

Информация за пациента

Какво трябва да знаете за Онковин (Oncovin) (винкристин сулфат)

Моля, прочетете тази листовка внимателно преди да започнете да взимате Вашето лекарство. Тя не съдържа цялата информация за Вашето лекарство, която може би е необходимо да знаете, затова, ако имате някакви въпроси се обърнете към Вашия лекар, медицинска сестра или фармацевт. Листовката се отнася само за Онковин.

Какво име във Вашето лекарство?

Вашето лекарство се нарича Онковин. Неговата активна съставка е vincristine sulfate (винкристин сулфат). Онковин съдържа още неактивните съставки манитол, метил хидроксибензоат, пропил хидроксибензоат, оцетна киселина, натриев ацетат и вода за инжектиране.

В болницата, Вашето лекарство се доставя в стъклени шишенца съдържащи 1 милиграмм на милилитър разтвор на винкристин сулфат.

Онковин е "цитотоксично" лекарство. Цитотоксичните лекарства убиват клетките, които се делят, включително и туморните клетки.

Онковин се произвежда от Lilly France S.A., Rue du Colonel Lilly, 67640 Fegersheim, France.

Притежател на разрешението за употреба е Eli Lilly Export S.A., 16 Chemin des coquelicots, P.O.Box 580, CH-1214 Vernier, Geneva, Switzerland

Защо Онковин?

Онковин се използва за лечение на пациенти, които имат рак, като лимфом (напр. болест на Хочкин), мултиплен миелом (заболяване на костния мозък), солидни тумори при възрастни (напр. тумори на гърдата, белите дробове, главата, шията или меките тъкани) или солидни тумори при деца (напр. рак на костния мозък, мускулите, нервите, бъбреците, очите или мозъка).

Използва се още и за лечение на заболяването наречено ИТП (идиопатична тромбоцитопенична пурпура), която не е рак. Ако Вашият лекар Ви дава това лекарство за нещо друго, обърнете се към него/нея за повече информация.

Преди да бъдете лекуван с Онковин?

Вашият лекар ще се увери, че за Вас е безопасно да ползвате Онковин. Ако отговорите с "ДА" на някой от следващите въпроси, или не сте сигурни, обърнете се към Вашия лекар, медицинска сестра или фармацевт.

- Страдате ли от някакво заболяване, което засяга нервите или мускулите (като синдром на Шарко-Мари-Туут)?

- Бременна ли сте, възможно ли е да сте или смятате да забременявате? (Тази информация е много важна за Вашия лекар, тъй като Онковин може да представлява риск за Вашето бебе, така че Вашият лекар може да реши, че не уместно да забременявате.)
- Кърмите ли? (Ако кърмите не трябва да взимате Онковин)
- Страдате ли от запек?
- Имате ли проблеми с черния дроб или Ви се провежда лъчетерапия в областта на черния дроб?
- Вземате ли някакви други лекарства особено фенитоин (лекарство за епилепсия) или цитотоксично лекарство наричано митомицин, цисплатин, карбоплатин или аспаргиназа?
- Алергични ли сте към някои от съставките на лекарството?
- Имате ли някакви проблеми с дишането?

Това са някои от нещата, които Вашия лекар ще има предвид:

Вашият лекар ще инжектира Онковин само във вена. Никога не трябва да се инжектира интратекално (т.е. в гърба, с вкаране на иглата в гръбначния стълб).

Ако имате инфекция, Вашият лекар ще лекува първо нея преди да започне лечението с Онковин.

Онковин действа като се свързва с определени молекули в делящите се клетки, за да спре деленето на клетките. Той се свързва със същия вид молекули в нервните клетки и причинява нежелани реакции от страна на нервната Ви система (виж Докато се лекувате с Онковин). Вие може да не забележите началото на тези симптоми, докато не се приложат няколко инжекции. Нежеланите ефекти върху нервната система обикновенно изчезват след като се спре лечението с Онковин.

Повече инжекции (повече от една на седмица) могат да предизвикат по-силно изразени нежелани реакции.

Онковин и много други цитотоксични лекарства могат да атакуват клетките на Вашия костен мозък. Тези клетки обаче се делят бързо, за да произведат нови клетки. По време на лечението с Онковин Вашият лекар или медицинска сестра ще Ви вземат кръв за изследване. След това в болничната лаборатория ще се изброят отделните видове кръвни клетки (тромбоцити, бели и червени кръвни клетки). Вашият лекар може да реши да промени дозата или да преустанови лечението, ако броят на кръвните клетки е твърде нисък. Този брой се възстановява много бързо, тъй като костният мозък произвежда нови.

