

ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВАТА	
Листовка: информация за пациента	Приложение 2
Към Рег. № 20180195/96	
Adara 80 mg филмирани таблетки	Узрещение №
Adara 80 mg film-coated tablets	BG/MAR/MP - 67571-2, 21-01-2025
Adara 120 mg филмирани таблетки	Документ №
Adara 120 mg film-coated tablets	

(febuxostat/ febuxostat)

**Прочетете внимателно цялата листовка, преди да започнете да приемате това лекарство, тъй като тя съдържа важна за Вас информация.**

- Запазете тази листовка. Може да се наложи да я прочетете отново.
- Ако имате някакви допълнителни въпроси, попитайте Вашия лекар или фармацевт.
- Това лекарство е предписано лично на Вас. Не го преотстъпвайте на други хора. То може да им навреди, независимо че признаките на тяхното заболяване са същите като Вашите.
- Ако получите някакви нежелани реакции, уведомете Вашия лекар или фармацевт. Това включва и всички възможни нежелани реакции, неописани в тази листовка. Вижте точка 4.

#### **Какво съдържа тази листовка**

1. Какво представлява Адара и за какво се използва
2. Какво трябва да знаете, преди да приемете Адара
3. Как да приемате Адара
4. Възможни нежелани реакции
5. Как да съхранявате Адара
6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

#### **1. Какво представлява Адара и за какво се използва**

Адара таблетки съдържат активното вещество фебуксостат и се използват за лечение на подагра, която е свързана с излишък на химическо вещество, наречено пикочна киселина (урат) в организма. При някои хора количеството пикочна киселина се натрупва в кръвта и може да стане прекалено голямо, за да остане разтворимо. Когато това се случи, могат да се образуват уратни кристали в или около ставите и бъбреците. Тези кристали могат да причинят внезапна, силна болка, зачервяване, затопляне и подуване на ставата (известно като подагрозен пристъп). Ако не се лекува, в или около ставите могат да се образуват по-големи отлагания, наречени тофи. Тези тофи могат да причинят увреждане на ставите и костите.

Адара действа, като намалява нивата на пикочната киселина. Поддържането на ниски нива на пикочната киселина, чрез прием на Адара веднъж дневно, всеки ден, спира образуването на кристали и след време намалява симптомите. Поддържането на оптимално ниски нива на пикочната киселина за оптимално дълъг период от време може също да намали размера на тофите.

Адара 120 mg таблетки се използва също за лечение и профилактика на високи нива на пикочна киселина в кръвта, които могат да възникнат, ако започнете химиотерапия при злокачествени заболявания на кръвта. Когато се прилага химиотерапия, раковите клетки се разрушават и заедно с това се увеличават нивата на пикочна киселина в кръвта, освен ако не се използва профилактика срещу образуването на пикочна киселина.

Адара е за възрастни.

#### **2. Какво трябва да знаете, преди да приемете Адара**

##### **Не приемайте Адара**

- Ако сте алергични към фебуксостат или някоя от останалите съставки на това лекарство (изброени в точка 6);



## **Предупреждения и предпазни мерки**

Говорете с Вашия лекар или фармацевт или медицинска сестра, преди да приемете Адара.

Говорете с Вашия лекар преди да приемате Адара:

- Ако имате или сте имали сърдечна недостатъчност или проблеми със сърцето;
- Ако имате или сте имали бъбречно заболяване и/или сериозна алергична реакция към алопуринол (лекарство, използвано за лечение на подагра);
- Ако имате или сте имали чернодробно заболяване или отклонение на чернодробните показатели;
- Ако сте лекувани за високи нива на пикочната киселина в резултат на синдром на Леш-Нихан (рядко наследствено заболяване, при което се наблюдават много високи нива на пикочна киселина в кръвта);
- Ако имате проблеми с щитовидната жлеза.

Ако получите алергични реакции към Адара, спрете приема на това лекарство (вижте също точка 4). Възможни симптоми на алергични реакции може да са:

- обрив, включително и тежки форми (напр. мехури, възли, лющещ се обрив), сърбеж
- подуване на крайниците или лицето;
- затруднено дишане;
- висока температура с увеличени лимфни възли;
- но също така сериозни животозастрашаващи алергични състояния със спиране на сърцето или кръвообращението.

