

ديكايبتيل ديبو 11.25 ملغ مسحوق ومذيب لتحضير معلق للحقن العضلي

المادة الفعالة

كل قنبلة من ديكايبتيل ديبو 11.25 ملغ تحتوي على 11.25 ملغ تريپيتوريلين (ك إمبونات).
11.25 mg triptorelin (as embonate)

مواد غير فعالة ومثيرة للحساسية في المستحضر: انظر الفصل 2، البند "معلومات مهمة عن مواد من مرکبات الدواء" والفصل 6 "معلومات إضافية".

اقرأ النشرة بتمعن حتى نهايتها وذلك قبل البدء باستعمال الدواء. تحتوي هذه النشرة على معلومات موجزة عن الدواء. إذا كانت لديك أسئلة إضافية فتوجه إلى الطبيب أو إلى الصيدلي. هذا الدواء وصف لك لعلاج مرضك. لا تعطه للأخرين؛ لأنّه قد يضرّ بهم، حتى لو بدا لك تشابه بين مرضك ومرضهم.

هذا الدواء معَد لاستعمال البالغين فقط.

1. لم أعد هذا الدواء؟

هذا الدواء معَد

- لعلاج سرطان البروستات المتقدم، المتعلق بالهرمونات
- لخفض مستوى الهرمونات الجنسية

المجموعة العلاجية: نظير طويل المدى للهرمون الذي يحرّر چونادوتروبين (موجهات الغدد التناسلية). (GnRH - Gonadotropin releasing hormone) (LHRH - Luteinizing hormone-releasing hormone).

2. قبل استعمال الدواء

يُمنع استعمال الدواء:

- إذا كنت حساساً (الرجي) لтриپيتوريلين إمبونات، هرمون الذي يحرّر چونادوتروبين (GnRH) (أيضاً باسم GnRH)، أو إذا كنت تتناول لدواء آخر لـLHRH، أو لأحد مرکبات الدواء (انظر الفصل 6).

تحذيرات خاصة متعلقة باستعمال الدواء

قبل بدء العلاج بالدواء أخبر الطبيب:

- إذا كنت تعاني من مزاج مكتتب. كانت هناك تقارير عن اكتئاب الذي يمكن أن يكون شديداً بين المرضى الذين يتناولون ديكايبتيل ديبو. قد يرغب الطبيب بمتابعة حالتك أثناء العلاج.
- إذا كنت تستعمل أدوية لمنع تخثر الدم، حيث يمكن ظهور كدمة في منطقة الحقن.
- لدى البالغين، قد يؤدي العلاج بديكايبتيل ديبو إلى ضعف العظام (هشاشة العظام) وازدياد احتمال حصول الكسور، أخبر الطبيب إذا كان لديك أحد عوامل الخطورة المفضلة أدناه، وقد يصف لك الطبيب العلاج باليسيوفوسفات (أدوية لعلاج انخفاض كثافة العظام). عوامل الخطورة المحتملة:
 - إذا كان لديك أو لدى أحد أفراد عائلتك القريبة ضعف في العظام (هشاشة العظام)،
 - إذا كنت تستهلك كميات كبيرة من الكحول وأو تدخن بكثرة،
 - إذا تناولت، على مدار فترة طويلة، أدوية تسبب انخفاض كثافة العظام، مثل أدوية مضادة للإلخالاج أو الستيرويدات (مثل يدروكورتيزون أو برينيزولون).
- إذا كنت تعاني من أي أمراض قلب أو أوعية دموية، بما في ذلك اضطرابات في نظم القلب (Arrhythmia) أو إذا كنت تتتعالج بأدوية لهذه الأمراض. الخطر لحدث اضطرابات نظم في القلب قد يزداد عند استعمال ديكايبتيل ديبو.
- إذا كنت تعاني من السكري أو مشكلة قلب أو أوعية دموية.
- إذا خضعت لعملية خصي، تريپيتوريلين لن يؤدي إلى انخفاض إضافي في مستويات تستوستيرون، ولذلك لا تستعمله.

خلال العلاج بالدواء

رودود فعل تحسسي: في حالات نادرة، وقت قصير بعد الحقن شوهدت ريدود فعل تحسسي شديدة (انظر الفصل "أعراض جانبية"). في هذه الحالات، يجب التوجه فوراً للحصول على علاج طبي.

في حالات نادرة من تنمّل وصداع نصفي شديد يجب إيقاف العلاج إذا تكررت هذه الحالات أو إذا كانت شديدة.

