

KULLANMA TALİMATI

TARKA® 180/2 mg film tablet

Ağız yoluyla alınır.

- **Etkin madde:** Her film tablet, 180 mg sürekli salım formunda verapamil hidroklorür ve 2 mg trandolapril içerir.
- **Yardımcı maddeler:** Mısır nişastası, laktoz monohidrat, povidon, hipromelloz, sodyum stearil fumarat, mikrokristalize selüloz, sodyum alginat, magnezyum stearat
- **Film kaplama maddeleri:** Hipromelloz, hidroksi propil selüloz, polietilen glikol 400, polietilen glikol 6000, talk, koloidal anhidr silika, dokusat sodyum, titanyum dioksit (E171), kırmızı demir oksit (E172), sarı demir oksit (E172), siyah demir oksit (E172).

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 danışınız.*
- *Bu ilaç kişisel olarak sizin için reçete edilmistir, başkalarına vermeyiniz.*
- *Bu ilacın kullanımı sırasında doktora veya hastaneye gittiğinizde bu ilacı kullandığınızı doktorunuza söyleyiniz.*
- *Bu talimatta yazılanlara aynen uyunuz. İlaç hakkında size önerilen dozun dışında yüksek veya düşük doz kullanmayınız.*

Bu kullanma talimatında:

1. TARKA® Nedir ve Ne İçin Kullanılır?
2. TARKA® Kullanmadan Önce Dikkat Edilmesi Gerekenler
3. TARKA® Nasıl Kullanılır?
4. Olası Yan Etkiler Nelerdir?
5. TARKA®'nın Saklanması

başlıkları yer almaktadır.

1. TARKA® Nedir ve Ne İçin Kullanılır?

- TARKA® Film Tablet, modifiye salım (uzatılmış, yavaş salımlı) formülasyonu ile hazırlanmış pembe renkli, oval film kaplı tabletler şeklindedir.

TARKA® Film Tablet, 28 tablet içeren blister ambalajlarda piyasaya sunulmaktadır.

- TARKA® iki değişik türden etkin madde içeren bir kombinasyon ilacıdır; verapamil, kalsiyum kanal blokörleri adı verilen bir ilaç grubunun üyesidir; trandolapril ise anjiyotensin dönüştürücü enzim (ADE) inhibitörleri (baskılayıcıları) denilen bir ilaç grubuna aittir.

Kalsiyum kanal blokörleri, kalbiniz ve kan damarlarındaki kas hücrelerinin içine giren kalsiyum miktarını değiştirirler. Bunun sonucunda kalp atışlarınızın kuvveti ve hızı değişir. Aynı zamanda kan damarlarınızın duvarlarındaki kaslar da gevşer.

Böylelikle kan basıncınızın azalmasına yardımcı olur ve kanın vücudunuza daha kolay pompalanmasını sağlarlar.

ADE inhibitörleri ise başka bir mekanizma ile kan damarlarınızın duvarlarındaki kasları gevşeterek etki gösterirler ve kan basıncınızın azalmasına yardımcı olurlar.

- TARKA® hipertansiyon (yüksek kan basıncı, yüksek tansiyon) tedavisinde kullanılmak içindir. Tek ilaç ile yapılan tedavinin yeterli olmadığı durumlarda, iki etkin maddeli kombinasyon tedavisi olarak kullanılır.
- Yüksek kan basıncı (hipertansiyon) süreğen (kronik) bir hastalıktır ve kalp, böbrekler, beyin ve gözler gibi çeşitli organlarda zaman içerisinde harabiyete yol açabilir. Hipertansiyon, TARKA® gibi ilaçlar ile kontrol altına alınabilir. Doktorunuz ilaç tedavisine yardımcı olmak üzere, size bazı yaşam tarzı değişiklikleri de önermiş olabilir.

