

KULLANMA TAL MATI

**FUNG DAS 50 mg infüzyon için liyofilize toz içeren flakon
ntravenöz infüzyonla uygulanır.**

Steril

Ñ **Etkin madde(ler):** Her bir flakon etkin madde olarak 50 mg kaspofungine e de er 54,6 mg kaspofungin asetat içerir. Sulandırıldıktan sonra her bir 1 ml çözelti 5 mg kaspofungin içerir.

Ñ **Yardımcı maddeler:** Sukroz, mannitol, süksinik asit, sodyum hidroksit.

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

- *Bu kullanma talimatını saklayınız. Daha sonra tekrar okumaya ihtiyaç duyabilirsiniz.*
- *E er ilave sorularınız olursa, lütfen doktorunuza veya eczacınıza danışınız.*
- *Bu ilaç ki isel olarak sizin için reçete edilmi tir, ba kalarına vermeyiniz.*
- *Bu ilacın kullanımı sırasında, doktora veya hastaneye gitti inizde doktorunuza bu ilacı kullandı nızı söyleyiniz.*
- *Bu talimatta yazılanlara aynen uyunuz. laç hakkında size önerilen dozun dı nda **yüksek veya dü ük** doz kullanmayınız.*

Bu Kullanma Talimatında:

- 1. FUNG DAS nedir ve ne için kullanılır?***
- 2. FUNG DAS'ı kullanmadan önce dikkat edilmesi gerekenler***
- 3. FUNG DAS nasıl kullanılır?***
- 4. Olası yan etkiler nelerdir?***
- 5. FUNG DAS'ın saklanması***

Ba lıkları yer almaktadır.

1. FUNG DAS nedir ve ne için kullanılır?

FUNG DAS, kaspofungin adı verilen bir ilaç içerir. Bu ilaç antifungaller olarak adlandırılan bir gruba mensuptur. FUNG DAS, çocuklarda, ergenlerde ve yeti kinlerde a a ıdaki enfeksiyonların tedavisinde kullanılır:

Ñ Dokularınızda veya organlarınızda bulunan ciddi fungal enfeksiyonlar (“invazif kandidiyazis” adı verilir. nvazif kandidiyazis kan, kalp, beyin, gözler, kemikler ve vücudun di er kısımlarını etkileyebilen ciddi bir enfeksiyondur. Bu enfeksiyon Candida adı verilen mantar (maya)

hücrelerinden kaynaklanır. Bu enfeksiyona yakalanan kişiler çok kısa zaman önce bir operasyon geçirmiş veya bağımlı zayıflamış kişiler içerir.

• Bir antibiyotik'e cevap vermeyen ateş ve üşüme bu tip enfeksiyonun en yaygın belirtileridir.

• Burnunuz, nazal sinüsleriniz veya akciğerlerinizde bulunan fungal enfeksiyonlar ("invazif aspergilloz" adı verilir). Diğer antifungal tedaviler bu enfeksiyona karşı etkili olmadığında veya yan etkilere yol açtığında FUNG DAS kullanılabilir. Bu enfeksiyon Aspergillus adı verilen bir küften kaynaklanır. Bu enfeksiyona yakalanan kişiler kemoterapi almakta olan, bir nakil yapılan ve bağımlı zayıflamış kişiler içerir.

• Bir antibiyotik ile tedaviye cevap vermeyen ateşiniz varsa ve beyaz kan hücre sayınız düşük ise, FUNG DAS'ı kullandığınız fungal enfeksiyonlarda kullanılabilir. Bir fungal enfeksiyona yakalanma riski taşıyan kişiler çok kısa zaman önce bir operasyon geçirmiş veya bağımlı zayıflamış kişiler içerir.

FUNG DAS mantar hücrelerini dayanıksız hale getirir ve mantarın düzgün şekilde büyümesini durdurur. Böylelikle enfeksiyonun yayılmasını durdurur ve vücudun doğal savunma mekanizmalarına enfeksiyonu tamamen temizleme şansı verir.

FUNG DAS 50 mg, gri liyofilize toz ve flipoff'lu alüminyum kapaklı 10 ml'lik Tip I cam flakon içerisinde beyaz-beyazımsı renkte toz/kompakt tozdur.

