

KULLANMA TALİMATI

MON.IYOT-131, 74-18500 MBq oral çözelti içeren flakon

74-18500 MBq Sodyum iyodür (I-131)

Ağız yoluyla içilerek kullanılır.

- **Etkin Madde:**
Sodyum İyodür (¹³¹I) ... 74 – 18500 MBq / flakon
- **Yardımcı Maddeler:**
Sodyum tiyosülfat, sodyum karbonat, sodyum bikarbonat, sodyum hidroksit, hidroklorik asit, enjeksiyonluk su

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 sorunuz.*
- *Bu talimatta yazılanlara aynen uyunuz. İlaç hakkında size önerilen dozun dışında **yüksek veya düşük** doz kullanmayınız.*

Bu Kullanma Talimatında:

1. **MON.IYOT-131 oral çözelti nedir ve ne için kullanılır?**
2. **MON.IYOT-131 oral çözeltiyi kullanmadan önce dikkat edilmesi gerekenler**
3. **MON.IYOT-131 oral -çözelti nasıl kullanılır?**
4. **Olası yan etkiler nelerdir?**
5. **MON.IYOT-131 oral çözelti'nin saklanması**

Başlıkları yer almaktadır.

1. MON.IYOT-131 oral çözelti nedir ve ne için kullanılır?

MON.IYOT-131 oral çözelti **teşhis ve tedavi amacıyla** kullanılır. Sodyum iyodür (I-131) içeren radyofarmasötik bir ilaçtır. Sodyum İyodür vücutta tiroit tarafından tutulur-, beta ve gama ışınları yayar.

Bu özelliklerinden dolayı nükleer tıp biliminde;

Tedavi amacıyla:

- Tiroid bezi tümörleri ve
- Aşırı aktif tiroid bezinin tedavisinde kullanılır.

Teşhis amacıyla da-:

- Tiroid bezinin çeşitli hastalıklarının tanınmasında kullanılır.

MON.IYOT-131 oral çözelti, cam flakonlarda ambalajlanmış, renksiz, berrak partikül içermeyen çözeltidir. Radyasyondan koruma için kurşun zırha yerleştirilmiştir.

MON.IYOT-131 oral çözeltinin kullanımı sırasında radyoaktiviteye maruz kalınmaktadır. Doktorunuz radyofarmasötik ile işlem den elde edilecek faydaların, radyasyona bağlı risklerden

daha fazla olduğuna karar verilmiştir.

2. MON.IYOT-131 oral çözelti'yi kullanmadan önce dikkat edilmesi gerekenler **MON.IYOT-131 oral çözelti'yi aşağıdaki durumlarda KULLANMAYINIZ.**

Eğer;

- sodyum iyodür (^{131}I) veya bu ilacın bileşimindeki herhangi bir bileşene alerjiniz var ise
- hamilelik durumu var ise
- emziriyorsanız,
- yutma zorluğunuz var ise
- tıkalı yemek borusu (özofagus striktürü, özofagus darlığı, özofagus divertikülü)
- mide şikayetleriniz var ise (aktif gastrit, gastrik erozyon, peptik ülser)
- mide veya bağırsak hareketlerinizde azalma var ise

Eğer bunlardan herhangi biri sizin için geçerliyse **nükleer tıp doktorunuza söyleyiniz.**

MON.IYOT-131 oral çözelti'yi aşağıdaki durumlarda DİKKATLİ KULLANINIZ.

Uyarılar ve önlemler

- böbrek fonksiyonunuzda azalma varsa,
- idrar yapmada sorun yaşıyorsanız,
- sindirim veya mide probleminiz varsa,
- gözlerinizin dışarı fırlaması, yaşadığınız hastalığın (Graves hastalığına bağlı oftalmopati) belirtileri arasında yer alıyorsa lütfen nükleer tıp doktorunuza söyleyiniz.

Tiroidi alınmış yaşlı hastalarda kanda düşük sodyum seviyeleri gözlenmiştir. Bu olayın kadınlarda ve idrarla atılan su ve sodyum miktarını artıran ilaçları (hidroklorotiyazid gibi diüretikler) kullanan hastalarda ortaya çıkması olasıdır. Bu gruplardan bazılarına dahilseniz, doktorunuz kanınızdaki elektrolit (örn. sodyum) miktarını kontrol etmek için düzenli kan testleri yapabilir.

