

TƏSDİQ EDİLMİŞDİR
Azərbaycan Respublikası
Səhiyyə Nazirliyi
Farmakoloji və Farmakopeya
Ekspert Şurasının sədri

_____ E.M.Ağayev

_____ 2026-cı il

İSTİFADƏ TƏLİMATI

LİMUNİR 100 mq yumşaq kapsul **Daxilə qəbul olunur.**

- **Təsiredici maddə:** Hər bir yumşaq kapsulun tərkibində 100 mq siklosporin vardır.
- **Köməkçi maddə(lər):** Susuz etanol, α -tokoferol rasemat, qliserol monolinoleat, makroqolqliserol hidroksistearat, propilenqlikol; Jelatin kapsul: jelatin (iribuynuzlu heyvanlardan alınmış), qliserin, propilenqlikol, təmizlənmiş su, qara dəmir oksidi, titan dioksid

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

- *Bu istifadə təlimatını saxlayın. Sonradan yenidən oxumaq lazım 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. ***LİMUNİR nədir və nə üçün istifadə olunur?***
2. ***LİMUNİR-i istifadə etməzdən əvvəl diqqət yetirilməli məqamlar***
3. ***LİMUNİR necə istifadə edilir?***
4. ***Mümkün əlavə təsirlər hansılardır?***
5. ***LİMUNİR-in saxlanma şəraiti***

Başlıqları mövcuddur.

1. LİMUNİR nədir və nə üçün istifadə olunur?

LİMUNİR; uzunsov, bozuntul rəngli, mat yumşaq kapsuldur. Hər bir yumşaq kapsulun tərkibində aktiv maddə kimi 100 mq siklosporin vardır.

LİMUNİR tərkibində siklosporin adlı aktiv maddə vardır. Bu maddə immunosupressiv (immun sistemini zəiflədən) dərmanlar qrupuna daxildir. Bu dərmanlar orqanizmin immun (müdafiə) reaksiyalarını azaltmaq üçün istifadə olunur.

Əgər sizə orqan transplantasiyası (orqan köçürülməsi) olunmuşdursa, LİMUNİR-in funksiyası orqanizminizin immun sistemini nəzarətdə saxlamaqdır. LİMUNİR, normal halda köçürülmüş toxumalara hücum edəcək xüsusi hüceyrələrin inkişafını inhibə edərək transplantasiya olunmuş orqanın rədd edilməsinin qarşısını alır.

Orqanizminizin immun sistemi öz hüceyrələrinə hücum edərsə (autoimmun xəstəliyi), LİMUNİR bu xəstəliklərdə immunsistemin reaksiyasını zəiflədir. Bu tip autoimmun xəstəliklərə görmə funksiyası üçün təhlükə yaradan göz iltihabları (orta və ya ağır dərəcəli uveit və ya Behçet uveiti), müəyyən dəri xəstəliklərinin ağır formaları (atopik dermatit/ekzema və psoriaz), şiddətli revmatoid artrit (oynaqlarda ağrı və deformasiyaya səbəb olan xroniki xəstəlik) və nefrotik sindrom adlanan böyrək xəstəliyi daxildir.

2. LİMUNİR-i istifadə etməzdən əvvəl diqqət yetirilməli məqamlar

Əgər orqan transplantasiyadan sonra LİMUNİR istifadə edirsinizsə, bu dərman yalnız orqan transplantasiya sahəsində təcrübəli həkim tərəfindən təyin edilməlidir.

Bu istifadə təlimatındakı göstərişlər dərmanı orqan transplantasiyasından sonra və ya autoimmun xəstəlik üçün qəbul etməyinizdən asılı olaraq fərqli ola bilər.

Bu təlimatda qeyd olunan məlumatlardan fərqli olsa belə, həkiminizin göstərişlərinə ciddi əməl edin. Hər hansı sualınız olarsa, həkiminizə müraciət edin.

LİMUNİR aşağıdakı hallarda İSTİFADƏ EDİLMƏMƏLİDİR:

Əgər:

- Siklosporinə və ya bu təlimatın əvvəlində göstərilən köməkçi maddələrdən hər hansı birinə qarşı allergiyanız (həssaslığınız) varsa.
- *Hypericum perforatum* (dızıotu / adi dızı) tərkibli məhsullarla birlikdə istifadə edirsinizsə.
- *Dabigatran eteksilat* (əməliyyatdan sonra qanın laxtalanmasının qarşısını almaq üçün istifadə olunur) və ya *bosentan* və *aliskiren* (qan təzyiqini aşağı salmaq üçün istifadə olunur) tərkibli dərmanlarla birlikdə istifadə edirsinizsə.