Вашият лекар може да реши да спре завинаги лечението с Адара. Докладвани са редки случаи на потенциално животозастрашаващи кожни обриви (синдром на Стивънс-Джонсън) при употребата на Адара, възникващи по тялото, в началото като зачервени кръгли точки или кръгли петна, често с мехур в центъра. Може също да включват ранички в устата, гърлото, носа, гениталиите и конюнктивит (зачервени и подути очи). Обривът може да прерасне в мехури или лющене на кожата, обхващащи големи области. Ако при Вас се прояви синдром на Стивънс-Джонсън при употребата на фебуксостат, не трябва никога да започвате отново лечение с Адара. Ако при Вас се проявят обрив или такива кожни симптоми, посъветвайте се веднага с лекар и кажете, че приемате това лекарство.

Ако в момента имате подагрозен пристъп (внезапна појва на силна болка, чувствителност, зачевряване, затопляне и подуване на става), изчакайте да отзучи подагрозният пристъп преди да започнете за първи път лечението с Адара.

При някои хора подагрозните пристъпи могат да се засилят при започване на лечение с някои лекарства, които контролират нивата на пикочната киселина. Не всички получават обостряне, но Вие бихте могли да получите обостряне дори, ако приемате Адара, особено през първите седмици или месеци на лечението. Важно е да продължите да приемате Адара дори, ако получите обостряне, тъй като Адара продължава да действа за понижаване на пикочната киселина. След време, подагрозните пристъпи ще настъпват все по-рядко и ще бъдат по-малко болезнени, ако продължите да приемате Адара всеки ден.

Вашият лекар често ще Ви предписва други лекарства, ако са необходими, за да предотврати или лекува симптомите на пристъпите (като болка и подуване на става).

При пациенти с много високи нива на пикочна киселина (напр. тези, подложени на химиотерапия при злокачествено заболяване), лечението с лекарства, понижаващи пикочната киселина, може да доведе до натрупване на ксантини в пикочните пътища, с възможно образуване на камъни, макар че това не е наблюдавано при пациенти, лекувани с Адара за тумор-лизис синдром.

Вашият лекар може да Ви помоли да направите кръвни изследвания, за да провери дали черният Ви дроб функционира нормално.

**Деца и юноши**



**Не давайте това лекарство на деца под 18-годишна възраст, защото безопасността и ефикасността не са доказани.**

#### **Други лекарства и Адара**

Информирайте Вашия лекар или фармацевт, ако приемате, насъкоро сте приемали или е възможно да приемате други лекарства.

Информирайте Вашия лекар или фармацевт, ако приемате, насъкоро сте приемали или е възможно да приемете други лекарства, включително и такива, отпускати без рецепт. Особено важно е да уведомите лекаря или фармацевта, ако приемате лекарства, съдържащи някои от следните вещества, тъй като те могат да взаимодействат с Адара и Вашият лекар може да предприеме необходимите мерки:

- Меркалтопурин (използван за лечение на рак);
- Азатиоприн (използван да намали имунния отговор);
- Теофилин (използван за лечение на астма).

#### **Бременност, кърмене и фертилитет**

Ако сте бременна или кърмите, смятайте, че може да сте бременна или планирате бременност, посъветвайте се с Вашия лекар или фармацевт, преди употребата на това лекарство.

Не е известно дали Адара може да увреди нероденото Ви дете. Адара не трябва да се употребява по време на бременност. Не е известно дали Адара може да премине в кърмата. Не трябва да приемате Адара, ако кърмите или ако планирате да кърмите.

Ако сте бременна или кърмите, смятайте, че може да сте бременна или планирате бременност, посъветвайте се с Вашия лекар или фармацевт преди да приемете това лекарство.

#### **Шофиране и работа с машини**

Трябва да знаете, че може да изпитате замаяност, съниливост, замъглено зрение и изтръпване или усещане за мравучкане по време на лечението и не трябва да шофирате или работите с машини, ако сте засегнати.

#### **Адара съдържа лактоза**

Таблетките Адара съдържат лактоза (вид захар)

Ако Вашият лекар Ви е казал, че имате непоносимост към някои захари, свържете се с него, преди да приемете това лекарство.

