

TAXOTERE® 80 mg İNFÜZYONLUK KONSANTRE HAZIRLAMA REHBERİ

TAXOTERE® ÖNKARIŞIM ÇÖZELTİSİ VEYA TAXOTERE® İNFÜZYON ÇÖZELTİSİNİ HAZIRLAMADAN ÖNCE BU KULLANMA TALİMATININ TAMAMINI OKUMANIZ ÖNEMLE RİCA OLUNUR.

1. FORMÜL

Taxotere infüzyonluk konsantre, polisorbata 80 DF/RPR2 içinde 40 mg/ml dozetaksel (anhidr) ihtiva eden sarı veya sarı-kahve renkli, berrak ve visköz bir infüzyonluk konsantredir.

Taxotere çözücü enjeksiyonluk su içinde % 13 a/a etanol çözeltisidir.

2. TAKDİM ŞEKLİ

Taxotere tek dozluk flakonlar halinde satışa sunulmaktadır.

Her kutuda 1 Taxotere flakon (80 mg) ve 1 Taxotere çözücü flakonu blister içerisinde bulunmaktadır.

Taxotere flakonlar 2°C ve 25°C arasında saklanmalı ve parlak ışıktan korunmalıdır.

Bu şartlar altında saklandığında Taxotere 80 mg'ın raf ömrü imal tarihinden itibaren 36 aydır.

2.1. Taxotere 80 mg flakon:

- Taxotere 80 mg flakon, kırmızı kapaklı 15 mL kapasiteli berrak cam flakondur.
- Taxotere 80 mg flakon, polisorbata 80 DF/RPR2 içerisinde 40 mg/mL konsantrasyonda dozetaksel çözeltisi ihtiva eder.
- Her Taxotere 80 mg flakon polisorbata 80 DF/RPR2 içerisinde 40 mg/ml dozetaksel çözeltisinin 2.0 mL'sini içerir (dolum hacmi= 94,4 mg/2,36 mL) içerir. Taxotere'in geliştirilmesi sırasında bu hacmin köpürme, flakon cidarlarına yapışma ve "ölü hacim" nedeniyle, ön karışımın hazırlanması (bkz. " Bölüm 4 ") sırasında meydana gelen sıvı kaybını kompanse edecek hacim olduğu tespit edilmiştir. Bu fazla dolum Taxotere flakonunun beraberindeki çözücünün tamamı ile seyreltilmesinden sonra, etikette, bir flakonda 80 mg olarak beyan edilen miktara tekabül etmek üzere, 10 mg/ml dozetaksel ihtiva eden minimum 8 mL ekstrakte edilebilir ön karışım hacminin mevcut olmasını sağlamaktadır.

2.2. Taxotere 80 mg flakon çözücüsü:

- Taxotere 80 mg flakon çözücüsü renksiz transparan kapaklı 15 mL kapasiteli berrak cam flakondur.
- Taxotere çözücüsünün bileşimi enjeksiyonluk su içinde %13 a/a etanol çözeltisinden oluşmaktadır.
- Taxotere 80 mg çözücü flakonu 7,33 mL ihtiva eder. Bu hacim Taxotere 80 mg flakonun dolum hacmi esas alınarak belirlenmiştir. Çözücü flakonunun muhteviyatının tamamının Taxotere 80 mg flakon muhteviyatına eklenmesi bu şekilde oluşturulacak ön karışımdaki dozetaksel konsantrasyonunun 10 mg/mL olmasını sağlamaktadır.

3. GÜVENLİ KULLANIM İLE İLGİLİ TAVSİYELER

Taxotere bir antineoplastik ajan olup, potansiyel olarak toksik olan diğer bileşikler gibi, kullanımda ve Taxotere çözeltilerinin hazırlanması sırasında dikkatli olunmalıdır. Bu işlemler sırasında eldiven giyilmesi tavsiye olunur.

Taxotere konsantre, ön karışım çözeltisi veya infüzyon çözeltisi deriyle temas ettiği takdirde, deri derhal ve iyice sabun ve su ile yıkanmalıdır. Taxotere konsantre, premix çözeltisi veya infüzyon çözeltisi mukoza ile temas ettiği takdirde, derhal ve iyice su ile yıkanmalıdır.