Əgər allergiyanız ola biləcəyini düşünürsünüzsə, həkiminizlə məsləhətləşin.

LİMUNİR aşağıdakı hallarda DİQQƏTLİ İSTİFADƏ EDİLMƏLİDİR:

Əgər:

- LİMUNİR-in tərkibində spirt (etanol) olduğuna görə (həmçinin bax: LİMUNİR-in tərkibində olan bəzi köməkçi maddələr haqqında vacib məlumatlar) spirtlə bağlı problemləriniz varsa və ya olubsa
- Epilepsiyanız varsa
- Qaraciyər problemləriniz varsa
- Hamiləsinizsə
- Südə verirsinizsə
- Dərman uşağa təyin edilibsə

Bunlardan hər hansı biri sizə aiddirsə, LİMUNİR-i istifadə etməzdən əvvəl həkiminizə məlumat verin.

- LİMUNİR immun sistemini zəiflədərək xüsusilə dəri və limfa sistemi xərcəngi riskini artırır. Günəş şüalarına və ultrabənövşəyi (UB) şüalara məruz qalmanı məhdudlaşdırın, qoruyucu geyimlərdən və yüksək qoruyucu faktorlu günəş kremlərindən istifadə edin.
- LİMUNİR infeksiyalara qarşı müqaviməti azalda bilər. Qızdırma, boğaz ağrısı kimi infeksiya əlamətləri yaranarsa, dərhal həkiminizə məlumat verin.
- Qaraciyər problemləriniz varsa,
- Böyrək problemləriniz varsa. Bu halda həkiminiz mütəmadi qan analizləri aparacaqdır və lazım gəldikdə dozanı yenidən tənzimləyə də bilər.
- Yüksək qan təzyiqi (hipertenziya) inkişaf edərsə, həkiminiz təzyiqinizi mütəmadi olaraq yoxlayacaq və lazım olduqda qan təzyiqini aşağı salmaq üçün müalicə təyin edəcəkdir.
- Orqanizmdə maqnezium səviyyəsi aşağıdırsa, xüsusilə orqan transplantasiyasından sonrakı dövrdə maqnezium əlavəsi təyin oluna bilər.
- Qanda kaliumun səviyyəsi yüksəkdirsə
- Podaqra varsa,
- Peyvənd olunma tələb olunursa,

Bu hallardan hər hansı biri baş verərsə, dərhal həkiminizə məlumat verin.

Əgər autoimmun xəstəlik səbəbilə LİMUNİR istifadə edəcəksinizsə, (orta uveit və ya arxa uveit, Behçet xəstəliyi, atopik dermatit, ağır revmatoid artrit və nefrotik sindrom), aşağıdakı hallarda LİMUNİR istifadə edilməməlidir:

- Böyrək problemləri (nefrotik sindrom istisna olmaqla).
- Nəzarət altına alınmayan infeksiyalar.
- Hər hansı növ xərcəng.
- Nəzarət altına alınmayan hipertenziya (yüksək qan təzyiqi). Müalicə zamanı hipertenziya yaranarsa və nəzarət oluna bilməzsə, LİMUNİR ilə müalicə dayandırılmalıdır.

Nefrotik sindromun müalicəsi istisna olmaqla, orqan transplantasiya ilə əlaqədar olmayan xəstəlikləri olan uşaqlara LİMUNİR təyin olunmamalıdır.

Yaşlı xəstələrdə LİMUNİR istifadəsi ilə bağlı təcrübə məhduddur. Həkiminiz böyrəklərinizin funksiyasını mütəmadi izləməlidir. Əgər 65 yaşdan yuxarisınızsa və psoriaz və ya atopik dermatitiniz varsa, yalnız xəstəlik çox ağır olduğu halda LİMUNİR ilə müalicə oluna bilərsiniz.

Behçet xəstəliyi üçün təyin edildikdə, sinir sistemi ilə bağlı (nevroloji) əlamətlər müşahidə olunan xəstələrdə LİMUNİR ehtiyatla istifadə edilməlidir. Bu əlamətlərə artan unutkanlıq, zamanla xasiyyətdə müşahidə olunan dəyişikliklər, psixiatrik pozğunluqlar və ya əhval-ruhiyyə dəyişiklikləri, ətraflarda yanma hissi, ətraflarda hissiyatın azalması, ətraflarda keyimə və ya qarıncalanma hissi, ətraflarda zəiflik, yerimə pozğunluğu, ürəkbulanma və ya qusma ilə müşayiət olunan və ya olunmayan baş ağrısı və görmə pozğunluqları (göz almasının hərəkət məhdudiyyəti daxil olmaqla) daxildir.