• عند بدء العلاج سيحصل ارتفاع في كمية التستوستيرون في جسدك. هذا الأمر قد يؤدي إلى تفاقم أعراض السرطان. توجه إلى طبيبك إذا حصل هذا الأمر. من المحتمل أن يعطيك الطبيب دواء (مضاد للأندروجين) حتى يمنع تفاقم الأعراض.

• خلال الأسبوع الأول من العلاج، كما هو الأمر مع نظائر أخرى من GnRH، قد يُسبب ديكايبتيل ديبو أعراضنا نتيجة للضغط على العمود الفقري (مثل ألم، إحساس بالخذر أو ضعف في القدمين) أو انسداد الإحليل (أنيوب خروج البول من الجسم). إذا شعرت بوحد من هذه الأعراض، توجه فوراً إلى الطبيب، سيفحص الطبيب حالتك وسيعالج وفقاً لذلك.

• فحوصات عمل أداء الغدة النخامية أو الأعضاء التناسلية، التي يتم إجراؤها خلال العلاج أو بعد إيقاف العلاج بديكايبتيل ديبو قد تكون مضللة.

• إذا كان لديك تضخم (تورم حميد) في الغدة النخامية الذي لم تكن تعلم بوجوده، ممكن أن يظهر خلال العلاج بديكايبتيل ديبو. تشمل الأعراض حالات صداع فجائية، تققيمات، مشاكل في الرؤية وشلل عضلات العينين. في هذه الحالات، يجب التوجه فوراً للحصول على علاج طبي.

• قد تسبب الأدوية التي تخفض التستوستيرون تغييرات في تخطيط كهربائية القلب ترتبط باضطراب نظم القلب (إطالة مقطع QT).

الأطفال والمراهقون

ديكايبتيل ديبو 11.25 ملغ ليس معَد للاستعمال لدى الرُّضع، الأطفال و المراهقين.

فحوصات ومتابعة

من المحتمل أن يطلب منك الطبيب إجراء فحوصات دم خلال العلاج، من أجل متابعة نجاعة العلاج.

تفاعلات/رودود فعل بين الأدوية

إذا كنت تتناول أو تناولت مؤخراً أدوية أخرى بما في ذلك الأدوية بدون وصفة طبية والمكمّلات الغذائية، فأخبر الطبيب أو الصيدلي بذلك. وبشكل خاص إذا كنت تتناول:

• قد يُسبب ديكايبتيل ديبو خلايا في عمل الأدوية المستعملة لعلاج اضطرابات نظم القلب، مثل: كينيدين (quinidine)، بروكيناميد (procainamide)، أميدارون (amiodarone) وسوتالول (sotalol) أو قد يؤدي إلى ارتفاع خطر حدوث اضطرابات في نظم القلب عند إعطاء مدموج مع أدوية أخرى (مثل ميثادون (methadone) الذي يُستخدم كمسكن آلام ولعلاج حالات الإدمان، موسيفلوكساسيدين (moxifloxacin) (مضاد حيوي)، أدوية مضادة للذهان لعلاج مشاكل نفسية وخيمة).

الحمل والإرضاع

إذا كنت حاملاً أو مرضعة، تعتقدين أنك قد تكونين حاملاً أو تخططين للحمل، استشيري الطبيب قبل تناول الأدوية.

يُمنع استعمال الدواء إذا كنت حاملاً أو مرضعة.

السيادة واستعمال الماكينات

ديكايبتيل ديبو 11.25 ملغ قد يغير ريدود فعل بحيث قد تتأذى قدرتك على السيادة وعلى تشغيل ماكينات. هذا صحيح خاصة عند دمج الدواء مع الكحول. قد تشعر بدوران، تعب أو تشعر بمشاكل مثل تشوش الرؤية. هذه الأعراض الجانبية قد تكون أعراض جانبية متصلة للعلاج أو نتيجة المرض نفسه. إذا شعرت بهذه الأعراض، من نوع السيادة أو تشغيل ماكينات.

معلومات مهمة عن قسم من مرکبات الدواء

يحتوي هذا الدواء على أقل من 1 مليمول صوديوم (23 ملغ) في الجرعة، ولذلك فإنه يعتبر 'خالي من الصوديوم'.

3. كيف تستعمل الدواء؟

يجب استعمال المستحضر دائمًا حسب تعليمات الطبيب.

يجب عليك الفحص مع الطبيب أو الصيدلي إذا لم تكن متأكداً فيما يتعلق بالجرعة وبطريقة العلاج بالمستحضر.