4. INTRAVENÖZ UYGULAMANIN HAZIRLANMASI

4.1. Taxotere Ön Karışım Çözeltisinin (10 mg dosetaksi/ml) Hazırlanması

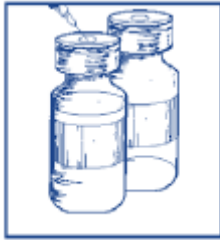
4.1.1. İhtiyaç duyulan sayıda Taxotere flakon eğer buzdolabında saklanıyor ise çıkarılır ve oda ısısında 5 dakika bekletilir.



4.1.2. Her Taxotere flakon için, ucuna iğne takılı bir şırınga ile Taxotere çözücü flakonunun muhteviyatının tamamı, flakon kısmen döndürülerek aseptik koşullarda çekilir.



4.1.3. Şırınganın bütün içeriği Taxotere flakonuna enjekte edilir.

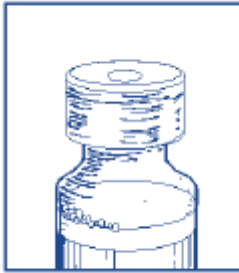


4.1.4. Şırınga ve iğne çıkarıldıktan sonra bu ön karışım elle en az 45 saniye döndürülerek karıştırılır. Çalkalanmamalıdır.



4.1.5. Ön karışım flakonu oda ısısında 5 dakika bekletildikten sonra çözeltinin homojen ve berrak olup olmadığı kontrol edilir (Formüldeki polisorbata 80 DF/RPR2 varlığı nedeniyle 5 dakikadan sonra dahi köpüklenme olması normaldir).

Ön karışım çözeltisi 10 mg/ml dosetaksel ihtiva eder ve hazırlanmadan hemen sonra kullanılmalıdır. Ancak ön karışım çözeltisi 2°C ve 8°C’de veya oda sıcaklığında saklandığında 8 saat stabildir.



4.2. İnfüzyon Çözeltisinin Hazırlanması

4.2.1. Hasta için gerekli dozu elde etmek için birden fazla ön karışım flakonu gerekli olabilir. Mg cinsinden ifade edilmek üzere, hasta için gerekli olan doz esas alınarak, 10 mg/mL dosetaksel ihtiva eden ön karışım, ucuna iğne takılı bir şırınga yardımıyla gerekli sayıda ön karışım flakonundan aseptik koşullarda çekilir. Örneğin, 140 mg dosetaksel ihtiva eden bir doz için 14 mL dosetaksel ön karışım çözeltisi gerekli olacaktır.



4.2.2. Gerekli hacimde ön karışım, % 5 glikoz çözeltisi veya % 0,9 sodyum klorür çözeltisi ihtiva eden 250 mL lik bir infüzyon torbasına veya şişesine enjekte edilir. 200 mg dosetaksel'den daha yüksek bir doz gerekli olduğu takdirde, 0,74 mg/mL dosetaksel konsantrasyonunun aşılması için daha büyük hacimde bir infüzyon taşıyıcısı kullanılmalıdır.



4.2.3. Infüzyon torbası veya şişesi elle döndürme hareketiyle karıştırılır.



4.2.4. Taxotere[®] infüzyon çözeltisi 4 saat içinde kullanılmalıdır ve oda ısısında ve normal ışık şartları altında, 1 saat süreli bir infüzyon olarak aseptik koşullarda uygulanmalıdır.

4.2.5. Bütün parenteral mamüllerde olduğu gibi Taxotere ön karışım çözeltisi ve infüzyon çözeltisi kullanmadan önce gözle muayene edilmeli ve çökelti ihtiva eden çözeltiler atılmalıdır.



5. İMHA

Seyreltme ve uygulama için kullanılan bütün materyeller standart prosedürlere göre imha edilmelidir.

