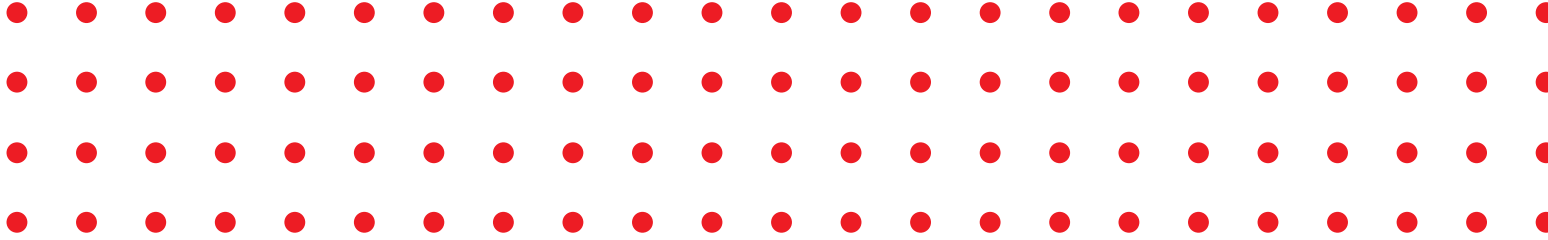


Bilinen etkinlik, Artan güvenlik



FORMÜLÜ: INN ismi, epoetin alfa, kimyasal ismi, rekombinant insan eritropoietinidir. Rekombinant DNA teknolojisi yoluyla üretilen bir glikoprotein olan epoetin alfa, etkin bileşendir. Bir kullanıma hazır şırınga 0,5 ml'de 8,4 mcg (1000 IU), 0,5 ml'de 16,8 mcg (2000 IU), 0,3 ml'de 25,2 mcg (3000 IU), 0,4 ml'de 33,6 mcg (4000 IU), 1,0 ml'de 84,0 mcg (10.000 IU) ve bir flakon 1,0 ml'de 16,8 mcg (2000 IU), 33,6 mcg (4000 IU), 84,0 mcg (10.000 IU) epoetin alfa (r-HuEpo) içermektedir. **ENDİKASYONLARI:** - Hemodiyaliz tedavisi gören pediatrik ve erişkin hastalarla periton diyalizi uygulanan erişkin hastalarda kronik böbrek yetmezliği ile ilişkili aneminin tedavisi. - Henüz diyaliz uygulanmayan böbrek yetersizliği bulunan erişkin hastalarda klinik semptomların eşlik ettiği böbrek kaynaklı ağır aneminin tedavisi. - Kanser ve kanser kemoterapisiye bağlı olup; kan kaybı, demir, folik asit, B12 vitamini eksiklikleri ve hemoliz gibi başka bir nedene bağlı olmadığı anlaşılan ve ilerlemekte olup semptomatik olan bir anemi durumunda, hemoglobin seviyesinin 10 g/dl'nin altına inmesi halinde ve/veya hastanın klinik durumu dikkate alınarak (transfüzyona refrakter Hb düşüklüğü, transfüzyon komplikasyonları, kronik dirençli anemi, patolojik demir birikimi, hemokromatozis olması durumunda) uygulanması uygundur. **KONTRENDİKASYONLARI:** Herhangi bir eritropoietinle tedavisi takiben antikorların aracılığıyla Saf Kırmızı Hücre Aplazisi (PRCA) gelişen hastalar. EPREX®'i veya diğer herhangi bir eritropoietini almamalıdır ("Uyarılar/Önemli Uyarılar" bölümüne bakınız). İnsan serum albumini dahil bu ürünün bileşenlerinden herhangi birine karşı bulunduğu bilinen aşırı duyarlılık ve kontrol edilmeyen hipertansiyon durumunda kullanılmamalıdır. Herhangi bir nedenle yeterli antitrombotik profilaksi uygulanmayan hastalarda kullanılmamalıdır. Kullanım şekli ve dozu, uygulama yöntemi, başlıca van etkiler ve alınması gereken önlemler, başlıca etkileşimleri ve ürün kullanılırken dikkat edilmesi gereken durumlar için Sağlık Bakanlığınca onaylanmış EPREX® prospektüsüne bakınız. **RUHSAT SAHİBİNİN İSİM VE ADRESİ:** GÜREL İLAÇ TİCARET A.