#### **3. Как да приемате Адара**

Винаги приемайте това лекарство точно както Ви е казал Вашият лекар или фармацевт. Ако не сте сигурни в нещо, попитайте Вашия лекар или фармацевт.

Обичайната доза е една таблетка дневно. Таблетките трябва да се приемат през устата и могат да се приемат със или без храна.

#### **Подагра**

Адара се предлага като таблетка от 80 mg или таблетка от 120 mg. Вашият лекар ще предпише най-подходящата дозировка за Вас. Продължете да приемате Адара всеки ден, дори когато не изпитвате подагрозен пристъп или обостряне.

#### **Превенция и лечение на високи нива на пикочна киселина при пациенти, подложени на лекарства**

Адара се предлага като таблетка от 120 mg. Започнете да приемате Адара два дни преди началото на химиотерапията и продължете употребата, както Ви е препоръчал Вашият лекар. Обикновено химиотерапията е краткосрочно.

**Ако сте приели повече от необходимата доза Адара**



При случайно предозиране, попитайте Вашия лекар какво да правите или се свържете с най-близкото звено за спешна и неотложна помощ.

#### **Ако сте пропуснали да приемете Адара**

Ако сте пропуснали доза Адара, приемете я веднага, след като се сетите, освен ако е почти време за следващата доза. В този случай, пропуснете забравената доза и приемете следващата доза в обичайното време. Не вземайте двойна доза, за да компенсирате пропуснатата доза.

#### **Ако сте спрели приема на Адара**

Не спирайте приема на Адара без съвета на Вашия лекар, дори и да се чувствате по-добре. Ако спрете да приемате Адара нивата на пикочната киселина могат да започнат да се повишават и симптомите Ви могат да се влошат, поради образуването на нови уратни кристали в и около ставите и бъбреците.

Ако имате някакви допълнителни въпроси, свързани с употребата на това лекарство, попитайте Вашия лекар или фармацевт.

#### **4. Възможни нежелани реакции**

Както всички лекарства, това лекарство може да предизвика нежелани реакции, въпреки че не всеки ги получава.

Спрете да приемате това лекарство и веднага се свържете с Вашия лекар или отидете до близкото отделение за спешна помощ, ако възникнат следните редки нежелани реакции (може да засегнат до 1 на 1 000 человека), защото може да последват сериозни алергични реакции:

- анафилактични реакции, лекарствена свръхчувствителност (виж също точка 2. "Предупреждения и предпазни мерки");
- потенциално животозастрашаващи кожни обриви, характеризиращи се с образуване на мехури и лющене на кожата и вътрешната повърхност на телесните кухините, напр. уста и гениталии, болезнени язви в устата и/или гениталиите, съпроводени с висока температура, възпалено гърло и умора (синдром на Стивънс-Джонсън/токсична епидермална некролиза) или с увеличени лимфни възли, увеличен черен дроб, хепатит (до чернодробна недостатъчност), повышен брой бели кръвни клетки (лекарствена реакция с еозинофилия и системни симптоми, Dress) (вижте точка 2);
- генерализирани кожни обриви.

**Честите нежелани реакции (може да засегнат до 1 на 10 человека) са:**

- отклонения в резултатите при чернодробни тестове;
- диария;
- главоболие;
- обрив (включително различни типове обриви, моля, вижте по-долу под точките "нечести" и "чести");
- гадене;
- засилване на подагрозните симптоми;
- локализирано подуване, поради задръжка на течности в тъканите (оток);
- замаяност;
- задух;
- сърбеж;
- болка в крайниците, болка/болезненост в мускулите/ставите;
- умора.

По-долу са описани други нежелани реакции, които не са споменати по-горе.