2. TARKA® Kullanmadan Önce Dikkat Edilmesi Gerekenler

TARKA®'yı aşağıdaki durumlarda KULLANMAYINIZ:

Eğer;

- Trandolapril, verapamil veya ilacın içindeki diğer bileşenlerden herhangi birine karşı alerjik (aşırıduyarlı) iseniz. Bu maddeler kullanım talimatının başında verilmektedir. Eğer sizde böyle bir durum varsa, TARKA® almaya başlamadan önce sizi tedavi eden doktorunuza bildiriniz.
- Daha önce başka bir ADE inhibitörüne karşı şiddetli bir alerjik reaksiyon geçirdiyse,
- Doktorunuz sizde herediter/idiyopatik anjiyonötik ödem adı verilen bir hastalığın bulunduğunu söylediye,
- Yakınlarda kalp kaynaklı şok geçirdiyse,
- Yakınlarda sorunlu bir kalp krizi (miyokard enfarktüsü) geçirdiyse,
- Doktorunuz sizde ikinci ya da üçüncü derecede kalp bloğu veya hasta sinus sendromu olduğunu söylediye ve kalbinizde pil takılı değilse,
- Doktorunuz sizde sinoatriyal blok denilen bir kalp hastalığı bulunduğunu söylediye,
- Ağır kalp yetmezliği veya ağır kapakçık hastalığınız varsa.
- Wolff-Parkinson-White (WPW) sendromu denilen hastalık gibi bir kalp sorunuz varsa,
- Ağır böbrek bozukluğunuz varsa,
- Diyalize giriyorsanız,
- Karaciğer sirozu ve karnınızda sıvı varsa,
- Doktorunuz sizde primer aldosteronizm denilen bir hastalığın bulunduğunu söylediye,
- Hamile iseniz, hamilelik planlıyorsanız veya bebeğinizi emziriyorsanız,
- 18 yaşın altında iseniz,
- Hipertrofik kardiyomyopatiniz varsa (Kalp kasında büyüme ve gevşeklik),
- Primer aldosteronizm (aldosteron hormonu hastalığı) varsa,
- Enjeksiyonluk beta-blokörle tedavi görüyorsanız (yoğun bakım durumu haricinde),
- Aşırı tansiyon düşmesi (hipotansiyon) var ise.

TARKA®'yı aşağıdaki durumlarda DİKKATLİ KULLANINIZ:

Eğer;

- 65 yaşın üzerinde iseniz,
- Diyabet hastası iseniz,
- Karaciğer ve böbreklerinizde bozukluk varsa veya yakın bir zamanda böbrek nakli geçirdiyseniz;
- Kalp krizi veya inme geçirdiyseniz,
- Nöromusküler hastalıklar (kas-sinir sistemi hastalığı) varsa,
- Lityum kullanıyorsanız (Mania tedavisinde kullanılan ilaç)
- Aşırı miktarlarda kusuyorsanız veya ishal iseniz;
- Karın ağrısı yaşıyorsanız (bulantı veya kusma olsun olmasın);
- İdrar söktürücü (diüretik) ilaçlar ile yoğun bir tedavi görüyorsanız;
- Az tuzlu bir diyet takip ediyorsanız;
- Doktorunuz sizde kalp yetmezliği, birinci derecede kalp bloğu, sol ventrikül fonksiyon bozukluğu, aort stenozu veya çıkış obstrüksiyonu (kalpten çıkan damarda darlık ya da kalp çıkışında tıkanma) gibi kalp sorunları olduğunu söylediye;
- Kan basıncınız düşükse veya kalp atışlarınız yavaş ya da düzensiz ise;
- TARKA® kullandıktan sonra şiddetli alerjik reaksiyonlar gelişirse. Bu reaksiyonlar siyah ırkta daha siktir ve yüz, dil ya da boğazda şişmeye yol açabilir. Eğer böyle bir durum olursa, TARKA® almayı bırakınız ve derhal doktorunuza veya en yakın sağlık kuruluşuna başvurunuz;
- Lupus veya skleroderma adı verilen bir bağışıklık sistemi hastalığınız varsa, ya da TARKA® ile birlikte örn. siklosporin gibi bağışıklık sistemini etkileyen ilaçlar almaktaysanız, kanınızdaki akyuvarlarda ya da kan pulcuklarında azalma riski yükselebilir;
- Potasyum destekleyici ilaçlar kullanıyorsanız;
- Ameliyat geçirecekseniz veya herhangi bir nedenle vücudunuz uyuşturulacaksa, doktorunuza daha öncesinden, TARKA® kullanmakta olduğunuzu haber veriniz;
- Doktorunuz sizde Goldflam hastalığı gibi sinir-kas iletisini etkileyen bir hastalık bulunduğunu söylediye;
- Bazı şekerlere karşı toleransınız düşük ise (laktoz veya galaktoz gibi),
- Hayvan zehirlerine karşı duyarsızlaştırma tedavisi görüyorsanız;
- LDL aferezi denilen işlem uygulanıyorsa.

