

Page 2/2

Siklos FL

Pack 3
<small>Designation</small>
5047401
<small>N.º d'article</small>
420 x 420 mm
<small>Format</small>
Notice pliéee
<small>Nature</small>
Noir + Rouge 186 + Doré 876
<small>Couleurs recto</small>
Noir + Rouge 186 + Doré 876
<small>Couleurs verso</small>
239
<small>N.º code barre</small>
C84-A
<small>N.º dessin technique</small>
05/11/2020
<small>Date</small>

<p>IT</p> <p>Per ulteriori informazioni su questo medicinale, contatti il rappresentate locale del titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:</p>	
<p>ES</p> <p>Pueden solicitar más información respecto a este medicamento dirigiéndose al representante local del titular de la autorización de comercialización:</p>	
<p>PT</p> <p>Para quaisquer informações sobre este medicamento, queira contactar o representante local do Titular da Autorização de Introdução no Mercado:</p>	
<p>België/Belgique/Belgien</p> <p>Addmedica</p> <p>Tel: +32-(0)2-808 2973</p>	<p>Lietuva</p> <p>Addmedica</p> <p>37 rue de Caumartin</p> <p>75009 Paris - Prancúzija</p> <p>Tel.: +33 (0)1 72 69 01 86</p>
<p>България</p> <p>Addmedica</p> <p>37 rue de Caumartin</p> <p>75009 Paris - Франция</p> <p>Tel.: +33 (0)1 72 69 01 86</p>	<p>Luxembourg/Luxemburg</p> <p>Addmedica</p> <p>37 rue de Caumartin</p> <p>75009 Paris/Parijs</p> <p>France/Frankreich/Frankrijk</p> <p>Tel.: +33 (0)1 72 69 01 86</p>
<p>Česká republika</p> <p>Addmedica</p> <p>37 rue de Caumartin</p> <p>75009 Paris - Francie</p> <p>Tel.: +33 (0)1 72 69 01 86</p>	<p>Magyarország</p> <p>Addmedica</p> <p>37 rue de Caumartin</p> <p>75009 Párizs - Franciaország</p> <p>Tel.: +33 (0)1 72 69 01 86</p>
<p>Danmark</p> <p>Addmedica</p> <p>37 rue de Caumartin</p> <p>75009 Paris - Frankrig</p> <p>Tel.: +33 (0)1 72 69 01 86</p>	<p>Malta</p> <p>Addmedica</p> <p>37 rue de Caumartin</p> <p>75009 Parigi - Franza</p> <p>Tel.: +33 (0)1 72 69 01 86</p>
<p>Deutschland</p> <p>Addmedica</p> <p>Tel: +49-(0)30-8878 9408</p>	<p>Nederland</p> <p>Addmedica</p> <p>Tel: +31-(0)20-208 2161</p>
