

## KULLANMA TALİMATI

### MERİOFERT 75 IU enjeksiyonluk çözelti için liyofilize toz

Deri altına (s.c.) veya kas içine (i.m.) uygulanır.

Steril

- **Etkin madde:** Her bir liyofilize toz içeren flakon, 75 IU menotropin [75 IU İnsan folikül stimulan hormonu (FSH) ve 75 IU luteinizan hormona (LH) tekabül eden insan menopozal gonadotropini (hMG)] içerir.  
Doğal olarak gebe kadın idrarında bulunan İnsan Koriyonik Gonadotropini (hCG) toplam LH (luteinizan hormon) aktivitesine katkıda bulunmak için eklenmiştir.
- **Yardımcı maddeler:** Laktoz monohidrat. Laktoz monohidrat sığır sütünden elde edilmektedir. Çözücü ampul sodyum klorür ve enjeksiyonluk su içerir.

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

### **Bu Kullanma Talimatında:**

1. **MERİOFERT nedir ve ne için kullanılır?**
2. **MERİOFERT'i kullanmadan önce dikkat edilmesi gerekenler**
3. **MERİOFERT nasıl kullanılır?**
4. **Olası yan etkiler nelerdir?**
5. **MERİOFERT'in saklanması**

**Başlıkları yer almaktadır.**

## 1. MERİOFERT nedir ve ne için kullanılır?

MERİOFERT, etkin madde olarak gonadotropin grubundan menotropin içerir. Menotropin insan folikül stimülan hormonu ve luteinizan hormon içerir ve bu hormonlar insanlarda üreme organlarının normal fonksiyonlarının devamlılığını sağlarlar.

MERİOFERT, etkin maddenin yer aldığı toz içeren flakon (beyaz renkte liyofilize toz) ve enjekte edilecek çözeltiyi hazırlamak için çözücü (berrak renksiz çözelti) içeren ampulden oluşan ambalajlarda, hasta kullanma talimatını içeren karton kutuda kullanıma sunulmaktadır.

MERİOFERT;

- Adet görmeyen veya düzensiz adet gören kadınlar da dahil, diğer tedavilere (klomifen sitrat) yanıt vermeyen kadınlarda yumurta gelişimini başlatmak için,
- Vücut dışı dölleme (IVF), gametlerin fallop tüplerine transferi (GIFT), zigotların fallop tüplerine transferi (ZIFT) ve intrasitoplazmik sperm enjeksiyonu (ICSI) gibi “Yardımcı Üreme Teknikleri” ile tedavilerde çok sayıda yumurta elde edilmesi için yumurtalıkların normalde olduğundan daha fazla uyarılmasında,
- Erkeklerde, seks hormonlarının azlığına bağlı sperm üretimi eksikliğinde insan koriyonik gonadotropini tedavisiyle birlikte, kullanılır.

## 2. MERİOFERT’i kullanmadan önce dikkat edilmesi gerekenler

**MERİOFERT’i aşağıdaki durumlarda KULLANMAYINIZ.**

Eğer:

- Etkin madde olan menotropine ya da yardımcı maddelerden herhangi birine karşı alerjiksensiz (aşırı duyarlılığınız varsa),
- Hipofiz ya da beyin (örn: hipotalamus) tümörleriniz varsa,

Eğer kadınsanız ve

- Yumurtalığınızda büyüme veya polikistik over sendromuna (düzensiz adetlere neden olabilen hormon dengesizliği) bağlı olmayan kistiniz varsa,
- Sebebi belirlenemeyen vajinal kanamalarınız varsa,
- Üreme yolu ve organlarında (yumurtalık, göğüs, rahim gibi) tümörünüz varsa,
- Herhangi bir neden olmaksızın gelişmiş (birincil) yumurtalık yetmezliğiniz varsa,
- Cinsiyet organlarınızda kısırlığa neden olan bozukluğunuz varsa,
- Rahminizde gebeliği engelleyecek tümör /tümörler varsa,
- Hamileyseniz ya da hamile olduğunuzu düşünüyorsanız ya da emziriyorsanız
- Rahminiz alınmışsa veya erken menopoza girdiyseniz,

Eğer erkekseniz ve

- Herhangi bir neden olmaksızın gelişmiş testis yetmezliğiniz (örn: birincil testis yetmezliğiniz) varsa

MERİOFERT'i kullanmamalısınız.