ADE inhibitörleri grubundaki ilaçlarla tedavi sırasında kuru bir öksürük ortaya çıkabilir; ilaç bırakılınca kaybolur.

İlk kez TARKA® almaya başladığınızda veya doktorunuz kullandığınız dozu yükselttiğinde, kan basıncınız normalin altına düşebilir.

Kan basıncı okumalarınızı, her zaman için bir sonraki dozdan önce yapınız.

Bu uyarılar geçmişteki herhangi bir dönemde dahi olsa sizin için geçerliyse lütfen doktorunuza danışın.

TARKA®'nın yiyecek ve içecek ile kullanılması:

TARKA®'nın her gün aynı saatte ve ideal olarak kahvaltıdan önce, kahvaltı ile birlikte ya da kahvaltıdan sonra alınması önerilir.

TARKA® aç ya da tok karına veya yiyeceklerle birlikte alınabilir.

TARKA® kullanırken alkol almaktan kaçınınız. Alkolden normalde olduğundan daha fazla etkilenebilirsiniz.

TARKA® kullanırken greyfurt suyu içmeyiniz. Bu, TARKA®'nın yan etkilerinin ortaya çıkma riskini arttırabilir.

Hamilelik

İlacı kullanmadan önce doktorunuza veya eczacınıza danışınız.

TARKA® hamilelik süresince kullanılmamalıdır. TARKA®'nın içindeki ilaçlar bebeğinizi etkileyebilir. Eğer TARKA® kullanırken hamilelik planlıyorsanız veya hamile kalırsanız, doktorunuza başvurunuz.

Planlanmış bir hamilelikten önce, uygun başka bir alternatif tedaviye geçilmelidir.

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

Emzirme

İlacı kullanmadan önce doktorunuza veya eczacınıza danışınız.

TARKA® alıyorsanız bebeğinizi emzirmeyiniz. Eğer bebeği olan veya bebek doğuracak olan bir kadınsanız, bebeğinizi beslemenin en iyi yolu konusunda doktorunuzla konuşunuz. TARKA®'nın içindeki ilaçların sütünüze geçebileceğini bilmelisiniz.

Araç ve makine kullanımı

Özellikle ilk kez TARKA® kullanmaya başladığınızda, güvenli bir şekilde araç kullanma veya ağır makineleri işletme beceriniz etkilenebilir. Kendinizi uykulu hissedebilirsiniz. TARKA®'nın sizi nasıl etkilediğini anlayıncaya kadar araç kullanmamalı veya tehlikeli aletleri ya da büyük makineleri çalıştırmamalısınız.

TARKA®'nın içeriğinde bulunan bazı yardımcı maddeler hakkında önemli bilgiler

TARKA® laktoz içermektedir. Eğer daha önceden doktorunuz tarafından bazı şekerlere karşı tahammülsüzlüğünüz (intolerans) olduğu söylenmişse, bu tıbbi ürünü almadan önce doktorunuzla temasa geçiniz.

TARKA® aynı zamanda tablet başına 1.12 mmol (25.76 mg) sodyum içermektedir. Sodyumu kontrol altında olan bir diyet uyguluyor iseniz, bu durumu dikkate almalısınız.

