

B. PAKUOTĒS LAPELIS

Pakuotės lapelis: informacija vartotojui

Deltyba 25 mg disperguojamosios tabletės

delamanidas

▼ Vykdoma papildoma šio vaisto stebėseną. Tai padės greitai nustatyti naują saugumo informaciją. Mums galite padėti pranešdami apie bet kokį Jums pasireiškiantį šalutinį poveikį. Apie tai, kaip pranešti apie šalutinį poveikį, žr. 4 skyriaus pabaigoje.

Atidžiai perskaitykite visą šį lapelį, prieš pradėdami vartoti vaistą, nes jame pateikiama Jums svarbi informacija.

- Neišmeskite šio lapelio, nes vėl gali prireikti jį perskaityti.
- Jeigu kiltų daugiau klausimų, kreipkitės į gydytoją, vaistininką, arba slaugytoją.
- Šis vaistas skirtas tik Jums, todėl kitiems žmonėms jo duoti negalima. Vaistas gali jiems pakenkti (net tiems, kurių ligos požymiai yra tokie patys kaip Jūsų).
- Jeigu pasireiškė šalutinis poveikis (net jeigu jis šiame lapelyje nenurodytas), kreipkitės į gydytoją, vaistininką arba slaugytoją. Žr. 4 skyrių.

Apie ką rašoma šiame lapelyje?

1. Kas yra Deltyba ir kam jis vartojamas
2. Kas žinotina prieš vartojant Deltyba
3. Kaip vartoti Deltyba
4. Galimas šalutinis poveikis
5. Kaip laikyti Deltyba
6. Pakuotės turinys ir kita informacija

1. Kas yra Deltyba ir kam jis vartojamas

Deltyba sudėtyje yra veikliosios medžiagos delamanido, antibiotiko, skirto plaučių tuberkuliozei, kurią sukelia kitais dažniausiai vartojamais antibiotikais nenužudomos bakterijos, gydyti.

Jį visada reikia vartoti su kitais vaistais tuberkuliozei gydyti.

Deltyba skirtas suaugusiems, paaugliams, vaikams ir kūdikiams, sveriantiems ne mažiau kaip 10 kg.

2. Kas žinotina prieš vartojant Deltyba

Deltyba vartoti negalima

- jeigu yra alergija delamanidui arba bet kuriai pagalbinei šio vaisto medžiagai (jos išvardytos 6 skyriuje);
- jeigu Jūsų kraujyje yra labai mažas kiekis baltymų albuminų;
- jeigu vartojate vaistų, kurie stipriai padidina tam tikro kepenų fermento, vadinamo „CYP450 3A4“, aktyvumą (pvz., karbamazepino (vaisto, skirtą epilepsijai gydyti ir priepuoliams išvengti)).

Įspėjimai ir atsargumo priemonės

Pasitarkite su gydytoju, vaistininku arba slaugytoju, prieš pradėdami vartoti Deltyba.

Prieš pradėdami vartoti Deltyba ir gydymo metu gydytojas, naudodamasis EKG (elektrokardiogramos) prietaisu (registruojančiu širdies elektrinį aktyvumą), gali patikrinti Jūsų širdies elektrinį aktyvumą. Taip pat Jūsų gydytojas, norėdamas patikrinti kai kurių širdies veiklai svarbių mineralų ir baltymų koncentraciją, gali atlikti kraujo tyrimą.

Pasakykite gydytojui, jeigu Jums pasireiškia viena iš toliau nurodytų būklių:

- Jūsų kraujyje yra sumažėjęs kiekis albuminų, kalio, magnio arba kalcio;

- Jums anksčiau sakyta, kad turite širdies veiklos sutrikimą, pavyzdžiui lėtą širdies ritmą (bradikardiją), arba anksčiau Jums buvo pasireiškęs širdies priepuolis (miokardo infarktas);
- jeigu Jums yra būklė, vadinama įgimtu pailgėjusio QT sindromu, arba Jūs sergate sunkiomis širdies ligomis arba yra sutrikęs Jūsų širdies ritmas;
- Jūs sergate kepenų arba sunkia inkstų liga.

Vaikams ir paaugliams

Delyba nėra skirtas vaikams, kurių kūno masė mažesnė nei 10 kg, nes nepakanka duomenų tinkamoms dozėms tokiems pacientams nustatyti.

