

KULLANMA TALİMATI

FERİMAX® FORT film kaplı tablet

Ağızdan alınır.

- **Etkin maddeler:** Her film tablette 100 mg elementer demir'e eşdeğer demir III hidroksi polimaltoz kompleksi ve 0,35 mg folik asit
- **Yardımcı maddeler:** Mikrokristalin selüloz, povidon K-30, krospovidon, magnezyum stearat, polivinil alkol, PEG 3350, talk, titanyum dioksit, sarı demir oksit ve kırmızı demir oksit içerir.

Bu ilacı kullanmaya başlamadan önce bu KULLANMA TALİMATINI dikkatlice okuyunuz, çünkü sizin için önemli bilgiler içermektedir.

- *Bu kullanma talimatını saklayınız. Daha sonra tekrar okumaya ihtiyaç duyabilirsiniz.*
- *Eğer ilave sorularınız olursa, lütfen doktorunuza veya eczacınıza danışınız.*
- *Bu ilaç kişisel olarak size reçete edilmiştir, başkalarına vermeyiniz.*
- *Bu ilacın kullanımı sırasında, doktora veya hastaneye gittiğinizde doktorunuza bu ilacı kullandığınızı söyleyiniz.*
- *Bu talimatta yazılanlara aynen uyunuz. İlaç hakkında size önerilen dozun dışında **yüksek veya düşük** doz kullanmayınız.*

Bu Kullanma Talimatında:

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

Başlıkları yer almaktadır.

1. FERİMAX® FORT nedir ve ne için kullanılır?

- FERİMAX® FORT, 30 tablet içeren ambalajlarda sunulmakta olup etkin madde olarak demir III hidroksi polimaltoz kompleksi ve folik asit içeren, kiremit renkli, yuvarlak, bikonveks, film kaplı tablettir.
- FERİMAX® FORT, demir eksikliğinin tedavisinde, ayrıca gebelik boyunca, gebelik öncesinde ve sonrasında (laktasyon döneminde) görülen demir ve folik asit eksikliğini engellemede kullanılır.

2. FERİMAX® FORT'u kullanmadan önce dikkat edilmesi gerekenler FERİMAX® FORT'u aşağıdaki durumlarda KULLANMAYINIZ

Eğer;

- Sizde demir yüklenmesi (hemokromatoz, kronik hemoliz) var ise,
- Demire karşı aşırı duyarlılığınız var ise,
- Demir kullanımı bozukluğunuz (kurşun anemisi, sideroakrestik anemi) ve talaseminiz (akdeniz anemisi) var ise,
- Demir eksikliğine bağlı olmayan aneminiz (hemolitik anemi) var ise,
- Bronşiyal astım Crohn hastalığı (bir çeşit bağırsak hastalığı), progresif kronik poliartrit (ilerleyici, süregelen, birden fazla eklem tutulduğu eklem hastalığı) ve düzenli olarak devamlı kan transfüzyonu gerektiren durumlarınız var ise,
- HIV enfeksiyonunuz var ise ve demir eksikliğine bağlı aneminiz klinik olarak kesinleştirilmemiş ise bu ilacı kullanmayınız.

FERİMAX® FORT'u aşağıdaki durumlarda DİKKATLİ KULLANINIZ

Eğer;

- Mide ülseriniz varsa, bu ilacı kullanmadan önce doktorunuza danışınız.

Bu uyarılar geçmişteki herhangi bir dönemde dahi olsa sizin için geçerliyse lütfen doktorunuza danışınız.

FERİMAX® FORT'un yiyecek ve içecek ile kullanılması

FERİMAX® FORT yemeklerle birlikte veya yemeklerden sonra alınmalıdır. Demir III hidroksit polimaltoz kompleksi besinler ile iyonik bir etkileşim yapmaz.

Hamilelik

İlacı kullanmadan önce doktorunuza veya eczacınıza danışınız.

Yapılan deneyler FERİMAX® FORT'un hamilelerde kullanımında herhangi bir risk olmadığını göstermiştir. Ancak hamilelik süresince doktorun önerdiği şekilde kullanılmalıdır.

Tedavi sırasında hamile olduğunuzu fark ederseniz hemen doktorunuza danışınız.

Emzirme

İlacı kullanmadan önce doktorunuza veya eczacınıza danışınız.

FERİMAX® FORT anne sütüne geçer. Annesini emen bebekte istenmeyen bir etkiye sahip olması muhtemel değildir. Bu dönemde doktorun önerdiği şekilde kullanılmalıdır.

Araç ve makine kullanımı

Araç ve makine kullanımı üzerine etkili olabilecek özel bir etki rapor edilmemiştir.

FERİMAX® FORT'un içeriğinde bulunan bazı yardımcı maddeler hakkında önemli bilgiler

FERİMAX® FORT'un içeriğinde bulunan yardımcı maddeler ile ilgili önemli bir bilgi bulunmamaktadır.

Eğer daha önce FERİMAX® FORT veya içeriğindeki herhangi bir maddeye karşı bir reaksiyon yaşadığınız, bu ilacı kullanmayınız.

Diğer ilaçlar ile birlikte kullanımı

FERİMAX® FORT'un herhangi bir ilaçla etkileşimde bulunduğu dair kanıt yoktur.