الجرعة المتبعة عادة، هي حصة واحدة كل ثلاثة أشهر.

سيقوم الطبيب أو الممرضة بحقن الدواء بواسطة إعطاء داخل العضل.

يُمنع تجاوز الجرعة الموصى بها.

إذا حققت عن طريق الخطأ جرعة مفرطة أو إذا قام طفل بابتلاع كمية من الدواء عن طريق الخطأ فتوجه، فوراً، إلى الطبيب أو إلى غرفة الطوارئ في المستشفى، وأحضر علبة الدواء معك.

إذا نسيتأخذ الحقنة في الوقت المحدد (كل ثلاثة أشهر)، استشر الطبيب.

يجب الاستمرار في العلاج حسب توصية الطبيب، فقط.

حتى إذا طرأ تحسن على حالتك الصحية يُمنع التوقف عن العلاج بالدواء بدون استشارة الطبيب.

يُمنع تناول أدوية في الظلام! تتحقق من الملصق ومن الجرعة الدوائية في كل مرة تتناول فيها دواء. ضع النظارات الطبية إذا كنت بحاجة إليها.

إذا كانت لديك أسئلة إضافية بالنسبة إلى استعمال الدواء فاستشير الطبيب أو الصيدلي.

4. الأعراض الجانبية

كجميع الأدوية، قد يُسبب استعمال ديكايبتيل ديبو 11.25 ملغ أعراض جانبية لدى قسم من المستخدمين. لا تصدق عند قراءة قائمة الأعراض الجانبية. من المحتمل إلا تعاني من أي منها.

يجب التوجه فوراً للطبيب إذا كنت تعاني من صعوبات في البلع أو التنفس، انتفاخ في الشفتين، في الوجه، في البلعوم أو في اللسان، طفح جلدي. هذه قد تكون أعراض لرد فعل تحسسي أو

وذمة وعائية (وذمة) التي تم التبليغ عنها في حالات نادرة (قد تؤثر على حتى 1 من بين 1,000 شخص).

أعراض جانبية إضافية:

كما هو الحال في علاجات أخرى بادوية من مجموعة GnRH agonists أو بعد عملية خصي، الأعراض الجانبية الأكثر شيوعاً نتيجة العلاج بتربيتوريلين هي نتيجة نشاط دوائي متوقع للدواء. تشمل هذه الأعراض هبات حرارة وانفاس في الرغبة الجنسية.

تم التبليغ عن ارتفاع في تعداد الخلايا الليفيافية (خلايا دم بيضاء) بين المرضى الذين تم علاجهم بنظير GnRH.

باستثناء ردود الفعل المناعية -الحساسية وردود فعل في موقع الحقن، جميع الأعراض الجانبية معروفة كمرتبطة بالتغييرات في مستوى التستوستيرون.

أعراض جانبية شائعة جداً (very common) أعراض تظهر لدى أكثر من مستعمل واحد من عشرة

هبّات حرارة

ضعف

فرط في التعرق

ألم ظهر

إحساس بالوخز في الساقين

انخفاض الرغبة الجنسية

عجز جنسي

اعراض جانبية شائعة (common) اعراض تظهر لدى 10-100 مستعملين من بين

غثيان، جفاف في الفم

ألم، كدمات، احمرار وانتفاخ في موضع الحقن، ألم عضلات وعظام، ألم في اليدين والساقين،

وذمة (تراكم سوائل في أنسجة الجسم)، ألم في أسفل البطن

ضغط دم مرتفع

رود فعل تحسسيّة

ارتفاع في الوزن

دوار، صداع

فقدان الرغبة الجنسية، اكتئاب، تقلبات في المزاج

اعراض جانبية غير شائعة (uncommon) اعراض تظهر لدى 1-10 مستعملين من بين

1,000

ارتفاع في تعداد صفائح الدم

خفقان القلب

طنين في الأذنين، دوار (vertigo)، تشوش الرؤية

الم بطن، إمساك، إسهال، تقيؤ

تشوش، ارتجاف قوي المصحوب بتعرق وسخونة، نعاس، ألم

تغير في فحوصات الدم (يشمل ارتفاع في إنزيمات الكبد)، ارتفاع في ضغط الدم

انخفاض في الوزن

فقدان الشهية، ازدياد الشهية، نقرس (ألم قوي وانتفاخ في المفاصل عادة في الإبهام)، سكري،