Kiti vaistai ir Delyba

Pasakykite gydytojui:

- jeigu vartojate arba neseniai vartojote kitų vaistų arba dėl to nesate tikri;
 - jeigu vartojate vaistus pakitusiam širdies ritmui gydyti (pvz., amjodaroną, dizopiramidą, dofetilidą, ibutilidą, prokainamidą, chinidiną, hidrochinidiną, sotalolį);
 - jeigu vartojate vaistus psichozėms (pvz., fenotiaziną, sertindolą, sultopridą, chlorpromaziną, haloperidolį, mezoridaziną, pimozidą arba tioridaziną) arba depresijai gydyti;
 - jeigu vartojate tam tikrus antimikrobinius vaistus (pvz., eritromiciną, klaritromiciną, moksifloksaciną, sparfloksaciną, bedakviliną arba pentamidiną);
 - jeigu vartojate priešgrybelinius vaistus – triazolo darinius (pvz., flukonazolą, itrakonazolą, vorikonazolą);
 - jeigu vartojate tam tikrus vaistus alerginėms reakcijoms gydyti (pvz., terfenadiną, astemizolą, mizolastiną);
 - jeigu vartojate tam tikrus vaistus maliarijai gydyti (pvz., halofantriną, chininą, chlorokviną, artesunatą / amodiakviną, dihidroartemizininą / piperakviną);
 - jeigu vartojate bet kuriuos toliau nurodytus vaistus: cisapridą (vartojamas skrandžio sutrikimams gydyti), droperidolį (vartojamas vėmimui slopinti ir migrenai gydyti), domperidoną (vartojamas pykinimui ir vėmimui slopinti), difemanilį (vartojamas skrandžio sutrikimams gydyti arba gausiam prakaitavimui mažinti), probukolį (sumažina cholesterolio kiekį kraujyje), levometadilį arba metadoną (vartojami priklausomybei nuo opiatų gydyti), žemių alkaloidus (vaistai nuo vėžio) arba arseno trioksidą (vartojamas tam tikro tipo leukemijoms gydyti);
 - jeigu vartojate vaistus nuo ŽIV, kurių sudėtyje yra lopinaviro / ritonaviro arba sakvinaviro.
- Jums gali būti didesnė pavojingų širdies ritmo sutrikimų rizika.

Nėštumas ir žindymo laikotarpis

Delyba gali pakenkti negimusiam kūdikiui. Paprastai nerekomenduojama jo vartoti nėštumo metu. Jeigu esate nėščia, žindote kūdikį, manote, kad galbūt esate nėščia arba planuojate pastoti, svarbu pasakyti apie tai gydytojui. Gydytojas įvertins Delyba naudą Jums ir keliamą pavojų kūdikiui nėštumo metu.

Nežinoma, ar delamanidas išsiskiria į motinos pieną. Delyba metu žindyti kūdikį nerekomenduojama.

Vairavimas ir mechanizmų valdymas

Tikėtina, kad Delyba gali daryti vidutinio stiprumo įtaką gebėjimui vairuoti ir valdyti mechanizmus. Jeigu Jums pasireiškia šalutinis poveikis, galintis daryti įtaką gebėjimui susikaupti ir greitai reaguoti, nevairuokite ir nevaldykite mechanizmų.

3. Kaip vartoti Delyba

Visada vartokite šį vaistą tiksliai kaip nurodė gydytojas. Jeigu abejojate, kreipkitės į gydytoją arba vaistininką.

Rekomenduojama dozė, vartojama, kaip nurodė gydytojas, yra:

Vaikams, kurių kūno masė 20 kg arba didesnė, bet mažesnė kaip 30 kg: dvi 25 mg disperguojamosios tabletės ryte ir viena 25 mg disperguojamoji tabletė vakare.

Vaikams, kurių kūno masė 10 kg arba didesnė, bet mažesnė kaip 20 kg: viena 25 mg disperguojamoji tabletė ryte ir viena 25 mg disperguojamoji tabletė vakare.

Vaikams, kurių kūno masė 30 kg arba didesnė, žiūrėkite Delyba 50 mg plėvele dengtų tablečių pakuotės lapelį.

Disperguojamąsias tabletes reikia išgerti valgio metu arba iš karto pavalgus.

Įdėkite 25 mg disperguojamąją (-ąsias) tabletę (-es) į stiklinę arba puodelį. Į stiklinę arba puodelį įpilkite po 10–15 ml vandens (maždaug 1 valgomąjį šaukštą) kiekvienai 25 mg disperguojamajai tabletei. Palaukite, kol disperguojamosi (-osios) tabletė (-ės) visiškai ištirps (maždaug 30 sekundžių) ir atsargiai pamaišykite, kad susidarytų vientisa suspensija. Gautą balkšvą suspensiją reikia išgerti nedelsiant. Paskui į tą pačią stiklinę ar puodelį reikia įpilti dar po 10–15 ml vandens (maždaug 1 valgomąjį šaukštą) kiekvienai 25 mg disperguojamajai tabletei, atsargiai pamaišyti, siekiant užtikrinti, kad disperguosis galbūt užsilikusi suspensija, kurią taip pat reikia suvartoti nedelsiant.

Ką daryti pavartojus per didelę Delyba dozę?