KULLANMA TALİMATI

TAXOTERE® 80 mg i.v. infüzyonluk çözelti ve çözücü

Damar yoluyla kullanılır

- **Etkin madde:** Dosetaksel
- **Yardımcı maddeler:** Polisorbat 80 DF/RPR2, alkol ve enjeksiyonluk su

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 reçetelendirilmiştir, başkalarına vermeyiniz.*
- *Başkalarının belirtileri sizinkilerle aynı dahi olsa ilaç o kişilere zarar verebilir.*
- *Bu ilacın kullanımı sırasında, doktora veya hastaneye gittiğinizde bu ilacı kullandığınızı doktorunuza söyleyiniz.*
- *Bu talimatta yazılanlara aynen uyunuz. İlaç hakkında size önerilen dozun dışında **yüksek veya düşük** doz kullanmayınız.*

Bu kullanma talimatında:

1. **TAXOTERE nedir ve ne için kullanılır?**
2. **TAXOTERE’i kullanmadan önce dikkat edilmesi gerekenler**
3. **TAXOTERE nasıl kullanılır?**
4. **Olası yan etkiler nelerdir?**
5. **TAXOTERE’in saklanması**

Başlıkları yer almaktadır.

1. TAXOTERE nedir ve ne için kullanılır?

- TAXOTERE, dosetaksel etkin maddesini içerir. Dosetaksel, porsukağacının iğnemi yapraklarından elde edilen bir maddedir.
- TAXOTERE, blister karton içinde, bir adet tek-dozluk cam TAXOTERE flakonunu ve bir adet tek-dozluk 6,0 mL çözücü içeren flakon şeklinde kullanıma sunulmuştur. TAXOTERE enjeksiyonluk konsantre, sarı veya sarı-kahve renkli, berrak, koyu kıvamlı bir çözeltilidir.
- TAXOTERE, kanser tedavisinde kullanılan ve taksoidler adı verilen ilaç grubunda yer alır.

- Doktorunuz size TAXOTERE’i, meme kanseri, akciğer kanserinin özel formları (küçük hücreli olmayan akciğer kanseri), yumurtalık kanseri, baş-boyun kanseri, prostat kanseri veya mide kanserinin tedavisi için reçetelemiş olabilir.
- TAXOTERE ilerlemiş meme kanserinin tedavisinde, tek başına veya doksorubisin, trastuzumab veya kapazitabin ile birlikte uygulanabilir.
- TAXOTERE lenf bezinin tutulduğu veya tutulmadığı erken evredeki meme kanserinin tedavisinde, antrasiklin ve siklofosamid ile birlikte, aynı anda veya birbirinin ardından uygulanabilir.
- TAXOTERE HER2-pozitif erken evre meme kanserinin tedavisinde trastuzumab ile birlikte olarak uygulanabilir.
- TAXOTERE akciğer kanserinin tedavisinde tek başına veya sisplatin ile birlikte uygulanabilir.
- TAXOTERE yumurtalık kanserinin tedavisinde, tek başına veya platin grubu ilaçlarla birlikte uygulanabilir.
- TAXOTERE prostat kanserinin tedavisinde, prednizon veya prednizolon ile birlikte kullanılabilir.
- TAXOTERE metastaz yapmış mide kanserinin tedavisinde, sisplatin ve 5-fluorourasil ile birlikte uygulanabilir.
- TAXOTERE baş-boyun kanserlerinin tedavisinde tek başına veya sisplatin ve 5-fluorourasil ile birlikte uygulanabilir.

2. TAXOTERE’i kullanmadan önce dikkat edilmesi gerekenler

TAXOTERE’i aşağıdaki durumlarda KULLANMAYINIZ

Eğer:

- Daha önce etkin madde olan dosetaksele veya ilacın içerdiği diğer yardımcı bileşenlere karşı alerjiniz varsa,
- Beyaz kan hücrelerinizin sayısı çok düşükse,
- Ağır bir karaciğer hastalığınız varsa,

TAXOTERE’i aşağıdaki durumlarda DİKKATLİ KULLANINIZ

TAXOTERE ile tedaviniz sırasında beyaz kan hücresi bozuklukları yaşayabilirsiniz ve buna bağlı enfeksiyon ve ateş görülebilir. Bu nedenle her TAXOTERE tedavisinden önce, bu ilacı almanız için yeterli sayıda kan hücrenizin bulunup bulunmadığını ve karaciğer işlevlerinizin yeterli olup olmadığını anlamak üzere kan testleri yapılacaktır.