<p>Eesti</p> <p>Addmedica</p> <p>37 rue de Caumartin</p> <p>75009 Pariis - Prantsusmaa</p> <p>Tel.: +33 (0)1 72 69 01 86</p>	<p>Norge</p> <p>Addmedica</p> <p>37 rue de Caumartin</p> <p>75009 Paris - Frankrike</p> <p>Tel.: +33 (0)1 72 69 01 86</p>
<p>Ελλάδα</p> <p>DEMO ABEE</p> <p>Τηλ: +30 210 81 61 802</p>	<p>Österreich</p> <p>Addmedica</p> <p>37 rue de Caumartin</p> <p>75009 Paris - Frankreich</p> <p>Tel.: +33 (0)1 72 69 01 86</p>
<p>España</p> <p>Laboratorios Farmacéuticos ROVI, S.A.</p> <p>Tel: +34 91 375 62 30</p>	<p>Polska</p> <p>Addmedica</p> <p>37 rue de Caumartin</p> <p>75009 Paryż - Francia</p> <p>Tel.: +33 (0)1 72 69 01 86</p>
<p>France</p> <p>Addmedica</p> <p>37 rue de Caumartin</p> <p>75009 Paris</p> <p>Tel.: +33 (0)1 72 69 01 86</p>	<p>Portugal</p> <p>Laboratórios Farmacêuticos ROVI, S.A.</p> <p>Tel: +351 213 105 610</p>
<p>Hrvatska</p> <p>Addmedica</p> <p>37 rue de Caumartin</p> <p>75009 Pariz</p> <p>Tel.: +33 (0)1 72 69 01 86</p>	<p>România</p> <p>Addmedica</p> <p>37 rue de Caumartin</p> <p>75009 Paris - Franța</p> <p>Tel.: +33 (0)1 72 69 01 86</p>
<p>Ireland</p> <p>Addmedica</p> <p>Tel: +353-(0)1-903 8043</p>	<p>Slovenija</p> <p>Addmedica</p> <p>37 rue de Caumartin</p> <p>75009 Pariz - Francija</p> <p>Tel.: +33 (0)1 72 69 01 86</p>
<p>Ísland</p> <p>Addmedica</p> <p>37 rue de Caumartin</p> <p>75009 Paris - Frakkland</p> <p>Tel.: +33 (0)1 72 69 01 86</p>	<p>Slovenská republika</p> <p>Addmedica</p> <p>37 rue de Caumartin</p> <p>75009 Paris - Francúzsko</p> <p>Tel.: +33 (0)1 72 69 01 86</p>
<p>Italia</p> <p>Addmedica</p> <p>37 rue de Caumartin</p> <p>75009 Parigi - Francia</p> <p>Tel.: +33 (0)1 72 69 01 86</p>	<p>Suomi/Finland</p> <p>Addmedica</p> <p>37 rue de Caumartin</p> <p>75009 Pariisi - Ranska</p> <p>Tel.: +33 (0)1 72 69 01 86</p>
<p>Κύπρος</p> <p>The Star Medicines Importers Co Ltd</p> <p>Τηλ: +357 25 37 1056</p>	<p>Sverige</p> <p>Addmedica</p> <p>37 rue de Caumartin</p> <p>75009 Paris - Frankrike</p> <p>Tel.: +33 (0)1 72 69 01 86</p>
<p>Latvija</p> <p>Addmedica</p> <p>37 rue de Caumartin</p> <p>75009 Paris - Francia</p> <p>Tel.: +33 (0)1 72 69 01 86</p>	<p>United Kingdom</p> <p>Addmedica</p> <p>Tel: +44-(0)203-695 9305</p>

