

## KULLANMA TALİMATI

### MAVIRET 100 mg/40 mg Film Kaplı Tablet

Ağızdan alınır.

- **Etkin madde:** Her bir film kaplı tablet 100 mg glekaprevir ve 40 mg pibrentasvir içerir.
- **Yardımcı maddeler:** Tablet çekirdeği: kopovidon (Tip K 28), Vitamin E polietilen glikol süksinat, susuz koloidal silika, propilen glikol monokaprilat (tip II), kroskarmelloz sodyum, sodyum stearil fumarat. Film kaplama: hipromelloz 2910 (E464), sığır sütünden elde edilen laktoz monohidrat, titanyum dioksit, makrogol 3350, kırmızı demir oksit (E172).

▼ Bu ilaç ek izlemeye tabidir. Bu üçgen yeni güvenlik bilgisinin hızlı olarak belirlenmesini sağlayacaktır. Meydana gelen herhangi bir yan etkiyi raporlayarak yardımcı olabilirsiniz. Yan etkilerin nasıl raporlanacağını öğrenmek için 4. Bölümün sonuna bakabilirsiniz.

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

**Başlıkları yer almaktadır.**

#### **1. MAVIRET nedir ve ne için kullanılır?**

MAVIRET, kronik (uzun süreli) Hepatit C virüs enfeksiyonu (karaciğeri etkileyen hepatit C virüsünün neden olduğu bulaşıcı bir hastalık) olan yetişkinlerin tedavisinde kullanılan antiviral bir ilaçtır. Glekaprevir ve pibrentasvir etkin maddelerini içermektedir.

MAVIRET, Hepatit C virüsünün çoğalmasını ve yeni hücrelere bulaşmasını durdurarak etki eder. Bu da, enfeksiyonun vücuttan kalıcı olarak uzaklaştırılmasına imkan tanır.

MAVIRET tabletler, 18.8 mm x 10.0 mm boyutlarında, bir yüzünde "NXT" yazısı bulunan pembe, oblong, bikonveks film kaplı tabletlerdir.

MAVIRET tabletler, sığır sütünden elde edilen laktoz monohidrat içerir.

MAVIRET tabletler her birinde 3 tablet bulunan folyo blisterler içerisinde ambalajlanmıştır. Her bir karton kutuda 21 film kaplı tablet bulunan, 4 karton içindeki 84 tablettten meydana gelen çoklu ambalaj şeklinde sunulmaktadır.

## **2. MAVIRET'i kullanmadan önce dikkat edilmesi gerekenler**

### **MAVIRET'i aşağıdaki durumlarda KULLANMAYINIZ**

Eğer;

- Glekaprevir'e, pibrentasvir'e veya bu ilacın içeriğindeki yardımcı maddelerden herhangi birine karşı alerjiniz varsa (bu kullanma talimatının başında listelenmektedir),
- Hepatit C dışında başka ciddi karaciğer problemlerinizi varsa
- Aşağıdaki ilaçları kullanıyorsanız;
  - atazanavir HIV (insan immün yetmezliği virüsü) enfeksiyonu için
  - atorvastatin veya simvastatin (kan kolesterolünü düşürmek için)
  - karbamazepin, fenobarbital, fenitoin, primidon (genellikle epilepside kullanılır)
  - dabigatran eteksilat (kan pıhtılarını önlemek için)
  - etinil östradiol içeren ilaçlar (örneğin, vajinal halkalar ve tabletler dahil doğum kontrol ilaçları)
  - rifampisin (enfeksiyon için)
  - Sarı kantaron (St.John's wort) (hafif depresyon için bitkisel tedavi)

Yukarıda belirtilenlerden biri sizin için geçerliyse MAVIRET'i kullanmayınız. Emin değilseniz MAVIRET'i kullanmadan önce doktorunuza veya eczacınıza danışınız.

### **MAVIRET'i aşağıdaki durumlarda DİKKATLİ KULLANINIZ**

Eğer aşağıda belirtilen durumlardan herhangi biri sizin için geçerliyse doktorunuza söyleyin, doktorunuz sizi daha yakından izlemek isteyebilir:

- Hepatit C dışında başka karaciğer probleminiz varsa
  - Mevcut veya önceki hepatit B virüsü enfeksiyonu
- Karaciğer nakli olduysanız

### **Kan testleri**

Doktorunuz, MAVIRET ile tedaviden önce, sonra ve tedavi sırasında kan testlerinizi yapacaktır. Böylece doktorunuz aşağıdaki konularda karar verebilir:

- MAVIRET'i alıp almamanız ve ne kadar süre almanız gerektiğine;
- Tedavinizin işe yarayıp yaramadığı ve hepatit C virüsünün kanınızda bulunup bulunmadığına

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

## **MAVIRET'in yiyecek ve içecek ile kullanılması**

MAVIRET'i yemeklerle birlikte alınız.