**Нечести нежелани реакции (може да засегнат до 1 на 100 человека) са:**

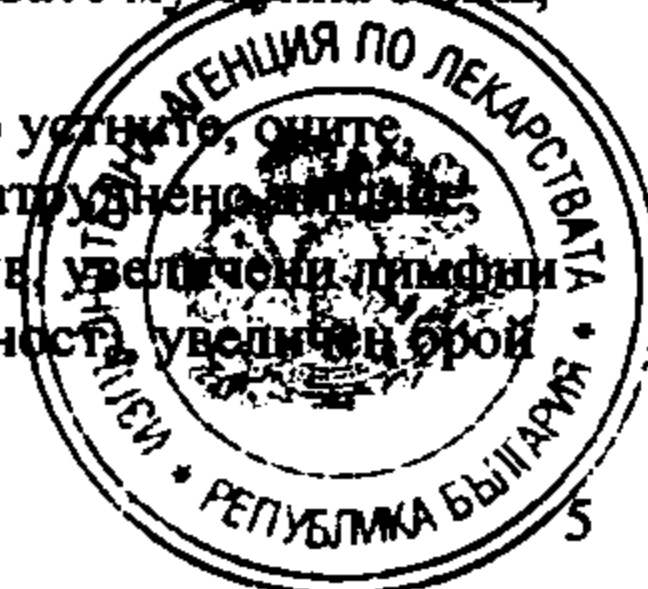
- понижен апетит, промяна в нивата на кръвната захар (диабет), чийто симптом може да бъде силна жажда, повищени нива на липидите в кръвта, повишен холестерол;
- загуба на сексуално влечеие;



- проблеми със съня, сънливост;
- изтръзване, усещане на мравучкане, намален или променен усет за допир (хипостезия, хемипареза и парастезия), намален или променен вкус (хипосмия)
- отклонения в електрокардиограмата, неритмична или бърза сърдечна дейност, сърцебиене (палпитации);
- горещи вълни или зачервяване (напр. зачервяване на лицето или врата), повищено кръвно налягане, кървене (кръвоизлив, който се наблюдава само при пациенти, подложени на химиотерапия при злокачествени заболявания на кръвта);
- Кашлица, болка или дискомфорт в гръденния кош, възпаление на носните ходове и/или гърлото (инфекција на горните дихателни пътища), бронхит, инфекции на долните дихателни пътища;
- сухота в устата, коремна болка/дискомфорт или газове, киселини/стомашно разстройство, запек, по-чести изхождания, повръщане, стомашен дискомфорт;
- сърбящ обрив, уртикария, кожно възпаление или обезцветяване на кожата, малки червени или лилави петна по кожата, малки, плоски червени петна по кожата, плоски, червени области по кожата, покрити с малки сливащи се подутини, обрив, области на зачервяване и петна по кожата, повищено изпотяване, нощно изпотяване, алопеция, зачервяване на кожата (еритема), псориазис, екзема, други видове кожни болести;
- мускулни крампи, мускулна слабост, болка в мускули/стави, бурсит или артрит (възпаление на ставите придруженено обикновено с болка, подуване и/или скованост), болка в гърба, мускулни спазми, скованост в мускулите и/или ставите;
- кръв в урината, неестествено често уриниране, отклонения в показателите при изследвания на урината (повищено ниво на протеини в урината), намалена способност на бъбреците да функционират правилно, инфекция на пикочните пътища;
- умора, болка в гърдите, дискомфорт в гърдите;
- камъни в жълчния мехур или жълчните пътища (холелитиаза);
- повишени нива на тиреостимулиращ хормон (TSH) в кръвта;
- промени в биохимичните показатели на кръвта или количеството кръвни клетки или тромбоцитите (отклонения в резултатите при изследвания на кръвта);
- камъни в бъбреците;
- еректилна дисфункция;
- намалена функция на щитовидната жлеза замъглено зрение, промяна в зренieto;
- звънене в ушите;
- хрема;
- язви в устата;
- възпаление на панкреаса: чести симптоми са коремна болка, гадене и повръщане;
- спешна нужда от уриниране;
- болка;
- неразположение;
- повишаване на INR;
- контузия;
- подуване на устните.

**Редки нежелани реакции** (може да засегнат до 1 на 1 000 человека) са:

- мускулно увреждане, състояние, което в редки случаи може да е сериозно. Това може да причини мускулни проблеми и особено, ако по същото време не се чувствате добре или имате висока температура, това може да е причинено от необичайно мускулно разграждане. Свържете се с Вашия лекар незабавно, ако почувстввате мускулна болка, чувствителност или слабост;
- тежко подуване на по-дълбоките слоеве на кожата, особено около устните, очите, гениталиите, ръцете, стъпалата или езика, с възможно внезапно затруднено дишане;
- висока температура в комбинация с морбилиподобен кожен обрив, увеличен лимфни възли, увеличен черен дроб, хепатит (до чернодробна недостатъчност), увеличен брой бели кръвни клетки (левкоцитоза с или без еозинофилия);