<p>IT</p> <p>Per ulteriori informazioni su questo medicinale, contatti il rappresentate locale del titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:</p>	
<p>ES</p> <p>Pueden solicitar más información respecto a este medicamento dirigiéndose al representante local del titular de la autorización de comercialización:</p>	
<p>PT</p> <p>Para quaisquer informações sobre este medicamento, queira contactar o representante local do Titular da Autorização de Introdução no Mercado:</p>	
<p>België/Belgique/Belgien</p> <p>Addmedica</p> <p>Tel: +32-(0)2-808 2973</p>	<p>Lietuva</p> <p>Addmedica</p> <p>37 rue de Caumartin</p> <p>75009 Paris - Prancúzija</p> <p>Tel.: +33 (0)1 72 69 01 86</p>
<p>България</p> <p>Addmedica</p> <p>37 rue de Caumartin</p> <p>75009 Paris - Франция</p> <p>Tel.: +33 (0)1 72 69 01 86</p>	<p>Luxembourg/Luxemburg</p> <p>Addmedica</p> <p>37 rue de Caumartin</p> <p>75009 Paris/Parijs</p> <p>France/Frankreich/Frankrijk</p> <p>Tel.: +33 (0)1 72 69 01 86</p>
<p>Česká republika</p> <p>Addmedica</p> <p>37 rue de Caumartin</p> <p>75009 Paris - Francie</p> <p>Tel.: +33 (0)1 72 69 01 86</p>	<p>Magyarország</p> <p>Addmedica</p> <p>37 rue de Caumartin</p> <p>75009 Párizs - Franciaország</p> <p>Tel.: +33 (0)1 72 69 01 86</p>
<p>Danmark</p> <p>Addmedica</p> <p>37 rue de Caumartin</p> <p>75009 Paris - Frankrig</p> <p>Tel.: +33 (0)1 72 69 01 86</p>	<p>Malta</p> <p>Addmedica</p> <p>37 rue de Caumartin</p> <p>75009 Parigi - Franza</p> <p>Tel.: +33 (0)1 72 69 01 86</p>
<p>Deutschland</p> <p>Addmedica</p> <p>Tel: +49-(0)30-8878 9408</p>	<p>Nederland</p> <p>Addmedica</p> <p>Tel: +31-(0)20-208 2161</p>
<p>Eesti</p> <p>Addmedica</p> <p>37 rue de Caumartin</p> <p>75009 Pariis - Prantsusmaa</p> <p>Tel.: +33 (0)1 72 69 01 86</p>	<p>Norge</p> <p>Addmedica</p> <p>37 rue de Caumartin</p> <p>75009 Paris - Frankrike</p> <p>Tel.: +33 (0)1 72 69 01 86</p>
<p>Ελλάδα</p> <p>DEMO ABEE</p> <p>Τηλ: +30 210 81 61 802</p>	<p>Österreich</p> <p>Addmedica</p> <p>37 rue de Caumartin</p> <p>75009 Paris - Frankreich</p> <p>Tel.: +33 (0)1 72 69 01 86</p>
<p>España</p> <p>Laboratorios Farmacéuticos ROVI, S.A.</p> <p>Tel: +34 91 375 62 30</p>	<p>Polska</p> <p>Addmedica</p> <p>37 rue de Caumartin</p> <p>75009 Paryż - Francia</p> <p>Tel.: +33 (0)1 72 69 01 86</p>
<p>France</p> <p>Addmedica</p> <p>37 rue de Caumartin</p> <p>75009 Paris</p> <p>Tel.: +33 (0)1 72 69 01 86</p>	<p>Portugal</p> <p>Laboratórios Farmacêuticos ROVI, S.A.</p> <p>Tel: +351 213 105 610</p>
<p>Hrvatska</p> <p>Addmedica</p> <p>37 rue de Caumartin</p> <p>75009 Pariz</p> <p>Tel.: +33 (0)1 72 69 01 86</p>	<p>România</p> <p>Addmedica</p> <p>37 rue de Caumartin</p> <p>75009 Paris - Franța</p> <p>Tel.: +33 (0)1 72 69 01 86</p>
<p>Ireland</p> <p>Addmedica</p> <p>Tel: +353-(0)1-903 8043</p>	<p>Slovenija</p> <p>Addmedica</p> <p>37 rue de Caumartin</p> <p>75009 Pariz - Francija</p> <p>Tel.: +33 (0)1 72 69 01 86</p>
<p>Ísland</p> <p>Addmedica</p> <p>37 rue de Caumartin</p> <p>75009 Paris - Frakkland</p> <p>Tel.: +33 (0)1 72 69 01 86</p>	<p>Slovenská republika</p> <p>Addmedica</p> <p>37 rue de Caumartin</p> <p>75009 Paris - Francúzsko</p> <p>Tel.: +33 (0)1 72 69 01 86</p>
<p>Italia</p> <p>Addmedica</p> <p>37 rue de Caumartin</p> <p>75009 Parigi - Francia</p> <p>Tel.: +33 (0)1 72 69 01 86</p>	<p>Suomi/Finland</p> <p>Addmedica</p> <p>37 rue de Caumartin</p> <p>75009 Pariisi - Ranska</p> <p>Tel.: +33 (0)1 72 69 01 86</p>
<p>Κύπρος</p> <p>The Star Medicines Importers Co Ltd</p> <p>Τηλ: +357 25 37 1056</p>	<p>Sverige</p> <p>Addmedica</p> <p>37 rue de Caumartin</p> <p>75009 Paris - Frankrike</p> <p>Tel.: +33 (0)1 72 69 01 86</p>
<p>Latvija</p> <p>Addmedica</p> <p>37 rue de Caumartin</p> <p>75009 Paris - Francia</p> <p>Tel.: +33 (0)1 72 69 01 86</p>	<p>United Kingdom</p> <p>Addmedica</p> <p>Tel: +44-(0)203-695 9305</p>