### **Hamilelik**

*İlacı kullanmadan önce doktorunuza veya eczacınıza danışınız.*

MAVIRET'in hamilelik dönemindeki etkileri bilinmemektedir. Eğer hamile iseniz, hamile olduğunuzu dşunuyorsanız veya hamile kalmayı planlıyorsanız, bu ilacı kullanmadan önce doktorunuza danışınız. Çünkü hamilelikte MAVIRET kullanımı önerilmemektedir. Etilil stradiol içeren doğum kontrol ilaçları MAVIRET ile birlikte kullanılmamalıdır.

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

### **Emzirme**

*İlacı kullanmadan önce doktorunuza veya eczacınıza danışınız.*

Eğer bebeğinizi emziriyorsanız MAVIRET almadan önce doktorunuzla konuşunuz. MAVIRET içerisindeki etkin maddelerin (glekaprevir, pibrentasvir) anne sütüne geçip geçmediği bilinmemektedir.

### **Araç ve makine kullanımı**

MAVIRET, araba kullanma veya araç veya makine kullanma becerinizi etkilemeyecektir.

### **MAVIRET'in içeriğinde bulunan bazı yardımcı maddeler hakkında önemli bilgiler**

MAVIRET laktoz içermektedir. Eğer daha önceden doktorunuz tarafından bazı şekerlere karşı intoleransınız olduğu söylenmişse bu tıbbi ürünü almadan önce doktorunuzla temasa geçiniz.

### **Diğer ilaçlar ile birlikte kullanımı**

Aşağıdaki ilaçlardan herhangi birini alıyorsanız, MAVIRET'i almadan önce doktorunuza veya eczacınıza bunu bildirin. Doktorun, bu ilaçların dozunu değiştirmesi gerekebilir.

<b>MAVIRET'i kullanmadan önce doktorunuza bilgi vermeniz gerekli olduğu ilaçlar</b>	
<b>İlaç veya etkin madde</b>	<b>Kullanım amacı</b>
Siklosporin, takrolimus	Bağışıklık sistemini baskılamak için
Darunavir, efavirenz, lopinavir, ritonavir	AIDS hastalığına yol açan insan immün yetmezliği virüsünün neden olduğu (HIV) enfeksiyonun tedavisi için
Digoksin	Kalp problemleri için
Fluvastatin, lovastatin, pitavastatin, ravasatin, rosuvastatin	Kandaki kolestrolü düşürmek için
Warfarin ve diğer benzer ilaçlar*	Kanın pıhtılaşmasını önlemek için

\*Doktorunuz, kanınızın pıhtılaşma özelliğinin ne kadar düzeldiğini kontrol etmek için kan testlerinizin sıklığını arttırmak isteyebilir.

Yukarıda belirtilen durumlardan herhangi biri sizin için geçerliyse veya emin değilseniz MAVIRET'i kullanmadan önce doktorunuza veya eczacınıza danışınız.

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

### **3. MAVIRET nasıl kullanılır?**

Bu ilacı her zaman doktorunuzun ya da eczacınızın belirttiği şekilde kullanınız. Emin değilseniz doktorunuza ve eczacınıza danışınız. Doktorunuz MAVIRET'i ne kadar süre almanız gerektiğini size söyleyecektir .

#### **Uygun kullanım ve doz/uygulama sıklığı için talimatlar:**

Önerilen MAVIRET dozu, günde bir kez yemeklerle birlikte alınan üç tablettir. Bir blisterde bulunan üç tablet günlük dozdur.

#### **Uygulama yolu ve metodu:**

- Tabletleri yemeklerle birlikte alınız.
- Tabletleri bütün olarak yutunuz.
- Kanınızdaki MAVIRET miktarını etkileyeceği için tabletleri çiğnemeyiniz, ezmeyiniz ya da kırmayınız.

MAVIRET aldıktan sonra hastalanırsanız (kusarsanız) kanınızdaki MAVIRET miktarı etkilenebilir. Bu, MAVIRET'in daha iyi etki etmesini azaltabilir.

- MAVIRET aldıktan sonra 3 saat-içerisinde kusarsanız bir doz daha alın.
- MAVIRET aldıktan sonra 3 saatten daha uzun süre içerisinde kusarsanız, bir sonraki dozunuza kadar başka bir doz almanız gerekmez.

#### **Değişik yaş grupları:**

**Çocuklarda ve ergenlerde kullanımı:** Bu ilacı çocuklara ve 18 yaşından küçük adölesanlara vermeyin. MAVIRET'in çocuklar ve ergenlerde kullanımı henüz incelenmemiştir.

**Yaşlılarda kullanımı:** Yaşlı hastalarda özel bir doz ayarlaması gerekmemektedir.

#### **Özel kullanım durumları:**

**Böbrek yetmezliği:** Diyalize giriyorsanız veya herhangi bir derecede böbrek yetmezliğiniz varsa MAVIRET dozunun ayarlanması gerekli değildir.

