

Пред употребата на лекот внимателно прочитајте го упатството.

- Чувајте го упатството. Можеби ќе треба да го прочитате повторно.
- Ако имате дополнителни прашања, обратете се кај Вашиот доктор или фармацевт.
- Овој лек Ви е пропишан Вам лично. Не го давајте на други. Лекот може да им наштети дури и ако нивните симптоми се исти како Вашите.
- Доколку се појават несакани ефекти, обратете се кај Вашиот доктор или фармацевт. Ова вклучува било каков несакан ефект кој што не е наведен во ова упатство. Погледнете во дел 4.

УПАТСТВО ЗА ПАЦИЕНТОТ
ZEFFIX / ЗЕФИКС
100mg филм-обложени таблети
Lamivudine

Упатството за пациентот содржи:

1. Што претставува Zeffix и за што се употребува
2. Што мора да знаете, пред да употребите Zeffix
3. Како да го употребувате Zeffix
4. Можни несакани дејства (реакции)
5. Чување и рок на употреба на Zeffix
6. Останати информации

*Активна супстанција:

Lamivudine

*Ексципиенси:

Микрокристална целулоза, натриум скроб гликолат, магнезиум стеарат, хипромелоза, титаниум диоксид, макрогол 400, полисорбат 80
синтетски жолт и црвен железо оксид

Носител на одобрение за ставање на лек во промет

Европа Лек Фарма ДООЕЛ, Ул. Јадранска Магистрала бр. 31, 1000 Скопје, Република Северна Македонија

Производител

Delpharm Poznań Spółka Akcyjna ul.Grunwaldzka 189, 60-322 Poznan, Полска
Glaxo Operations UK Limited, Priory Street Ware Hertfordshire SG12 0DJ, Варе Велика Британија

1. ШТО ПРЕТСТАВУВА ZEFFIX И ЗА ШТО СЕ УПОТРЕБУВА

Активната супстанција во Zeffix е lamivudine.

Zeffix се користи за третман на долготрајна (хронична) хепатитис Б инфекција кај возрасни.

Zeffix е антивирусен лек кој што го супримира хепатитис Б вирусот и припаѓа во групата на лекови наречени нуклеозидни аналоги, инхибитори на реверзилната транскриптаза (NRTI).

Хепатитис Б е вирус кој го напаѓа црниот дроб, предизвикува долготрајна (хронична) инфекција и може да доведе до оштетување на црниот дроб. Zeffix може да се користи кај луѓе со оштетен црн дроб но кој се уште функционира (компензаторно црнодробно).



MZ 1

заболување) и во комбинација со други лекови кај лица со оштетен црн дроб кој не функционира нормално (декомпензирано црнодробно заболување).

Третман со *Zeffix* може да ја намали количината на хепатитис Б вирусот во Вашето тело. Ова треба да доведе до намалување на оштетувањето на црниот дроб и подобрување на функцијата на Вашиот црн дроб. Сите пациенти не реагираат исто на третманот со *Zeffix*. Вашиот доктор ќе ја следи ефикасноста на Вашиот третман преку редовни тестови на крвта.

2. ШТО ТРЕБА ДА ЗНАЕТЕ ПРЕД ДА ГО УПОТРЕБУВАТЕ ZEFFIX

Немојте да го употребувате *Zeffix* ако:

- сте **алергични** на ламивудин, или на било која друга состојка на овој лек (*наведени во дел 6*).

Доколку не сте сигурни, разговарајте со Вашиот доктор.

Предупредувања и мерки на претпазливост:

Некои пациенти кои што земаат *Zeffix* или други слични лекови се изложени на поголем ризик од појава на сериозни несакани дејства. Треба да ги имате во предвид следниве дополнителни ризици:

- доколку некогаш сте имале други типови на заболувања на **црниот дроб**, како хепатитис Ц
- доколку имате **прекумерна тежина** (особено ако сте жена).

Известете го Вашиот лекар доколку нешто од горенаведеното се однесува на Вас. Можно е да се потребни дополнителни проверки, вклучувајќи и тестови на крв, додека го земате Вашиот лек. **Погледнете во делот 4** за повеќе информации за ризиците.

Не прекинувајте да земате *Zeffix* без консултација со Вашиот лекар, затоа што постои ризик да се влоши Вашиот хепатитис. Кога ќе престанете со земање на *Zeffix* Вашиот лекар ќе Ве следи најмалку во тек на наредните четири месеци за да исклучи појава на проблеми. Тоа значи земање на примероци на крв за да се провери дали постојат зголемени нивоа на црнодробни ензими кои може да индицираат оштетување на црниот дроб. Погледнете во делот 3 за дополнителни информации како да го земате *Zeffix*.

