

## VASTAREL® MR

**BİLEŞİM\*:** Vastarel MR 35mg her tablette 35mg trimetazidine dihidroklorür içerir.

**ENDİKASYON\*:** Birinci basamak antianjinal tedavilerle yeterli şekilde kontrol altına alınamayan veya bu tedavilere intolerans gösteren stabil anjina pectorisli erişkin hastaların semptomatik tedavisi için ekleme tedavisi olarak endikedir.

**DOZAJ VE UYGULAMA\*:**

Vastarel MR 35mg; Sabah ve akşam yemeklerle birlikte 1 tablet. 3 aylık tedaviden sonra tedavinin yararı yeniden değerlendirilmeli, tedaviden cevap alınmama durumunda ilaca devam edilmemelidir.

*Özel popülasyonlara ilişkin ek bilgiler:*

**Böbrek yetmezliği/Geriyatrik popülasyon:** Orta düzeyde böbrek yetmezliği olan hastalarda

(kreatinin klerensi [30-60]mL/dk), tavsiye edilen doz sabah kahvaltıyla günde bir

tablettir. (günde 1x35 mg). 18 yaşın altındaki çocuklarda trimetazidinin güvenliliği ve

etkililiği incelenmemiştir.

**KONTRENDİKASYONLARI\*:** Etkin maddeye veya yardımcı maddelerden herhangi birine karşı aşırı duyarlılık, parkinson hastalığı,

parkinson semptomları, titreme, huzursuz bacak sendromu ve bunlarla ilişkili diğer

hareket bozuklukları, ciddi böbrek yetmezliği (kreatinin klerensi <30 mL/dk).

**UYARILAR\*:** Bu ilaç anjina atakları için iyileştirici bir tedavi değildir ve stabil olmayan

anjina veya miyokard-infarktüsünün başlangıç tedavisinde endike değildir. Hastane öncesi

safhada veya hastanedeki ilk günlerde kullanılmamalıdır. Anjina atağı durumunda

koronaropati tekrar değerlendirilmeli ve tedavinin adaptasyonu düşünülmelidir (tıbbi

tedavi ve muhtemel revaskülarizasyon). Trimetazidin, Parkinson hastalığı semptomlarına

(titreme, akinezi, hipertoni gibi) sebep olabilir veya bu semptomları kötüleştirebilir. Bu

durum, özellikle de yaşlı hastalarda düzenli bir şekilde araştırılmalıdır. Şüpheli durumlarda

hastalar uygun incelemelerin yapılması için bir nöroloji uzmanına yönlendirilmelidir.

Parkinson belirtileri, huzursuz bacak sendromu, titreme, yürüme bozukluğu gibi hareket

bozukluklarının oluşması durumunda VASTAREL MR kesin olarak sonlandırılmalıdır. Bu

vakaların görülme sıklığı düşüktür ve genellikle tedavinin sonlandırılmasının ardından geri

döndürülebilir. Hastaların büyük bölümü, trimetazidinin sonlandırılmasını izleyen 4 ay

içinde iyileşmiştir. Eğer parkinson semptomları ilacın sonlandırılmasının ardından 4 aydan

uzun sürerse bir nöroloğun görüşüne başvurulmalıdır. Özellikle antihipertansif tedavi alan

hastalarda, yürüme bozukluğu veya hipotansiyon nedeniyle düşmeler meydana gelebilir.

VASTAREL MR, orta düzeyde böbrek yetmezliğinde ve 75 yaş üzeri yaşlı hastalarda

dikkatli reçete edilmelidir. Bu ilaç genel olarak emzirme sırasında önerilmemektedir. Bu

ilaç sukroz içerir. Nadir kalıtımsal fruktoz intoleransı, glukoz-galaktoz malabsorpsiyon

veya sukraz-izomaltaz yetmeliği problemi olan hastaların bu ilacı kullanmamaları gerekir.

Şiddetli kutanöz advers reaksiyonlar (SCAR'lar)

Trimetazidin tedavisiyle ilişkili olarak, Eozinofili ve sistemik semptomlarla seyreden ilaç

reaksiyonu (DRESS) ve akut jeneralize ekzantematöz püstüloz (AGEP) gibi yaşamı

tehdit edici veya ölümcül olabilen ciddi kutanöz advers reaksiyonlar (SCAR'lar)

bildirilmiştir. Reçete edilirken, hastalara belirti ve semptomlar hakkında bilgi verilmeli ve

cilt reaksiyonları açısından yakından izlenmelidir. Bu reaksiyonları düşündüren belirti ve

semptomlar ortaya çıkarsa, trimetazidin derhal kesilmeli ve alternatif bir tedavi

düşünülmelidir (uygun şekilde).