- различни типове обрив (напр. сърбящ, с бели петна, с мехури, с пълни с гной мехури, с лющене на кожата, обрив, подобен на дребна шарка), широкоразпространен еритем, некроза, образуване на мехури по епидермиса и лигавиците, което води до лющене и възможен сепсис (синдром на Стивънс-Джонсън/токсична епидермална некролиза);
- нервност;
- чувство за жажда;
- понижено тегло, повишен апетит, неконтролирана загуба на апетит (анорексия);
- абнормно нисък брой кръвни клетки (бели или червени кръвни клетки или тромбоцити);
- промяна или намаляване на количеството урина, в резултат на възпаление на бъбреците (тубулоинтерстициален нефрит);
- възпаление на черния дроб (хепатит);
- пожълтяване на кожата (жълтеница);
- инфекция на пикочния мехур;
- увреждане на черния дроб;
- повишени нива на креатин фосфоркиназа в кръвта (като показател за мускулно увреждане);
- внезапна сърдечна смърт
- намален брой на червените кръвни клетки (анемия);
- депресия;
- нарушение на съня;
- загуба на усещане за вкус;
- усещане за парене;
- Световъртеж;
- циркулаторна недостатъчност;
- белодробна инфекция (пневмония);
- рани в устата; възпаление на устната кухина;
- стомашно-чревна перфорация;
- синдром на ротаторния маншон;
- ревматична полимиалгия;
- усещане за горещина;
- внезапна загуба на зрение поради запушване на артерия в окото.

Ако получите някакви нежелани лекарствени реакции, уведомете Вашия лекар или фармацевт. Това включва всички възможни, неописани в тази листовка нежелани реакции.

#### **Съобщаване на нежелани реакции**

Ако получите някакви нежелани лекарствени реакции, уведомете Вашия лекар или фармацевт. Това включва всички възможни неописани в тази листовка нежелани реакции. Можете също да съобщите нежелани реакции директно чрез:

Изпълнителна агенция по лекарствата

ул. „Дамян Груев“ № 8  
1303 София  
тел.: +359 2 8903417  
уебсайт: [www.bda.bg](http://www.bda.bg)

Като съобщавате нежелани реакции, можете да дадете своя принос за получаване на повече информация относно безопасността на това лекарство.

#### **5. Как да съхранявате Адара**

Да се съхранява на място, недостъпно за деца.

Не използвайте това лекарство след срока на годност, отбелязан върху картонната опаковка.  
Срокът на годност отговаря на последния ден от посочения месец.

Това лекарство не изисква специални условия за съхранение.



Не изхвърляйте лекарствата в канализацията или в контейнера за домашни отпадъци.  
Попитайте Вашия фармацевт как да изхвърляте лекарствата, които вече не използвате. Тези мерки ще спомогнат за опазване на околната среда.

## 6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

### Какво съдържа Адара

- Активното вещество е фебуксостат. Всяка таблетка съдържа 80 mg или 120 mg фебуксостат.
- Другите съставки (помощни вещества) са:

Ядро на таблетката: лактоза, микрокристална целулоза, магнезиев стеарат, магнезиев алуминометасиликат, коповидон (K), кросповидон (тип A), колоиден, хидратиран силициев диоксид.

Таблетна обвивка:

Opadry II, жълт съдържащ поливинилов алкохол и титанов диоксид.

### Как изглежда Адара и какво съдържа опаковката

80 mg: Светложълти кръгли филмирани таблетки с релефно обозначение „80“ от едната страна.

120 mg: Светложълти до жълти продълговати филмирани таблетки, с делителна черта от едната страна.

Адара е опакован в Al/Al блистери, съдържащи 14, 28, 30, 84 и 98 филмирани таблетки.

Адара е опакован в опаковки от полиетилен с висока плътност (HDPE), съдържащи 100 и 500 таблетки.

Не всички видове опаковки могат да бъдат пуснати на пазара.

### Притежател на разрешението за употреба

STADA Arzneimittel AG

Stadastrasse 2-18

61118 Bad Vilbel

Германия

### Производител

Hemopharm GmbH

Theodor-Heuss Strasse 52

61118 Bad Vilbel

Германия

### Дата на последно преразглеждане на листовката

07/2024