5047401-SI090203NA11

4. EFEITOS SECUNDÁRIOS POSSÍVEIS

Como todos os medicamentos, Siklos pode causar efeitos secundários, no entanto estes não se manifestam em todas as pessoas.

—**Informe imediatamente o seu médico se registar alguma das seguintes situações graves:**

- Uma infeção grave,
- Cansaço e/ou palidez,
- Hematomas inexplicáveis (acumulação de sangue sob a pele) ou hemorragia,
- Dores de cabeça fora do comum,
- Dificuldade em respirar.

—**Informe o seu médico o mais depressa possível se notar algum dos seguintes efeitos secundários:**

- Febre ou arrepios,
- Sensação de náuseas ou uma sensação de mal-estar geral,
- Erupção cutânea (erupção vermelha da pele com comichão),
- Úlceras ou feridas nas pernas,
- Ferida na pele (infeção aberta na pele),
- Desorientação (confusão) e tonturas.

■ DADOS DOS EFEITOS SECUNDÁRIOS

—**Efeitos secundários muito frequentes (pode afetar mais de 1 em cada 10 pessoas):**
Contagens sanguíneas reduzidas (mielossupressão), aumento de glóbulos vermelhos.

Ausência ou escassez de espermatozoides no sémen (azoospermia ou oligospermia). Siklos pode, portanto, diminuir a capacidade dos homens para ter filhos.

—**Efeitos secundários frequentes (que podem afetar até 1 em cada 10 pessoas):**
Número reduzido de glóbulos vermelhos (anemia), contagem baixa de plaquetas, dores de cabeça, reações cutâneas, inflamação ou ulceração da boca (mucosite oral).

—**Efeitos secundários pouco frequentes (que podem afetar até 1 em cada 100 pessoas):**
Tonturas, náuseas, erupção vermelha da pele com comichão (erupção cutânea), unhas pretas (melanoniquia), e perda de cabelo.

—**Efeitos secundários raros (que podem afetar até 1 em cada 1000 pessoas):**
Feridas nas pernas (úlceras nas pernas), e modificação da função do fígado.

—**Efeitos secundários muito raros (que podem afetar até 1 em cada 10.000 pessoas) ou de frequência desconhecida (a frequência não pode ser estimada a partir dos dados disponíveis):**

Inflamação da pele que causa manchas vermelhas e escamosas e que pode ocorrer em simultâneo com dores nas articulações. Casos isolados de doença maligna das células sanguíneas (leucemia), cancro da pele em doentes idosos, hemorragia, distúrbios gastrointestinais, vômitos, segura da pele, febre, ausência de ciclos menstruais (amenorreia) e aumento de peso.

—**Comunicação de efeitos secundários**

Se tiver quaisquer efeitos secundários, incluindo possíveis efeitos secundários não indicados neste folheto, fale com o seu médico, ou farmacêutico ou enfermeiro. Também poderá comunicar efeitos secundários diretamente através do sistema nacional de notificação :

- **Portugal**

Sítio da internet: <http://www.infarmed.pt/web/infarmed/submissaoam>

(preferencialmente)

ou através dos seguintes contactos:

Direção de Gestão do Risco de Medicamentos

Parque da Saúde de Lisboa, Av. Brasil 53 - 1749-004 Lisboa

Tel: +351 21 798 73 73

Linha do Medicamento : 800222444 (gratuita)

E-mail : farmacovigilancia@infarmed.pt

Ao comunicar efeitos secundários, estará a ajudar a fornecer mais informações sobre a segurança deste medicamento.

5. COMO CONSERVAR SIKLOS

Manter este medicamento fora da vista e do alcance das crianças
Não utilize Siklos após o prazo de validade impresso na embalagem e no frasco, após EXP.

Conservar a temperatura inferior a 30 °C.

Comprimidos partidos não utilizados devem ser colocados novamente no frasco e devem ser utilizados dentro de 3 meses.

Não deite fora quaisquer medicamentos na canalização ou no lixo doméstico. Pergunte ao seu farmacêutico como deitar fora os medicamentos que já não utiliza. Estas medidas ajudarão a proteger o ambiente.

6. CONTEÚDO DA EMBALAGEM E OUTRAS INFORMAÇÕES

—**Qual a composição de Siklos**

• A substância ativa é a hidroxycarbamida.
Cada comprimido revestido por película de Siklos 100 mg contém 100 mg de hidroxycarbamida.
Cada comprimido revestido por película de Siklos 1000 mg contém 1.000 mg de hidroxycarbamida.
• Os outros componentes são fumarato estearil sódico, celulose microcristalina silicificada e copolímero básico de metacrilato de butilo.

—**Qual o aspeto de Siklos e conteúdo da embalagem**

Os comprimidos revestidos por película Siklos de 100 mg são comprimidos oblongos de cor branco-sujo com uma linha de fratura em ambos os lados. O comprimido pode ser partido em duas partes iguais.
Cada metade do comprimido contém num dos lados gravada a letra "H".
Os comprimidos Siklos 100 mg são fornecidos em frascos de plástico contendo 60, 90 ou 120 comprimidos.

