

## Листовка: информация за пациенти

**Прамипексол Сандоз 0,18 mg таблетки**  
**Прамипексол Сандоз 0,7 mg таблетки**  
**Pramipexole Sandoz 0,18 mg tablets**  
**Pramipexole Sandoz 0,7 mg tablets**  
**Прамипексол (Pramipexole)**

**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, фармацевт или медицинска сестра.
- 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 лекарствени реакции, уведомете Вашия лекар, фармацевт или медицинска сестра. Това включва и всички възможни нежелани реакции, неописани в тази листовка. Вижте точка 4.

### Какво съдържа тази листовка:

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

### 1. Какво представлява Прамипексол Сандоз и за какво се използва

Прамипексол Сандоз принадлежи към група лекарства, известни като допаминови агонисти, които стимулират допаминовите рецептори в мозъка. Стимулирането на допаминовите рецептори предизвиква нервни импулси в мозъка, което спомага за контролиране на движенията на тялото.

#### Прамипексол Сандоз се използва за:

- лечение на симптомите на първична болест на Паркинсон. Може да се използва самостоятелно или в комбинация с леводопа (друго лекарство за болест на Паркинсон).

### 2. Какво трябва да знаете преди приемете Прамипексол Сандоз

#### НЕ приемайте Прамипексол Сандоз:

- ако сте алергични (свръхчувствителни) към прамипексол или към някоя от останалите съставки на таблетките (вижте точка 6).

#### Предупреждения и предпазни мерки:

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

Информирайте Вашия лекар, ако имате (или сте имали) или развиете някакви медицински състояния или симптоми, особено следните:

- бъбречно заболяване
- халюцинации (виждане, чуване или усещане на неща, които не са там). Повечето халюцинации са зрителни.

Мед. Сер. № .....  
Разрешение № .....  
Ограничение № .....



- дискинезия (напр. необичайни, неволеви движения на крайниците). Ако страдате от напреднала болест на Паркинсон и също така приемате леводопа, може да се появят дискинезии при повишаване на дозата на Прамипексол Сандоз.
- сънливост и епизоди на внезапно заспиване
- психоза (напр. сравнима със симптоми на шизофрения)
- нарушение на зрението. Трябва да преминавате редовни очни прегледи в хода на лечението с Прамипексол Сандоз.
- тежко заболяване на сърцето или кръвоносните съдове. Трябва да проверявате редовно стойностите на артериалното си налягане, особено в началото на лечението. Това е с цел да се избегне постуралната хипотония (спадане на артериалното налягане при изправяне).
- влошаване на състоянието. Може симптомите да започват по-рано от обичайното, да са по-интензивни и да засягат и останалите крайници.

Кажете на Вашия лекар, ако Вие или член от Вашето семейство/обгрижващия персонал, забележи, че развивате склонност или непреодолимо желание да се държите по начин, които не е типичен за Вас и не можете да устоите на импулса, желанието или изкушението да извършите определени дейности, които могат да навредят на Вас или на другите. Подобни прояви се наричат **нарушения в контрола на импулсите** и могат да включват поведение, като **пристрастяване към хазарт, прекомерно хранене и харчене, необичайно повишено желание за секс, засилване на сексуалните мисли или чувства**. Може да се наложи Вашия лекар да коригира дозата или да прекрати лечението.

Кажете на Вашия лекар, ако Вие или Вашето семейство/хората, които се грижат за Вас забележите/забележат, че развивате мания (възбуда, приповдигнато настроение, превъзбуда) или делириум (потиснато съзнание, объркване, откъсване от реалността). Вашият лекар може да реши да промени дозата или спре лечението.

#### **Деца и подрастващи**

Прамипексол Сандоз не се препоръчва при деца и подрастващи под 18-годишна възраст.

#### **Други лекарства и Прамипексол Сандоз**

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

Това включва лекарства, билкови препарати, здравословни храни и добавки, които сте закупили без рецепт.

Трябва да избягвате да приемате Прамипексол Сандоз едновременно с антипсихотични лекарства.

#### **Обърнете внимание, ако приемате следващите лекарства:**

- циметидин (за лечение на повишенна киселинност на stomахa и на stomашни язви)
- амантадин (който може да се използва за лечение на болест на Паркинсон)
- мексилетин (за лечение на неправилен сърден ритъм, състояние известно като камерна аритмия);
- зидовудин (използва се при синдром на придобита имунна недостатъчност – СПИН, заобляване на имунната система при човека);
- цисплатин (за лечение на различни видове рак);
- хинин (прилага се за профилактика на болезнени нощи схватвания на краката и за лечение на един вид малария, наречена малария фалципарум или злокачествена малария);
- прокайнамид (за лечение на неправилен сърден ритъм)

Ако приемате леводопа се препоръчва дозата на леводопа да се понижи, когато започвате лечение с Прамипексол Сандоз.

Обърнете внимание, ако приемате успокоителни лекарства (имат седативен ефект), или ако пияте алкохол. В тези случаи Прамипексол Сандоз може да повлияе способността Ви да щофирате и работите с машини.



### **Прием на Прамипексол Сандоз с храни и напитки:**

Трябва да сте внимателни, когато пиете алкохол по време на лечението с Прамипексол Сандоз. Прамипексол Сандоз може да се приема с или без храна.

### **Бременност и кърмене:**

#### *Бременност*

Ако сте бременна или кърмите, смятате, че може да сте бременна или планирате бременност, посъветвайте се с Вашия лекар или фармацевт преди употребата на това лекарство. Вашият лекар ще обсъди с Вас дали трябва да продължите да приемате Прамипексол Сандоз.

Ефектът на Прамипексол Сандоз върху нероденото дете не е известен. Поради това, не приемайте Прамипексол Сандоз ако сте бременна, освен ако Вашият лекар не Ви каже да го приемете.