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

3. FERİMAX® FORT nasıl kullanılır?

Uygun kullanım ve doz/uygulama sıklığı için talimatlar:

FERİMAX® FORT kullanırken her zaman doktorunuzun talimatlarına kesin olarak uyunuz. Emin olmadığınızda doktorunuza veya eczacınıza sorunuz.

FERİMAX® FORT yetişkinlerde yemek sırasında ya da yemekten hemen sonra, günde bir tablet bir bardak su ile alınır.

Doktorunuzun gerekli gördüğü durumlarda günde iki tablet de kullanılabilir.

İlacı doktorunuzun önerdiği süre boyunca kullanınız.

Demir eksikliği belirtilerinizin ortadan kalkmasından sonra demir depolarının dolması için ilacı kullanmaya en az 1 ay süreyle devam ediniz.

Uygulama yolu ve metodu:

FERİMAX® FORT sadece ağızdan kullanım içindir.

Yemek sırasında ya da yemekten hemen sonra, günde bir tablet bir bardak su ile yutularak alınır.

Değişik yaş grupları:

Çocuklarda kullanımı:

FERİMAX® FORT'un çocuklardaki güvenilirlik ve etkinliği incelenmemiştir.

Yaşlılarda kullanımı:

FERİMAX® FORT'un yaşlılardaki güvenilirlik ve etkinliği incelenmemiştir.

Özel kullanım durumları:

Böbrek/Karaciğer yetmezliği

FERİMAX® FORT'un böbrek ve karaciğer yetmezliği olan hastalardaki güvenilirliği ve etkinliği incelenmemiştir.

Eğer FERİMAX® FORT'un etkisinin çok güçlü veya zayıf olduğuna dair bir izleniminiz var ise doktorunuza veya eczacınıza ile konuşunuz.

Kullanmanız gerekenden daha fazla FERİMAX® FORT kullandıysanız

FERİMAX® FORT'dan kullanmanız gerekenden fazlasını kullanmışsanız bir doktor veya eczacı ile konuşunuz.

Aşırı miktarda demir alınması akut demir zehirlenmesine neden olabilir. Bu durumda desferroksamin ve kalsiyum disodyum EDTA kullanılır. Böyle bir durumda hemen doktorunuza danışınız.

FERİMAX® FORT'u kullanmayı unutursanız

Unutulan dozları dengelemek için çift doz almayınız.

FERİMAX® FORT ile tedavi sonlandırıldığında oluşabilecek etkiler

Bulunmamaktadır.

4. Olası yan etkiler nelerdir?

Tüm ilaçlar gibi, FERİMAX® FORT'un içeriğinde bulunan maddelere duyarlı olan kişilerde yan etkiler olabilir.

Demir içeren ilaçların kullanımıyla birlikte dışkı genellikle siyah bir renk alır ancak bu durum zararsızdır.

Aşağıdakilerden biri olursa, FERİMAX® FORT'u kullanmayı durdurunuz ve DERHAL doktorunuza bildiriniz veya size en yakın hastanenin acil bölümüne başvurunuz:

- Eller, ayaklar, bilekler, yüz, dudakların şişmesi ya da özellikle ağız veya boğazın yutmayı veya nefes almayı zorlaştıracak şekilde şişmesi
- Döküntü
- Baygınlık

Bunların hepsi çok ciddi yan etkilerdir. Eğer bunlardan biri sizde mevcut ise sizin FERİMAX® FORT'a karşı ciddi alerjiniz var demektir. Acil tıbbi müdahaleye veya hastaneye yatırılmanıza gerek olabilir.

Bu çok ciddi yan etkilerin hepsi oldukça seyrek görülür.

Aşağıdakilerden herhangi birini fark ederseniz, hemen doktorunuza bildiriniz veya size en yakın hastanenin acil bölümüne başvurunuz:

- Göğüste ya da boğazda ağrı (özellikle yutarken)
- Kanlı dışkı (kırmızı ya da siyah renk)

Bunların hepsi ciddi yan etkilerdir. Acil tıbbi müdahale gerekebilir.

Ciddi yan etkiler çok seyrek görülür.

Aşağıdakilerden herhangi birisini fark ederseniz, doktorunuza söyleyiniz:

- Bulantı
- İshal
- Kusma
- Kabızlık
- Midenizde şişkinlik
- Barsak veya midenizde tahriş

Bunlar FERİMAX® FORT'un hafif yan etkileridir.

Eğer bu kullanma talimatında bahsi geçmeyen herhangi bir yan etki ile karşılaşırsanız doktorunuzu veya eczacınızı bilgilendiriniz.

5. FERİMAX® FORT'un saklanması

FERİMAX® FORT'u çocukların göremeyeceği, erişemeyeceği yerlerde ve ambalajında saklayınız.

30°C'nin altında, oda sıcaklığında saklanmalıdır.

Son kullanma tarihiyle uyumlu olarak kullanınız

Etiketin veya ambalajın üzerinde belirtilen son kullanma tarihinden sonra FERİMAX® FORT'u kullanmayınız.

Eğer üründe ve/veya ambalajında bozukluklar fark ederseniz FERİMAX® FORT'u kullanmayınız.

Ruhsat Sahibi:

Bilim İlaç San. ve Tic. A.Ş.

34398 Maslak/İstanbul

Üretici:

Bilim İlaç San. Tic. A.Ş.

34398 Maslak/İstanbul

Bu kullanma talimatı 29.12.2009 tarihinde onaylanmıştır.