TAXOTERE uygulamasından sonra ortaya çıkabilecek bazı istenmeyen etkileri, özellikle de alerjik tepkileri ve vücutta sıvı tutulmasını (el, ayak ve bacaklarda şişme veya kilo alımı gibi)

en aza indirmek için doktorunuz önlem alacaktır. Bu nedenle TAXOTERE uygulamasından bir gün önce, deksametazon gibi ağızdan uygulanan bir kortikosteroid ile ön tedaviye başlamanız ve bu ilacı almaya, TAXOTERE uygulamasından sonraki bir veya iki gün boyunca devam etmeniz istenecektir.

TAXOTERE ile tedaviniz sırasında kandaki hücrelerinizin sayısını korumak için doktorunuz başka bir ilaç (örn. G-CSF) kullanmanızı gerekli görebilir.

Tedaviniz sırasında görme bozukluğu ortaya çıkarsa, hemen doktorunuza başvurunuz. Tam göz muayenesinde sizde “sistoid maküler ödem” adı verilen bir göz sorunu geliştiği anlaşılırsa, doktorunuz TAXOTERE tedavisinin kesilmesine karar verebilir.

Tedaviniz sırasında avuçlarınızda ve tabanlarınızda şişme, soyulma ve kızarıklık ortaya çıkabilir. Bu durumda doktorunuz tedavinin kesilmesine veya tedaviye bir süre ara verilmesine karar verebilir.

Tedaviniz sırasında solunumunuzla ilgili sorunlar ortaya çıkabilir veya mevcut sorunlarda kötüleşme görülebilir. Bu durumda doktorunuz gerekli inceleme ve tedavileri uygulayacak ve tedavinin kesilmesine veya tedaviye bir süre ara verilmesine karar verebilecektir.

TAXOTERE ile tedaviye başlamadan önce ve tedaviniz sırasında, karaciğer işlevlerinizi değerlendirmek için düzenli olarak kan testleri yapılacaktır. Değerlerin belirli bir sınırın üzerinde olması halinde, doktorunuz tedavi dozunuzu düşürebilir veya tedaviyi durdurabilir.

TAXOTERE sinirleri etkileyebilir (periferik duyuşal nöropati). Tedaviniz sırasında tat alma bozukluğu, el ve/veya ayak parmaklarınızda, ağız çevresinde veya boğazınızda karıncalanma ve uyuşma hissedebilirsiniz ve bunlara bazen kramplar da eşlik edebilir. Bu gibi belirtileri doktorunuza bildiriniz, ilacın dozunun azaltılması gerekebilir.

Tedaviniz sırasında, kalp yetmezliği ortaya çıkabilir. İlacınızın trastuzumab ile birlikte kullanımında kalp yetmezliği riskiniz artacağından, doktorunuz kalp fonksiyonlarınızı düzenli takip etmek isteyecektir.

Tedaviniz sırasında özellikle erken dönemde karın ağrısı ve hassasiyeti, ateş, ishal gibi sindirim sistemi sorunları ortaya çıkabilir. Gerekli değerlendirme ve tedavinin yapılabilmesi için, bu gibi belirtileri derhal doktorunuza bildiriniz.

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

TAXOTERE’in yiyecek ve içecek ile kullanılması:

Yeterli veri yoktur.

Hamilelik

İlacı kullanmadan önce doktorunuza veya eczacınıza danışınız.

Hamileyseniz, doktorunuz tarafından belirtilmeyen durumlar dışında size TAXOTERE uygulanmaması gerekir.

TAXOTERE doğmamış bebeğe zarar verebileceği için tedaviniz sırasında hamile kalmamalısınız ve hamilelikten korunmanızı sağlayacak uygun bir yöntem kullanmalısınız.