Əgər sədəf xəstəliyi (psoriaz) və ya atopik dermatit səbəbilə LİMUNİR qəbul edirsinizsə və yaşlı pasiyentsinizsə, həkiminiz müalicəni yaxından izləyəcəkdir. Psoriaz və ya atopik dermatit üçün LİMUNİR qəbul etdiyiniz müddətdə paralel olaraq UBB şüalanması və ya fototerapiya (ışıq müalicəsi) tətbiq edilməməlidir.

Həkiminiz aşağıdakı göstəriciləri nəzarətdə saxlayacaqdır:

- Qanda siklosporin səviyyəsi (xüsusilə orqan transplantasiyası olunmuş xəstələrdə),
- Müalicəyə başlamazdan əvvəl və müalicə müddətində mütəmadi olaraq qan təzyiqinizi,
- Qaraciyər və böyrək funksiyaları,

- Qanda lipid (yağ) səviyyələrini.

Bu xəbərdarlıqlar keçmişdə hər hansı bir dövrdə belə sizə aid olmuşsa, mütləq həkiminizə müraciət edin.

LİMUNİR-in qida və içkilərlə istifadəsi

LİMUNİR qreypfrut və ya qreypfrut şirəsi ilə birlikdə qəbul edilməməlidir, çünki bu məhsullar dərmanın təsirində dəyişiklik yarada bilər.

Hamiləlik

Dərmanı istifadə etməzdən əvvəl həkiminizə və ya əczaçınıza müraciət edin.

Əgər hamiləsinizsə və ya hamilə qalmağı planlaşdırırsınızsa, bu barədə həkiminizə məlumat verin. Hamiləlik dövründə LİMUNİR istifadəsi ilə bağlı təcrübə məhduddur. Ümumiyyətlə, LİMUNİR hamiləlik zamanı istifadə edilməməlidir. Əgər bu dərmanı istifadə etməyiniz zəruridirsə, həkiminiz hamiləlik dövründə istifadənin fayda və risklərini sizə izah edəcəkdir.

Müalicə zamanı hamilə olduğunuzu aşkar etsəniz, dərhal həkiminizə və ya əczaçınıza müraciət edin.

Laktasiya

Dərmanı istifadə etməzdən əvvəl həkiminizlə və ya əczaçınızla məsləhətləşin.

LİMUNİR ilə müalicə müddətində südvermə tövsiyə edilmir, çünki aktiv maddə olan siklosporin ana südünə keçir və körpəyə təsir göstərə bilər.

Əgər süd verirsinizsə, bu barədə həkiminizə məlumat verin.

Nəqliyyat vasitəsi və mexanizmlərin idarə edilməsi

LİMUNİR-in nəqliyyat vasitəsi və mexanizmləri idarəetmə qabiliyyətinə təsiri ilə bağlı xüsusi tədqiqat aparılmamışdır.

LİMUNİR-in tərkibində olan bəzi köməkçi maddələr haqqında vacib məlumatlar

Bu dərman vasitəsində həcmi %11,79-u qədər susuz etanol (alkoqol) vardır; məsələn, bu miqdar hər dozada 125 mq-a qədərdir, yəni dərman vasitəsi hər dozada 0,747 mL pivəyə və 1,79 mL şəraba ekvivalent alkoqol ehtiva edir.

Alkoqol asılılığı olanlar üçün zərərli ola bilər.

Hamilə və ya süd verən qadınlar, uşaqlar və qaraciyər xəstəliyi və ya epilepsiya kimi yüksək risk qrupunda olan xəstələrdə nəzərə alınmalıdır.

LİMUNİR-in tərkibində makroqolqliserol hidroksistearat (polioksil hidrogenləşdirilmiş kastor yağı) vardır və bu maddə ürəkbulanma və ishala səbəb ola bilər.

Tərkibində qliserol mövcuddur, lakin dozasına görə xüsusi xəbərdarlıq tələb olunmur.

Tərkibində propilenqlikol vardır, lakin dozasına görə xüsusi xəbərdarlıq tələb olunmur.