### **MERİOFERT'i aşağıdaki durumlarda DİKKATLİ KULLANINIZ**

- Yumurtalıklarınızın aşırı uyarılma durumu varsa ya da tedaviniz sırasında ortaya çıkarsa. Yumurtalıklarınızın aşırı uyarılmasının ilk belirtileri karın bölgesinde ağrı ve bulantı, kusma, ishal ve kilo alımıdır. Böyle bir durum ortaya çıkarsa, doktorunuz tedavinizin devam edip etmeyeceğine karar verecektir. Doktorunuz tedavinizin sonlandırılmasına karar verirse, bu durumda en az 4 gün süreyle cinsel ilişkiye girmemenizi ya da prezervatif kullanmanızı önerecektir.
- Tubal hastalık geçmişiniz varsa (tüplerin tıkalı ya da hasar görmüş olması durumu), dış gebelik riski mevcuttur. Doktorunuz sizi konuyla ilgili olarak bilgilendirecektir.
- Tromboembolizm (kanın pıhtılaşmasına bağlı olarak damar tıkanıklığı) için risk faktörleri taşıyorsanız bu durumu doktorunuza bildiriniz.

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

MERİOFERT kullanan hastalar, ayrıca aşağıdaki durumlar hakkında bilgi sahibi olmalıdırlar;

- MERİOFERT ile gerçekleşen hamileliklerde çoğul gebelik olasılığı yüksektir. Çoğul gebelik genellikle ikiz bebek doğumu ile sonuçlanır.
- Diğer normal gebeliklerde olduğu gibi MERİOFERT ile gerçekleşen hamileliklerde de düşük riski mevcuttur.
- Erkeklerde herhangi bir neden olmaksızın gelişen testis yetmezliğinde, hastalar MERİOFERT tedavisine yanıt vermeyebilirler. Doktorunuz en az 4-6 ay süreyle düzenli olarak spermlerinizi değerlendirmek üzere testler yapacaktır.
- Biyolojik tıbbi ürünlerin takip edilebilirliğinin sağlanması için uygulanan ürünün ticari ismi ve seri numarası mutlaka hasta dosyasına kaydedilmelidir.

### **MERİOFERT'in yiyecek ve içecek ile kullanılması**

MERİOFERT uygulama yöntemi nedeniyle yiyecek ve içeceklerle etkileşmemektedir.

### **Hamilelik**

*İlacı kullanmadan önce doktorunuza veya eczacınıza danışınız.*

MERİOFERT hamilelikte kullanılmamalıdır.

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

### **Emzirme**

*İlacı kullanmadan önce doktorunuza veya eczacınıza danışınız.*

MERİOFERT emzirme döneminde kullanılmamalıdır.

### **Araç ve makine kullanımı**

MERİOFERT'in araç ve makine kullanma yeteneği üzerinde bilinen bir etkisi bulunmamaktadır.

### **MERİOFERT'in içeriğinde bulunan bazı yardımcı maddeler hakkında önemli bilgiler**

MERİOFERT 1mmol (23 mg)'dan daha az sodyum ihtiva eder; yani esasında "sodyum içermez".

MERİOFERT laktoz içerir. Eğer daha önceden doktorunuz tarafından bazı şekerlere karşı intoleransınız olduğu söylenmişse bu tıbbi ürünü almadan önce doktorunuzla temasa geçiniz.

### **Diğer ilaçlar ile birlikte kullanımı**

Doktorunuzun tavsiyesi dışında MERİOFERT'i diğer ilaçlar ile birlikte kullanmayınız. MERİOFERT'i aynı enjektörde diğer tıbbi ürünlerle karıştırarak uygulamayınız.

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

### **3. MERİOFERT nasıl kullanılır?**

MERİOFERT'i daima doktorunuzun belirlediği miktarda ve tam olarak tarif edildiği şekilde uygulayınız. Emin değilseniz doktorunuza ya da eczacınıza danışınız.