Eğer bunlardan herhangi biri sizin için geçerliyse nükleer tıp doktorunuza söyleyiniz.

MON.IYOT-131 sizin için uygun olmayabilir.

Bu ilacı kullandıktan sonra herhangi bir özel önlem almanız gerekiyorsa doktorunuz sizi bilgilendirecektir. Herhangi bir sorunuz varsa nükleer tıp doktorunuzla konuşunuz.

MON.IYOT-131 oral çözeltiyi kullanmadan önce:

- Düşük iyotlu diyet uygulayınız.
- İşlemden sonraki ilk saatlerde mümkün olduğunca sık idrara çıkmanızı sağlamak için uygulama başlamadan önce bol bol su içiniz.
- Uygulama günü hiçbir şey yemeyiniz.

Çocuklar ve ergenlik çağındakiler

18 yaşın altındaysanız nükleer tıp doktorunuza söyleyiniz.

MON.IYOT-131 oral çözelti'nin yiyecek ile kullanılması

Doktorunuz tedaviden önce düşük iyotlu bir diyet önerebilir ve kabuklu deniz ürünleri ve kabuklular gibi yiyeceklerden uzak durmanızı isteyebilir.

Hamilelik

İlacı kullanmadan önce doktorunuza veya eczacınıza danışınız.

Hamileyseniz MON.IYOT-131 oral çözelti kullanmayınız. Bu ilacı kullanmadan önce herhangi bir hamilelik olasılığı dışlanmalıdır. Bu nedenle, hamile olma olasılığınız varsa, adet döneminiz geciktiyse, hamile olduğunuzu düşünüyorsanız veya bebek sahibi olmayı planlıyorsanız, **MON.IYOT-131 kullanmadan önce nükleer tıp doktorunuza söyleyiniz.**

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

Emzirme

İlacı kullanmadan önce doktorunuza veya eczacınıza danışınız.

Emziriyorsanız doktorunuza söyleyiniz. Çünkü tedaviden 8 hafta önce emzirmeyi bırakmalısınız. Ayrıca, **MON.IYOT-131 oral çözelti tedavisinden sonra emzirmeye devam edilmemelidir.**

Erkeklerde ve kadınlarda doğum kontrolü

Kadınlar, MON.IYOT-131 kullandıktan sonra en az 6 ay hamile kalmamalıdır. Kadınların 6 ay süreyle doğum kontrolü kullanmaları önerilir. Bir önlem olarak, radyasyona maruz kalmış spermlerin radyasyona maruz kalmamış spermlerle değiştirilmesine izin vermek için, erkekler MON.IYOT-131 tedavisinden sonra 6 ay süreyle çocuk sahibi olmamalıdır.

Doğurganlık

MON.IYOT-131 ile tedavi, erkeklerde ve kadınlarda doğurganlığı geçici olarak azaltabilir.

Erkeklerde, yüksek dozda sodyum iyodür (¹³¹I) **sperm üretimini** geçici olarak etkileyebilir. Eğer bir gün çocuk sahibi olmak istiyorsanız, sperminizi sperm bankasında saklama konusunda doktorunuzla konuşun.

Araç ve makine kullanımı

İlaç uygulamasının araç ve makine kullanma üzerine olumsuz bir etkisi bulunmamaktadır.

MON.IYOT-131 oral çözelti'nin içeriğinde bulunan bazı yardımcı maddeler hakkında önemli bilgiler

MON.IYOT-131 oral çözelti, her mL'sinde 5.7 mg sodyum (tiyosülfat, karbonat, bikarbonat, hidroksit şeklinde) içermektedir. Bu miktar, bir yetişkin için önerilen günlük maksimum sodyum alımının %0,285'ine eşdeğerdir. Bu durum, kontrollü sodyum diyeti uygulayan hastalar tarafından dikkate alınmalıdır.

Diğer ilaçlar ile birlikte kullanımı

Eğer reçetesiz kullanıla ilaçlar da dahil olmak üzere başka ilaçlar kullanıyorsanız, yakın zamanda kullandıysanız veya kullanma olasılığınız varsa nükleer tıp doktorunuza söyleyiniz.

Tedavinizin ne kadar işe yarayacağını etkileyebileceğinden, aşağıdaki ilaçlardan/ maddelerden herhangi birini kullandıysanız veya halen kullanıyorsanız lütfen nükleer tıp doktorunuza söyleyiniz.

