне на газове, обрив, зачервяване на лицето, звън в ушите, чувствителност към светлина, забавено сърцебиене, кихане, възпалено гърло, възпаления в устата, възпаления на кожата, стомашна болка, язва на стомаха, оток, нарушен вкус, повръщане и загуба или наддаване на тегло.

Има единични съобщения и за следните събития: синдром на Stevens-Johnson (рядко срещана тежка кожна реакция), ангиоедем (подуване на лицето, устните, устата, езика или гърлото, което може да затрудни преглъщането или дишането) и уртикария (сърбящ обрив).

Ако имате някакви нежелани лекарствени реакции, които не са споменати в тази листовка, моля, уведомете Вашия лекар.

5. Съхраняване на EMEND

Пазете далеч от достъпа на деца.



Няма специални инструкции за съхранение.

Не изваждайте капсулата от блистера докато не сте готови да я приемете.

Не вземайте капсулите, ако са с изтекъл срок на годност, ясно отбелязан върху опаковката.

Листовката е одобрена за последен път Октомври 2005г.