2. FUNG DAS'ı kullanmadan önce dikkat edilmesi gerekenler

FUNG DAS'ı a a ıdaki durumlarda KULLANMAYINIZ:

- Kaspofungine veya ilacın içerdiği maddelerden herhangi birine karşı alerjiksensiniz.

FUNG DAS'ı a a ıdaki durumlarda D İKKATL İ KULLANINIZ:

A a ıdaki durumlar sizde mevcutsa size FUNG DAS verilmeden önce mutlaka doktorunuza, hemşirenize veya eczacınıza bildiriniz

- Başka herhangi bir ilaca karşı alerjiniz varsa.
- Geçmişte karaciğer ile ilgili problemleriniz olduysa. Size bu ilacın farklı bir dozunun verilmesi gerekebilir.
- Siklosporin kullanıyorsanız. (organ naklinin reddini önlemeye veya bağımlılık sisteminizi baskılamaya yardımcı olmak amacıyla kullanılır). Doktorunuz tedaviniz boyunca ilave kan testleri isteyebilir.

- Geçmi te ba ka herhangi bir tıbbi sorun ya adıysanız.

Yukarıdaki durumlardan herhangi biri sizde mevcutsa (veya emin de ilseniz) FUNG DAS almadan önce mutlaka doktorunuza, hem irenize veya eczacınıza bildiriniz.

FUNG DAS Stevens-Johnson Sendromu (SJS) ve toksik epidermal nekroliz (TEN) gibi ciddi deri ile ilgili istenmeyen reaksiyonlara neden olabilir.

FUNG DAS'ın yiyecek ve içecek ile kullanılması

la damar içine uygulandı ndan, yiyecek ve içeceklerden etkilenmez.

Hamilelik

lacı kullanmadan önce doktorunuza veya eczacınıza danı ınız.

FUNG DAS gebe kadınlarda incelenmemi tir. FUNG DAS hamilelik döneminde ancak potansiyel yararı anne karnındaki bebek üzerindeki potansiyel riskten fazlaysa kullanılmalıdır.

Tedaviniz sırasında hamile oldu unuzu fark ederseniz hemen doktorunuza veya eczacınıza danı ınız.

Emzirme

lacı kullanmadan önce doktorunuza veya eczacınıza danı ınız.

FUNG DAS alan kadınlar emzirmemelidir.

Araç ve makine kullanımı

FUNG DAS'ın araç ve makine kullanma becerisini etkiledi ini ortaya koyan hiçbir bilgi etkileri ile ilgili bir çalı ma yoktur.

FUNG DAS'ın içeri inde bulunan bazı yardımcı maddeler hakkında önemli bilgiler

Bu tıbbi ürün her “doz”unda 1 mmol (23 mg)'dan daha az sodyum ihtiva eder; yani aslında “sodyum içermez”.

Di er ilaçlar ile birlikte kullanımı

Ba ka herhangi bir ilacı u anda alıyorsanız, yakın tarihte aldıysanız veya alma olasılı ınız varsa lütfen doktorunuza, hem irenize veya eczacınıza söyleyiniz. Bunlara bitkisel ilaçlar dahil reçetesiz alınan ilaçlar da dahildir. FUNG DAS di er bazı ilaçların etki mekanizmasını etkileyebilir. Ayrıca ba ka ilaçlar FUNG DAS'ın etki mekanizmasını etkileyebilir.

A a ıdaki ilaçları alıyorsanız doktorunuza, hem irenize veya eczacınıza söyleyiniz:

- siklosporin veya takrolimus (organ nakli reddini önlemeye veya ba ı klık sisteminizi baskılamaya yardımcı olmak amacıyla kullanılır); bu durumda doktorunuz tedaviniz sırasında ilave kan testleri isteyebilir.
- efavirenz veya nevirapin gibi bazı HIV ilaçları.
- fenitoin veya karbamazepin (nöbetlerin tedavisinde kullanılır)
- bir steroid olan deksametazon.
- bir antibiyotik olan rifampisin.

Yukarıdaki ilaçlardan herhangi birinin kullanımı sizde mevcutsa (veya emin de ilseniz) FUNG DAS almadan önce mutlaka doktorunuza, hem irenize veya eczacınıza bildiriniz.