Os comprimidos revestidos por película Siklos de 1.000 mg são comprimidos redondos de cor branco-sujo com o formato de cápsula e marcados com três traços em ambos os lados. O comprimido pode ser dividido em quatro partes iguais.
Cada quarto de comprimido tem gravado um "T" de um dos lados.
Os comprimidos Siklos 1000 mg são fornecidos em frascos que contém 30 comprimidos.

É possível que não sejam comercializadas todas as apresentações.

—**Titular da Autorização de Introdução no Mercado**

Addmedica

37 rue de Caumartin - 75009 Paris - França

—**Fabricante**

Delpharm Lille - Parc d'Activés Roubaix-Est - 22 rue de Toufflers - CS 50070 - 59452 Lys-lez-Lannoy - França

Este folheto foi aprovado pela última vez em Agosto 2020.

Informação pormenorizada sobre este medicamento está disponível no *site* da Agência Europeia de Medicamentos (EMA) <http://www.ema.europa.eu/>. Também existem links para outros *sites* sobre doenças raras e tratamentos.

2. O QUE PRECISA DE SABER ANTES DE TOMAR SIKLOS

—**Não utilize Siklos**

- se tem alergia à hidroxycarbamida ou a qualquer outro componente deste medicamento (indicados na secção 6),
- se tiver uma doença de fígado grave,
- se tiver uma doença de rins grave,
- se sofrer de mielossupressão (se estiver a produzir uma quantidade reduzida de glóbulos vermelhos, leucócitos ou células sanguíneas de coagulação) conforme se descreve na secção “Como tomar Siklos, acompanhamento de tratamento”,
- se estiver em fase de amamentação (ver a secção 3 “Gravidez, amamentação e fertilidade”).

—**Advertências e precauções**

Fale com o seu médico ou farmacêutico ou enfermeiro antes de tomar Siklos

- se tiver doença do fígado,
- se tiver doença dos rins,
- se tiver úlceras nas pernas,
- se estiver a utilizar outros medicamentos mielossupressivos (reduzem a produção de glóbulos vermelhos, leucócitos e células sanguíneas de coagulação) ou a receber terapêutica de radiação,
- se tiver uma falta conhecida de vitamina B12 ou folato.

Se sentir (ou tiver sentido) qualquer uma das situações acima descritas, informe o seu médico. Se tem alguma questão, fale com o seu médico ou farmacêutico ou enfermeiro.

Doentes e/ou pais ou pessoas responsáveis legais devem estar aptos a seguir as indicações relativas à administração deste medicamento, a sua monitorização e cuidados.

—**Outros medicamentos e Siklos**

Informe o seu médico ou farmacêutico se estiver a tomar, tiver tomado recentemente, ou se vier a tomar outros medicamentos.

Partilha de informações é especialmente exigida quanto a:

- alguns medicamentos antirretrovirais (aqueles que inibem ou destroem um retrovírus como, por exemplo, o HIV), ex. didanosina, stavudina e indinavir (poderá ocorrer descida na contagem de glóbulos brancos),
- medicamentos mielossupressivos (reduzem a produção de glóbulos vermelhos, leucócitos e células sanguíneas de coagulação) e radioterapia,
- algumas vacinas.

—**Gravidez, aleitamento e fertilidade**

Se está grávida ou a amamentar, se pensa estar grávida ou planeia engravidar, consulte o seu médico antes de tomar este medicamento. Siklos não é recomendado durante a gravidez. Se pensa estar grávida, consulte o seu médico.

Recomenda-se fortemente a utilização de **métodos contracetivos eficazes**.

Se engravidar ou tencionar engravidar durante o tratamento com Siklos, o seu medico abordará consigo os benefícios e riscos potenciais da continuação da terapêutica com Siklos.

Para doentes do sexo masculino a tomar Siklos, se a sua parceira engravidar ou tencionar engravidar, o seu medico discutirá consigo os benefícios e riscos potenciais da continuação da terapêutica com Siklos.

A substância ativa de Siklos passa para o leite materno. Não deve amamentar enquanto utilizar Siklos. Hidroxycarbamida pode diminuir a produção de esperma em pacientes do sexo masculino durante o tratamento.

—**Condução de veículos e utilização de máquinas**

Algumas pessoas podem sentir tonturas quando tomam Siklos. Não conduza nem opere quaisquer ferramentas ou máquinas se sentir tonturas durante o tratamento com Siklos.