Digər dərmanlarla birlikdə istifadəsi:

LİMUNİR bəzi dərmanların təsirini dəyişə və ya inhibə edə bilər.

Aşağıdakı dərmanlarla eyni vaxtda istifadə zəruridirsə, həkiminizə məlumat verin:

- Kalium tərkibli dərmanlar və ya kalium əlavələri, diuretiklər (sidikqovucular), xüsusilə “kalium saxlayan diuretiklər”, bəzi anti-hipertenziv dərmanlar kimi qanda kalium səviyyəsinə təsir göstərə biləcək dərman vasitələri.
- Xərçəng şişlərinin, ağır psoriazin və ağır revmatoid artritin müalicəsində istifadə olunan metotreksat adlı dərman vasitəsi.
- Qanda LİMUNİR (siklosporin) səviyyəsini artırma və ya azalda bilən dərmanlar. Həkiminiz bu cür bir müalicəyə başlayarkən və ya dayandırarkən qanda siklosporin səviyyəsini yoxlaya bilər.
- LİMUNİR-in konsentrasiyasını azalda bilən dərmanlar: barbituratlar (yuxugətirici dərmanlar), epilepsiya əleyhinə istifadə olunan bəzi dərmanlar (məsələn, karbamazepin, fenitoin), akromeqaliya (böyümə hormonunun həddindən artıq ifrazı ilə əlaqədar yaranan xəstəlik) və mədə-bağırsaq-mədəaltı vəz sisteminin bəzi hormonal şişlərinin müalicəsində istifadə olunan oktreotid (həmçinin Sandostatin adı ilə də tanınır), vərəm əleyhinə antibakterial preparatlar, orlistat (çəki azalması üçün istifadə olunur), yüngül və ya orta şiddətli depressiyanın müalicəsində istifadə olunan daziotu (*Hypericum perforatum*) tərkibli bitki mənşəli preparatlar, tiklopidin (insultdan sonra istifadə olunur), qan təzyiqini aşağı salan dərman vasitələri (bosentan) və əl və ayaq dırnaqlarındakı infeksiyaları müalicə etmək məqsədi ilə istifadə olunan göbələk əleyhinə vasitələr (terbinafin).
- LİMUNİR-in konsentrasiyasını artırma bilən dərmanlar: antibiotiklər (məs, eritromisin, azitromisin), göbələk əleyhinə dərmanlar (vorikonazol, itrakonazol), ürək problemləri və ya yüksək qan təzyiqi əleyhinə istifadə olunan dərmanlar (diltiazem, nikardipin, verapamil, amiodaron), metoklopramid (ürəkbulanma üçün istifadə olunur), oral kontraseptivlər, danazol (mensturasiya pozğunluqlarının müalicəsində istifadə olunur), podaqra müalicəsində istifadə olunan preparatlar (allopurinol), kolik turşusu və törəmələri (öd kisəsi saşlarının müalicəsində istifadə olunur), QİÇS-in müalicəsində istifadə olunan proteaza inhibitorları, imatinib (ağ qan xərçəngi və ya xərçəng şişlərinin müalicəsində istifadə olunur), podaqra, Ailəvi Aralıq Dənizi qızdırması və Behçet xəstəliyinin müalicəsində istifadə olunan kolxisin, telaprevir (hepatit C müalicəsində istifadə olunur).
- Antibakterial vasitələr (gentamisin, tobramisin, siprofloksasin), tərkibində amfoterisin B olan göbələk əleyhinə vasitələr, sidik yolu infeksiyalarına qarşı istifadə olunan trimetoprim tərkibli dərmanlar, melfalan tərkibli xərçəng əleyhinə preparatlar, mədə turşuluğunu azaltmaq üçün istifadə olunan dərmanlar (H2-reseptor antaqonisti tipli turşu sekresiyası inhibitorları), takrolimus, ağrıkəsicilər (məsələn, diklofenak kimi steroid olmayan iltihab əleyhinə dərmanlar), fibrik turşu törəmələri (qanda yağ səviyyəsini azaltmaq üçün istifadə olunur).
- Əgər siklosporin ilə müalicə zamanı nifedipin (yüksək qan təzyiqi və stenokardiyanın müalicəsində istifadə olunur) qəbul edirsinizsə, diş ətlərində şişkinlik yarana və dişlərin üzərinə doğru böyüyə bilər.
- Diqoksin (ürək çatışmazlığının müalicəsində istifadə olunur), xolestrol azaldıcı vasitələr (HMG-CoA reduktaza inhibitorları, statinlər kimi də adlandırılırlar), prednizolon, etopozid (xərçəngin müalicəsində istifadə olunur), repaqlinid (oral yolla qəbul olunan antidiabetik preparat), immunosuppressivlər (everolimus, sirolimus), ambrisentan və antrasiklin adlandırılan spesifik xərçəng əleyhinə preparatlar (məsələn, doksorubisin)