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

3. FUNG DAS nasıl kullanılır?

Uygun kullanım ve doz/uygulama sıklı ı için talimatlar:

FUNG DAS her zaman doktorunuz veya bir sa lık personeli tarafından hazırlanacak ve uygulanacaktır. Tedaviye cevabınız ve mevcut durumunuz doktorunuz tarafından takip edilecektir. Sizin veya çocu unuzun ihtiyacı olan doza doktorunuz karar verecektir.

Vücut a ırlı ınız 80 kg'ın üzerindeyse farklı bir doza ihtiyacınız olabilir.

Uygulama yolu ve metodu:

FUNG DAS günde 1 kez yaklaşık 1 saat süren, damar içine enjeksiyonla (intravenöz infüzyon) yavaş yavaş uygulanmalıdır.

De i ik ya grupları:

Çocuklarda kullanım:

Çocuklar ve ergenlere uygulanacak doz yeti kin dozundan farklı olabilir.

Ya lı larda kullanım:

Ya lı larda doz ayarlaması gerekmez; ancak bazı ya lı ki ilerde artmı duyarlılık göz ardı edilmemelidir.

Böbrek/Karaci er yetmezli i:

Böbrek yetmezli i olan hastalarda doz ayarlaması gerekmez.

Hafif karaci er yetmezli i olan eri kin hastalarda doz ayarlaması gerekmez. Orta ve ciddi karaci er yetmezli i olan hastalar için uygun dozu doktorunuz belirleyecektir.

E er FUNG DAS'ın etkisinin çok güçlü veya zayıf oldu una dair bir izleminiz var ise doktorunuz veya eczacınız ile konu unuz.

Kullanmanız gerekenden daha fazla FUNG DAS kullandıysanız:

Her gün doktorunuz FUNG DAS'a ne kadar süre ve hangi miktarda ihtiyacınız oldu una karar verecektir. E er çok fazla FUNG DAS verildi ini dü ünüyorsanız derhal doktorunuza veya hem irenize temasa geçiniz.

Bu ilacın kullanımıyla ilgili ba ka sorularınız olursa doktorunuza, eczacınıza veya hem irenize sorunuz.

FUNG DAS'ı kullanmayı unutursanız:

Unutulan dozları dengelemek için çift doz almayınız.

FUNG DAS ile tedavi sonlandırıldı nda olu abilecek etkiler:

lacın kesilmesiyle olu abilecek belirtiler bilinmemektedir.

4. Olası yan etkiler nelerdir?

Tüm ilaçlar gibi, FUNG DAS da yan etkilere neden olabilir; ancak bunlar herkeste görülmez.

A a ıdaki yan etkilerden herhangi birini fark ederseniz, derhal doktorunuza veya hem irenize söyleyiniz- size acil tıbbi tedavi uygulanması gerekebilir:

- Döküntü, ka ıntı, sıcaklık hissi, yüzde, dudaklarda veya bo azda i kinlik veya nefes almada güçlük ilaca kar ı histamin reaksiyonu ya ıyor olabilirsiniz.
- Hırıltılı solunum ile birlikte solunum güçlü ü veya kötüle en döküntü- ilaca kar ı alerjik bir reaksiyon ya ıyor olabilirsiniz.

- Öksürük, ciddi solunum güçlükleri- bir yeti kin iseniz ve invazif aspergillozunuz varsa, solunum yetmezli iyle sonuçlanan ciddi bir solunum sorunu ya ıyor olabilirsiniz.

Reçeteli tüm ilaçlarda oldu u gibi bazı yan etkiler ciddi olabilir. Daha fazla bilgi için doktorunuza ba vurunuz.

Yeti kinlerdeki di er yan etkiler unlardır:

Yaygın: Yaklaşık 10 ki iden 1'ini etkileyebilir.

- Hemoglobinde azalma (kanda oksijen taşıyan maddenin azalması), beyaz kan hücrelerinin sayısında azalma
- Kan albümininde (bir protein tipi) azalma, kan potasyumunda azalma veya düşük potasyum düzeyleri
- Baş ağrısı
- Damar iltihabı
- Nefes darlığı
- Diyare, bulantı veya kusma
- Bazı laboratuvar kan testlerinde de i iklikler (karaciğer testlerinin bazılarında de erlerin yükselmesi)
- Kaşıntı, döküntü, deride kızarıklık veya normalden fazla terleme
- Eklem ağrısı
- Üşüme, ateş
- Enjeksiyon yerinde kaşıntı

Yaygın olmayan: Yaklaşık 100 ki iden 1'ini etkileyebilir.

