

İSTİFADƏ TƏLİMATI

ABİQA 500 mq örtüklü tabletlər

Daxilə qəbul olunur.

- **Təsiredici maddələr:** Hər örtüklü tabletin tərkibində 500 mq abirateron asetat vardır.
- **Köməkçi maddələr:** Laktoza monohidrat (inək südündən alınmış), mikrokristallik sellüloza, natrium kroskarmelloza, povidon, natrium lauril sulfat, kolloid silisium dioksid, maqnezium stearat, Opadri 85F200050 bənövşəyi: polivinil spirti, titan dioksid, makroqol/PEG MW 3350, talk, qara dəmir oksidi, qırmızı dəmir oksidi.

▼ Bu dərman əlavə nəzarətdədir. Bu, yəni təhlükəsizlik məlumatlarının sürətli müəyyənləşdirilməsini təmin edəcək. Baş verən hər hansı əlavə təsir olarsa həkiminə bildirin. Əlavə təsirlərin necə bildiriləcəyini öyrənmək üçün 4-cü Bölmənin sonuna baxın.

Bu dərmanı istifadə etməyə başlamazdan əvvəl İSTİFADƏ TƏLİMATINI diqqətlə oxuyun, çünki sizin üçün vacib məlumatlar var.

- *Bu istifadə təlimatını saxlayın. Daha sonra yenidən oxumağınıza ehtiyac ola bilər.*
- *Əlavə suallarınız olarsa, həkiminizə və ya əczaçıya müraciət edin.*
- *Bu dərman şəxsən sizin üçün təyin edilmişdir, başqalarına verməyin.*
- *Dərmanı istifadə etdiyiniz müddətdə həkimə və ya xəstəxanaya getdiyiniz zaman bu dərmanı istifadə etdiyinizi bildirin.*
- *Təlimatda yazılanlara dəqiq əməl edin. Həkim tərəfindən tövsiyə edilən dozadan daha **yüksək və ya aşağı** doza istifadə etməyin.*

Bu İstifadə Təlimatında:

1. **ABİQA nədir və nə üçün istifadə olunur?**
2. **ABİQA-nı istifadə etməzdən əvvəl diqqət edilməli məqamlar**
3. **ABİQA necə istifadə edilir?**
4. **Mümkün əlavə təsirlər hansılardır?**
5. **ABİQA-nın saxlanma şəraiti**

Başlıqları vardır.

1. ABİQA nədir və nə üçün istifadə olunur?

— ABİQA-nın tərkibində aktiv təsiredici maddə kimi abirateron asetat vardır. ABİQA orqanizmin testosteron (androgen qrupundan olan və kişi cinsiyyət hormonu kimi tanınan steroid hormon) istehsalını blokada edərək prostat vəzi xərçənginin hüceyrələrinin böyüməsini yavaşlada bilər. ABİQA yetkin kişilərdə bədənin digər hissələrinə yayılmış prostat vəzi xərçənginin müalicəsi üçün istifadə olunur.

- Prostat vəzi xərçənginin hormon müalicəsinə cavab verdiyi erkən mərhələdə ABİQA kişi cinsiyyət hormonunu (testosteronu) azaldan (androgen eliminasiya müalicəsi) müalicə ilə birlikdə qəbul edilməlidir.
- ABİQA, yetkin kişilərdə bədənin digər hissələrinə yayılmış prostat vəzi xərçəngini müalicə etmək məqsədilə xayaları çıxarılmış və ya kişi cinsiyyət hormonu eliminasiya olunmuş, həmçinin daha əvvəl kimyaterapiya ilə müalicə olunmamış və müalicə olunmuş, xəstəliyi təkrarlanmış xəstələrin müalicəsində istifadə olunur.

Həkiminiz sizə ABİQA qəbul edərkən prednizon və ya prednizolon adlanan başqa bir dərman da birlikdə qəbul üçün təyin edəcəkdir. Bu, təzyiqin yüksəlməsi, orqanizmdə maye yığılması və ya orqanizmdə kalium səviyyəsinin azalması riskini azaldacaqdır.

- ABİQA bənövşəyi rəngli, oval formalı, hər iki tərəfi qabarıq, örtüklü tabletdir.
- ABİQA tabletlər blisterlərdə 60 tablet olmaqla karton qutu qablaşmada buraxılır.