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

3. LİMUNİR necə istifadə olunur?

Uyğun istifadə və doza/istifadə tezliyi üçün göstərişlər:

- Həkiminizin göstərişlərinə diqqətlə əməl edin. Tövsiyə olunan dozanı aşmayın.
- Həkiminiz bədən çəkinizə və LİMUNİR-i orqan transplantasiyasından sonra və ya ağır psoriaz, ekzema, revmatoid artrit, nefrotik sindrom və ya uveit müalicəsi üçün istifadə edib-etməməyinizə əsaslanaraq sizin üçün düzgün dozanı müəyyən edəcəkdir. Həkiminiz həmçinin dərmanı hansı aralıqda qəbul etməli olduğunuzu da bildirəcəkdir.
- Əgər sizə orqan və ya sümük iliyi transplantasiyası aparılmışdırsa, ümumi gündəlik doza adətən iki yerə bölünmüş şəkildə bədən çəkisinə uyğun olaraq 2 mq/kq b.k. ilə 15 mq/kq b.k. arasında olur. Ümumiyyətlə, yüksək dozalar transplantasiyadan dərhal sonra, aşağı dozalar isə transplantasiya olunmuş orqan və ya sümük iliyi stabilləşdikdən sonra tətbiq olunur. Həkiminiz sizin üçün uyğun dozanı müəyyən edəcəkdir. Bunun üçün bəzi qan analizləri tələb oluna bilər.
- Ağır psoriaz və ekzemanın müalicəsi üçün ümumi gündəlik doza adətən iki yerə bölünmüş şəkildə bədən çəkisinə uyğun olaraq 2,5 mq/kq b.k. ilə 5 mq/kq b.k. arasında olur.
- Ağır revmatoid artrit müalicəsi üçün ümumi doza adətən iki yerə bölünmüş şəkildə bədən çəkisinə uyğun olaraq gündə 3 mq/kq b.k. ilə 5 mq/kq b.k. arasında olur.
- Nefrotik sindromunun müalicəsi üçün ümumi gündəlik doza adətən iki yerə bölünmüş şəkildə böyüklərdə bədən çəkisinə uyğun olaraq 5 mq/kq b.k. və uşaqlarda isə bədən çəkisinə uyğun olaraq 6 mq/kq b.k. olur. Böyrək problemi olan böyüklər və uşaqlarda gündəlik qəbul edilən ilkin doza hər kq bədən çəkisinə görə 2,5 mq b.k.-dan artıq olmamalıdır. Endogen uveitin müalicəsi üçün ümumi gündəlik doza adətən iki yerə bölünmüş şəkildə bədən çəkisinə uyğun olaraq 5 mq/kq b.k. ilə 7 mq/kq b.k. arasında olur.
- Həkiminizin göstərişlərinə mütləq şəkildə əməl edin və özünüzü nə qədər yaxşı hiss etməyinizdən asılı olmayaraq, dozanı dəyişməyin.
- Həkiminiz sizə LİMUNİR-i orqan transplantasiyasından sonra və ya ağır dəri problemi, revmatoid artrit, uveit və ya nefrotik sindromun müalicəsi üçün istifadə edib-etməməyinizə əsaslanaraq nə qədər müddət istifadə etməli olduğunuzu bildirəcəkdir. Ağır ekzema hallarında müalicə adətən 8 həftə davam edir.
- Həkiminiz bədən çəkinizə və LİMUNİR-i orqan transplantasiyadan sonra və ya ağır psoriaz, ekzema, ağır revmatoid artrit, nefrotik sindrom və ya uveit müalicəsi üçün istifadə edib-etməməyinizə əsaslanaraq sizin üçün düzgün LİMUNİR dozasını müəyyən edəcəkdir. Həkiminiz həmçinin dərmanı hansı aralıqda qəbul etməli olduğunuzu da bildirəcəkdir.

İstifadə qaydası və metodu:

- Xüsusilə orqan transplantasiyası olunmuş xəstələr üçün LİMUNİR dozasını hər gün eyni saatda qəbul etmək vacibdir.
- Gündəlik dozanızı hər zaman iki yerə bölərək qəbul edin.
- Kapsulu blisterdən çıxarın. Kapsulu bütöv şəkildə bir stəkan su ilə udun.