Jeigu pavartojote per daug tablečių, pasakykite gydytojui ar kreipkitės į vietinę ligoninę. Nepamirškite su savimi pasiimti pakuotę, kad būtų aišku, kokį vaistą Jūs išgėrėte.

Pamiršus pavartoti Delyba

Jeigu pamiršote laiku pavartoti dozę, gerkite ją nedelsdami, kai tik prisiminsite. Tačiau, jeigu jau arti kitos dozės vartojimo laikas, pamirštą dozę praleiskite.

Negalima vartoti dvigubos dozės norint kompensuoti praleistą tabletę.

Nustojus vartoti Delyba

Be gydytojo leidimo **NENUTRAUKITE** tablečių vartojimo. Nutraukus gydymą per anksti, bakterijos gali suaktyvėti ir tapti atsparios delamanidui.

Jeigu kiltų daugiau klausimų dėl šio vaisto vartojimo, kreipkitės į gydytoją arba vaistininką.

4. Galimas šalutinis poveikis

Šis vaistas, kaip ir visi kiti vaistai, gali sukelti šalutinį poveikį, nors jis pasireiškia ne visiems žmonėms.

Labai dažnas šalutinis poveikis (galintis paveikti dažniau kaip 1 iš 10 žmonių), pasireiškęs Delyba klinikinių tyrimų metu:

- Sumažėjęs apetitas
- Sutrikęs miegas
- Svaigimo pojūtis
- Bloga savijauta (pykinimas)
- Galvos skausmas
- Skrandžio sudirginimas (gastritas)
- Vėmimas

Dažnas šalutinis poveikis (galintis paveikti ne daugiau kaip 1 iš 10 žmonių), pasireiškęs Delyba klinikinių tyrimų metu:

- Krūtinės skausmas
- Susilpnėjusi skydliaukės veikla (hipotirozė)
- Širdies ritmo sutrikimas, nustatomas prieš apalpimą, svaigulį ir greitą širdies plakimą (palpitacijas) (elektrokardiogramoje pailgėjęs QT intervalas)
- Depresija
- Nerimo pojūtis (nerimas)
- Haliucinacijos (nesamų dalykų matymas, girdėjimas arba jautimas)*
- Širdies ritmo sutrikimai (pirmojo laipsnio atriiventrikulinė blokada)

- Virškinimo sutrikimas (dispepsija)
- Neritmiškas širdies plakimas (skilvelinė ekstrasistolija)
- Raumenų silpnumas
- Raumenų spazmai
- Nutirpimas, plaštakų ir (arba) pėdų jautrumo sumažėjimas (hipestezija)
- Stipraus širdies plakimo jautimas (palpitacijos)
- Kortizolio koncentracijos organizme padidėjimas
- Drebulys (dažnai rankų) (tremoras)
- Psichozės požymiai: realybės pojūčio praradimas, pavyzdžiui, neegzistuojančių balsų girdėjimas arba dalykų matymas
- Gerklės sudirginimas

*Tokių atvejų daugiausia pasireiškia vaikams.

Nedažnas šalutinis poveikis (galintis paveikti rečiau kaip 1 iš 100 žmonių), pasireiškęs Delyba klinikinių tyrimų metu:

- Energijos trūkumas (letargija)

Pranešimas apie šalutinį poveikį

Jeigu pasireiškė šalutinis poveikis, įskaitant šiame lapelyje nenurodytą, pasakykite gydytojui, vaistininkui arba slaugytojui. Apie šalutinį poveikį taip pat galite pranešti tiesiogiai naudodamiesi

Valstybinė vaistų kontrolės tarnyba prie Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijos

Tel.: 8 800 73568 El. paštas: NepageidaujamaR@vvkt.lt

Pranešimo forma pildymui internetu: <https://vapris.vvkt.lt/vvkt-web/public/nrv>

Pranešimo forma skelbiama <https://www.vvkt.lt/index.php?4004286486>.

Pranešdami apie šalutinį poveikį galite mums padėti gauti daugiau informacijos apie šio vaisto saugumą.

5. Kaip laikyti Delyba

Šį vaistą laikykite vaikams nepastebimoje ir nepasiekiamoje vietoje.

Ant dėžutės po „Tinka iki“ ar lizdinės plokštelės po „EXP“ nurodytam tinkamumo laikui pasibaigus, šio vaisto vartoti negalima. Vaistas tinkamas vartoti iki paskutinės nurodyto mėnesio dienos.

Laikyti gamintojo pakuotėje, kad vaistas būtų apsaugotas nuo drėgmės ir šviesos.

Vaistų negalima išmesti į kanalizaciją arba su buitinėmis atliekomis. Kaip išmesti nereikalingus vaistus, klauskite vaistininko. Šios priemonės padės apsaugoti aplinką.