Ş. P. K. 301 34115 Sirkeci - İSTANBUL. **RUHSAT TARİHİ VE NUMARASI:** 2.000 IU/0,5 ml Şırınga: 26.12.2003 - 115/26. 4.000 IU/1,0 ml Flakon: 26.12.2003 - 115/26. 10.000 IU/1,0 ml Flakon: 26.12.2003 - 115/20. 10.000 IU/1,0 ml Flakon: 26.12.2003 - 115/23. 1.000 IU/0,5 ml Şırınga: 26.12.2003 - 115/25. 2.000 IU/0,5 ml Şırınga: 26.12.2003 - 115/19. 3.000 IU/0,5 ml Şırınga: 26.12.2003 - 115/24. 4.000 IU/0,4 ml Şırınga: 26.12.2003 - 115/21. 10.000 IU/1,0 ml Şırınga: 26.12.2003 - 115/22. **TİCARİ TAKDİM ŞEKLİ, AMBALAJ MUHTEVASI, FİYATI VE ONAY TARİHİ:** EPREX®, intravenöz veya subkutan enjeksiyona uygun, steril, berrak, renksiz ve tamponlanmış bir parenteral solüsyondür. Fiyatlar tüm formlar için 20. 04. 2009 tarihinden itibaren geçerlidir. EPREX®, parenteral enjeksiyon için: 2.000 IU/0,5 ml Flakon: 6 flakonluk ambalajlarda: 270,45 YTL. 4.000 IU/1,0 ml Flakon: 6 flakonluk ambalajlarda: 505,23 YTL. 10.000 IU/1,0 ml Flakon: 6 flakonluk ambalajlarda: 1.219,94 YTL. 2.000 IU/0,5 ml Şırınga: 6 şırıngalık ambalajlarda: 270,15 YTL. 3.000 IU/0,5 ml Şırınga: 6 şırıngalık ambalajlarda: 387,60 YTL. 4.000 IU/0,4 ml Şırınga: 6 şırıngalık ambalajlarda: 505,23 YTL. **ÜRETİM YERİ İSİM VE ADRESİ:** Flakonlar için: Janssen-Cilag AG (İsviçre) lisansı ile Cilag AG (İsviçre). Şırıngalar için: Janssen-Cilag AG (İsviçre) lisansı ile Vetter Pharma-Fertigung GmbH & Co. KG (Almanya). Son Ambalaj ve Kalite Kontrol: CILAG AG Hochstrasse 201 CH-8205 Schaffhausen (İsviçre). **DAHA GENİŞ BİLGİ İÇİN FİRMAMIZA BAŞVURUNUZ. REÇETE İLE SATILIR.** Prospektüsün son güncellenme tarihi 04. 06. 2008.

GÜREL



JANSSEN-CILAG



EPREX®
epoetin alfa

TÜRK Nefroloji

DİYALİZ ve TRANSPLANTASYON DERGİSİ

Turkish Nephrology, Dialysis and Transplantation Journal

www.tndt.org

Cilt/Volume: 20, No: 3, Ek Sayı/Supplement: 1, Eylül/September 2011

28.

**ULUSAL NEFROLOJİ, HİPERTANSİYON,
DİYALİZ VE TRANSPLANTASYON KONGRESİ®**

*28th NATIONAL CONGRESS OF NEPHROLOGY, HYPERTENSION, DIALYSIS AND
TRANSPLANTATION*

21.

**ULUSAL BÖBREK HASTALIKLARI, DİYALİZ ve
TRANSPLANTASYON HEMŞİRELİĞİ KONGRESİ**

*21st NATIONAL CONGRESS OF RENAL DISEASES, DIALYSIS AND TRANSPLANTATION
NURSING*

BİLDİRİ ÖZETLERİ

ABSTRACTS

