

PŘÍBALOVÁ INFORMACE

Příbalová informace: informace pro pacienta

SIRTURO 20 mg tablety bedachilin

Přečtěte si pozorně celou příbalovou informaci dříve, než začnete tento přípravek užívat, protože obsahuje pro Vás důležité údaje.

- Ponechte si příbalovou informaci pro případ, že si ji budete potřebovat přečíst znovu.
- Máte-li jakékoli další otázky, zeptejte se svého lékaře, lékárníka nebo zdravotní sestry.
- Tento přípravek byl předepsán výhradně Vám. Nedávejte jej žádné další osobě. Mohl by jí ublížit, a to i tehdy, má-li stejné známky onemocnění jako Vy.
- Pokud se u Vás vyskytne kterýkoli z nežádoucích účinků, sdělte to svému lékaři, lékárníkovi nebo zdravotní sestře. Stejně postupujte v případě jakýchkoli nežádoucích účinků, které nejsou uvedeny v této příbalové informaci. Viz bod 4.

Co naleznete v této příbalové informaci

1. Co je SIRTURO a k čemu se používá
2. Čemu musíte věnovat pozornost, než začnete SIRTURO užívat
3. Jak se SIRTURO užívá
4. Možné nežádoucí účinky
5. Jak SIRTURO uchovávat
6. Obsah balení a další informace

1. Co je SIRTURO a k čemu se používá

SIRTURO obsahuje léčivou látku bedachilin.

SIRTURO je druhem antibiotika. Antibiotika jsou léky, které zabíjí bakterie způsobující nemoci.

SIRTURO se používá k léčbě plicní tuberkulózy, jakmile nákaza začala být rezistentní přinejmenším na rifampicin a isoniazid, což jsou také antibiotika.

Přípravek SIRTURO musí být vždy užíván s jinými léčivými přípravky pro léčbu tuberkulózy.

Používá se u dospělých, dospívajících a dětí (ve věku 2 roky a starších s tělesnou hmotností nejméně 7 kg).

2. Čemu musíte věnovat pozornost, než začnete SIRTURO užívat

Neužívejte přípravek SIRTURO:

- jestliže jste alergický(á) na bedachilin nebo na kteroukoli další složku tohoto přípravku (uvedenou v bodě 6). Pokud se toto na Vás vztahuje, neužívejte přípravek SIRTURO. Pokud si nejste jistý(á), poraďte se se svým lékařem nebo lékárníkem dříve, než začnete přípravek SIRTURO užívat.

Upozornění a opatření

Před užitím přípravku SIRTURO se poraďte se svým lékařem, lékárníkem nebo zdravotní sestrou, pokud:

- se u Vás vyskytly nenormální výsledky elektrokardiogramu (EKG, vyšetření srdce) nebo selhání srdce;
- máte v osobní nebo rodinné anamnéze srdeční problémy zvané „vrozený syndrom prodlouženého intervalu QT“;

- užíváte jakékoli jiné léky, protože některé z nich mohou zvyšovat riziko nežádoucích účinků;
- máte sníženou funkci štítné žlázy. To lze zjistit z krevních testů;
- trpíte onemocněním jater nebo pokud pijete pravidelně alkohol;
- máte nízké hladiny draslíku v krvi. To se projeví při krevních testech;
- trpíte infekcí virem lidské imunitní nedostatečnosti (HIV).

Pokud se Vás týká cokoli z výše uvedeného [nebo si nejste jist(a)], poraďte se se svým lékařem, lékárníkem nebo zdravotní sestrou dříve, než začnete SIRTURO užívat.

Děti a dospívající

U dospívajících o tělesné hmotnosti 30 kg až 40 kg bylo předpovězeno, že hladiny přípravku SIRTURO v krvi budou vyšší než u dospělých. To může být spojeno se zvýšením rizika abnormálního nálezu na EKG (tzv. prodloužení intervalu QT) nebo zvýšení hladin jaterních enzymů (projeví se při krevních testech). Před tím, než budete přípravek SIRTURO užívat, se poraďte se svým lékařem, lékárníkem nebo zdravotní sestrou.

Nepodávejte tento léčivý přípravek dětem mladším než 2 roky nebo s tělesnou hmotností méně než 7 kg, protože přípravek nebyl u těchto pacientů hodnocen.

Další léčivé přípravky a SIRTURO

Přípravek SIRTURO může být ovlivněn jinými léčivými přípravky. Informujte svého lékaře nebo lékárníka o všech lécích, které užíváte, které jste v nedávné době užíval(a) nebo které možná budete užívat.