Doktorunuz tedaviden önce aşağıdaki ilaçları bırakmanızı tavsiye edebilir:

- **tiroid bezi** fonksiyonunu azaltmak için kullanılan **ilaçlar**: örn. karbimazol, metimazol, propiltiourasil,- perklorat, 1 hafta süreyle bırakılmalıdır;
- **salisilatlar**: ağrı, ateş veya iltihabı azaltmak için kullanılan ilaçlar, örn. aspirin, 1 hafta süreyle bırakılmalıdır;
- **kortizon**: iltihabı azaltmak veya nakil yapılan organın reddini önlemek için kullanılan ilaçlar-, 1 hafta süreyle bırakılmalıdır;

- **sodyum nitroprusid:** yüksek kan basıncını düşürmek için ve aynı zamanda ameliyat sırasında kullanılan bir ilaç 1 hafta süreyle bırakılmalıdır;
- **sodyum sulfobromoftaleyn:** karaciğer fonksiyon testi için kullanılan bir ilaç, 1 hafta süreyle bırakılmalıdır;
- Aşağıdaki ilaçlar 1 hafta süreyle bırakılmalıdır.
 - **kan pıhtılaşmasını** azaltmak için kullanılan ilaçlar
 - **parazit tedavisinde** kullanılan ilaçlar
 - **antihistaminler:** alerjileri tedavi etmek için kullanılan ilaçlar
 - **penisilinler ve sülfonamidler:** antibiyotikler
 - **tolbutamid:** kan şekerini düşürmek için kullanılan bir ilaç
- **tiyopental:** beyin basıncını düşürmek için operasyonlarda kullanılan bir anestezi ve şiddetli epileptik nöbetleri tedavi etmek için kullanılan bir ilaç
- **fenilbutazon:** ağrı ve iltihabı azaltmak için kullanılan bir ilaç; 1-2 hafta süreyle bırakılmalıdır.
- **balgamlı havayolunu açmaya yardımcı iyot içeren ilaçlar,** 2 hafta süreyle bırakılmalıdır.
- **iyot içeren** ve vücudun sadece sınırlı bir bölümünde kullanılan ilaçlar, 1 – 9 ay süreyle bırakılmalıdır.
- iyot içeren **kontrast maddeler,** bir yıl süreye kadar bırakılmalıdır.
- iyot tuzları içeren **vitaminler,** 2 hafta süreyle bırakılmalıdır.
- Levotiroksin (4 hafta süreyle) veya triiyodotironin (2 hafta süreyle) gibi **tiroid hormonları** içeren ilaçlar;
- **benzodiazepinler:** sakinleştiren ve uyku getiren ve kasları gevşeten ilaçlar, 4 hafta süreyle bırakılmalıdır.
- **lityum:** bipolar tedavisinde kullanılan bir ilaç 4 hafta süreyle bırakılmalıdır.
- **amiodaron:** kalp ritim bozukluklarının tedavisinde kullanılan bir ilaç 3-6 ay süreyle bırakılmalıdır.

Eğer reçeteli veya reçetesiz herhangi bir ilacı şu anda kullanıyorsanız veya son zamanlarda kullandınız ise lütfen doktorunuza veya eczacınıza bunlar hakkında bilgi veriniz.

3. MON.IYOT-131 oral çözelti nasıl kullanılır?

RADYOFARMASÖTİKLER SADECE NÜKLEER TIP UZMANLARI TARAFINDAN NÜKLEER TIP MERKEZLERİNDE UYGULANIR.

Radyofarmasötik ürünlerin tedavi amaçlı kullanımı, işlenmesi ve imhasına ilişkin sıkı yasalar bulunmaktadır. MON.IYOT-131 oral çözelti sadece uzmanlaşmış, kontrollü alanlarda kullanılır. Bu ürün sadece ürünün güvenli kullanımı konusunda eğitim almış kişiler tarafından size uygulanacaktır. Bu kişiler ürünün güvenli kullanımı ile ilgili özel dikkat gösterecektir ve ne yaptıklarıyla ilgili olarak size bilgi verecektir.

Uygulamayı denetleyen nükleer tıp doktoru sizin için doğru MONIYOT-131 dozuna karar verecektir. Belirlenen doz, istenilen etkiyi elde etmek için gereken en küçük miktar olacaktır.