MERİOFERT genellikle doktorunuz veya uygun bir şekilde eğitilmiş personel tarafından uygulanacaktır. İlacın tarafınızca hazırlanacak ve deri altına uygulanacak olması durumunda, lütfen doktorunuzdan konuyla ilgili yeterli bilgi aldığınızdan emin olunuz.

### **Uygun kullanım ve doz/uygulama sıklığı için talimatlar:**

İlacınızın dozu, tedaviye başlanmadan önce ve sonra yapılan testlerin sonuçlarına göre doktorunuzca belirlenecektir. Doz, ultrason ve/veya serumdaki östradiol düzeyi ile folikül büyüklüğünün ölçülmesi ve hastanın tedaviye verdiği yanıtı göre bireysel olarak belirlenmelidir. Genellikle önerilen başlangıç dozu 75 IU-150 IU'dur.

Bu doz, ilaca vereceğiniz yanıtta göre, doktorunuzca kademeli olarak artırılabilir. Tedavi süresi ilaca verdiğiniz yanıtta göre, size özel olarak, doktorunuzca belirlenmelidir. Kadınlarda genel tedavi süresi 4-5 haftaya kadar uzayabilir. Erkeklerde ise, en az üç ay süreyle kullanılmalıdır.

### **Uygulama yolu ve metodu:**

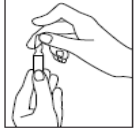
MERİOFERT deri altına (s.c.) veya kas içine (i.m.) uygulanmalıdır. Damar içine (intravenöz) uygulanmamalıdır. MERİOFERT ağızdan alınmamalıdır.

İlk uygulama doktorunuzun gözetimi altında yapılmalıdır. Daha sonraki uygulamalar için doktorunuz ilacınızı nasıl kullanacağınızı detaylı olarak anlatacaktır. Enjeksiyonluk çözelti karton kutu içerisinde yer alan çözücü ampul yardımıyla flakondaki tozun çözülmesi ile elde edilir. 1 ml'lik çözücü ampul ile 5 flakona kadar MERİOFERT ürününün çözülmesi mümkündür.

Şırıngaya alınacak çözeltiyi uygulamadan hemen önce hazırlamalısınız. Hazırlanan çözelti bekletilmeden hemen kullanılmalıdır.

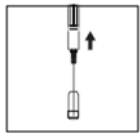
Ellerinizin ve kullandığınız malzemelerin temiz olması önemlidir. Bu nedenle önce ellerinizi yıkayın. Kullanacağınız malzemeleri koyacağınız alanında temiz olduğundan emin olun.

### **Çözücünün hazırlanması:**



Çözücü ampulün boynunda ampulün kırılmasını kolaylaştıracak renkli küçük bir işaret göreceksiniz.

Çözücü ampulün ucunu kırmadan önce üst kısımda kalmış olabilecek sıvının boşaltılması için ampulün üst kısmına hafifçe vurun. Sıkıca bastırarak ampul boynunu renkli işaret yerinin altından kırın. Açtığınız ampülü temiz alana üst kısmı yukarıya gelecek şekilde, dik olarak koyun.



İğneyi şırıngaya takın. İğneyi çözücü içeren ampule yerleştirin ve çözücü steril şırıngaya çekin. İğneye dokunmadan şırıngayı dikkatlice temiz bir alana yerleştirin.

### Enjeksiyonluk çözeltinin hazırlanması:



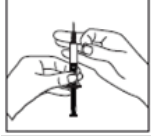
1- MERİOFERT içeren flakonun alüminyum mührünü çıkarın ve kauçuk tıpayı alkollü pamukla temizleyin.

2- Çözücü içeren şırıngayı elinize alın. Çözücü içeren şırınganın ucundaki iğneyi kauçuk tıpadan geçirerek flakona sokun ve bütün çözücüyü flakona yavaş yavaş enjekte edin.



3- Toz genellikle hemen çözünür. Gerekirse flakonun, toz tamamen çözünene kadar ellerinizin arasında köpürmemesine dikkat ederek hafifçe çevirerek karıştırın. Bütün çözeltiyi aldığınızdan emin olun. Flakondaki çözeltiyi şırıngaya çekin.