2. ABİQA-nı istifadə etməzdən əvvəl diqqət edilməli məqamlar

ABİQA aşağıdakı hallarda istifadə edilməməlidir:

Əgər,

- Abirateron asetatı və ya ABİQA-nın tərkibində olan köməkçi maddələrdən hər hansı birinə qarşı allergiyanız (həssaslığınız) varsa.
- Qadın cinsinə mənsubsunuzsa və xüsusilə hamiləsinizsə. ABİQA yalnız kişi xəstələrdə istifadə olunur.
- Ciddi qaraciyər zədələnməniz varsa.
- Prostat vəzi xərçəngi müalicəsində istifadə olunan Ra-223 molekulu ilə birlikdə tətbiq ediləcəksə.

Yuxarıda göstərilən hallardan hər hansı biri sizə aiddirsə, bu dərmanı istifadə etməyiniz qadağandır. Əmin olmadığınız hallarda bu dərmanı qəbul etməzdən əvvəl həkiminiz və ya əczaçınızla məsləhətləşin.

ABİQA aşağıdakı hallarda DİQQƏTLİ İSTİFADƏ EDİLMƏLİDİR:

Əgər sizdə aşağıdakı hallardan hər hansı biri mövcuddursa, həkiminizə və ya əczaçıınıza məlumat verin:

- Qaraciyər problemləriniz varsa
- Təzyiqiniz yüksəkdirsə, ürək çatışmazlığınız varsa və ya qanınızda kalium elementinin miqdarı aşağıdırsa (kaliumun miqdarının aşağı olması ürək ritm pozğunluğu riskini artırır bilər)
- Ürək və ya qan damarlarınızla bağlı digər problemləriniz varsa
- Qeyri-stabil və ya sürətli ürək döyüntüləriniz varsa
- Nəfəs darlığınız varsa
- Sürətlə çəki artımı müşahidə edildirsə
- Ayaqlarda, topuqlarda və ya ayaq nahiyəsində şişkinlik varsa

- Anamnezdə prostat vəzi xərçəngi üçün ketokonazol adlı dərmanı qəbul etməsinizsə
- Bu dərmanı prednizon və ya prednizolon ilə birlikdə qəbul etmə haqqında məlumat almağa ehtiyacınız varsa
- Sümüklər üzərində ola biləcək mümkün təsirləri barədə məlumat almaq istəyirsinizsə
- Qan şəkəri səviyyəniz yüksəkdirsə

Ürək ritmi pozğunluqları (aritmia) daxil olmaqla hər hansı ürək və ya qan damar problemi varsa və ya bu problemlər üçün dərman qəbul edirsinizsə, həkiminizlə məsləhətləşin.

Dərinizdə və ya gözlərinizdə saralma, sidiyin tündləşməsi, ciddi ürəkbulanma və ya qusma hiss edirsinizsə, bunlar qaraciyər problemlərinin əlamətləri ola bilər, bu halda dərhal həkiminizə müraciət edin. Nadir hallarda ölümə səbəb ola bilən, qaraciyərin fəaliyyətini yerinə yetirə bilməməsi halları (kəskin qaraciyər çatışmazlığı) müşahidə edilə bilər.

Qırmızı qan hüceyrələrinin sayında azalma, cinsi istəkdə (libido) azalma, əzələlərdə zəiflik və/və ya əzələ ağrısı yarana bilər.

ABİQA sümük sınması və ya ölüm riskinin artması səbəbindən Ra-223 (nüvə təbabətində istifadə olunan radioaktiv radium müalicəsi) ilə birlikdə qəbul edilməməlidir.

ABİQA və prednizon/prednizolon ilə müalicədən sonra Ra-223 tətbiq etməyi planlaşdırırsınızsa, Ra-223 ilə müalicəyə başlamazdan əvvəl ən azı 5 gün gözləmək vacibdir.

Qan göstəricilərinin nəzarətdə saxlanması

ABİQA-nın qaraciyərə təsiri zamanı hər hansı bir simptom hiss edilməyə bilər.

Bu səbəbdən, həkiminiz bu dərmanı qəbul etdiyiniz müddətdə ABİQA-nın qaraciyərinizə hər hansı təsiri olub-olmadığını müəyyən etmək üçün müəyyən aralıqlarla qan analizləri aparacaqdır.

Uşaqlar və yeniyetmələr

Bu dərman uşaqlarda və ya yeniyetmələrdə istifadə edilmir.