6. Pakuotės turinys ir kita informacija

Delyba 25 mg disperguojamųjų tablečių sudėtis

- Vienoje disperguojamojoje tabletėje yra 25 mg veikliosios medžiagos delamanido.
- Pagalbinės medžiagos yra hipromeliozės ftalatas, povidonas (K-25), visų racematų alfa-tokoferolis, manitolis, krosopovidonas, sukralozė, koloidinis silicio dioksidas, vyšnių aromatinė medžiaga „Cherry Micron OT-22685“, kalcio stearatas.

Delyba 25 mg disperguojamųjų tablečių išvaizda ir kiekis pakuotėje

Delyba 25 mg disperguojamosios tabletės yra apvalios formos, baltos arba balkšvos spalvos.

Delyba tiekiamas pakuotėmis, kuriose yra 48 disperguojamosios tabletės, supakuotos į aliuminio/aliuminio lizdines plokšteles.

Registruotojas ir gamintojas

Registruotojas:

Otsuka Novel Products GmbH
Erika-Mann-Straße 21
80636 München
Vokietija
Tel: +49 (0)89 206020 500

Gamintojas:

R-Pharm Germany GmbH
Heinrich-Mack-Straße 35
89257 Illertissen
Vokietija

Jeigu apie šį vaistą norite sužinoti daugiau, kreipkitės į vietinį registruotojo atstovą:

BE

Otsuka Novel Products GmbH
Tél/Tel: +49 (0)89 206020 500

BG

Otsuka Novel Products GmbH
Тел.: +49 (0)89 206020 500

CZ

Otsuka Novel Products GmbH
Tel: +49 (0)89 206020 500

DK

Otsuka Novel Products GmbH
Tlf: +49 (0)89 206020 500

DE

Otsuka Novel Products GmbH
Tel: +49 (0)89 206020 500

EE

Otsuka Novel Products GmbH
Tel: +49 (0)89 206020 500

EL

Otsuka Novel Products GmbH
Τηλ: +49 (0)89 206020 500

ES

Otsuka Pharmaceutical S.A.
Tel: +34 93 208 10 20

FR

Otsuka Pharmaceutical France SAS
Tél. : +33 (0)1 47 08 00 00

LT

Otsuka Novel Products GmbH
Tel: +49 (0)89 206020 500

LU

Otsuka Novel Products GmbH
Tél/Tel: +49 (0)89 206020 500

HU

Otsuka Novel Products GmbH
Tel.: +49 (0)89 206020 500

MT

Otsuka Novel Products GmbH
Tel: +49 (0)89 206020 500

NL

Otsuka Novel Products GmbH
Tel: +49 (0)89 206020 500

NO

Otsuka Novel Products GmbH
Tlf: +49 (0)89 206020 500

AT

Otsuka Novel Products GmbH
Tel: +49 (0)89 206020 500

PL

Otsuka Novel Products GmbH
Tel.: +49 (0)89 206020 500

PT

Otsuka Novel Products GmbH
Tel: +49 (0)89 206020 500

HR

Otsuka Novel Products GmbH
Tel: +49 (0)89 206020 500

IE

Otsuka Novel Products GmbH
Tel: +49 (0)89 206020 500

IS

Otsuka Novel Products GmbH
Sími: +49 (0)89 206020 500

IT

Otsuka Pharmaceutical Italy S.r.l.
Tel: +39 (0)2 00632710

CY

Otsuka Novel Products GmbH
Τηλ: +49 (0)89 206020 500

LV

Otsuka Novel Products GmbH
Tel: +49 (0)89 206020 500

RO

Ewopharma România SRL
Tel.: +40 (0)21 260 13 44; +40 (0)21 260 14 07

SI

Otsuka Novel Products GmbH
Tel: +49 (0)89 206020 500

SK

Otsuka Novel Products GmbH
Tel: +49 (0)89 206020 500

FI

Otsuka Novel Products GmbH
Puh/Tel: +49 (0)89 206020 500

SE

Otsuka Novel Products GmbH
Tel: +49 (0)89 206020 500

UK (XI)

Otsuka Novel Products GmbH
Tel: +49 (0)89 206020 500

Šis pakuotės lapelis paskutinį kartą peržiūrėtas 2022-10.

Šio vaisto registracija yra sąlyginė. Tai reiškia, kad laukiama tolesnių duomenų apie šį vaistą. Europos vaistų agentūra bent kartą per metus peržiūrės naują informaciją apie šį vaistą ir prireikus atnaujins šį lapelį.

Išsami informacija apie šį vaistą pateikiama Europos vaistų agentūros tinklalapyje <http://www.ema.europa.eu>. Joje taip pat rasite nuorodas į kitus tinklalapius apie retas ligas ir jų gydymą.