Diğer ilaçlar ile birlikte kullanımı

TARKA® ile birlikte başka tansiyon ilaçları ve idrar söktürücüler alınıyorsa, kan basıncında aşırı düşmelere karşı dikkatli olunmalıdır.

Özellikle aşağıdaki ilaçların herhangi birini kullanıyorsanız, bunu doktorunuza bildirmelisiniz:

- **Kalbin kasılma gücünü ve kalpteki iletimi baskılayabilecek ilaçlar (beta-adrenerjik bloke edici ajanlar, antiaritmik ilaçlar, inhalasyon anestetikleri, dijitaler gibi)**
- **Kalp yetmezliği tedavisinde kullanılan digoksin etkin maddesini içeren ilaçlar**
- Diüretikler (su hapları), tuz ikamesi ve potasyum hapları
- Kalp atışını ve kan basıncını kontrol etmek için kullanılan ilaçlar. Kan basıncınızın çok düşmesine veya kalp atışınızın çok yavaşlamasına sebep olabilirler.
- Depresyon veya psikoz tedavisinde kullanılan ilaçlar; imipramin, midazolam, buspiron gibi.
- Organ transplantlarının reddini önlemek için kullanılan ilaçlar: siklosporin, takrolimus gibi.

- Antiinflamatuvar ilaçlar veya ağrı kesiciler (naproksen, ibuprofen, aspirin veya opioid)
- Hazımsızlık veya mide ülseri tedavisinde kullanılan ilaçlar: antasid ve simetidin gibi.
- Karbamazepin ve fenitoin gibi epilepsi ve nöbetleri kontrol altına almak için kullanılan ilaçlar.
- Lityum, fenobarbital, midazolam, buspiron veya imipramin gibi depresyon veya anksiyeteyi kontrol altına almak için kullanılan ilaçlar.
- Teofilin gibi astımın kontrol altına alınması için kullanılan ilaçlar.
- Prazosin, terazosin gibi kan basıncını kontrol etmek için kullanılan ilaçlar.
- Siklosporin gibi bağışıklık sisteminizi baskılamak için kullanılan ilaçlar.
- Almotriptan gibi migren baş ağrılarını kontrol altına almak için kullanılan ilaçlar.
- Kolesterol seviyesini düşürmek için kullanılan belirli ilaçlar (“statinler”) örn.simvastatin, atorvastatin.
- Bazı kas gevşetici ilaçlar.
- Allopurinol, sitostatik veya immünosupresif ajanlar veya sistemik kortikosteroidler veya prokainamid kullanıyorsanız.
- Eritromisin, klaritromisin, telitromisin ya da rifampin gibi enfeksiyon ve tüberküloz tedavisinde kullanılan antibiyotik türü ilaçlar.
- Allopurinol gibi gut tedavisinde veya önlemek için kullanılan ilaçlar.
- Ameliyatta kullanılan ilaçlar: TARKA® anestetik gazlar veya kas gevşetici ilaçlar veya diğer ameliyat esnasında proseslerde kullanılan ilaçlar ile etkileşim gösterebileceğinden operasyon öncesi TARKA® aldığınızı cerrahınıza bildiriniz.
- Simetidin, glibürid, sülfonpirazon, doksorubisin veya St. John bitkisel ilacı.
- AIDS ya da HIV tedavisinde kullanılan ilaçlar.
- Steroidler (prednizon veya kortizon gibi).
- İdrar söktürücü ilaçlar.
- Kalp ritm bozukluklarında kullanılan ilaçlar.
- Şeker hastalığı ilaçları: insulin ve ağız yoluyla alınan diabet ilaçları gibi.

ADE inhibitörleri grubundan bir ilaç ile tedavi edilen hastalarda, kanın makine ile temizlenmesinde (hemodiyaliz) kullanılan yüksek akımlı poliakrilonitril membranlarla şiddetli allerjik reaksiyonlar bildirilmiştir. Bu kimyasal sınıftan olan diğer tansiyon düşürücü ilaçlar ile olduğu gibi, diyalize girmekte olan böbrek hastalarında bu kombinasyondan kaçınılmalıdır.