**Karaciğer yetmezliği:** Hafif derecede karaciğer yetmezliğiniz varsa doz ayarlaması gerekmemektedir. Orta derecede karaciğer yetmezliğiniz varsa bu ilacı kullanmanız önerilmemektedir. Şiddetli derecede karaciğer yetmezliğiniz varsa bu ilacı kullanmamalısınız.

**Karaciğer nakli hastaları:** Karaciğer nakli hastasıysanız doktorunuz en az 12 hafta veya durumunuza göre daha uzun MAVIRET tedavisi almanızı önerebilir.

*Eğer MAVIRET'in etkisinin çok güçlü veya zayıf olduğuna dair bir izleniminiz var ise doktorunuza veya eczacınıza ile konuşunuz.*

**Kullanmanız gerekenden daha fazla MAVIRET kullandıysanız:**

*MAVIRET'ten kullanmanız gerekenden fazlasını kullanmışsanız doktorunuza, eczacınıza ya da hemşireniz ile konuşunuz veya hemen bir hastaneye başvurunuz.*

İlaç ambalajını yanınızda götürünüz, böylelikle ne aldığınızı kolaylıkla açıklayabilirsiniz.

**MAVIRET'i kullanmayı unutursanız:**

Bu ilacın dozunu unutmamanız son derece önemlidir.

Eğer bir dozu unutacak olursanız, MAVIRET'i en son ne zaman aldığınızı hesaplayınız:

- MAVIRET'i almanız gereken zamanı **18 saat içinde** hatırlarsanız, dozu en kısa sürede alınız. Bir sonraki dozu normal zamanında alınız.
- MAVIRET'i almanız gereken zamanı **18 saati geçtikten sonra** hatırlarsanız, bekleyiniz ve bir sonraki dozu zamanında alınız.

*Unutulan dozları dengelemek için çift doz almayınız.*

Bu ilacın kullanımına ilişkin başka sorularınız olursa, doktorunuza veya eczacınıza danışınız.

**MAVIRET ile tedavi sonlandırıldığında oluşabilecek etkiler**

Doktorunuz belirtmedikçe ilaçlarınızı bırakmayınız. Bu ilacın kullanımı hakkında ilave sorularınız olursa doktorunuza, eczacınıza veya hemşireniz ile konuşunuz.

**4. Olası yan etkiler nelerdir?**

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

**Aşağıdaki yan etkilerden herhangi birini fark ederseniz, doktorunuza söyleyiniz:**

**Çok yaygın** (10 hastanın en az 1'inde görülebilir)

- Çok yorgun hissetmek (bitkinlik)
- Baş ağrısı

**Yaygın** (10 hastanın 1'inden az, fakat 100 hastanın 1'inden fazla görülebilir)

- Hasta hissetme (mide bulantısı)
- İshal
- Güçsüz hissetmek veya enerji azlığı (asteni)

**Yan etkilerin raporlanması:**

Kullanma Talimatında yer alan veya almayan herhangi bir yan etki meydana gelmesi durumunda hekiminiz, eczacınız veya hemşireniz ile konuşunuz. Ayrıca karşılaştığınız yan etkileri [www.titck.gov.tr](http://www.titck.gov.tr) sitesinde yer alan "İlaç Yan Etki Bildirimi" ikonuna tıklayarak ya da 0 800 314 00 08 numaralı yan etki bildirim hattını arayarak Türkiye Farmakovijilans Merkezi (TUFAM)'ne bildiriniz. Meydana gelen yan etkileri bildirerek kullanmakta

olduğunuz ilacın güvenliliği hakkında daha fazla bilgi edinilmesine katkı sağlamış olacaksınız.

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

## **5. MAVIRET'in saklanması**

*MAVIRET'i çocukların göremeyeceği, erişemeyeceği yerlerde ve ambalajında saklayınız. 30°C'nin altındaki oda sıcaklığında saklayınız.*

### **Son kullanma tarihiyle uyumlu olarak kullanınız.**

Bu ilacı kutu ve blister üzerinde belirtilen son kullanma tarihinden sonra kullanmayınız. Son kullanma tarihi belirtilen ayın son günüdür.

Bu rn herhangi bir özel saklama koşulu gerektirmemektedir.

Son kullanma tarihi geçmiş veya kullanılmayan ilaçları çöpe atmayınız! evre ve şehircilik Bakanlığı'nca belirlenen toplama sistemine veriniz. Çevreyi korumak amacıyla kullanmadığınız MAVIRET'i şehir suyuna veya çöpe atmayınız. Bu konuda eczacınıza danışınız.

### ***Ruhsat Sahibi:***

AbbVie Tıbbi İlaçlar Sanayi ve Ticaret Limited şirketi  
Ümraniye /İstanbul/Türkiye

### ***Üretim Yeri:***

Fournier Laboratories Ireland Limited  
Anngrove, Carrigtwohill,  
Co.Cork/ İrlanda

*Bu kullanma talimatı 12.02.2018 tarihinde onaylanmıştır.*