Əgər ABİQA səhvən bir uşaq və ya yeniyetmə tərəfindən udularsa, dərhal xəstəxanaya müraciət edin və təcili yardım şöbəsindəki həkimə göstərmək üçün İstifadə Təlimatını özünüzlə aparın.

Bu xəbərdarlıqlardan hər hansı biri keçmişdə belə olsa, sizin üçün keçərlidirsə, həkiminizə və ya əczaçınıza müraciət edin.

ABİQA-nın qida və içkilərlə qəbulu

- ABİQA qida ilə birlikdə qəbul edilməməlidir (bax: Bölmə 3 “ABİQA necə istifadə olunur”).

ABİQA-nı qida ilə birlikdə qəbul etməyiniz sizdə arzuolunmaz təsirlərə səbəb ola bilər.

Hamiləlik

Dərmanı istifadə etməzdən əvvəl həkiminizlə və ya əczaçınızla məsləhətləşin.

ABİQA qadınlarda istifadə edilən bir dərman deyil.

- Bu dərman hamilə qadınlar tərəfindən qəbul edilərsə dölə zərər verə bilər.
- Əgər hamiləsinizsə və ya hamilə qalma ehtimalınız varsa və ABİQA-nı başqa bir şəxsə verirsinizsə, dərmanla təmasdan qaçmaq üçün mütləq əlcək geyinməlisiniz.
- Hamilə qalma ehtimalı olan bir qadınla cinsi əlaqədə olacağınız təqdirdə, prezervativ və digər etibarlı doğum nəzarət üsulundan istifadə etməlisiniz.
- Hamilə bir qadınla cinsi əlaqədə olacağınız təqdirdə, dölü qorumaq üçün prezervativ istifadə etməlisiniz.

Müalicəniz zamanı həyat yoldaşınız (partnerinizin) hamilə olduğu müəyyən olunarsa dərhal həkiminizə və ya əczaçınıza müraciət edin.

Ana südü ilə qidalandırma

Dərmanı istifadə etməzdən əvvəl həkiminizlə və ya əczaçınızla məsləhətləşin.

ABİQA-nın qadınlarda istifadəsi nəzərdə tutulmayıb.

- Əgər ana südü ilə qidalandırma dövründəsinizsə, ABİQA-nı istifadə etməyin.

Nəqliyyat vasitəsi və mexanizmlərin idarə edilməsi

ABİQA-nın nəqliyyat vasitəsi və ya mexanizmləri idarəetmə qabiliyyətinə hər hansı təsiri aşkar edilməmişdir.

ABİQA-nın tərkibində olan bəzi köməkçi maddələr haqqında vacib məlumatlar

ABİQA-nın tərkibində laktoza vardır. Əgər həkiminiz sizə əvvəllər bəzi şəxərlərə qarşı dözümsüzlüyünüz (həssaslığınız) haqqında göstəriş vermişdirsə, bu dərmanı qəbul etməzdən əvvəl həkiminizlə məsləhətləşin.

Bu dərmanın gündəlik dozasında (2 tablet) 23,46 mq natrium vardır.

Xəstə natrium məhdudiyyətli pəhrizdə olduqda, bu vəziyyət nəzərə alınmalıdır

Digər dərmanlarla birlikdə istifadəsi:

Başqa bir dərmanı istifadə etməzdən əvvəl həkiminizlə və ya əczaçınızla məsləhətləşin.

Əgər hal-hazırda başqa bir dərman qəbul edirsinizsə, yaxın zamanda qəbul etməsinizsə və ya gələcəkdə qəbul etmə ehtimalınız varsa, həkiminizlə və ya əczaçınızla danışın. Bu hal, ABİQA-nın bəzi dərmanların təsirini artırmaq və ya azaltmaq potensialı baxımından əhəmiyyətlidir. Bunlara ürək üçün dərmanlar, sakitləşdiricilər, diabet üçün bəzi dərmanlar, bitki mənşəli preparatlar (məsələn, Sarı kantaron) və digər dərmanlar daxildir. Həkiminiz bu dərmanların dozasını dəyişmək haqqında göstəriş verərsə, uyğun tənzimləmə edə bilər.

Eyni zamanda, bəzi dərmanlar ABİQA-nın təsirini artırma və ya azalda bilər. Bu vəziyyət əlavə təsirlərin yaranmasına və ya ABİQA-nın kifayət qədər effektiv olmamasına səbəb ola bilər.