Diğer tüm tansiyon ilaçlarında olduğu gibi trandolaprilin kan basıncını azaltıcı etkisi, non-steroid antiinflamatuvar grubu ilaçlar (NSAİİ - aspirin gibi ağrı kesici ve iltihap giderici etkisi olan ilaçlar) birlikte verilmesiyle azalabilir. Trandolapril tedavisindeki hastalara bu türlü ilaçlar ilave edildiği veya kesildiği zaman kan basıncı izlemesi arttırılmalıdır.

Gaz anestezisi ile bir ameliyat geçirecekseniz, TARKA® almakta olduğunuzu cerrahınıza söyleyiniz.

TARKA® kullanırken damar yolu ile beta-blokör tedavisi alacaksanız doktorunuza bilgi veriniz.

Eğer reçeteli ya da reçetesiz herhangi bir ilacı şu anda kullanıyorsanız veya son zamanlarda kullandıysanız, lütfen doktorunuza veya eczacınıza bunlar hakkında bilgi veriniz.

3. TARKA® Nasıl Kullanılır?

Uygun kullanım ve doz/uygulama sıklığı için talimatlar

Erişkinler

TARKA®'yı her zaman için tam olarak doktorunuzun söylediği şekilde alınız. Eğer kuşkuluysanız, doktor veya eczacınıza sorarak emin olunuz.

Olağan doz günde bir tablettir.

Uygulama yolu ve metodu

Tabletler bir bardak su ile, bütün olarak içilmelidir; emilmemeli, çiğnenmemeli ya da ezilmemelidir. Tercihen sabahları kahvaltıdan önce, kahvaltı ile birlikte ya da kahvaltıdan sonra alınmalıdır.

Değişik yaş gruplarında kullanım

Çocuklarda kullanımı: TARKA® çocuklarda ve ergenlerde (<18 yaş) kullanılmamalıdır.

Yaşlılarda kullanımı: Bazı yaşlı hastalarda kan basıncını azaltıcı etki diğerlerinden daha güçlü olabilir ve daha düşük dozlara ihtiyaç duyulabilir. Tedavi başlangıcında böbrek fonksiyonlarının değerlendirilmesi önerilmektedir.

Özel kullanım durumları

Böbrek yetmezliği: Böbrek bozukluğu olan hastalarda doz uyarlaması önerilmektedir. Orta dereceli böbrek bozukluğu olan hastalarda böbrek fonksiyonları izlenmelidir. Ağır böbrek bozukluğunda ise kullanılmamalıdır.

Karaciğer yetmezliği: Karaciğer yetmezliği olan hastalarda daha düşük dozlar gündeme getirilmelidir. Karaciğer bozukluğu olan hastalarda özel bir dikkat ve yakından gözlem gereklidir. Ağır karaciğer bozukluğunda kullanılması önerilmemektedir ve karaciğer sirozu ile birlikte karnında sıvı birikimi olan olan hastalarda ise kesinlikle kullanılmamalıdır.

Eğer TARKA®'nın etkisinin çok güçlü ya da çok zayıf olduğuna dair bir izleniminiz var ise doktorunuz veya eczacınız ile konuşunuz.

Kullanmanız gerekenden daha fazla TARKA® kullandıysanız

TARKA®'dan kullanmanız gerekenden fazlasını kullanmışsanız, bir doktor veya eczacı ile konuşunuz.

Doktorunuzun reçete ettiği dozun takip edilmesi önem taşımaktadır. Eğer kazaen daha fazla TARKA® alırsanız, kan basıncınızdaki aşırı düşme ve kalp atışlarınızın yavaşlaması nedeniyle kendinizi uykulu hissedebilirsiniz ya da başınız dönebilir. Eğer böyle bir durum ortaya çıkarsa derhal en yakın acil sağlık merkezine başvurunuz, çünkü tedavi görmeniz gerekebilir.