Заштитете ги другите луѓе

Хепатитис Б инфекцијата се пренесува преку сексуален контакт со некој кој ја има инфекцијата или преку трансфер на инфицирана крв (на пример, преку споделување на инјекциски игли). *Zeffix* нема да го спречи пренесувањето на хепатитис Б инфекцијата на други лица. За да ги заштитете другите луѓе од инфицирање со хепатитис Б:

- **Користете кондом** кога имате орален или пенетративен сексуален однос.
- **Не ризикувајте со преносот преку крв** – на пример, не споделувајте инјекциски игли.

Други лекови и *Zeffix*

Ве молиме посоветувајте се со вашиот лекар или фармацевт доколку земате, чадамна сте земале или планирате да земате било какви други лекови, вклучувајќи ги хербалните лекови и тие за кои не е потребен рецепт.

Известете го Вашиот лекар или фармацевт доколку почнете да земате нов лек додека земате *Zeffix*.



Овие лекови не треба да се земаат со Zeffix

- лекови (вообичаено течности) кои содржат сорбитол или други алкохоли кои содржат шеќери (како што е ксилитол, манитол, лактитол или малтитол), доколку се земаат редовно
 - други лекови кои што содржат ламивудин, кои се користат за третман на **ХИВ инфекција** (понекогаш наречена СИДА вирус)
 - емтрицитабин, користен за третман на **ХИВ** или **хепатитис Б инфекција**
 - кладрибин, користен за третман на “*hairy cell*” леукемија
 - ➔ Известете го Вашиот лекар доколку примате било кој од овој третман.

Бременност

Доколку сте бремени, мислите дека сте можеби сте бремени или планирате да забремените;

➔ Консултирајте го својот лекар за ризиците и користа од земањето на *Zeffix* за време на Вашата бременост.

Не го прекинувајте третманот со *Zeffix* без консултација со Вашиот лекар.

Доенье

Zeffix преминува во мајчиното млеко. Доколку доите или размислувате да доите:

→ Консултирајте го својот лекар пред да земете Zeffix.

Влијание врз способноста за возење или ракување со машини

Zeffix може да направи да се почувствувае изморени, што може да влијае врз способноста за возење и користење на машини.

→ Не возете или ракувайте машини, доколку не сте сигурни дека ова не се однесува на Вас.

Zeffix содержит натрий

Овој лек содржи помалку од 1 mmol натриум (23 mg) на една таблета, што во суштина значи "без натриум".

3. КАКО ДА СЕ ЗЕМА/УПОТРЕБУВА ZEFFIX

**Секогаш земајте го лекот точно како што Ви е препорачано од Вашиот лекар.
Разговарајте со Вашиот лекар или фармацевт доколку не сте сигури.**

Останете во постојан контакт со Вашиот лекар

Zeffix помага во контролата на хепатитис Б инфекцијата. Треба да го земате секој ден за да ја контролирате инфекцијата и да спречите влошување на болеста.

→ Бидете во контакт со Вашиот лекар и не прекинувајте со земањето на *Zeffix* без совет од Вашиот лекар.

Колку да земате

Вообичаената доза на Zeffix е една таблета (100 mg ламивудин) седнаш на ден.

Вашиот доктор може ќе има потреба од намалување на дозата на Zeffix доколку имате проблеми со бубрезите. Перорален раствор од Zeffix е достапен за пациенти на кои што им е потребна помала доза од вообичаената или не се во можност да земаат таблети.

→ Разговарајте со Вашиот лекар доколку ова се однесува на Вас



Доколку веќе земате друг лек кој што содржи ламивудин за ХИВ инфекција, Вашиот лекар ќе продолжи да Ви дава повисока доза на лекот (вообично 150 mg двапати на ден), затоа што пониската доза од ламивудин во Zeffix (100 mg) е недоволна за третирање на ХИВ инфекцијата. Доколку планирате да го промените Вашиот третман на ХИВ, прво дискутирајте ја оваа промена со Вашиот лекар.

Таблетата треба да се проголта цела со вода. Zeffix може да се земе со или без храна.

Доколку сте земале повеќе Zeffix отколку што е потребно

Доколку сте зеле повеќе од лекот Zeffix, треба да го известите Вашиот лекар или фармацевт или контактирајте го најблискиот ургентен центар за понатамошни совети. Доколку е можно, покажете им го пакувањето на лекот Zeffix.

Доколку заборавите да земете Zeffix

Доколку заборавите да го земете Вашиот лек, земете го веднаш отакако ќе се сетите и потоа продолжете да го земате според упатството. Не земајте дупли дози како би надополните заборавена доза.

Не прекинувајте со земање на Zeffix

Не смеете да прекинете да земате Zeffix без консултација со Вашиот лекар. Има ризик од влошување на Вашиот хепатитис (види дел 2). Кога ќе престанете со земање на Zeffix Вашиот лекар ќе Ве следи најмалку во тек на наредните четири месеци за да исклучи појава на проблеми. Тоа значи земање на примероци на крв за да се провери дали постојат зголемени нивоа на црнодробни ензими кои може да индицираат оштетување на црниот дроб.