**ETKİLEŞİMLER, GEÇİMSİZLİKLER\*:** Herhangi

bir ilaç etkileşimi tanımlanmamıştır.

**FERTİLİTE, GEBELİK VE EMZİRME\*:** Dişi ve

erkek sıçanlar üzerinde yapılan üreme toksisitesi çalışmalarında fertilité üzerinde

herhangi bir etki gözlenmemiştir. Hamilelikte ve emzirme sırasında kullanılmamalıdır.

Gebelik kategorisi: C

**ARAÇ VE MAKİNE KULLANIMI\*:** Baş dönmesi ve uyuşukluk vakaları gözlemlendiğinden dolayı dikkatli olunması önerilir.

**İSTENMEYEN ETKİLER\*:**

*Yaygın olmayan:* Parastezi *Yaygın:* Baş dönmesi, baş ağrısı, karın ağrısı, ishal, hazımsızlık, bulantı, kusma, ciltte döküntü, kaşıntı, ürtiker, yorgunluk. *Seyrek:* Düzensiz veya hızlı kalp atışı (çarpıntı), ekstrasistoller, taşikardi, arteriyel hipotansiyon, özellikle

antihipertansif tedavi alan hastalarda bitkinlik, baş dönmesi veya düşmeler ile ilişkili olabilen ortostatik hipotansiyon, yüzde kızarma. *Bilinmiyor*; Genellikle tedavinin kesilmesinden sonra geri dönüşlü parkinson semptomları (titreme, akinezi, hipertoni), yürüme dengesizliği, huzursuz bacak sendromu, diğer ilişkili hareket bozuklukları, uyku bozuklukları (insomnia, uyuşukluk), vertigo, kabızlık, akut jeneralize ekzantematöz püstüloz (AGEP), anjiyoödem, agranülositoz, trombositopeni, trombositopenik purpura, hepatit. Eozinofili ve sistemik semptomlarla birlikte ilaç reaksiyonu (DRESS). **DOZ AŞIMI\***: Kısıtlı bilgi mevcuttur. Tedavi semptomatik olmalıdır. **ÖZELLİKLER\***: İskemik kalp hastalığı olanlarda trimetazidin bir metabolik ajan olarak görev yapar ve miyokardiyal intraselüler yüksek enerji fosfat seviyelerini korur. Anti-iskemik etkiler eş zamanlı hemodinamik etkiler olmaksızın elde edilir. **SUNUM ŞEKLİ\***: Vastarel MR 35mg; 60 adet Vastarel MR 35 mg film kaplı tablet içeren kutular. **SAKLAMA KOŞULLARI\***: Çocukların göremeyeceği, erişemeyeceği yerlerde, 30°C altındaki oda sıcaklığında kuru yerde saklanmalıdır. **RAF ÖMRÜ\***: 36 ay **SGK GERİ ÖDEME KOŞULLARI\***: Tüm hekimler tarafından reçete edilebilir. **RUHSAT TARİHİ VE NUMARASI\***: Vastarel MR 35 mg; 10.12.2009 - 222/35 **KÜB'ÜN HAZIRLANMA VEYA SON GÜNCELLENME TARİHİ\***: 27.01.2025 **KDV DAHİL PERAKENDE SATIŞ FİYATI (01.04.2026 tarihi itibarıyla)\***: VASTAREL MR 35 mg 60 kapsül 211.38 TL'dir. **RUHSAT SAHİBİ**: Servier İlaç ve Araştırma A.Ş. Beybi Giz Kule Meydan Sok. No:1 Kat:22-23 Sarıyer/İSTANBUL [Tel: \(90-212\) 329 14 00](tel:902123291400) Fax: (90-212) 290 20 30. **Reçete ile satılır**. Bu RSIadTR'nin son güncellenme tarihi Nisan 2026'dır.

**\*KÜB ve daha fazla bilgi için lütfen [www.servier.com.tr](http://www.servier.com.tr) adresini ziyaret ediniz.**