Následující příklady uvádí přípravky, které mohou pacienti s plicní tuberkulózou vyvolanou bakterií *M. tuberculosis* rezistentní přinejmenším na rifampicin a isoniazid užívat a které se mohou s přípravkem SIRTURO ovlivňovat:

Lék (název léčivé látky)	Důvod užívání přípravku
rifampicin, rifapentin, rifabutin	k léčbě některých infekcí, jako je tuberkulóza (antimykobakteriální přípravky).
efavirenz, etravirin	k léčbě HIV infekce (nukleosidové inhibitory reverzní transkriptázy)
karbamazepin, fenytoin	k léčbě epileptických záchvatů (antikonvulziva)
Třezalka tečkovaná (<i>Hypericum perforatum</i>)	rostlinný přípravek k úlevě od úzkosti

SIRTURO s alkoholem

Při užívání přípravku SIRTURO nesmíte požívat alkohol.

Těhotenství a kojení

Pokud jste těhotná nebo kojíte, domníváte se, že můžete být těhotná, nebo plánujete otěhotnět, poraďte se se svým lékařem nebo lékárníkem dříve, než začnete tento přípravek užívat.

Řízení dopravních prostředků a obsluha strojů

Po užití přípravku SIRTURO můžete pocítit závrať. V takovém případě neřídte, ani neobsluhujte stroje.

3. Jak se SIRTURO užívá

Vždy užívejte tento přípravek přesně podle pokynů svého lékaře nebo lékárníka. Pokud si nejste jistý(á), poraďte se se svým lékařem nebo lékárníkem.

Přípravek SIRTURO musí být vždy užíván s jinými léčivými přípravky na léčbu tuberkulózy. Váš lékař nebo lékárník rozhodnou, které další léčivé přípravky máte užívat s přípravkem SIRTURO.

Použití u dětí (ve věku 2 roky a starších a s tělesnou hmotností 7 kg až méně než 10 kg)

Doporučená dávka přípravku

SIRTURO se užívá po dobu 24 týdnů.

První 2 týdny:

- užívejte 80 mg **jednou denně**.

Od 3. do 24. týdne:

- užívejte 40 mg jednou denně pouze **3 dny v každém týdnu**.
- mezi každým užitím přípravku SIRTURO musí být interval minimálně 48 hodin. Například od třetího týdne můžete užívat SIRTURO každý týden v pondělí, ve středu a v pátek.

Použití u dětí (ve věku 2 roky a starších a s tělesnou hmotností 10 kg až méně než 15 kg)

Doporučená dávka přípravku

SIRTURO se užívá po dobu 24 týdnů.

První 2 týdny:

- užívejte 120 mg **jednou denně**.

Od 3. do 24. týdne:

- užívejte 60 mg jednou denně pouze **3 dny v každém týdnu**.
- mezi každým užitím přípravku SIRTURO musí být interval minimálně 48 hodin. Například od třetího týdne můžete užívat SIRTURO každý týden v pondělí, ve středu a v pátek.

Použití u dětí (ve věku 5 let a starších a s tělesnou hmotností od 15 kg do 20 kg)

Doporučená dávka přípravku

SIRTURO se užívá po dobu 24 týdnů.

První 2 týdny:

- užívejte 160 mg **jednou denně**.

Od 3. do 24. týdne:

- užívejte 80 mg jednou denně pouze **3 dny v každém týdnu**.
- mezi každým užitím přípravku SIRTURO musí být interval minimálně 48 hodin. Například od třetího týdne můžete užívat SIRTURO každý týden v pondělí, ve středu a v pátek.

Použití u dětí (ve věku 5 let a starších a s tělesnou hmotností od 20 kg do 30 kg)

Doporučená dávka přípravku

SIRTURO se užívá po dobu 24 týdnů.

První 2 týdny:

- užívejte 200 mg **jednou denně**.

Od 3. do 24. týdne:

- užívejte 100 mg jednou denně pouze **3 dny v každém týdnu**.

- mezi každým užitím přípravku SIRTURO musí být interval minimálně 48 hodin. Například od třetího týdne můžete užívat SIRTURO každý týden v pondělí, ve středu a v pátek.

Použití u dospělých, dospívajících a dětí (ve věku 5 let a více a s tělesnou hmotností nejméně 30 kg)

Doporučená dávka přípravku

SIRTURO se užívá po dobu 24 týdnů.

První 2 týdny:

- užívejte 400 mg jednou denně.

Od 3. do 24. týdne:

- užívejte 200 mg jednou denně pouze **3 dny v každém týdnu**.
- mezi každým užitím přípravku SIRTURO musí být interval minimálně 48 hodin. Například od třetího týdne můžete užívat SIRTURO každý týden v pondělí, ve středu a v pátek.

Možná bude potřeba pokračovat v užívání jiných léků k léčbě tuberkulózy déle než 6 měsíců. Porad'te se s lékařem nebo lékárníkem.