- Bazı laboratuvar kan testlerinde de i iklikler (kan pıhtılaşma hastalığı, trombositler, kırmızı kan hücreleri ve beyaz kan hücreleri)
- Ağız tah kaybı, vücuttaki sıvı miktarında artışı, vücutta tuz dengesizliği, kanda yüksek kalsiyum düzeyi, kanda düşük kalsiyum düzeyi, kanda düşük magnezyum düzeyi, kanın asit düzeyinde artışı
- Oryantasyon bozukluğu, sinirlilik, uykusuzluk
- Baş dönmesi hissi, dokunma hissinde veya hassasiyette azalma (özellikle deride), titreme, uykululuk, tat duyumunda de i iklik, karıncalanma veya uyuşma

- Bulanık görme, gözyaşı artışı, göz kapaklarında şişlik, gözlerin beyaz kısımlarında sararma
- Kalp atımının hızlanması veya düzensizliği, hızlı kalp artışı, düzensiz kalp atışı, anormal kalp ritmi, kalp yetmezliği
- Sıcak basması, kızarma, yüksek kan basıncı, düşük kan basıncı, bir damar boyunca kızarıklık ve dokunulduğunda acı derecede hassasiyet
- Hava yollarının etrafındaki kas demetlerinde sıkılaşma ve buna bağlı hırıltılı solunum veya öksürük, solunum hızının artması, uyanmanıza neden olan nefes darlığı, kanda oksijen azalması, anormal solunum sesleri, akciğerlerde çıtırtı sesleri, hırıltılı solunum, burun tıkanıklığı, öksürük, boğaz ağrısı
- Karın ağrısı, karının üst tarafında ağrı, karında şişkinlik, yutma güçlüğü, ağız kuruması, hazımsızlık, gaz çıkarma, mide rahatsızlığı, kabızlık, karın civarında sıvı toplanmasına bağlı şişlik
- Safra akımında azalma, karaciğer büyümesi, ciltte ve/veya gözün beyaz kısımlarında sararma, bir ilaç veya kimyasal maddeden kaynaklanan karaciğer hasarı, karaciğer bozukluğu
- Anormal cilt dokusu, yaygın kaşıntı, kurdeşen, deride iken görünümde döküntüler, ciltte anormallik, kollarda, bacaklarda ve bazen de yüzde ve vücudun diğer bölgelerinde genellikle kaşıntılı kırmızı lekeler
- Sırt ağrısı, kol veya bacak ağrısı, kemik ağrısı, kas ağrısı, kas güçsüzlüğü
- Böbrek fonksiyon bozukluğu, aniden böbrek fonksiyonunun durması
- Kateter girişi yerinde ağrı, enjeksiyon yeri tahrişleri (kızarıklık, sert yumru, ağrı, şişlik, tahriş, döküntü, kurdeşen veya kateterden dokuya sıvı sızıntısı), enjeksiyon yerinde damar iltihabı
- Kan basıncında artışı ve bazı laboratuvar kan değerlerinde değişiklikler (böbrek elektrolit ve pıhtılaşma testleri), almakta olduğunuz bazı ilaçların düzeylerinde artışı
- Göğüs rahatsızlığı, göğüs ağrısı, vücudun sıcaklığında değişiklik hissi, genel olarak kendini iyi hissetmeme, genel ağrı, yüzde şişlik, ayak bileklerinde, ellerde veya ayaklarda şişlik, hassasiyet, yorgun hissetme.

Çocuklar ve ergenlerde görülen yan etkiler

Çok yaygın: Yaklaşık 10 kişiden >1'ini etkileyebilir.

- Ate

Yaygın: Yaklaşık 10 kişiden 1'ini etkileyebilir

- Baş ağrısı
- Kalp atımlarında hızlanma
- Kızarma, düşük kan basıncı
- Bazı laboratuvar kan testlerinde değişiklikler (bazı karaciğer testlerinin değerlerinde artışlar)
- Kaşıntı, döküntü
- Kateter yerinde ağrı
- Üşüme
- Bazı laboratuvar kan testlerinde değişiklikler.