Uygun kullanım ve doz / uygulama sıklığı için talimatlar:-

MON.IYOT-131 oral çözelti, gerekli önlemlerin alınmasının sorumluluğunu üstlenecek olan uzmanlar tarafından genellikle bir defa tek doz olarak ağızdan uygulanır. Nadiren ikinci doz verilir.

Genellikle bir yetişkin için önerilen dozlar şunlardır:

- Aşırı aktif tiroid bezini tedavi etmek için 200-800 MBq

- Tiroid bezinin kısmen veya tamamen çıkarılması ve metastaz olarak bilinen kanser hücrelerinin yayılmasının tedavisi için 1850-3700 MBq
- Metastazların takip tedavisi için 3700-11100 MBq

MBq (megabecquerel), ilacın radyoaktivite miktarını ölçmek için kullanılan birimdir.

Uygulama yolu ve metodu:

MONIYOT-131 size ağız yoluyla çözelti olarak verilmektedir.

Oral çözeltiyi kullandığınızda mideniz boş olmalıdır.

Çözeltiyi içiniz. Daha sonra midenize mümkün olduğunca çabuk girmesi için bol miktarda su içmeniz gerekecektir.

Tedaviden sonraki gün mümkün olduğunca fazla su içiniz. Bu, aktif maddeyi mesanenizden temizleyecektir.

Değişik yaş grupları:-

Çocuklarda ve ergenlik çağındakilerde kullanımı:

Çocuklar ve ergenler için daha düşük dozlar kullanılır.

İşlemin süresi

Doktorunuz işlemin olağan süresi ile ilgili size bilgi verecektir.

Yaşlılarda kullanımı :

Yaşlı hastalar için doz ayarlamasına gerek yoktur.

Özel kullanım durumları (böbrek, karaciğer yetmezliği v.b.):

Böbrek yetmezliği:

Belirgin böbrek yetmezliği olan hastalarda aktivite ayarlaması gerektiğinden, tedavi edici ¹³¹I çözelti uygulaması özel dikkat gerektirir.

Karaciğer yetmezliği:

Karaciğer yetmezliğinde kullanımına ilişkin özel bir durum bulunmamaktadır.

MON.IYOT-131'i aldıktan sonra:

Nükleer tıp doktorunuz, bu ilacı kullandıktan sonra herhangi bir özel önlem almanız gerekip gerekmediğini size söyleyecektir. Özellikle;

- Birkaç gün bebekler ve hamile kadınlarla yakın temastan kaçınmalısınız. Nükleer tıp doktorunuz bunun ne kadar sürmesi gerektiğini size söyleyecektir.
- İlacın vücudunuzdan atılması için bol sıvı içmeli ve sık idrara çıkmalısınız.
- Vücut sıvılarınız birkaç gün boyunca radyoaktif olacağından tuvaleti dikkatli bir şekilde temizlemeli ve ellerinizi iyice yıkamalısınız.
- Tükürük üretmeye yardımcı olmak ve tükürüğün tükürük bezlerinizde birikmesini azaltmak için portakal, limon veya limon suyu gibi sitrik asit içeren içecekler veya şeker tüketmelisiniz.
- Günde bir kereden az bağırsak boşaltımınız varsa, bağırsaklarınızı uyarmak için müshil kullanabilirsiniz.

Kanınız, dışkıınız, idrarınız veya olası kusmuğunuz birkaç gün boyunca radyoaktif olabilir ve başka insanlarla temas ettirilmemelidir.

Herhangi bir sorunuz varsa nükleer tıp doktorunuza başvurunuz.

Eğer MON.IYOT-131 oral- çözeltinin etkisinin çok güçlü veya zayıf olduğuna dair bir izleniminiz var ise doktorunuz veya eczacınız ile konuşunuz.

Kullanmanız gerekenden daha fazla MON.IYOT-131 oral çözelti kullandıysanız:

MON.IYOT-131 oral çözelti size, uygulamayı denetleyen nükleer tıp doktorunuz tarafından dikkatle kontrol edilen yalnızca tek doz olarak verileceğinden fazla kullanmanız pek mümkün değildir.

Ancak, doz aşımı durumunda size uygun tedavi uygulanacaktır.