Užívání tohoto léčivého přípravku

- SIRTURO užívejte vždy s jídlem. Jídlo je důležité pro získání správné hladiny léčivého přípravku v organismu.

Pokud můžete polykat tablety

- Tablety spolkněte s vodou – tablety lze užívat celé nebo rozdělené napůl.

Pokud tablety polykat nemůžete

- Pokud nemůžete tablety přípravku SIRTURO spolknout, můžete:
 - **je smísit s vodou:** míchejte až 5 tablet na jednu čajovou lžičku vody, dokud nebude zcela promíseno.
 - směs ihned spolkněte **nebo**
 - k usnadnění užívání přípravku SIRTURO můžete přidat alespoň jednu další čajovou lžičku vody (nebo jiného nápoje) nebo měkké potraviny a smísit.
 - Ke smísení můžete používat následující nápoje: vodu, mléčný výrobek, jablečný džus, pomerančový džus, brusinkový džus nebo sycené nápoje. Ke smísení můžete používat následující měkké potraviny: jogurt, jablečné pyré, rozmačkané banány nebo ovesnou kaši.
 - Směs ihned spolkněte.
 - Opakujte s dalšími tabletami, dokud neužijete celou dávku.
 - Přesvědčte se, že v nádobě nezbyly žádné kousky tablet, propláchněte ji dalším množstvím nápoje nebo měkké potraviny a směs ihned spolkněte.
 - **tablety rozdrtit a smísit s měkkou potravinou:** Můžete použít měkkou potravinu, jako je jogurt, jablečné pyré, rozmačkaný banán nebo ovesná kaše. Směs ihned spolkněte. Přesvědčte se, že v nádobě nezbyly žádné kousky tablet – přidejte další měkkou potravinu a směs ihned spolkněte.
 - **Výživová sonda:** Přípravek SIRTURO 20 mg tablety lze podávat také i některými výživovými sondami. Požádejte svého poskytovatele zdravotní péče o konkrétní pokyny, jak správně užívat tablety výživovou sondou.

Jestliže jste užil(a) více přípravku SIRTURO, než jste měl(a)

Jestliže jste užil(a) více přípravku SIRTURO, než jste měl(a), porad'te se okamžitě s lékařem. Vezměte si s sebou balení léčivého přípravku.

Jestliže jste zapomněl(a) užít přípravek SIRTURO

Během prvních 2 týdnů

- Vynechejte zmeškanou dávku a vezměte si další dávku jako obvykle.
- Nezdvojnásobujte následující dávku, abyste nahradil(a) vynechanou dávku.

Od 3. týdne

- Vezměte si zmeškanou dávku co nejdříve.
- Pokračujte v režimu dávkování třikrát týdně.
- Ujistěte se, že mezi užitím vynechané dávky a další plánované dávky uplynulo nejméně 24 hodin.
- V intervalu 7 dní neužívejte vyšší dávku, než je předepsaná týdenní dávka.

Pokud jste vynechal(a) dávku a nejste si jistý(á), co dělat, poraďte se se svým lékařem nebo lékárníkem.

Jestliže jste přestal(a) užívat SIRTURO

Bez konzultace se svým lékařem nepřestávejte SIRTURO užívat.

Vynechání dávek nebo nedokončení léčebného období může:

- učinit Vaši léčbu neúčinnou, přičemž může dojít ke zhoršení Vaší tuberkulózy, a
- zvýšit riziko, že se bakterie stanou vůči léčivému přípravku rezistentní (odolné). Znamená to, že v budoucnu Vaše onemocnění nemusí být léčitelné přípravkem SIRTURO, ani jinými léčivými přípravky.

Máte-li jakékoli další otázky týkající se užívání tohoto přípravku, zeptejte se svého lékaře, lékárníka, nebo zdravotní sestry.

4. Možné nežádoucí účinky

Podobně jako všechny léky může mít i tento přípravek nežádoucí účinky, které se ale nemusí vyskytnout u každého.

Velmi časté (mohou postihnout více než 1 z 10 osob):

- abnormální záznam EKG (vyšetření srdce) známý jako „prodloužení intervalu QT“. Pokud omdlíte, ihned to oznamte svému lékaři.
- zvýšení hladin jaterních enzymů (projeví se při krevních testech)
- bolest hlavy
- bolest kloubů
- závratě
- pocit na zvracení nebo zvracení.

Časté (mohou postihnout až 1 z 10 osob):

- průjem
- bolest nebo citlivost svalů, které nejsou způsobeny pohybem.