### Subkutan uygulama:



- Çalışma iğnesini şırıngadan ayırın ve şırıngaya yeni bir iğne (subkutan tip) takın.
- Şırıngayı iğne ucu yukarıya gelecek şekilde dik tutarak, hava kabarcıklarının üste birikmesi için şırıngaya hafifçe vurun. Hava kabarcıklarını dışarı atmak için pistonu hafifçe ittirin. İğnenin ucunda çözelti damlası belirdiğinde söz konusu hava atılmış olacaktır.

- Enjektördeki MERİOFERT miktarını doktorunuzun size belirttiği şekilde ayarlayın.
- Doktorunuz ya da sağlık ekibi size MERİOFERT'i nereye (örn: karın, uyluklar) enjekte edebileceğiniz ile ilgili bilgi vermiş olmalıdır.



- Enjeksiyon için seçilen alanı alkollü pamukla silin. Deriyi parmak uçlarınızla kısırtın ve iğneyi 45-90 derecelik açı ile kısırdığımız deriye batırın. Pistonu ağır ağır ittirerek şırınga içindeki tüm çözeltiyi enjekte edin.

- Dikkat: Damarınıza enjekte etmeyin.
- İğneyi hızlıca geri çekin ve enjeksiyon yerini alkollü pamukla silin. Kullanılmamış çözelti atılmalıdır.

### Değişik yaş grupları

#### Çocuklarda kullanım:

MERİOFERT çocuklarda kullanılmaz.

### **Yaşlılarda kullanımı:**

MERİOFERT 65 yaş üzeri hastalarda kullanılmaz.

### **Özel kullanım durumları**

Özel kullanımı yoktur.

*Eğer MERİOFERT'in etkisinin çok güçlü veya zayıf olduğuna dair bir izleniminiz var ise doktorunuz veya eczacınız ile konuşunuz.*

### **Kullanmanız gerekenden daha fazla MERİOFERT kullandıysanız:**

*MERİOFERT'den kullanmanız gerekenden fazlasını kullanmışsanız bir doktor veya eczacı ile konuşunuz.*

### **MERİOFERT'i kullanmayı unutursanız:**

İlacınızı uygulamayı unutursanız, bir sonraki uygulamanızı zamanında yaparak uygulamaya devam ediniz. Üst üste atladığınız uygulamalar varsa, doktorunuzu uyarınız. Bu durum tedaviye yeniden başlamanızı gerektirebilir.

*Unutulan dozları dengelemek için çift doz almayınız.*

### **MERİOFERT ile tedavi sonlandırıldığındaki oluşabilecek etkiler**

Doktorunuz tarafından belirtilmedikçe MERİOFERT'in dozunu azaltmayınız ya da tedaviyi durdurmayınız. MERİOFERT tedavisini durdurmak, tedaviye yeniden başlamanızı gerektirebilir.

### **4. Olası yan etkiler nelerdir?**

Tüm ilaçlar gibi MERİOFERT'in de içeriğinde bulunan maddelere duyarlı olan kişilerde, yan etkileri olabilir.

**Aşağıdakilerden biri olursa, MERİOFERT kullanmayı durdurunuz ve DERHAL doktorunuza bildiriniz veya size en yakın hastanenin acil bölümüne başvurunuz:**

Kadınlarda kullanımına bağlı olarak;

Seyrek ( 1000 hastanın 1'inden az, fakat 10000 hastanın 1'inden fazla görülebilir)

- Over hiperstimülasyon (yumurtalığın aşırı çalışması)

Bunların hepsi çok ciddi yan etkilerdir. Eğer bunlardan biri sizde mevcut ise acil tıbbi müdahaleye veya hastaneye yatırılmanıza gerek olabilir. Bu çok ciddi yan etkilerin hepsi oldukça seyrek görülür.