فائض الدهون في الدم

شعور بالوخز أو التنمّل

عدم المقدرة على النوم، عصبية

تضخم الثديين لدى الرجال، ألم في الثديين، تقلص الخصيّتين، ألم في الخصيّتين

صعوبات تنفس

حب الشباب، تساقط الشعر، حكة، طفح جلدي، احمرار الجلد، شرى

تبول ليلي، اضطرابات في التبول

نزيف من الأنف

اعراض جانبية نادرة (rare) اعراض تظهر لدى 1-10,000 مستعملين من بين

بعض حمراء أو بنفسجية على الجلد

إحساس غير سليم في العين، اضطرابات أو تشوش الرؤية

إحساس بالامتلاء في البطن، غازات، اضطرابات في حاسة الذوق

الم في الصدر

صعوبة في الوقوف

متلازمة شبيهة بالإإنفلونزا، سخونة

التهاب في الأنف/الحلق

ارتفاع في حرارة الجسم

تصلب وانتفاخ المفاصل، تصلب العضلات، التهاب مفاصل تنكسي (osteoarthritis)

فقدان الذاكرة

إحساس بالارتباك، انخفاض في النشاط، شعور بالبهجة وشعور جيد

ضيق تنفس أثناء الاستلقاء

حوبيصلات

ضغط دم منخفض

اعراض جانبية نسبة شيو عها غير معروفة (اعراض جانبية لم يتم تحديد تواترها بعد)

غيريات في فحص كهربائية القلب E.C.G (إطالة مقطع QT)

إحساس بعدم الراحة العامة

قلق

سلس البول

في حالة وجود ورم في الغدة النخامية، ارتفاع في خطر حدوث نزيف في هذه المنطقة

إذا ظهر عرض جانبي، إذا تفاقم أحد الأعراض الجانبية أو إذا عانيت من أعراض جانبية غير مذكورة في النشرة، فعليك استشارة الطبيب.

التبلیغ عن الأعراض الجانبية

من الممكن تبليغ وزارة الصحة عن أعراض جانبية من خلال الضغط على الرابط "التبلیغ عن

اعراض جانبية نتيجة لعلاج دوائي" الموجود على الصفحة الرئيسية في موقع وزارة الصحة

(il. www.health.gov.il) الذي يحولك إلى استمارة عبر الإنترن特 للتبلیغ عن الأعراض

الجانبية، أو عبر دخول الرابط: <https://sideeffects.health.gov.il>

5. كيف يُخزن الدواء؟

تجنب التسمم! يجب حفظ هذا الدواء، وكل دواء آخر، في مكان مغلق، بعيداً عن متناول أيدي

ومجال رؤية الأولاد وأو الأطفال، وهكذا تتجنب التسمم.

لا تسبّ التقوّي بدون تعليمات صريحة من الطبيب.

يمنع استعمال الدواء بعد تاريخ انتهاء الصلاحية (exp. date) الظاهر على العبوة. تاريخ

انتهاء الصلاحية ينبع إلى اليوم الأخير في نفس الشهر.

شروط التخزين

يجب الحفظ في درجة حرارة تحت -25°C، يجب استعمال المعلق المعاد تجهيزه فوراً بعد

تحضيره.

6. معلومات إضافية

بالإضافة للمادة الفعالة يحتوي المسحوق أيضاً على:

poly (d,L-lactide-co-glycolide), mannitol, carmellose sodium,

polysorbate 80.

تركيب المذيب: ماء للحقن.

كيف يبدو الدواء وماذا تحتوي العبوة:

المستحضر هو مسحوق ومذيب لصناعة معلق لإطلاق معدل لغرض الحقن. المسحوق بلون

أبيض حتى كريمي، والمذيب هو محلول شفاف.

تحتوي عبوة المستحضر على قبضة واحدة من المسحوق، أمبولة واحدة من المذيب، بالإضافة

إلى ذلك تحتوي العبوة على محقنة وإبرتين.

اسم صاحب التسجيل وعنوانه:

فرینچ فارماسوتیکالزس م.ض، شارع هشیطا 8، پارک هتسیاه، قیساریا 3088900

اسم المنتج وعنوانه:

Debiopharm Research & Manufacturing S.A., Switzerland

تم تحرير هذه النشرة في شباط 2024.

رقم تسجيل الدواء في سجل الأدوية الرسمي في وزارة الصحة: 31300-83-135

لتبسيط قراءة هذه النشرة وتسهيلها ورد النص بصيغة المذكّر. مع هذا فالدواء معد لكلا الجنسين.

DOR-DEC 11.25 mg-P-PIL-0324-11