MON.IYOT-131 oral çözelti kullanımı ile ilgili herhangi bir sorunuz olduğunda, doktorunuza danışınız.

MON.IYOT-131 oral çözeltiyi kullanmayı unutursanız

Bu ilaç nükleer tıp uzmanı kontrolünde uygulandığı için bu durum geçerli değildir.

MON.IYOT-131 oral çözelti ile tedavi sonlandırıldığında oluşabilecek etkiler

Doktorunuz size farklı bir uyarıda bulunmadıysa lütfen aşağıda belirtilen kurallara uyunuz.

- Tedaviden sonra aldığınız doza göre 48-96 saat süresince diğer kişilerin radyasyon ile bulaşmalarına neden olmamak ya da bulaşmayı azaltmak için;
- Öpüşmeyiniz, tokalaşmayınız ve başkalarının yiyecek ve içeceklerini, özel eşyalarını (havlu, mendil, bardak, kaşık gibi) ortak kullanmayınız,
- Cinsel ilişkide bulunmayınız,
- Yalnız uyuyunuz,
- Lavabo ve tuvaleti kullandıktan sonra sifonu en az iki kez çekiniz,
- Havlu, çarşaf ve giysileriniz gibi kişisel eşyalarınızı diğer aile bireylerinkinden ayrı yıkayınız,
- İdrar yoluyla atılımı hızlandırmak ve idrardaki radyoaktif iyot miktarını seyreltmek için bol sıvı içiniz ve sık aralıklarla tuvalete çıkınız,
- Hipertiroid tedavisi görüyorsanız, radyoaktif iyot tedavisi uygulandıktan sonra hipoaktif tiroid oluşumuna karşı kanda tiroid hormonu düzeyini ilk bir yıl içinde 2-3 ayda bir kontrol ettiriniz.

4. Olası yan etkiler nelerdir?

Tüm ilaçlar gibi bu ilaç da yan etkilere neden olabilir, ancak bu yan etkiler herkeste görülmez.

Sık görülen advers reaksiyonlar şunlardır: hipotiroidizm (az aktif tiroit bezi), geçici hipertiroidizm (aşırı aktif tiroit bezi), tükürük ve gözyaşı bezi bozuklukları ve lokal radyasyon etkileri. Kanser tedavisinde, ayrıca, mide ve bağırsak yan etkileri ve kemik iliğinde kan hücrelerinin üretiminde azalma da sıklıkla ortaya çıkabilmektedir.

Nefes almada zorluk veya baş dönmesine neden olan ciddi bir alerjik reaksiyonunuz varsa veya şiddetli aşırı aktif tiroit kriziniz varsa derhal doktorunuza başvurunuz.

MONIYOT-131'in tüm yan etkileri, farklı tedaviler için kullanılan dozlara bağlı olduğundan, MONIYOT-131'in kullanıldığı duruma göre gruplandırılmış olarak aşağıda listelenmiştir.

Yan etkiler aşağıdaki kategorilerde gösterildiği şekilde sınıflandırılmıştır:

Çok yaygın: 10 hastanın en az birinde görülebilir.

Yaygın: 10 hastanın birinden az, fakat 100 hastanın birinden fazla görülebilir.

Yaygın olmayan: 100 hastanın birinden az, fakat 1.000 hastanın birinden fazla görülebilir.

Seyrek: 1.000 hastanın birinden az görülebilir.

Çok seyrek: 10.000 hastanın birinden az görülebilir.

Bilinmiyor: Eldeki verilerden hareketle tahmin edilemiyor.

Aşırı aktif tiroit bezinin tedavisi

• Çok yaygın,

- az aktif tiroid
- endokrin oftalmopati denilen (Graves hastalığının tedavisinden sonra görülen) bir çeşit göz iltihabı

• Yaygın,

- geçici olarak aşırı aktif tiroid
- tükürük bezi iltihabı

• Çok seyrek,

- ses telleri felci

• Bilinmiyor

- nefes almada zorluk veya baş dönmesine neden olan ciddi alerjik reaksiyon
- şiddetli aşırı faaliyet gösteren tiroid krizleri
- tiroid iltihabı
- göz kuruluğu ile kendini gösteren gözyaşı bezi işlevlerinde azalma
- ellerde, parmaklarda ve ağız çevresinde karıncalanma ve daha şiddetli kas krampları ile birlikte paratiroid hormon üretiminde azalma veya kayıp
- çocuklarda tiroit hormonu eksikliği
- karaciğerin anormal fonksiyonu
- iyodo akne (akne benzeri döküntü)
- bölgesel şişlik