Androgen çatışmazlığı ilə bağlı müalicə ürək ritmi pozğunluğu (aritmia) riskini artırma bilər. Həkiminizə aşağıdakı dərmanlardan hər hansı birini istifadə etdiyiniz barədə məlumat verin:

- Ürək ritmi pozğunluqlarını müalicə etmək üçün istifadə olunan dərmanlar (məsələn; kinidin, prokainamid, amiodaron və sotalol);
- Ürək ritmi pozğunluğu riskini artırma biləcəyi bilinən dərmanlar (məsələn; metadon (ağrı kəsici və asılılığın müalicəsində də istifadə olunur), moksifloksasin (bir növ antibiotik), antipsixotiklər (ağır psixi xəstəliklərin müalicəsində istifadə olunur)).

Əgər reseptlə və ya reseptsiz hər hansı bir dərmanı hal-hazırda qəbul edirsinizsə və ya yaxın zamanda qəbul etmişsinizsə, həkiminizə və ya əczaçıınıza bu barədə məlumat verin.

3. ABİQA necə istifadə edilir?

Bu dərmanı həkiminizin göstərişi əsasında və həkiminizin dediyi qaydada qəbul edin. Əgər əmin deyilsinizsə, həkiminiz və ya əczaçıınızla məsləhətləşin.

Düzgün istifadə və doza/istifadə tezliyi üçün göstərişlər:

Dərmanınızın tövsiyə olunan gündəlik dozası 1 dəfə 1000 mq-dır (iki tablet).

İstifadə qaydası və metodu:

- Bu dərmanı oral yolla qəbul edin.
 - **ABİQA-nı qida ilə birlikdə qəbul etməyin.** ABİQA qida ilə birlikdə qəbul edildikdə, dərman orqanizm tərəfindən həddindən artıq sorula bilər və bu, əlavə təsirlərə səbəb ola bilər.
 - ABİQA tabletlərini gündə bir dəfə, ac qarına birdəfəlik doza şəklində qəbul edin. ABİQA yeməkdən ən azı iki saat sonra qəbul edilməli və ABİQA qəbul etdikdən sonra ən azı bir saat ərzində yemək yeyilməməlidir.
- (Bax: Bölmə 2 — “ABİQA-nın qida və içkilərlə birlikdə istifadəsi”).
- Tabletləri bütöv şəkildə su ilə udun.
 - Tabletləri bölməyin.
 - ABİQA, prednizon və ya prednizolon adlı başqa bir dərmanla birlikdə qəbul edilir. Prednizon və ya prednizolonu həkiminizin dediyi şəkildə qəbul edin.
 - ABİQA qəbul etdiyiniz müddətdə hər gün prednizon və ya prednizolonu da qəbul etməlisiniz.
 - Təcili tibbi vəziyyət yarandıqda, qəbul etdiyiniz prednizon və ya prednizolon miqdarının dəyişdirilməsi tələb oluna bilər. Bu dəyişiklik lazım olarsa, həkiminiz sizə xəbər verəcəkdir. Həkiminiz sizə demədiyi müddətcə, qəbul etdiyiniz prednizon və ya prednizolonun qəbulunu dayandırmayın.

ABİQA-nı prednizon və ya prednizolon ilə birlikdə qəbul edərkən, həkiminiz sizə başqa dərmanlar da təyin edə bilər.

Fərqli yaş qruplarında istifadəsi:

• Uşaqlarda istifadəsi:

ABİQA uşaqlarda və yeniyetmələrdə istifadə üçün nəzərdə tutulmamışdır. Əgər ABİQA uşaq və ya yeniyetmə tərəfindən səhvən udularsa, dərhal xəstəxanaya müraciət edin və həkimə göstərmək üçün bu istifadə təlimatını özünüzlə aparın.

- **Yaşlılarda istifadəsi:**

Yaşlı xəstələrdə doza tənzimlənməsi ilə bağlı xüsusi bir tədqiqat aparılmamışdır.

Xüsusi istifadə halları:

- **Böyrək çatışmazlığı:**

Böyrək çatışmazlığı olan xəstələrdə ABİQA istifadə oluna bilər, doza tənzimlənməsinə ehtiyac yoxdur. Lakin ağır dərəcəli böyrək çatışmazlığı olan xəstələrdə ehtiyatla istifadə olunması tövsiyə edilir.