Əgər daha əvvəl siklosporinin yumşaq jelatin kapsulunu və ya oral məhlulunu istifadə etmişinizsə:

Həkiminiz siklosporinin venadaxili (v.d.) formasından başqa oral formaya keçiddən sonra qısa müddət ərzində sizi daha yaxından izləmək istəyə bilər. Siklosporinin venadaxili formasından başqa bir oral formaya keçdiyiniz zaman bəzi əlavə təsirlər yarana bilər. Belə bir hal baş verdikdə mütləq həkiminizə və ya əczaçınıza məlumat verin, çünki bu vəziyyət sizə təyin olunmuş dozanın yenidən

tənzimlənməsinin zəruri olduğunu göstərə bilər. Həkiminiz demədikcə, dozanı HEÇ VAXT dəyişməyin.

Müxtəlif yaş qrupları

Uşaqlarda istifadəsi:

LİMUNİR uşaqlarda orqan transplantasiyası halları istisna olmaqla yalnız nefrotik sindromun müalicəsində istifadə olunur.

Yaşlılarda istifadəsi:

Yaşlı şəxslərdə LİMUNİR istifadəsi ilə bağlı təcrübə məhduddur. Bu zaman böyrək funksiyası xüsusi diqqətlə izlənməlidir. Əgər 65 yaşdan yuxarı psoriaz və ya atopik dermatit xəstəsisinizsə, yalnız xəstəlik gündəlik fəaliyyətinizə maneə olacaq dərəcədədirsə, LİMUNİR ilə müalicə oluna bilərsiniz.

Xüsusi istifadə halları:

• Böyrək/Qaraciyər çatışmazlığı:

LİMUNİR ilə müalicənin ilk bir neçə həftəsində tez-tez müşahidə olunan və xəstəliklə birlikdə ortaya çıxan ciddi narahatlıq olan serumda kreatinin və sidik cövhərinin miqdarında artım baş verə bilər. Bu dəyişikliklər adətən doza ilə bağlıdır, geri dönəndir və çox vaxt dozanın azaldılmasına cavab verir. Uzunmüddətli müalicə zamanı bəzi xəstələrin böyrəklərində struktur dəyişikliklər inkişaf edə bilər; bunlar böyrək transplantasiyası olunmuş xəstələrdə davam edən rədd reaksiyası ilə əlaqədar dəyişikliklərdən fərqləndirilməlidir. LİMUNİR həmçinin serumda bilirubinin və bəzən qaraciyər fermentlərinin dozaya bağlı və geri dönmə şəkildə artmasına səbəb ola bilər. Böyrək və qaraciyər funksiyalarının qiymətləndirilməsi üçün uyğun parametrlərin yaxından izlənməsi zəruridir. Anormal göstəricilər dozanın azaldılmasını tələb edə bilər.

Həkiminiz fərqli bir tövsiyə vermədikcə, bu təlimatlara əməl edin.

Həkiminiz LİMUNİR ilə müalicənin nə qədər davam edəcəyini sizə bildirəcəkdir. Müalicəni vaxtından əvvəl dayandırmayın, çünki LİMUNİR ilə müalicənin dayandırılması xəstəliyinizin daha da pisləşməsinə səbəb ola bilər.

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

Əgər tövsiyə olunandan daha çox LİMUNİR qəbul etmisinizsə

Əgər təsadüfən dərmanınızdan normadan artıq miqdarda qəbul etmisinizsə, bu barədə dərhal həkiminizə məlumat verin və ya ən yaxın xəstəxananın təcili yardım şöbəsinə müraciət edin. Bu zaman tibbi müdaxilə tələb oluna bilər.

Əgər tövsiyə olunandan daha çox LİMUNİR qəbul etmisinizsə həkim və ya əczaçı ilə məsləhətləşin.

LİMUNİR-i qəbul etməyi unutduğunuz halda:

Əgər dərmanınızı qəbul etməyi unutmusunuzsa, bunu xatırladığınız anda həmin dozanı qəbul edin və növbəti dozanı həmişəki vaxtında qəbul edin.

Əgər dərmanı qəbul etməyi unutduğunuzun fərqi nə olduğunuz zaman növbəti dozanın vaxtı yaxınlaşmışdırsa, unudulmuş dozanı qəbul etməyin.