Kanser tedavisi

• Çok yaygın,

- güçsüzlük, ezikler veya büyük ihtimalle enfeksiyonlara (iltihap oluşturan mikrobik hastalık) yol açan kırmızı kan hücrelerinin şiddetli azalması
- kırmızı kan hücrelerinin yoksunluğu
- kırmızı kan hücrelerinin, beyaz kan hücrelerinin veya her ikisinin birden azalması sonucu oluşan kemik iliği yetmezliği
- koku veya tat duyularında bozulma veya kayıp
- bulantı (hasta hissetme)
- iştah azalması
- yumurtalıkların işlevinde bozukluk
- düzensiz adet döngüsü
- gribe benzer hastalık
- baş ağrısı, boyun ağrısı
- aşırı yorgunluk veya sersemlik
- gözün kırmızı, sulu olmasına ve kaşınmasına neden olan iltihap
- ağız, burun ve gözlerde kuruluk; diş çürüğü, diş kaybı gibi belirtileri olan tükürük bezi iltihabı

- **Yaygın,**
 - beyaz kan hücreleri veya platelet (kan pulcuğu, pıhtılaşmayı sağlayan kan hücresi) yoksunluğu
 - burun akıntısı
 - nefes almada zorluk
 - kusma
 - dokularda şiş bölgeler
- **Yaygın olmayan,**
 - Beyaz kan hücrelerinde anormal, kanserli artış
- **Seyrek,**
 - şiddetli veya geçici olarak aşırı faaliyet gösteren tiroid
- **Bilinmiyor**
 - nefes almada zorluk veya baş dönmesine neden olan ciddi alerjik reaksiyon
 - mesane, kalın bağırsak, mide ve meme kanseri dahil olmak üzere kanserler
 - kemik iliğinde kan hücresi üretiminde kalıcı veya ciddi azalma
 - tiroid iltihabı
 - paratiroid hormon üretiminde azalma veya kayıp
 - paratiroid hormonu üretiminde artış
 - az aktif tiroid
 - soluk borusu iltihabı ve/veya boğaz daralması
 - akciğerlerde bağ dokusunun yayılması
 - zor veya hırıltılı nefes alma
 - akciğer iltihabı
 - ses telleri felci, ses kısıklığı, ses (vokal) organları kullanarak ses oluşturma yeteneğinde azalma
 - ağız ve boğaz ağrısı
 - beyinde sıvı birikmesi
 - mide zarı iltihabı
 - yutmada zorluk
 - mesane iltihabı
 - erkek doğurganlığında azalma, sperm azalması veya kaybı
 - çocuklarda tiroid hormon yetersizliği
 - karaciğerin anormal fonksiyonu

Teşhis amacıyla kullanımdan sonra

- **Bilinmiyor**
 - Hipersensitivite
 - Mide bulantısı, kusma
 - Konjenital tiroid hastalıkları

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.

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

5. MON.IYOT-131 oral çözeltinin saklanması

Sizin bu ilacı saklamanız gerekmeyecektir. Bu ürün, uygun yerlerde uzman sorumluluğunda saklanır. Bu ilaç, radyoaktif maddeler ile ilgili ulusal mevzuata uygun olarak saklanmaktadır.

Atıklar, Tıbbi Atıkların Kontrolü Yönetmeliği ve Türkiye Atom Enerjisi Kurumu tarafından belirlenen radyoaktif atık prosedürlerine göre değerlendirilmelidir.

Aşağıdaki bilgiler yalnızca uzmanlara yöneliktir.

MON.IYOT-131 oral çözelti hastanelerde veya uygulama merkezlerinde orijinal ambalajı içinde 25°C'nin altında oda sıcaklığında muhafaza edilir.

Son kullanma tarihiyle uyumlu olarak kullanınız.

Ruhsat sahibi:

Curium Nükleer Tıp A.Ş.
TÜBİTAK MAM Teknoparkı 41470 Gebze / Kocaeli

Üretici:

Curium Nükleer Tıp A.Ş.
TÜBİTAK MAM Teknoparkı 41470 Gebze / Kocaeli

Bu kullanma talimatı tarihinde onaylanmıştır.