- **Qaraciyər çatışmazlığı:**

Həkiminiz qaraciyər funksiyasına aid bəzi qan göstəricilərini müəyyən aralıqlarla izləyəcək və əgər bu göstəricilərdə həddindən artıq artım müşahidə olunarsa, ABİQA-nın qəbulu müvəqqəti və ya qan göstəriciləriniz normal səviyyəyə çatana qədər tamamilə dayandırılacaqdır. Orta dərəcəli qaraciyər çatışmazlığı olan xəstələrdə ABİQA diqqətlə istifadə olunmalıdır. Ağır dərəcəli qaraciyər çatışmazlığı olan xəstələrdə ABİQA istifadə edilməməlidir.

- **Yüksək qan təzyiqi:**

Əgər sizdə yüksək qan təzyiqi (hipertoniya) varsa, həkiminiz təzyiq dəyərlərinizi normallaşdırmadan ABİQA ilə müalicəyə başlamayacaqdır. Təzyiqlə bağlı hər hansı şikayətinizin olub-olmamasından asılı olmayaraq həkiminiz ABİQA ilə müalicə zamanı təzyiqinizin ölçülməsini tələb edəcəkdir.

Əgər ABİQA-nın təsirinin çox güclü və ya çox zəif olduğuna dair hər hansı fikriniz varsa, həkiminiz və ya əczaçınızla məsləhətləşin.

Əgər tövsiyə olunandan daha çox ABİQA qəbul etmisinizsə

Əgər tövsiyə olunandan daha çox ABİQA qəbul etmisinizsə dərhal həkim və ya əczaçı ilə əlaqə saxlayın və ya dərhal xəstəxanaya müraciət edin.

ABİQA-nı qəbul etməyi unutmusunuzsa:

Əgər ABİQA-nı və ya prednizon / prednizolonu qəbul etməyi unutmusunuzsa, ertəsi gün normal qəbul etməli olduğunuz dozanı qəbul edin.

Əgər ABİQA-nı və ya prednizon / prednizolonu bir gündən artıq müddət ərzində qəbul etməyi unutmusunuzsa, bu barədə dərhal həkiminizlə məsləhətləşin.

Unudulmuş dozanı kompensasiya etmək üçün ikiqat doza qəbul etməyin.

ABİQA ilə müalicə dayandırıldıqda yarana biləcək təsirlər:

Həkiminiz sizə göstəriş vermədiyi müddətdə ABİQA-nı, prednizon və ya prednizolonu qəbul etməyi dayandırmayın.

Bu dərmanın istifadəsinə dair əlavə suallarınız olarsa, həkiminiz və ya əczaçınızla məsləhətləşin.

4. Mümkün əlavə təsirlər hansılardır?

Bütün dərmanlar kimi, ABİQA da əlavə təsirlərə səbəb ola bilər, lakin bu təsirlər hər kəsə meydana gəlməyə bilər.

Əlavə təsirlərin tezliyi aşağıdakı kimi təsnif olunur:

Çox tez-tez:	10 xəstənin ən az 1-də görünə bilər.
Tez-tez:	10 xəstədə birdən az, lakin 100 xəstədə birdən çox görünə bilər.
Bəzən:	100 xəstədə birdən az, lakin 1.000 xəstədə birdən çox görünə bilər.
Nadir hallarda:	1.000 xəstədə birdən az, lakin 10.000 xəstədə birdən çox görünə bilər.
Çox nadir hallarda:	10.000 xəstədə birdən az görünə bilər.
Məlum deyil:	Mövcud məlumatlar əsasında təxmin edilə bilmir.

Aşağıdakılardan biri baş verərsə, ABİQA qəbulunu dayandırın və həkiminizə DƏRHAL məlumat verin və ya ən yaxın xəstəxananın təcili yardım şöbəsinə müraciət edin:

- Əzələlərdə zəiflik, əzələ tutmaları və ya ürəkdə döyüntü (palpitasiya).
Bu, qanınızdakı kalium səviyyəsinin aşağı olduğunu göstərə bilər.
- Udqunma və ya nəfəs almaqda çətinlik, üz, dodaq, dil və ya boğazda şişlik, qaşıntılı səpgilər ilə müşayiət olunan ciddi allergik reaksiyalar.

Bu təsirlər ciddi əlavə təsirlər hesab olunur. Əgər bunlardan birini özünüzdə müşahidə etsəniz, sizdə ABİQA-ya qarşı ciddi allergiya mövcuddur. Təcili tibbi müdaxilə və ya xəstəxanaya yerləşdirilmə tələb oluna bilər.