TARKA® kullanmayı unutursanız

Günlük TARKA® dozunuzu almayı unutmamanıza yardımcı olmak üzere, ilacınızı her gün, günün aynı saatinde içiniz.

Eğer ilacınızı almayı unutursanız, bu dozu aynı gün içerisinde hatırlar hatırlamaz alınız. Eğer ertesi gün hatırlarsanız, unutulmuş dozu almayınız ve ilacı normalde olduğu şekilde kullanmaya devam ediniz. Aynı gün içerisinde iki doz almayınız.

Unutulan dozları dengelemek için çift doz almayınız.

TARKA® tedavisi ne zaman durdurulacak?

Hipertansiyon süreğen (kronik) bir hastalıktır. Kan basıncınızı kontrol altında tutmak için, doktorunuz reçete ettiği sürece, her gün TARKA® almayı sürdürmelisiniz. TARKA® kullanmayı kesmeden önce mutlaka doktorunuzla konuşunuz.

TARKA® ile tedavi sonlandırıldığında oluşabilecek etkiler

TARKA® kullanmayı bıraktığınızda kan basıncınız, tedavi öncesi düzeylerine dönecektir.

Bu ilacın kullanımıyla ilgili başka sorularınız olursa, doktorunuza sorunuz.

4. Olası Yan Etkiler Nelerdir?

Tüm ilaçlar gibi, TARKA®'nın içeriğinde bulunan maddelere duyarlı olan kişilerde yan etkiler olabilir.

Aşağıdakilerden biri olursa TARKA®'yı kullanmayı durdurun ve DERHAL doktorunuza bildirin veya size en yakın hastanenin acil bölümüne başvurunuz:

- Yüz, göz kapakları, dil veya boğazınızda şişme ve bunlara eşlik edebilecek soluk alıp vermede güçlük ile birlikte olabilen şiddetli alerjik reaksiyonlar

Bunların hepsi çok ciddi yan etkilerdir.

Eğer bunlardan sizde mevcut ise, sizin TARKA®'e karşı ciddi alerjiniz var demektir. Acil tıbbi müdahaleye veya hastaneye yatırılmanıza gerek olabilir.

Bu çok ciddi yan etkilerin hepsi oldukça seyrek görülür.

Diğer yan etkiler:

Yaygın Yan Etkiler (100 hastadan 1-10'unda görülen)

- Baş ağrısı
- Baş dönmesi
- Öksürük
- Kabızlık
- Bitkinlik hissi
- Sıcak basması

Yaygın Olmayan Yan etkiler (1000 hastadan 1-10'unda görülen)

- Alerjik reaksiyonlar
- Kan yağlarında artış
- Uykululuk hali
- Titreme
- Kalp atışlarının farkına varma (çarpıntı)
- Karın ağrısı

- İshal
- Bulantı
- Yüzde şişme
- Kaşıntı
- Döküntü
- Fazla terleme
- Sık idrara çıkma
- Göğüs ağrısı
- Karaciğer testlerinde bozukluk.

Seyrek Yan Etkiler (10000 hastadan 1-10'unda görülen)

- Deride, özellikle ağız çevresinde küçük yaralar (herpes simpleks)
- İştahsızlık
- Kalp atım hızının yavaşlaması
- Kanda aşırı miktarda bilirubin bulunması
- Kıl dökülmesi
- Deri bozuklukları

Çok Seyrek Yan Etkiler (10000 hastadan 1'inden az görülen)