Вашият лекар или медицинска сестра ще внимават при инжектирането да не изтича от лекарството извън Вашата вена. Кажете им веднага ако имате болка или подуване по време на инжектирането или след това. Ако не се вземат мерки навреме, изтичането навън може да предизвика възпаление на околните тъкани. Много важно е да не се допуска попадане на Онковин в очите. Ако обаче попадне случайно, окото трябва незабавно да се промие обилно

Как се прилага Онковин?

Обичайни дози:

Възрастни – 1.4 до 1.5 милиграма на всеки квадратен метър от телесната Ви повърхност. Не трябва да Ви се прилага доза по-голяма от 2 милиграма седмично.

Деца – 2 милиграма на всеки квадратен метър от телесната повърхност на детето.

При деца с тегло под 10 килограма или по-малко, обичайната начална доза е 0.05 милиграма на всеки килограм от тяхното телесно тегло.

За да изчисли Вашата телесна повърхност, медицинската сестра ще измери Вашата височина и тегло. Измерената телесна повърхност ще бъде използвана от Вашия лекар, за да определи правилната доза.

Лекарят или сестрата ще инжектират необходимото количество от Онковин веднъж седмично. **Онковин трябва да се вкарва само във вена.** Трябва да бъдете инжектиран всяка седмица, като лекарят може да Ви дава и други цитотоксични лекарства по същото време.

Тъй като това лекарство ще Ви се дава от лекар или сестра, то е недопустимо да получите по-голяма доза или да я пропуснете.

Ако се лекувате амбулаторно, много важно е да не пропускате определените Ви посещения в болницата.

Докато се лекувате с Онковин

Онковин може да причини някои нежелани реакции. Това включва:

Нежелани реакции от страна на нервната система :

- скованост или изтръпналост на пръстите или палците
- загуба на рефлекси
- гърчове (но това е рядко)
- главоболие
- болка (напр. в челюстта, гърлото, врата, нервите, мускулите или костите)
- загуба на усещането за докосване
- “шляпане с краката” при стъпване

Ниският брой на кръвните клетки може да предизвика температура, възпаление на гърлото, кръвоизливи от носа или кръвонасядания. Понякога нараства броят на тромбоцитите в кръвта.

Нежеланите реакции от страна на храносмилателната система :

- чувство на отпадналост
- запек, който може да бъде тежък
- загуба на апетит
- намаляване на теглото
- кървене от ануса или кръв в изпражненията
- коремна болка или спазми
- диария
- възпаление на устата
- гадене, повръщане

Вашият лекар ще Ви назначи нещо против запека.

- Алергични реакции, включващи обрив, сърбеж, подуване или затруднения в дишането. Могат да се наблюдават алергични реакции (като контактни дерматити, рядко уртикария и бронхоспазъм), дължащи се на

съдържащите се в състава на лекарството неактивни съставки метилхидроксибензоат и пропилхидроксибензоат.

Други нежелани реакции:

- опадане на косата (но тя може да порасне отново още докато се лекувате)
- недостатъчно натрий в кръвта (чувство на слабост, обърканост или намален фертилитет)
- проблеми с уринирането
- проблеми със слуха – понякога със световъртеж или движение на очите (но това е рядко)
- много рядко пациентите имат проблеми със зрението
- студени тръпки
- повишение или понижение на кръвното налягане
- чувство на слабост или да не се чувствате добре
- намален фертилитет

Ако имате някои от изброените или някакви други нежелани реакции обърнете се към Вашия лекар. Той/тя има повече информация за Онковин и може да Ви каже какво да правите.

Как да съхранявате Вашето лекарство?

В болничната аптека шишенцата с Онковин трябва да съхраняват в хладилник (2°-8°C), на тъмно. Те не трябва да се използват след срока на годност обозначен върху опаковката, който е 2 години.

Да се съхранява далече от достъпа на деца.

Запомнете: Това лекарство е само за Вас. То може да Ви бъде предписано само от лекар. Никога не го давайте на други. Това може да им навреди дори техните симптоми да са същите като Вашите.

Oncovin е регистрирана търговска марка на Eli Lilly and Company.

Дата на изготвяне на листовката: Юни 2001