TAXOTERE tedavisi gören bir erkek iseniz, tedaviden sonraki 6 aya kadar bebek sahibi olmamanız ve dosetaksel erkek üreme yeteneğini etkileyebileceğinden dolayı tedavi öncesinde sperm saklama yöntemleriyle ilgili bilgi edinmeniz tavsiye edilir.

Tedaviniz sırasında hamile olduğunuzu fark ederseniz, hemen doktorunuza veya eczacınıza danışınız.

Emzirme

İlacı kullanmadan önce doktorunuza veya eczacınıza danışınız.

TAXOTERE ile tedavi gördüğünüz sırada bebeğinizi emzirmemeniz gerekir.

Araç ve makine kullanımı

TAXOTERE kürleri arasında araç kullanmanızın bir sakıncası yoktur. Ancak baş dönmesi/sersemlik hissediyorsanız veya kendinize güvenemiyorsanız, araç kullanmayınız.

TAXOTERE'in içeriğinde bulunan bazı yardımcı maddeler hakkında önemli bilgiler

Bu tıbbi ürün çözücüsü, %13 (a/a) etanolü su içerisinde %95 (h/h) oranında içerir. Uyarı gerektiren miktarda alkol içermemektedir.

Diğer ilaçlar ile birlikte kullanımı

TAXOTERE ile diğer ilaçlar arasında etkileşme olabileceğinden, doktorunuza danışmadan başka bir tıbbi tedavi kullanmayınız, çünkü Taxotere veya aldığınız diğer ilaç beklenen etkiyi göstermeyebilir veya yan etkilerle karşılaşma ihtimaliniz artabilir.

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

3. TAXOTERE nasıl kullanılır?

TAXOTERE size uzman sağlık personeli tarafından uygulanacaktır.

Uygun kullanım ve doz/uygulama sıklığı için talimatlar:

Uygulanan doz, kilonuza ve genel durumunuza göre değişecektir. Doktorunuz metrekaare (m²) olarak vücut yüzeyinizi hesaplayacak ve almanız gereken dozu belirleyecektir.

Uygulama yolu ve metodu:

TAXOTERE toplardamarlarınızdan birine infüzyon yoluyla verilecektir. İnfüzyon yaklaşık bir saat sürecektir ve hastanede uygulanacaktır.

Uygulama sıklığı:

TAXOTERE infüzyonlarınızın olağan uygulama sıklığı, her 3 haftada bir olacaktır.

Doktorunuz TAXOTERE dozunuzu ve uygulama sıklığını sizin kan testlerinizin sonuçlarına, genel durumunuza ve ilaca verdiğiniz yanıtı bakarak değiştirebilir.

Özellikle, ishal, ağızda yaralar, uyuşukluk veya karıncalanma hissi ve ateş gibi belirtileriniz olursa, lütfen doktorunuza haber veriniz ve kan testi sonuçlarınızı doktorunuza iletiniz. Bu bilgiler, doktorunuzun dozun azaltılmasına gerek olup olmadığına karar vermesini sağlayacaktır. Bu ürünün kullanımı ile ilgili başka bir sorunuz varsa, doktorunuza veya eczacınıza sorunuz.

Değişik yaş grupları:

Çocuklarda kullanımı:

TAXOTERE'in 18 yaş altında kullanımı yoktur.

Yaşlılarda kullanımı:

TAXOTERE'in yaşlılarda kullanımına ilişkin özel bir talimat bulunmamaktadır.

Özel kullanım durumları:

Karaciğer yetmezliği olan hastalarda kullanımı:

Karaciğer fonksiyon testlerinin sonuçlarına göre hekiminiz gerekli gördüğünde doz ayarlaması yapabilir.

Eğer TAXOTERE'in etkisinin çok güçlü veya zayıf olduğuna dair bir izleniminiz var ise doktorunuz veya eczacınız ile konuşunuz.

Kullanmanız gerekenden daha fazla TAXOTERE kullandıysanız:

TAXOTERE size hastanede ve uzman sağlık personeli tarafından uygulanacağından kullanmanız gerekenden fazlasını kullanmanız ihtimali yoktur.