Unudulmuş dozanı kompensasiya etmək üçün ikiqat doza qəbul etməyin.

LİMUNİR ilə müalicə dayandırıldıqda yarana biləcək təsirlər:

LİMUNİR ilə müalicəni dayandırmağınız transplantasiya olunmuş orqanın rədd edilmə riskini artırır bilər.

Özünü necə hiss etməyinizdən asılı olmayaraq, həkiminiz demədikcə LİMUNİR qəbulunu dayandırmayın.

Bu dərmanın istifadəsi ilə bağlı başqa sualınız olarsa, həkiminizə və ya əczaçınıza müraciət edin.

4. Mümkün əlavə təsirlər hansılardır?

Bütün dərmanlar kimi, LİMUNİR-in tərkibindəki maddələrə həssas olan şəxslərdə əlavə təsirlər yarana bilər.

Bu dərmanın dozası həkiminiz tərəfindən diqqətlə tənzimlənməlidir. Artıq miqdar böyrəklərinizə təsir göstərə bilər. Buna görə də, xüsusilə orqan transplantasiyasından sonra müntəzəm olaraq qan analizləri verməli və müayinə üçün xəstəxanaya getməlisiniz. Bu yolla həkiminizlə müalicəniz barədə danışmaq və yaşadığınız hər cür problemi bildirmək imkanınız olacaqdır.

LİMUNİR istifadəsi nəticəsində aşağıda göstərilən əlavə təsirlər yarana 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 hər hansı biri baş verərsə, DƏRHAL həkiminizə məlumat verin:

- İmmun sisteminə təsir göstərən digər dərmanlar kimi, siklosporin də orqanizminizin infeksiyalara qarşı mübarizə qabiliyyətini azalda və şişlərə və ya digər xərçəng növlərinə, xüsusilə dəri xərçənginə səbəb ola bilər. İnfeksiya əlamətlərinə hərarət və boğaz ağrısı daxildir.
- Görmə qabiliyyətində dəyişikliklər, koordinasiya itkisi, yəndəmsizlik, yaddaş itkisi, danışmaqda və başqalarının dediklərini anlamaqda çətinlik, əzələ zəifliyi. Bunlar progressiv (irəliləyən) multifokal (çox ocaqlı) leykoensefalopatiya adlanan beyin infeksiyasının əlamətləri ola bilər.
- Qıcolmalar (tutmalar), şüur qarışıqlığı, ətraf mühitə uyğunlaşa bilməmə hissi, reaksiyaların azalması, xarakter dəyişiklikləri, tez qıcıqlanma, yuxusuzluq, görmə qabiliyyətində dəyişikliklər, korluq, koma, bədənin bir hissəsində və ya tam iflic, boyun tutulması, nitq pozğunluğu və ya göz hərəkətlərinin müşayiəti ilə və ya onsuz koordinasiya itkisi kimi əlamətlərlə müşayiət olunan beyin problemləri.
- Gözün arxa hissəsində şişkinlik. Bu vəziyyət bulanıq görməyə səbəb ola bilər. Həmçinin (kəllə daxilində) təzyiqin artması səbəbindən görməyə təsir göstərə bilər (xoşxassəli kəllədaxili hipertenziya).

- Dəri və gözlərdə saralma, ürəkbulanma, iştahsızlıq və tünd sidik əlamətləri ilə müşayiət olunan və ya olunmayan qaraciyər problemləri və zədələnməsi.
- Sidik miqdarını əhəmiyyətli dərəcədə azalda bilən böyrək problemləri.
- Qırmızı qan hüceyrələrinin və ya trombositlərin (qan lövhəciklərinin) sayının azalması. Əlamətlərə solğun dəri, yorğunluq hissi, nəfəs darlığı, tünd sidik (qırmızı qan hüceyrələrinin parçalanmasının əlaməti), səbəbsiz göyərmə və ya qanaxma, şüur qarışıqlığı, ətraf mühitə uyğunlaşa bilməmə hissi, diqqətin azalması və böyrək problemləri daxildir.

Bunların hamısı ciddi əlavə təsirlərdir.

Digər əlavə təsirlər:

Çox tez-tez:

- Bədənin qeyri-iradi titrəməsi
- Baş ağrısı
- Böyrək pozğunluqları
- Yüksək qan təzyiqi
- Bədən və üzdə tüklərinin həddindən artıq artması
- Qanda lipidlərin (məsələn, xolesterin) səviyyəsinin artması.