Hlášení nežádoucích účinků

Pokud se u Vás vyskytne kterýkoli z nežádoucích účinků, sdělte to svému lékaři, lékárníkovi nebo zdravotní sestře. Stejně postupujte v případě jakýchkoli nežádoucích účinků, které nejsou uvedeny v této

příbalové informaci. Nežádoucí účinky můžete hlásit prostřednictvím webového formuláře sukl.gov.cz/nezadouciucinky

případně na adresu:

Státní ústav pro kontrolu léčiv

Šrobárova 49/48

100 00 Praha 10

e-mail: farmakovigilance@sukl.gov.cz

Nahlášením nežádoucích účinků můžete přispět k získání více informací o bezpečnosti tohoto přípravku.

5. Jak SIRTURO uchovávat

Uchovávejte tento přípravek mimo dohled a dosah dětí.

Nepoužívejte tento přípravek po uplynutí doby použitelnosti uvedené na krabičce za „EXP“. Doba použitelnosti se vztahuje k poslednímu dni uvedeného měsíce.

Uchovávejte v původním a dobře uzavřeném obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem a vlhkostí. Neodstraňujte vysoušedlo (váček obsahující vysoušedlo).

Tento léčivý přípravek může představovat nebezpečí pro životní prostředí. Nevyhazujte žádné léčivé přípravky do odpadních vod nebo domácího odpadu. Zeptejte se svého lékárníka, jak naložit s přípravky, které již nepoužíváte. Tato opatření pomáhají chránit životní prostředí.

6. Obsah balení a další informace

Co SIRTURO obsahuje

- Léčivou látkou je bedachilin. Jedna tableta obsahuje bedachilin-fumarát, odpovídající 20 mg bedachilinu.
- Dalšími složkami jsou: mikrokrytalická celulóza, krospovidon, koloidní bezvodý oxid křemičitý, hypromelóza, polysorbát 20, natrium-stearyl-fumarát.

Jak SIRTURO vypadá a co obsahuje toto balení

Nepotahovaná, bílá až téměř bílá podlouhlá tableta s dělicí rýhou na obou stranách, s vyraženým „2“ a „0“ na jedné straně a na druhé straně hladká.

Plastová lahvička obsahuje 60 tablet.

Držitel rozhodnutí o registraci

Janssen-Cilag International NV

Turnhoutseweg 30

B-2340 Beerse

Belgie

Výrobce

Janssen Pharmaceutica NV

Turnhoutseweg 30

B-2340 Beerse

Belgie

Další informace o tomto přípravku získáte u místního zástupce držitele rozhodnutí o registraci:

België/Belgique/Belgien

Janssen-Cilag NV
Tel/Tél: +32 14 64 94 11
janssen@jacbe.jnj.com

Lietuva

UAB "JOHNSON & JOHNSON"
Tel: +370 5 278 68 88
lt@its.jnj.com

България

„Джонсън & Джонсън България” ЕООД
Тел.: +359 2 489 94 00
jjsafety@its.jnj.com

Luxembourg/Luxemburg

Janssen-Cilag NV
Tél/Tel: +32 14 64 94 11
janssen@jacbe.jnj.com

Česká republika

Janssen-Cilag s.r.o.
Tel: +420 227 012 227

Magyarország

Janssen-Cilag Kft.
Tel.: +36 1 884 2858
janssenhu@its.jnj.com

Danmark

Janssen-Cilag A/S
Tlf.: +45 4594 8282
jacdk@its.jnj.com

Malta

AM MANGION LTD
Tel: +356 2397 6000

Deutschland

Janssen-Cilag GmbH
Tel: 0800 086 9247 / +49 2137 955 6955
jancil@its.jnj.com

Nederland

Janssen-Cilag B.V.
Tel: +31 76 711 1111
janssen@jacnl.jnj.com

Eesti

UAB "JOHNSON & JOHNSON" Eesti filiaal
Tel: +372 617 7410
ee@its.jnj.com

Norge

Janssen-Cilag AS
Tlf: +47 24 12 65 00
jacno@its.jnj.com

Ελλάδα

Janssen-Cilag Φαρμακευτική Μονοπρόσωπη
Α.Ε.Β.Ε.
Τηλ: +30 210 80 90 000

Österreich

Janssen-Cilag Pharma GmbH
Tel: +43 1 610 300

España

Janssen-Cilag, S.A.
Tel: +34 91 722 81 00
contacto@its.jnj.com

Polska

Janssen-Cilag Polska Sp. z o.o.
Tel.: +48 22 237 60 00

France

Janssen-Cilag
Tél: 0 800 25 50 75 / +33 1 55 00 40 03
medisource@its.jnj.com

Portugal

Janssen-Cilag Farmacêutica, Lda.
Tel: +351 214 368 600

Hrvatska

Johnson & Johnson S.E. d.o.o.
Tel: +385 1 6610 700
jjsafety@JNJCR.JNJ.com

Ireland

Janssen Sciences Ireland UC
Tel: 1 800 709 122
medinfo@its.jnj.com

Ísland

Janssen-Cilag AB
c/o Vistor ehf.
Sími: +354 535 7000
janssen@vistor.is

Italia

Janssen-Cilag SpA
Tel: 800.688.777 / +39 02 2510 1
janssenita@its.jnj.com

Κύπρος

Βαρνάβας Χατζηπαναγής Λτδ
Τηλ: +357 22 207 700

Latvija

UAB "JOHNSON & JOHNSON" filiāle Latvijā
Tel: +371 678 93561
lv@its.jnj.com

România

Johnson & Johnson România SRL
Tel: +40 21 207 1800

Slovenija

Johnson & Johnson d.o.o.
Tel: +386 1 401 18 00
JNJ-SI-safety@its.jnj.com

Slovenská republika

Johnson & Johnson, s.r.o.
Tel: +421 232 408 400

Suomi/Finland

Janssen-Cilag Oy
Puh/Tel: +358 207 531 300
jacfi@its.jnj.com

Sverige

Janssen-Cilag AB
Tfn: +46 8 626 50 00
jacse@its.jnj.com

Tato příbalová informace byla naposledy revidována 08/2025.

Podrobné informace o tomto léčivém přípravku jsou k dispozici na webových stránkách Evropské agentury pro léčivé přípravky <https://www.ema.europa.eu>.

Příbalová informace: informace pro pacienta

SIRTURO 100 mg tablety bedachilin

Přečtěte si pozorně celou příbalovou informaci dříve, než začnete tento přípravek užívat, protože obsahuje pro Vás důležité údaje.

- Ponechte si příbalovou informaci pro případ, že si ji budete potřebovat přečíst znovu.
- Máte-li jakékoli další otázky, zeptejte se svého lékaře, lékárníka nebo zdravotní sestry.
- Tento přípravek byl předepsán výhradně Vám. Nedávejte jej žádné další osobě. Mohl by jí ublížit, a to i tehdy, má-li stejné známky onemocnění jako Vy.
- Pokud se u Vás vyskytne kterýkoli z nežádoucích účinků, sdělte to svému lékaři, lékárníkovi nebo zdravotní sestře. Stejně postupujte v případě jakýchkoli nežádoucích účinků, které nejsou uvedeny v této příbalové informaci. Viz bod 4.

Co naleznete v této příbalové informaci

1. Co je SIRTURO a k čemu se používá
2. Čemu musíte věnovat pozornost, než začnete SIRTURO užívat
3. Jak se SIRTURO užívá
4. Možné nežádoucí účinky
5. Jak SIRTURO uchovávat
6. Obsah balení a další informace

1. Co je SIRTURO a k čemu se používá

SIRTURO obsahuje léčivou látku bedachilin.

SIRTURO je druhem antibiotika. Antibiotika jsou léky, které zabíjí bakterie způsobující nemoci.

SIRTURO se používá k léčbě plicní tuberkulózy, jakmile nákaza začala být rezistentní přinejmenším na rifampicin a isoniazid, což jsou také antibiotika.

Přípravek SIRTURO musí být vždy užíván s jinými léčivými přípravky pro léčbu tuberkulózy.

Používá se u dospělých, dospívajících a dětí (ve věku 2 roky a starších s tělesnou hmotností nejméně 7 kg). U pacientů s tělesnou hmotností méně než 15 kg se má k dosažení správné dávky používat přípravek SIRTURO 20 mg tablety.

2. Čemu musíte věnovat pozornost, než začnete SIRTURO užívat

Neužívejte přípravek SIRTURO:

- jestliže jste alergický(á) na bedachilin nebo na kteroukoli další složku tohoto přípravku (uvedenou v bodě 6). Pokud se toto na Vás vztahuje, neužívejte přípravek SIRTURO. Pokud si nejste jistý(á), poraďte se se svým lékařem nebo lékárníkem dříve, než začnete přípravek SIRTURO užívat.

Upozornění a opatření

Před užitím přípravku SIRTURO se poraďte se svým lékařem, lékárníkem nebo zdravotní sestrou, pokud:

- se u Vás vyskytly nenormální výsledky elektrokardiogramu (EKG, vyšetření srdce) nebo selhání srdce;

- máte v osobní nebo rodinné anamnéze srdeční problémy zvané „vrozený syndrom prodlouženého intervalu QT“;
- užíváte jakékoli jiné léky, protože některé z nich mohou zvyšovat riziko nežádoucích účinků;
- máte sníženou funkci štítné žlázy. To lze zjistit z krevních testů;
- trpíte onemocněním jater nebo pokud pijete pravidelně alkohol;
- máte nízké hladiny draslíku v krvi. To se projeví při krevních testech;
- trpíte infekcí virem lidské imunitní nedostatečnosti (HIV).