TAXOTERE'i kullanmayı unutursanız:

TAXOTERE size hastanede ve uzman sağlık personeli tarafından uygulanacağından kullanmayı unutma ihtimaliniz yoktur.

TAXOTERE ile tedavi sonlandırıldığındaki oluşabilecek etkiler

TAXOTERE size hastanede ve uzman sağlık personeli tarafından uygulanacağından doktorunuzun denetimi dışında tedaviyi sonlandırmanız mümkün değildir.

4. Olası yan etkiler nelerdir?

Tüm ilaçlar gibi, TAXOTERE'in içeriğinde bulunan maddelere duyarlı olan kişilerde yan etkiler olabilir.

Doktorunuz bunları sizinle tartışacak, tedavinizin risklerini ve yararlarını size açıklayacaktır.

Çok yaygın: 10 hastanın birinden fazla görülebilir.
Yaygın: 100 hastanın 1 ila 10'unda görülebilir.
Yaygın olmayan: 1000 hastanın 1 ila 10'unda görülebilir.
Seyrek: 10000 hastanın 1 ila 10'unda görülebilir.
Çok seyrek: 10.000 hastanın birinden az görülebilir.
Bilinmiyor (eldeki verilerden hareketle tahmin edilemiyor)

Tek başına uygulanan TAXOTERE ile çok yaygın bildirilen yan etkiler şunlardır:

- Kırmızı kan hücrelerinin veya beyaz kan hücrelerinin sayısında azalma
- Saç dökülmesi
- Bulantı
- Kusma
- Ağızda yaralar
- İshal
- Yorgunluk.

TAXOTERE'in yan etkilerinin şiddeti, başka kemoterapi ilaçlarıyla birlikte uygulandığında artabilir.

Hastanede uygulanacak infüzyon sırasında aşağıdaki alerjik reaksiyonlar ortaya çıkabilir

Çok yaygın

- Sıcak basması, cilt reaksiyonları, kaşıntı
- Göğüste daralma hissi, nefes alma güçlüğü,
- Ateş veya titremeler,
- Sırt ağrısı,
- Tansiyon düşüklüğü.

Daha ciddi reaksiyonlar ortaya çıkabilir.

Tedavi sırasında durumunuz hastane personeli tarafından yakından takip edilecektir. Eğer bu etkilerden herhangi biriyle karşılaşırsanız, hemen doktorunuza veya hemşirenize bildiriniz.

Aşağıdakilerden her hangi birini fark ederseniz, doktorunuza söyleyiniz:

TAXOTERE infüzyonları arasında, aşağıdakilerden herhangi biri ortaya çıkabilir ve bunların sıklığı, size hangi ilaçların birlikte uygulandığına göre değişebilir.

Çok yaygın:

- Enfeksiyonlar, kırmızı kan hücrelerinin sayısında azalma (kansızlık), enfeksiyonlarla savaşta önem taşıyan beyaz kan hücrelerinin veya kan pıhtılaşmasında rol oynayan kan pulcuklarının (trombositlerin) sayısında azalma
- Ateş: ateşiniz yükselirse, hemen doktorunuza haber veriniz
- Yukarıda tanımlanan alerjik reaksiyonlar
- İştahsızlık (anoreksi)
- Uykusuzluk
- Eklem yerlerinde veya kaslarda ağrı, uyuşukluk hissi veya karıncalanma
- Baş ağrısı
- Tat alma duyusunda değişiklik
- Gözde iltihaplanma veya gözyaşı salgısında artış
- Lenf akışında bozukluğa bağlı şişlik
- Nefes darlığı