Tez-tez:

- Qıcolmalar (tutmalar)
- Ağ qan hüceyrələrinin azalması
- Keyimə və ya qıcıqlanma
- Ürəkbulanma, qusma, qarın ağrısı, qəbizlik, ishal
- Bədəndə həddindən artıq tüklənmə
- Mədə xorası
- Qaraciyər problemləri
- Qanda şəkər səviyyəsinin yüksəlməsi
- Sızanaq, istilik basmaları
- Hərərət
- Qanda sidik turşusunun və ya kaliumun artması
- Maqnezium səviyyəsinin azalması
- Əzələ ağrıları və ya spazmlar
- Yorğunluq
- İştahsızlıq
- Diş əti toxumasının həddindən artıq böyüməsi və dişlərin üzərini örtməsi.

Bəzən:

- Qəfil tutmalar, şüur qarışıqlığı, yuxusuzluq, oriyentasiya pozğunluğu, görmə pozğunluğu, huşun itməsi, ətraflarda zəiflik hissi, hərəkət pozğunluğu kimi beyin pozğunluğu əlamətləri
- Dəri səpgisi
- Ümumi şişkinlik
- Çəki artımı
- Qanda qırmızı qan hüceyrələrinin və trombositlərin azalması; bu, qanaxma riskinin artmasına səbəb ola bilər.

Nadir hallarda:

- Əl və ayaq barmaqlarında keyimə və qıcıqlanma ilə müşayiət olunan sinir problemləri
- Qarnın yuxarı hissəsində şiddətli ağrı ilə müşayiət olunan mədəaltı vəzi iltihabı
- Əzələ zəifliyi, əzələ gücünün azalması, ayaq və ya əl əzələlərində və ya bədənin hər hansı nahiyyəsində əzələ ağrısı
- Qırmızı qan hüceyrələrinin parçalanması; böyrək problemləri ilə əlaqəlidir və üz, qarın, əllər və/və ya ayaqlarda şişkinlik, sidiyin azalması, nəfəs almaqda çətinlik, sinə ağrısı, qıcolmalar və huşun itməsi kimi əlamətlərlə müşayiət olunur
- Qadınlarda menstrual dövr dəyişiklikləri, kişilərdə süd vəzilərinin böyüməsi.

Çox nadir hallarda:

- Kəllədaxili təzyiqin artması (xoşxassəli intrakranial hipertenziya) ilə əlaqəli ola bilən gözün arxa hissəsində şişkinlik və görmə pozğunluqları

Tezliyi məlum olmayan digər əlavə təsirlər:

- Gözlərdə və dəridə saralma, ürəkbulanma (qusma hissi), iştahsızlıq, tünd sidik, üz, ayaqlar, əllər və/və ya bütün bədəndə şişkinlik əlamətləri ilə müşayiət olunan və ya olunmayan ağır qaraciyər problemləri
- Dərinin altında qanaxma və ya dəridə səbəbsiz olaraq bənövşəyi ləkələrlə müşayiət olunan qəfil qanaxma
- Çox vaxt ürəkbulanma (qusma) və işığa həssaslıq əlamətləri ilə birlikdə yaranan miqren və ya şiddətli baş ağrısı
- Ayaqlarda və pəncələrdə ağrı

Əgər bunlardan hər hansı biri sizi ciddi şəkildə narahat edərsə, bu barədə həkiminizə məlumat verin.

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. LİMUNİR-in saxlanma şəraiti

LİMUNİR-i uşaqların görə bilməyəcəyi və çatmayacağı yerlərdə, orijinal qablaşdırmasında saxlayın.

25°C-dən aşağı otaq temperaturunda saxlayın.

Dərman vasitəsinə son istifadə tarixi ilə uyğun olaraq istifadə edin.

Qablaşdırmada göstərilən yararlılıq müddətindən sonra LİMUNİR-i istifadə etməyin.

Əgər məhsulda və/və ya qablaşdırmasında pozğunluqlar aşkar etsəniz LİMUNİR-dən istifadə etməyin.

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

Qeydiyyat vəsiqəsinin sahibi:

Deva Holding A.Ş.

Küçükçekmece/İSTANBUL

Tel: 0 212 692 92 92

Faks: 0 212 697 00 24

E-mail: deva@devaholding.com.tr

İstehsalçı:

DEVA Holding A.Ş.

Kapaklı/TEKİRDAĞ

Bu istifadə təlimatı 08/12/2022 tarixində təsdiq edilmişdir.