Pokud se Vás týká cokoli z výše uvedeného [nebo si nejste jist(a)], poraďte se se svým lékařem, lékárníkem nebo zdravotní sestrou dříve, než začnete SIRTURO užívat.

Děti a dospívající

U dospívajících o tělesné hmotnosti 30 kg až 40 kg bylo předpovězeno, že hladiny přípravku SIRTURO v krvi budou vyšší než u dospělých. To může být spojeno se zvýšením rizika abnormálního nálezu na EKG (tzv. prodloužení intervalu QT) nebo zvýšení hladin jaterních enzymů (projeví se při krevních testech). Před tím, než budete přípravek SIRTURO užívat, se poraďte se svým lékařem, lékárníkem nebo zdravotní sestrou.

Nepodávejte tento léčivý přípravek dětem mladším než 2 roky nebo s tělesnou hmotností méně než 7 kg, protože přípravek nebyl u těchto pacientů hodnocen.

Další léčivé přípravky a SIRTURO

Přípravek SIRTURO může být ovlivněn jinými léčivými přípravky. Informujte svého lékaře nebo lékárníka o všech lécích, které užíváte, které jste v nedávné době užíval(a) nebo které možná budete užívat.

Následující příklady uvádí přípravky, které mohou pacienti s plicní tuberkulózou vyvolanou bakterií *M. tuberculosis* rezistentní přinejmenším na rifampicin a isoniazid užívat a které se mohou s přípravkem SIRTURO ovlivňovat:

Lék (název léčivé látky)	Důvod užívání přípravku
rifampicin, rifapentin, rifabutin	k léčbě některých infekcí, jako je tuberkulóza (antimykobakteriální přípravky).
efavirenz, etravirin	k léčbě HIV infekce (nukleosidové inhibitory reverzní transkriptázy)
karbamazepin, fenytoin	k léčbě epileptických záchvatů (antikonvulziva)
Třezalka tečkovaná (<i>Hypericum perforatum</i>)	rostlinný přípravek k úlevě od úzkosti

SIRTURO s alkoholem

Při užívání přípravku SIRTURO nesmíte požívat alkohol.

Těhotenství a kojení

Pokud jste těhotná nebo kojíte, domníváte se, že můžete být těhotná, nebo plánujete otěhotnět, poraďte se se svým lékařem nebo lékárníkem dříve, než začnete tento přípravek užívat.

Řízení dopravních prostředků a obsluha strojů

Po užití přípravku SIRTURO můžete pocítit závrať. V takovém případě neřiděte, ani neobsluhujte stroje.

SIRTURO obsahuje laktózu

SIRTURO obsahuje laktózu (typ cukru). Pokud nesnášíte nebo nestrávíte některé cukry, poraďte se před užíváním tohoto léčivého přípravku s lékařem.

3. Jak se SIRTURO užívá

Vždy užívejte tento přípravek přesně podle pokynů svého lékaře nebo lékárníka. Pokud si nejste jistý(á), poraďte se se svým lékařem nebo lékárníkem.

Přípravek SIRTURO musí být vždy užíván s jinými léčivými přípravky na léčbu tuberkulózy. Váš lékař nebo lékárník rozhodnou, které další léčivé přípravky máte užívat s přípravkem SIRTURO.

Použití u dětí (ve věku 5 let a starších a s tělesnou hmotností od 15 kg do 20 kg)

Doporučená dávka přípravku

SIRTURO se užívá po dobu 24 týdnů.

První 2 týdny:

- užívejte 160 mg **jednou denně**.

Od 3. do 24. týdne:

- užívejte 80 mg jednou denně pouze **3 dny v každém týdnu**.
- mezi každým užitím přípravku SIRTURO musí být interval minimálně 48 hodin. Například od třetího týdne můžete užívat SIRTURO každý týden v pondělí, ve středu a v pátek.

Použití u dětí (ve věku 5 let a starších a s tělesnou hmotností od 20 kg do 30 kg)

Doporučená dávka přípravku

SIRTURO se užívá po dobu 24 týdnů.

První 2 týdny:

- užívejte 200 mg **jednou denně**.

Od 3. do 24. týdne:

- užívejte 100 mg jednou denně pouze **3 dny v každém týdnu**.
- mezi každým užitím přípravku SIRTURO musí být interval minimálně 48 hodin. Například od třetího týdne můžete užívat SIRTURO každý týden v pondělí, ve středu a v pátek.

Použití u dospělých, dospívajících a dětí (ve věku 5 let a více a s tělesnou hmotností nejméně 30 kg)

Doporučená dávka přípravku

SIRTURO se užívá po dobu 24 týdnů.

První 2 týdny:

- užívejte 400 mg **jednou denně**.