Bu ilacın pazara sunulmasından sonra bildirilen diğer yan etkiler

Bilinmiyor: sıklıkla hesaplanamıyor

- Karaciğer sorunları
- Ayak bileklerinde, ellerde veya ayaklarda şişlik
- Kanda kalsiyum düzeylerinde yükselme bildirilmiştir.

Eğer bu kullanma talimatında bahsi geçmeyen herhangi bir yan etki ile karşılaşırsanız doktorunuza veya eczacınıza bilgilendiriniz. Bu kullanma talimatında listelenmeyen diğer muhtemel yan etkileri de bildirmelisiniz.

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 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 (TÜFAM)’ne bildiriniz. Meydana gelen yan etkileri bildirerek kullanmakta olduğunuz ilacın güvenliliği hakkında daha fazla bilgi edinilmesine katkı sağlamış olacaksınız.

5. FUNG DAS’ın saklanması:

FUNG DAS’ı çocukların göremeyeceği, erişemeyeceği yerlerde ve ambalajında saklayınız.

Flakonlar

Liyofilize flakonları, 2°C-8°C’de saklanmalıdır.

Hazırlanmış konsantre ilaç

Hazırlanan FUNG DAS, hasta infüzyon solüsyonu hazırlanmadan önce 1 saat 25°C’de saklanabilir.

Seyreltilmi ilaç

IV torba veya i edeki son hasta infüzyon 25°C’de 24 saat veya 2°C-8°C’de —48 saat süreyle saklanabilir.

Hazırlandıktan sonra FUNG DAS derhal kullanılmalıdır; çünkü bakterilerin üremesini durduran herhangi bir madde içermemektedir. Yalnızca talimatların tamamını okumu , uygun e itimi almı bir sa lık profesyoneli ilacı hazırlamalıdır (lütfen a a ıdaki “FUNG DAS’ı kullanıma hazırlama ve seyreltme talimatları”na bakınız).

Son kullanma tarihiyle uyumlu olarak kullanınız.

Ambalajdaki son kullanma tarihinden sonra FUNG DAS’ı kullanmayınız

E er üründe ve/veya ambalajında bozukluklar fark ederseniz FUNG DAS’ı kullanmayınız.

Son kullanma tarihi geçmi veya kullanılmayan ilaçları çöpe atmayınız! Çevre ve ehircilik Bakanlıınca belirlenen toplama sistemine veriniz.

Ruhsat sahibi: KOÇAK FARMA ilaç ve Kimya Sanayi A. .
Ba larba 1, Gazi Cad., No: 40
Üsküdar / stanbul

Üretim yeri: KOÇAK FARMA ilaç ve Kimya Sanayi A. .
Organize Sanayi Bölgesi
Çerkezköy / Tekirda

Bu kullanma talimatı --/--/-- tarihinde onaylanmı tır.

A A IDAK B LG LER YALNIZCA BU LACI UYGULAYACAK SA LIK PERSONEL
Ç ND R

FUNG DAS’ı kullanma hazırlama ve seyreltme talimatları:

FUNG DAS’ı kullanıma hazırlama

FUNG DAS’ı kullanıma hazırlama

FUNG DAS’ın di er intravenöz maddeler, aditifler veya ilaçlarla geçimlili i hakkında hiçbir veri bulunmadı ndan FUNG DAS’ı ba ka ilaçlarla karı tırmayınız veya aynı anda infüzyonla uygulamayınız. DEKSTROZ (-D-GLUKOZ) ÇEREN SEYRELT C LERLE KULLANMAYIN; çünkü FUNG DAS DEKSTROZLU SOLÜSYONLAR ÇER S NDE STAB L TES N KORUMAZ.

FUNG DAS’ı infüzyon için hazırlama

1- Buzdolabından çıkardı nız FUNG DAS flakonu oda ısısına getiriniz.

2- Aseptik olarak 10,8 mL %0,9 sodyum klorür enjeksiyonu, enjeksiyonluk steril su, enjeksiyonluk bakteriyostatik su (metilparaben ve propilparaben içeren) veya enjeksiyonluk bakteriyostatik su (%0,9 benzil alkol içeren) ekleyiniz.