**Aşağıdakilerden herhangi birini fark ederseniz, hemen doktorunuza bildiriniz veya size en yakın hastanenin acil bölümüne başvurunuz:**

Erkeklerde kullanımına bağlı olarak;

Seyrek ( 1000 hastanın 1'inden az, fakat 10000 hastanın 1'inden fazla görülebilir)

- Karında kanın pıhtılaşması (Benzer ilaçlarda oluştuğu görülmüştür, MERİOFERT kullanıldığında da olabilir)

Bunların hepsi ciddi yan etkilerdir. Acil tıbbi müdahale gerekebilir.  
Ciddi yan etkiler seyrek görülür.

**Aşağıdakilerden herhangi birini fark ederseniz, doktorunuza söyleyiniz:**

Kadınlarda kullanımına bağlı olarak;

Yaygın ( 10 hastanın 1'inden az, fakat 100 hastanın 1'inden fazla görülebilir)

- Karın ağrısı (genellikle bulantı ve kusma ile birlikte)
- Ektopik gebelik (Rahim dışında gelişen gebelik)

Erkeklerde kullanımına bağlı olarak;

Yaygın ( 10 hastanın 1'inden az, fakat 100 hastanın 1'inden fazla görülebilir)

- Kilo alımı
- Akne (sivilce)
- Memelerde şişkinlik

Yukarıdakilere ek olarak aşağıdaki yan etkiler de bildirilmiştir:

Çok yaygın ( 10 hastanın en az 1'inde görülebilir)

- Enjeksiyon bölgesi reaksiyonları (ağrı, kızarıklık, şişme, morarma, iritasyon),
- Baş ağrısı

Yaygın ( 10 hastanın 1'inden az, fakat 100 hastanın 1'inden fazla görülebilir)

- Karın şişkinliği



Yaygın olmayan (100 hastanın 1'inden az, fakat 1000 hastanın 1'inden fazla görülebilir)

- Derin ven trombozu (toplardamar tıkanıklığı)

Çok Seyrek (10000 hastanın 1'inden az görülebilir)

- Hafif sistemik alerjik reaksiyonlar (örn: kızartı, döküntü, yüzde şişme)
- Tromboembolizm (genellikle ciddi over hiperstimülasyon sendromu'nun eşlik ettiği, kanın damarda ya da kalpte pıhtılaşması nedeniyle oluşan tıkanma)
- Eritem (deri üzerinde oluşan kızarıklık), kaşıntı

Çok nadir vakalarda, uzun süreli menotropin içeren ilaçların kullanımı tedaviyi etkisiz kılan antikörlerin oluşumuna yol açabilir.

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

#### 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](http://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 güvenliği hakkında daha fazla bilgi edinilmesine katkı sağlamış olacaksınız.

#### **5. MERİOFERT'in saklanması**

*MERİOFERT'i çocukların göremeyeceği, erişemeyeceği yerlerde ve ambalajında saklayınız.*

MERİOFERT'i 25°C'nin altındaki oda sıcaklığında saklayınız. MERİOFERT ışıktan korunmak için orijinal ambalajında saklanmalıdır.

Hazırlanan çözelti bulanık görünümdeyse ya da çözünmeyen maddeler içeriyorsa flakon kullanılmamalı ve atılmalıdır.

*Çevreyi korumak amacıyla kullanmadığınız MERİOFERT'i şehir suyuna veya çöpe atmayınız. Bu konuda eczacınıza danışınız.*

**Son kullanma tarihi ile uyumlu olarak kullanınız.**

*Etiket in veya ambalaj ın ¼zerinde belirtilen son kullanma tarihinden sonra MERİOFERT'i kullanmayınız.*

Eğer ¼r¼nde ve/veya ambalaj ında bozukluklar fark ederseniz MERİOFERT'i kullanmayınız.

***Ruhsat Sahibi:***

IBSA İlaç San. ve Tic. Ltd. Őti.  
Fulya Mah. B¼y¼kdere Caddesi Torun Center  
D Blok Apt. No: 74 D/5 ŐiŐli / İstanbul

***¼retim yeri:***

**Flakon için:**

IBSA Institut Biochimique SA Lamone, İsviçre

**¼z¼c¼ ampul için:**

IBSA Farmaceutici Italia s.r.l. Lodi, İtalya

*Bu kullanma talimat ı 24/09/2021 tarihinde onaylanm ıŐtır.*