Od 3. do 24. týdne:

- užívejte 200 mg jednou denně pouze **3 dny v každém týdnu**.
- mezi každým užitím přípravku SIRTURO musí být interval minimálně 48 hodin. Například od třetího týdne můžete užívat SIRTURO každý týden v pondělí, ve středu a v pátek.

Možná bude potřeba pokračovat v užívání jiných léků k léčbě tuberkulózy déle než 6 měsíců. Poradte se s lékařem nebo lékárníkem.

Užívání tohoto léčivého přípravku

- SIRTURO užívejte vždy s jídlem. Jídlo je důležité pro získání správné hladiny léčivého přípravku v organismu.
- Tablety polkněte celé a zapijte vodou.

Jestliže jste užil(a) více přípravku SIRTURO, než jste měl(a)

Jestliže jste užil(a) více přípravku SIRTURO, než jste měl(a), poraďte se okamžitě s lékařem. Vezměte si s sebou balení léčivého přípravku.

Jestliže jste zapomněl(a) užít přípravek SIRTURO

Během prvních 2 týdnů

- Vynechte zmeškanou dávku a vezměte si další dávku jako obvykle.
- Nezdvójnasobujte následující dávku, abyste nahradil(a) vynechanou dávku.

Od 3. týdne

- Vezměte si zmeškanou dávku co nejdříve.
- Pokračujte v režimu dávkování třikrát týdně.
- Ujistěte se, že mezi užitím vynechané dávky a další plánované dávky uplynulo nejméně 24 hodin.
- V intervalu 7 dní neužívejte vyšší dávku, než je předepsaná týdenní dávka.

Pokud jste vynechal(a) dávku a nejste si jistý(á), co dělat, poraďte se se svým lékařem nebo lékárníkem.

Jestliže jste přestal(a) užívat SIRTURO

Bez konzultace se svým lékařem nepřestávejte SIRTURO užívat.

Vynechání dávek nebo nedokončení léčebného období může:

- učinit Vaši léčbu neúčinnou, přičemž může dojít ke zhoršení Vaší tuberkulózy, a
- zvýšit riziko, že se bakterie stanou vůči léčivému přípravku rezistentní (odolné). Znamená to, že v budoucnu Vaše onemocnění nemusí být léčitelné přípravkem SIRTURO, ani jinými léčivými přípravky.

Máte-li jakékoli další otázky týkající se užívání tohoto přípravku, zeptejte se svého lékaře, lékárníka, nebo zdravotní sestry.

4. Možné nežádoucí účinky

Podobně jako všechny léky může mít i tento přípravek nežádoucí účinky, které se ale nemusí vyskytnout u každého.

Velmi časté (mohou postihnout více než 1 z 10 osob):

- abnormální záznam EKG (vyšetření srdce) známý jako „prodloužení intervalu QT“. Pokud omdlíte, ihned to oznamte svému lékaři.
- zvýšení hladin jaterních enzymů (projeví se při krevních testech)
- bolest hlavy
- bolest kloubů
- závratě
- pocit na zvracení nebo zvracení.

Časté (mohou postihnout až 1 z 10 osob):

- průjem
- bolest nebo citlivost svalů, které nejsou způsobeny pohybem.

Hlášení nežádoucích účinků

Pokud se u Vás vyskytne kterýkoli z nežádoucích účinků, sdělte to svému lékaři, lékárníkovi nebo zdravotní sestře. Stejně postupujte v případě jakýchkoli nežádoucích účinků, které nejsou uvedeny v této příbalové informaci. Nežádoucí účinky můžete hlásit prostřednictvím webového formuláře

sukl.gov.cz/nezadouciciucinky

případně na adresu:

Státní ústav pro kontrolu léčiv

Šrobárova 49/48

100 00 Praha 10

e-mail: farmakovigilance@sukl.gov.cz

Nahlášením nežádoucích účinků můžete přispět k získání více informací o bezpečnosti tohoto přípravku.

5. Jak SIRTURO uchovávat

Uchovávejte tento přípravek mimo dohled a dosah dětí.

Nepoužívejte tento přípravek po uplynutí doby použitelnosti uvedené na krabičce za „EXP“. Doba použitelnosti se vztahuje k poslednímu dni uvedeného měsíce.

Přípravek SIRTURO uchovávejte v původním obalu, aby byl chráněn před světlem.

Tento léčivý přípravek může představovat nebezpečí pro životní prostředí.

Nevyhazujte žádné léčivé přípravky do odpadních vod nebo domácího odpadu. Zeptejte se svého lékárníka, jak naložit s přípravky, které již nepoužíváte. Tato opatření pomáhají chránit životní prostředí.

6. Obsah balení a další informace

Co SIRTURO obsahuje

- Léčivou látkou je bedachilin. Jedna tableta obsahuje bedachilin-fumarát, odpovídající 100 mg bedachilinu.
- Dalšími složkami jsou: koloidní bezvodý oxid křemičitý, sodná sůl kroskarmelózy, hypromelóza, monohydrát laktózy, magnesium-stearát, kukuřičný škrob, mikrokrytalická celulóza, polysorbát 20.