Not: Her FUNG DAS flakonu özellikle etiketteki miktarından daha fazla ilaç içerecek şekilde doldurulur. Elde edilen solüsyonun ilaç konsantrasyonu aşağıdaki Tablo 1’de listelenmektedir.

Tablo 1

FUNG DAS’ı Hazırlama Bilgisi

FUNG DAS flakon	Toplam ilaç Miktarı (dolum fazlası dahil)	Eklenmesi Gereken Hazırlama Solüsyonu Hacmi	Hazırlandıktan Sonraki Konsantrasyon
50 mg	54,6 mg	10,8 ml	5 mg/ml
70 mg	75,6 mg	10,8 ml	7 mg/ml

Beyaz-beyazımsı renkte kompakt toz tamamen erimelidir. Berrak bir solüsyon elde edinceye kadar yavaşça çalkalayınız. Solüsyonu hazırlarken ve infüzyondan önce, solüsyonu partiküllü madde veya renk değişikliği bakımından gözle kontrol ediniz. Solüsyon bulanıksa veya çökme varsa kullanmayınız. Hazırlanan solüsyon 25°C ve altındaki sıcaklıklarda 1 saate kadar saklanabilir. FUNG DAS flakonları tek kullanımlıdır; kullanılmayan solüsyon atılmalıdır.

3- Aseptik olarak hazırlanan uygun hacimdeki (mL) FUNG DAS’ı 250 mL %0,9, %0,45 veya %0,225 sodyum klorür enjeksiyonu veya laktatlı ringer enjeksiyonu içeren intravenöz torbaya (veya şişe) transfer ediniz. Alternatif olarak, hazırlanan FUNG DAS hacmi (mL) daha düşük hacimde %0,9, %0,45 veya %0,225 sodyum klorür enjeksiyonu veya laktatlı ringer enjeksiyonuna eklenebilir; ancak 0,5 mg/mL son konsantrasyon alınmamalıdır. Bu infüzyon solüsyonu 25°C’de saklandığında 24 saat içinde veya buzdolabında 2-8°C’de saklandığında 48 saat içinde kullanılmalıdır.

Pediyatrik hastalarda (3 ay-17 yaş arası) önerilen dozaj

Tüm endikasyonlarda 1. günde tekli 70 mg/m² yükleme dozu ve ardından günde 50 mg/m² uygulanmalıdır. Eğer günde 50 mg/m² dozu iyi tolere edilir; fakat yeterli klinik yanıt sağlanmazsa, doz günde 70 mg/m²,’ye çıkarılabilir (gerçek doz günde 70 mg’yi almamalıdır.

Hastanın hesaplanan dozu ne olursa olsun, maksimum yükleme dozu ve günlük idame dozu olan 70 mg’i almamalıdır. Pediyatrik hastalarda (3 ay-17 yaş arası) dozaj hastanın

Formüldeki formülle hesaplanan Vücut Yüzey Alanına (VYA) göre belirlenmelidir (bkz. Mosteller Formula- Ref: Mosteller RD: Simplified Calculation of Body Surface Area. N Engl J Med 1987 Oct 22;317(17): 1098 (letter)).

$$VYA(m^2) = \sqrt{\frac{\text{Boy (cm)} \times \text{Kilo (kg)}}{3600}}$$

Hastanın VYA'sı hesaplandıktan sonra, miligram cinsinden yükleme dozu $VYA (m^2) \times 70 \text{ mg/m}^2$ çarpımıyla hesaplanmalıdır. Miligram cinsinden idame dozu $VYA (m^2) \times 50 \text{ mg/m}^2$ çarpımıyla hesaplanmalıdır.

Tedavi süresi, eri kinlerde her bir endikasyon için tarif edilen ekilde, endikasyona göre belirlenmelidir (bkz. bölüm 4.2). Günde 50 mg/m^2 dozu iyi tolere edilir; fakat yeterli klinik yanıt sa lamazsa, günlük doz günde 70 mg/m^2 'ye yükseltilebilir (70 mg/m^2 a ılmamalıdır).

FUNG DAS pediyatrik hastalara ilaç klirensinin indükleyicileriyle (rifampin, nevirapin, efavirenz, karbamazepin, deksametazon veya fenitoin) e zamanlı olarak uygulanırken FUNG DAS'ın günde 70 mg/m^2 dozu dü ünülmelidir (70 mg/m^2 a ılmamalıdır).