- Bronşit
- Kanda alyuvar, akyuvar ve kan pulcukları sayısının azalması nedeniyle vücut direncinde düşme (pansitopeni)
- Akyuvarların azalması nedeniyle sık enfeksiyon geçirme (lökopeni)
- Kanama (dişeti kanaması) ve kolay morarma (trombositopeni)
- Duyusal organlarda aşırı duyarlılık (hiperestezi)
- Saldırgan hal (agresyon)
- Korku ve endişe hali (anksiyete)
- Depresyon
- Sinirlilik
- Denge bozukluğu
- Uykusuzluk
- Karıncalanma hissi (parestezi)
- Bilinç kaybı
- Tat duyusunda sapmalar
- Halsizlik
- Bulanık görme
- Soluk almada güçlüğü eşlik ettiği göğüs ağrısı (angina pektoris)
- Kalpte aşırı çarpıntı (atrial fibrilasyon)
- Kalpte elektriksel uyarı iletiminin kesilmesi (AV blok)
- Kalp durması (kardiyak arrest)
- Kalp yetmezliği
- Tansiyon düşüklüğü (hipotansiyon)
- Beyin kanaması (serebral hemoraji)
- Ödem
- Yüz ve boyunda kızarmalar
- Astım
- Nefes darlığı (dispne)
- Sinüslerde doluluk (konjesyon)
- Ağız/boğaz kuruması

- Karnın üst orta bölümünde şiddeti giderek artan ağrı ve buna eşlik eden kusma ve lipaz artışı (pankreas iltihabı)
- Kusma
- Gözde veya vücutta sarılık (kolestaz)
- Hepatit
- Ağız veya vücutta döküntü (eritema multiforme)
- Deride kızartı veya kabartı (ekzantem)
- Deri iltihabı (dermatit)
- Sedef hastalığı benzeri döküntüler (psoriyazis)
- Kurdeşen (ürtiker)
- Eklem ağrısı (artralji)
- Kas ağrısı (miyalji)
- Kaslarda güç kaybı (miyasteni)
- Ani böbrek yetmezliği
- Erkeklerde meme büyümesi (jinekomasti)
- İktidarsızlık (impotans)
- Karaciğer enzimlerinde artış (alkali fosfataz artışı, transaminazlarda artış, gamma-glutamiltanferaz artışı, kanda laktat dehidrojenaz artışı)
- Böbrek fonksiyonlarında bozukluk (serum kreatinin artışı, kan üre azotunda artış, kan potasyumunda artış -hiperkalemi)
- Antikor artışı (immunoglobulinlerde artış)

Bazı yan etkiler TARKA® veya içeriğindeki maddeler ile görülmemiş, ancak TARKA® türü diğer ilaçlardan biri ile görülmüş olabilir. Bu gibi yan etkiler şunlardır:

- Kan hücrelerinde azalma
- Kandaki oksijen taşıyan molekülde azalma
- Zihin karmaşası
- Uyku bozuklukları
- Denge sorunları
- Kulak çınlaması
- Kalp ritminde bozulmalar, kalp krizi, kalp durması, kalp yetmezliği
- Beyinde kansızlık nöbetleri
- Sinüs iltihabı, burun iltihabı, dil iltihabı
- Bronşlarda kasılmalar
- Hazımsızlık
- Bağırsak tıkanması
- Sarılık
- Çeşitli alerjik deri hastalıkları
- Parkinson hastalığı benzeri belirtiler
- Diş etlerinde büyümeler
- Memelerden süt gelmesi
- Ateş

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

5. TARKA®'nın Saklanması

TARKA®'yı çocukların göremeyeceği, erişemeyeceği yerlerde ve ambalajında saklayınız.

25°C'nin altındaki oda sıcaklığında saklayınız.

Son kullanma tarihiyle uyumlu olarak kullanınız.

Ambalajdaki son kullanma tarihinden sonra TARKA®'yı kullanmayınız.

Eğer üründe ve/veya ambalajında bozukluklar fark ederseniz TARKA®'yı kullanmayınız.

Ruhsat Sahibi :

Abbott Laboratuvarları İth. İhr. ve Tic. Ltd. Şti.,
Saray Mah., Dr. Adnan Büyükdeniz Cad., No:2,
Kelif Plaza, 34768 Ümraniye –İstanbul

Üretim Yeri :

AbbVie Deutschland GmbH & Co, KG
Ludwigshafen, Almanya

Bu kullanma talimatı tarihinde onaylanmıştır.