Jak SIRTURO vypadá a co obsahuje toto balení

Nepotahovaná, bílá až téměř bílá kulatá bikonvexní tableta o průměru 11 mm s vyraženým „T“ nad „207“ na jedné straně a „100“ na druhé straně.

Plastová lahvička obsahuje 188 tablet.

Krabička obsahuje 4 protlačovací blistry (jeden blister obsahuje 6 tablet).

Na trhu nemusí být všechny velikosti balení.

Držitel rozhodnutí o registraci

Janssen-Cilag International NV
Turnhoutseweg 30
B-2340 Beerse
Belgie

Výrobce

Janssen Pharmaceutica NV
Turnhoutseweg 30
B-2340 Beerse
Belgie

Další informace o tomto přípravku získáte u místního zástupce držitele rozhodnutí o registraci:

België/Belgique/Belgien

Janssen-Cilag NV
Tel/Tél: +32 14 64 94 11
janssen@jacbe.jnj.com

Lietuva

UAB "JOHNSON & JOHNSON"
Tel: +370 5 278 68 88
lt@its.jnj.com

България

„Джонсън & Джонсън България” ЕООД
Тел.: +359 2 489 94 00
jjsafety@its.jnj.com

Luxembourg/Luxemburg

Janssen-Cilag NV
Tél/Tel: +32 14 64 94 11
janssen@jacbe.jnj.com

Česká republika

Janssen-Cilag s.r.o.
Tel: +420 227 012 227

Magyarország

Janssen-Cilag Kft.
Tel.: +36 1 884 2858
janssenhu@its.jnj.com

Danmark

Janssen-Cilag A/S
Tlf.: +45 4594 8282
jacdk@its.jnj.com

Malta

AM MANGION LTD
Tel: +356 2397 6000

Deutschland

Janssen-Cilag GmbH
Tel: 0800 086 9247 / +49 2137 955 6955
jancil@its.jnj.com

Nederland

Janssen-Cilag B.V.
Tel: +31 76 711 1111
janssen@jacnl.jnj.com

Eesti

UAB "JOHNSON & JOHNSON" Eesti filiaal
Tel: +372 617 7410
ee@its.jnj.com

Norge

Janssen-Cilag AS
Tlf: +47 24 12 65 00
jacno@its.jnj.com

Ελλάδα

Janssen-Cilag Φαρμακευτική Μονοπρόσωπη
Α.Ε.Β.Ε.
Τηλ: +30 210 80 90 000

Österreich

Janssen-Cilag Pharma GmbH
Tel: +43 1 610 300

España

Janssen-Cilag, S.A.
Tel: +34 91 722 81 00
contacto@its.jnj.com

France

Janssen-Cilag
Tél: 0 800 25 50 75 / +33 1 55 00 40 03
medisource@its.jnj.com

Hrvatska

Johnson & Johnson S.E. d.o.o.
Tel: +385 1 6610 700
jjsafety@JNJCR.JNJ.com

Ireland

Janssen Sciences Ireland UC
Tel: 1 800 709 122
medinfo@its.jnj.com

Ísland

Janssen-Cilag AB
c/o Vistor ehf.
Sími: +354 535 7000
janssen@vistor.is

Italia

Janssen-Cilag SpA
Tel: 800.688.777 / +39 02 2510 1
janssenita@its.jnj.com

Κύπρος

Βαρνάβας Χατζηπαναγής Λτδ
Τηλ: +357 22 207 700

Latvija

UAB "JOHNSON & JOHNSON" filiāle Latvijā
Tel: +371 678 93561
lv@its.jnj.com

Polska

Janssen-Cilag Polska Sp. z o.o.
Tel.: +48 22 237 60 00

Portugal

Janssen-Cilag Farmacêutica, Lda.
Tel: +351 214 368 600

România

Johnson & Johnson România SRL
Tel: +40 21 207 1800

Slovenija

Johnson & Johnson d.o.o.
Tel: +386 1 401 18 00
JNJ-SI-safety@its.jnj.com

Slovenská republika

Johnson & Johnson, s.r.o.
Tel: +421 232 408 400

Suomi/Finland

Janssen-Cilag Oy
Puh/Tel: +358 207 531 300
jacfi@its.jnj.com

Sverige

Janssen-Cilag AB
Tfn: +46 8 626 50 00
jacse@its.jnj.com

Tato příbalová informace byla naposledy revidována 08/2025.

Podrobné informace o tomto léčivém přípravku jsou k dispozici na webových stránkách Evropské agentury pro léčivé přípravky <https://www.ema.europa.eu>