Digər əlavə təsirlər

Çox tez-tez:

- Aşağı ətraflarda şişkinlik,
- Qanda kalium səviyyəsinin azalması,
- Qaraciyər funksiyası testlərində yüksəlmə,
- Yüksək qan təzyiqi,
- Sidik yollarında infeksiya,
- İshal.

Tez-tez:

- Qanda lipid səviyyəsinin yüksəlməsi,
- Sinə ağrısı,
- Qeyr-stabil ürək döyüntüsü (atrial fibrilasiya),
- Ürək çatışmazlığı,
- Taxikardiya,
- Sepsis kimi ciddi infeksiyalar,

- Sümük sınıqları,
- Mədənin həzm funksiyasının pozulması (dispepsiya),
- Sidikdə qanın müşahidə edilməsi,
- Dəri səpgiləri.

Bəzən:

- Böyrəküstü vəzi problemləri (duz və su balansı ilə əlaqəli),
- Qeyri-stabil ürək ritmi (aritmia),
- Əzələlərdə zəiflik və ya əzələ ağrıları.

Nadir hallarda:

- Ağciyər iltihabı (allergik alveolit),
- Qaraciyərin funksiyasını pozulması (kəskin qaraciyər çatışmazlığı).

Məlum deyil:

- Ürək infarktı,
- Elektrokardiogram (EKQ) dəyişiklikləri (QT intervalları uzanması),
- Udqunma və nəfəs almaqda çətinlik, üz, dodaq, dil və ya boğazda şişkinlik, qaşıntılı səpgilər ilə müşayiət olunan ciddi allergik reaksiyalar.

Prostat vəzi xərcəngi ilə müalicə alan kişilərdə sümük kütləsinin azalması (osteoporoz) meydana gələ bilər. ABİQA, prednizon və ya prednizolon ilə birlikdə istifadə edildikdə, sümük kütləsi itkisini artırma riski mövcuddur.

Əgər bu istifadə təlimatında qeyd edilməmiş hər hansı bir əlavə təsir müşahidə etsəniz, həkiminizə və ya əczaçınıza məlumat verin.

Əlavə təsirlərin bildirilməsi

Təlimatda göstərilən və ya göstərilməyən hər hansı bir əlavə təsir meydana gəldikdə həkiminiz, əczaçınız və ya tibb bacınızla danışın. Əlavə təsirləri www.titck.gov.tr saytında yerləşən “İlaç Yan Etki Bildirimi” simvoluna klik etməklə və ya 0 800 314 00 08 nömrəli əlavə təsir bildirim xəttinə zəng edərək Türkiyə Farmakonəzarət Mərkəzi (TÜFAM)-ə bildirə bilərsiniz. Meydana gələn əlavə təsirləri bildirərək istifadə etdiyiniz dərmanın təhlükəsizliyi haqqında məlumatın artırılmasına töhfə vermiş olacaqsınız.

5. ABİQA-nın saxlanma şəraiti

ABİQA-nı uşaqların görə bilməyəcəyi və çatmayacağı yerlərdə, qutusunda saxlayın.

Karton qutuda və blisterdə qeyd olunan yararlılıq müddətindən sonra bu dərmanı istifadə etməyin. Son istifadə tarixi, həmin ayın son gününü ifadə edir.

25°C-dən aşağı otaq temperaturunda saxlayın.

Yararlılıq müddəti bitmiş və ya istifadə edilməmiş dərmanları zibilə atmayın. Ətraf mühit, Şəhərsalma və İqlim Dəyişikliyi Nazirliyi tərəfindən müəyyən edilmiş dərman toplama sisteminə verin.

Heç bir dərmanı evinizdəki tullantı suyuna və ya zibilliyə atmayın. İstifadə edilməmiş dərmanların düzgün atılma qaydasını əczaçınızdan öyrənin. Bu tədbirlər ətraf mühitin qorunmasına kömək edəcək.

Son istifadə tarixinə uyğun olaraq istifadə edin.

Qablaşdırmada göstərilən yararlılıq müddətindən sonra ABİQA-nı istifadə etməyin.

Qeydiyyat vəsiqəsinin sahibi

DEVA Holding A.Ş.

Küçükçekmece/ İSTANBUL

Tel: 0212 692 92 92

Faks: 0212 697 00 24

E-mail: deva@devaholding.com.tr

İstehsalçı

DEVA Holding A.Ş.

Kapaklı/TEKİRDAĞ

Bu istifadə təlimatı 15/03/2024 tarixində təsdiq edilmişdir.