- Burun akıntısı; boğaz ve burunda iltihaplanma; öksürük
- Burun kanaması
- Ağızda yaralar
- Bulantı, kusma ve ishal da dahil olmak üzere mide bozuklukları, kabızlık
- Karın ağrısı
- Hazımsızlık
- Saçlarda geçici olarak dökülme (çoğu kişide saçlar yeniden normal olarak uzar)
- Avuç içlerinde veya tabanlarda kızarıklık ve şişme; bu durum bu bölgelerde derinizin soyulmasına neden olabilir (bu reaksiyon kollarda, yüzde veya vücutta da ortaya çıkabilir)
- Tırnaklarınızda renk değişikliği ve tırnak yatağından ayrılma
- Kaslarda sızı ve ağrılar; sırt ağrısı veya kemik ağrısı
- Adet kanamasında değişiklikler veya adet kanamasının kesilmesi
- Ellerde, ayaklarda, bacaklarda şişme
- Yorgunluk veya gribe benzer belirtiler
- Kilo alımı veya kilo kaybı

Yaygın:

- Ağızda pamukçuk
- Aşırı su kaybı (vücudun su kaybetmesi)
- Baş dönmesi
- İşitme kaybı
- Kan basıncında düşme; kalp atışlarında düzensizlik veya hızlanma
- Kalp yetmezliği
- Yemek borusu iltihabı
- Ağız kuruluğu
- Yutma güçlüğü veya yutarken ağrı hissetme
- Kanama
- Karaciğer enzimlerinde yükselme (bu nedenle düzenli kan testleri yapılması gerekmektedir)

Yaygın olmayan:

- Güçsüzlük
- Enjeksiyon yerinde deri reaksiyonları, flebit (toplardamar iltihabı) veya şişme
- Kalın barsak iltihabı, ince barsak iltihabı, barsak delinmesi
- Kan pıhtıları

Seyrek:

- Havale, geçici bilinç kaybı
- Görme bozuklukları (parlama, parlayan ışıklar görme)
- Duyma bozuklukları
- Akciğer hastalıkları nedeniyle (zatürre, akciğer doku bozuklukları, solunum yetmezliği, radyoterapi nedeniyle zatürre) nefes almada zorluk

Çok seyrek:

- Sarılık
- Göğüste sıkışma (kalp krizinin belirtisi olabilir)
- Deri döküntüleri ile birlikte su toplamaları

Bilinmiyor:

- Çoğu kez vücutta su kaybı, kusma ve zatürre ile birlikte kan sodyum değerinde düşme
- Göz içinde ortaya çıkan ve görme bozukluğuna neden olan ödem (sistoid maküler ödem)

- Böbreklerde bozukluk, böbrek yetersizliği (böbrekler üzerine toksik etkili ilaçlarla birlikte kullanımda)

Eğer bu yan etkilerden herhangi biri şiddetlenirse, doktorunuzu veya eczacınızı bilgilendiriniz.

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

5. TAXOTERE'in saklanması

TAXOTERE'i çocukların göremeyeceği, erişemeyeceği yerlerde ve ambalajında saklayınız.

İçinde çökelti veya kristal görülen ilaçları kullanmayınız.

2°C - 25°C arasında ve ışıktan korumak için orijinal ambalajında saklayınız.

Ön karışım çözeltisinin hazırlandıktan hemen sonra kullanılması gerekir. Bununla birlikte, 2°C - 8°C arasında saklandığı takdirde, ön karışım çözeltisinin kimyasal ve fiziksel dayanıklılığını 8 saat süresince koruduğu kanıtlanmıştır.

İnfüzyon çözeltisi, oda sıcaklığında 4 saat içinde kullanılmalıdır.

Son kullanma tarihiyle uyumlu olarak kullanınız.

Ambalajdaki son kullanma tarihinden sonra TAXOTERE'i kullanmayınız.

Son kullanma tarihi geçmiş veya kullanılmayan ilaçları çöpe atmayınız! Çevre ve Şehircilik Bakanlığınca belirlenen toplama sistemine veriniz.

Ruhsat sahibi:

Sanofi Sağlık Ürünleri Ltd. Şti.
Büyükdere Cad. No:193 Levent
34394 Şişli-İstanbul
Tel: 0 212 339 10 00
Faks: 0 212 339 10 89

Üretim yeri:

Sanofi-Aventis Deutschland GmbH Frankfurt (Main)-Almanya

Bu kullanma talimatı 14.01.2014 tarihinde onaylanmıştır.