4. МОЖНИ НЕСАКАНИ ДЕЈСТВА (РЕАКЦИИ)

Како и сите лекови, Zeffix може да предизвика појава на несакани ефекти, иако тие не се појавуваат кај сите кои го употребуваат овој лек.

Во клиничките студии, несакани ефекти кои биле вообично пријавени кај пациенти кои земаат Zeffix биле замор, инфекции на респираторен тракт, нелагодност во грлото, главоболки, нелагодност во stomакот и болки, гадење, повраќање и пролив, покачување на хепаталните ензими и ензими создадени во мускулите (види подолу).

Алергиски реакции

Овие се ретки (до 1 на 1000 пациенти). Знаците вклучуваат:

- отекување на очните капаци, лице или усни
- отежнато голтање или дишење

➔ **Веднаш контактирајте го Вашиот лекар доколку ги добиете овие симптоми. Престанете да земате Zeffix.**

Несакани дејства за кои што се смета дека се предизвикани од Zeffix

Многу чести несакани дејства (повеќе од 1 на 10 пациенти) кои што може да се појават во анализи на крв:

- покачување на нивото на некои ензими создадени во црниот дроб (трансаминази), што може да биде знак на инфламација или оштетување на црниот дроб.

Чести несакани дејства (до 1 на 10 пациенти):

- грчеви во мускулите и болки



- рак по кожата или пликови насекаде по телото

Често несакано дејство кое што може да се појави во анализи на крв:

- покачување на нивото на ензим кој што се создава во мускулите (creatine phosphokinase) кој што може да биде знак дека ткивото е оштетено.

Многу ретки несакани дејства (до 1 на 10.000 пациенти):

- лактакна ацидоза (вишок на млечна киселина во крвта)

Останати несакани дејства

Другите несакани дејства се појавуваат кај многу мал број на лица и нивната фреквенција е непозната.

- распаѓање на мускулното ткиво
- забележано е влошување на хепаталното заболување по прекинување со Zeffix или за време на третманот доколку настапи резистентност на Zeffix. Ова може да биде фатално кај некои пациенти.

Несакано дејство кое што може да се појави во анализите на крв е:

- намалување на бројот на клетки при коагулација на крвта (тромбоцитопенија)

Доколку добиете некое несакано дејство

→ **Разговарајте со Вашиот лекар или фармацевт.** Ова вклучува било какво несакано дејство кое што не е наведено во ова упатство

Пријавување на несакани дејства

Контактирајте го Вашиот лекар или фармацевт ако имате некои од овие несакани дејства, или доколку тие станат тешки или вознемирувачки, или доколку забележите несакани дејства кои не се наброени во ова упатство. Несаканите реакции од лековите може да ги пријавите во Националниот центар за фармаковигиланца при Агенцијата за лекови и медицински средства (ул.Св.Кирил и Методиј бр.54 кат 1) или по електронски пат преку веб страната на Агенцијата <http://malmed.gov.mk/>.

Со секое пријавување на несакани дејства, Вие помагате да се добијат повеќе информации околу безбедноста на овој лек.

5. ЧУВАЊЕ НА ZEFFIX

Лекот чувајте го подалеку од дофат на деца.

Не го земајте овој лек после датумот на употреба кој што е наведен на картонот и блистерот.

Да не се чува на температура над 30°C

Лековите не треба да се фрлаат во отпадни води или во домашен отпадок. Прашајте го Вашиот фармацевт како да го отстраните лекот кој повеќе не Ви е потребен. Овие мерки ќе помогнат да се заштити животната средина.

6. ДОПОЛНИТЕЛНИ ИНФОРМАЦИИ

Што содржи Zeffix



Активната супстанца е ламивудин. Секоја филм-обложена таблета содржи 100 mg ламивудин.

Останатите состојки се микрокристална целулоза, натриум скроб гликолат, магнезиум стеарат, хипромелоза, титаниум диоксид, макрогол 400, полисорбат 80, синтетски жолт и црвен железо оксид.

Како изгледа *Zeffix* и што содржи во едно пакување

Zeffix филм-обложена таблета се спакувани во блистери со двојно заштитна фолија обложени со поливинил хлорид. Пакувањата содржат 28 таблети. Таблетите се жолтеникаво-кафеавкасто пребоени, во форма на капсула, биконвексна при што на едната страна имаат врежано “GX CG5”.

Начин на издавање на лекот

Лекот се издава во аптека само на рецепт (*P*).

Решение Број и датум

11-7480/2 на 25.10.2021

Датум на последна ревизија на внатрешното упатство

Септември, 2023 година