3. COMO TOMAR SIKLOS

Tomar Siklos sempre de acordo com as indicações do médico. Verificar com o seu médico ou farmacêutico se não tiver a certeza

—**Dose**

O seu médico informá-lo-á da quantidade exata de Siklos que deverá tomar por dia e definirá a dosagem em termos de comprimido inteiro, metade ou um quarto.

A dose de Siklos receitaida deve ser tomada uma vez por dia, de preferência de manhã antes do pequeno-almoço. Pode ser tomado com um grande copo de água ou com uma pequena quantidade de comida.

Se não conseguir engolir os comprimidos, pode desfazê-los em água **imediatamente antes da utilização**:

- Coloque a dose pretendida (de preferência comprimidos partidos se se usarem os comprimidos Siklos 1000 mg) numa colher de chá e adicione um pouco de água.
- Assim que o comprimido esteja desfeito, engula o conteúdo da colher de chá. Pode adicionar uma gota de xarope ou misturar o conteúdo com alimentos para disfarçar um possível sabor amargo.
- De seguida, beba um copo de água ou outra bebida.

—**Manuseamento**

Siklos é um medicamento citotóxico que tem de ser manuseado com cuidado. Qualquer pessoa, em particular, as mulheres grávidas, que não estejam a tomar Siklos deve evitar o contacto directo com os pedaços quando parte um comprimido. Lave as mãos antes e depois do contacto com os comprimidos.

No caso de a dosagem receitaida necessitar que o comprimido seja partido ao meio ou em quartos, tal deverá ser feito fora do alcance dos alimentos. O pó que possa cair do comprimido partido deve ser apanhado com um papel húmido, que deve em seguida ser eliminado. Relativamente à conservação de comprimidos partidos não utilizados, consulte a secção 5 “Como Conservar Siklos”.

—**Acompanhamento do tratamento**

O seu médico irá dizer-lhe durante quanto tempo terá de tomar Siklos.

Enquanto estiver a tomar Siklos, terá de efetuar regularmente análises ao sangue e análises à função do fígado e dos rins. Dependendo da dose que tomar, estas análises poderão ter de ser efetuadas mensalmente ou a cada dois meses. Consoante estes resultados, o seu médico ajustará a sua dosagem de Siklos.

—**Se tomar mais Siklos do que deveria**

Se tomar mais Siklos do que deveria ou se uma criança tiver tomado Siklos, contacte imediatamente o seu médico ou o hospital mais próximo uma vez que poderá precisar urgentemente de tratamento médico. Os sintomas mais frequentes de uma sobredosagem com Siklos são:

- Vermelhidão da pele,
- Sensação de dor (o toque é doloroso) e inchaço das palmas das mãos e das plantas dos pés seguido de descamação das mãos e pés,
- Pigmentação acentuada da pele (alterações localizadas de cor),
- Dor ou inchaço da boca.

—**Caso se tenha esquecido de tomar Siklos**

Não tome uma dose a dobrar para compensar um comprimido que se esqueceu de tomar. Continue como sempre quando for altura de tomar a dose seguinte, conforme receitado pelo seu médico.

—**Se parar de tomar Siklos**

Não deixe de tomar Siklos a menos que o seu médico lho tenha aconselhado. Caso ainda tenha dúvidas sobre a utilização deste medicamento, fale com o seu médico ou farmacêutico.

—**Comunicação de efectos adversos**

Si experimenta cualquier tipo de efecto adverso, consulte a su médico o farmacéutico o enfermero, incluso si se trata de posibles efectos adversos que no aparecen en este prospecto. También puede comunicarlos directamente a través del Sistema Español de Farmacovigilancia de Medicamentos de Uso Humano: www.notificaRAM.es
Mediante la comunicación de efectos adversos usted puede contribuir a proporcionar más información sobre la seguridad de este medicamento.

5. CONSERVACIÓN DE SIKLOS

Mantener fuera de la vista y del alcance de los niños.

No utilice Siklos después de la fecha de caducidad que aparece en la caja y el frasco después de CAD.

Conservar por debajo de 30°C.

Los comprimidos rotos (fraccionados) sin usar deben introducirse de nuevo en la caja y deben ser usados en tres meses.

Los medicamentos no se deben tirar por los desagües ni a la basura. Pregunte a su farmacéutico cómo deshacerse de los envases y de los medicamentos que ya no necesita. De esta forma ayudará a proteger el medio ambiente.

6. CONTENIDO DEL ENVASE E INFORMACIÓN ADICIONAL