#### *Кърмене*

Прамипексол Сандоз не трябва да се използва по време на кърмене. Прамипексол Сандоз може да намали образуването на кърма. Също така може да премине в кърмата и да достигне до Вашето бебе. Ако приложението на Прамипексол Сандоз е наложително кърменето трябва да бъде преустановено.

Посъветвайте се с Вашия лекар или фармацевт за съвет преди употребата на което и да е лекарство.

### **Шофиране и работа с машини:**

Прамипексол Сандоз може да предизвика халюцинации (виждане, чуване или усещане на неща, които не са там). Ако това се случи на Вас, не шофирайте и не работете с машини.

Прамипексол Сандоз се свързва със съниливост и епизоди на внезапно заспиване, особено при пациенти с болестта на Паркинсон. Ако имате тези нежелани реакции, не трябва да шофирайте или работите с машини. Ако това се случи, трябва да информирате Вашия лекар.

### **3. Как да приемате Прамипексол Сандоз**

Винаги приемайте Прамипексол Сандоз точно както Ви е казал Вашия лекар. Лекарят ще Ви каже коя е правилната доза.

Можете да приемате Прамипексол Сандоз с или без храна. Погльщайте таблетките с вода.

### **Болест на Паркинсон:**

Дневната доза трябва да се приема разделена в три еднакви дози.

През първата седмица обичайната доза е 1 таблетка Прамипексол Сандоз 0,088 mg три пъти дневно (което е равно на 0,264 mg дневно):

1 седмица	
Брой таблетки	1 таблетка Прамипексол Сандоз 0,088 mg три пъти дневно
Обща дневна доза (mg)	0,264

Дозата ще се повишава на всеки 5 - 7 дни, както е указано от Вашия лекар, до постигане на контрол върху Вашите симптоми (поддържаща доза).

2 седмица		3 седмица
Брой таблетки	1 таблетка Прамипексол Сандоз 0,18 mg три пъти дневно ИЛИ 2 таблетки Прамипексол Сандоз	1 таблетка Прамипексол Сандоз 0,35 mg три пъти дневно ИЛИ 2 таблетки Прамипексол Сандоз



	0,088 mg три пъти дневно	0,18 mg три пъти дневно
Обща дневна доза (mg)	0,54	1,1

Обичайната поддържаща доза е 1,1 mg дневно. Може да се наложи, обаче, Вашата доза да се повиши дори още повече. Ако е необходимо, Вашият лекар може да повиши дозата Ви до максимално 3,3 mg Прамипексол Сандоз дневно. Също така е възможна по-ниска поддържаща доза от три таблетки Прамипексол Сандоз 0,088 mg дневно.

	Най-ниска поддържаща доза	Най-висока поддържаща доза
Брой таблетки	1 таблетка Прамипексол Сандоз 0,088 mg три пъти дневно	1 таблетка Прамипексол Сандоз 1,1 mg три пъти дневно
Обща дневна доза (mg)	0,264	3,3

#### *Пациенти с бъбречно заболяване*

Ако имате умерено или тежко изразено бъбречно заболяване Вашият лекар ще Ви предпише по-ниска доза. В този случай ще трябва да приемате таблетките само веднъж или два пъти дневно. Ако имате умерено изразено бъбречно заболяване, обичайната начална доза е 1 таблетка Прамипексол Сандоз 0,088 mg два пъти дневно. При тежко бъбречно заболяване, обичайната начална доза е само 1 таблетка Прамипексол Сандоз 0,088 mg дневно.

#### **Ако сте приели повече от необходимата доза Прамипексол Сандоз:**

Ако случайно сте приели прекалено много таблетки,

- незабавно се свържете се с Вашия лекар или спешното отделение на най-близката болница за съвет.
- може да имате повръщане, беспокойство или всяка от нежеланите реакции, описани в раздел 4. Възможни нежелани реакции.

#### **Ако сте пропуснали да приемете Прамипексол Сандоз:**

Не се тревожете. Просто пропуснете тази доза и след това вземете следващата си доза в обичайното време. Не взимайте двойна доза, за да компенсирате пропуснатата.

#### **Ако сте спрели приема на Прамипексол Сандоз:**

Не спирайте приема на Прамипексол Сандоз без първо да го обсъдите с Вашия лекар. Ако трябва да спрете приема на това лекарство, Вашият лекар ще понижи дозата постепенно. Това понижава риска от влошаване на симптомите.

Ако страдате от болестта на Паркинсон не трябва да спирате лечението с Прамипексол Сандоз внезапно. Внезапното спиране на лечението може да доведе до развитието на състояние, наречено невролептичен малигнен синдром, който може да представлява значителен риск за здравето. Тези симптоми включват:

- акинезия (загуба на мускулна подвижност)
- сковани мускули
- треска
- нестабилно кръвно налягане
- тахикардия (ускорена сърдечна честота)
- обърканост
- потискане на съзнанието (напр. кома)

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



#### **4. Възможни нежелани реакции**

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

*Ако страдате от болестта на Паркинсон, при Вас може да се проявят следните нежелани реакции:*

**Много чести (могат да засегнат повече от 1 на 10 пациента):**

- дискинезия (напр. необичайни, неволеви движения на крайниците)
- съниливост
- замаяност
- гадене

**Чести (могат да засегнат до 1 на 10 пациента):**

- порив за необичайно поведение
- халюцинации (виждане, чуване или усещане на неща, които не са там)
- обърканост
- умора
- безсъние (инсомния)
- задръжка на течности, обикновено в краката (периферен оток)
- главоболие
- хипотония (ниско кръвно налягане)
- необичайни сънища
- запек
- зрително нарушение
- повръщане
- загуба на тегло, включително намален апетит

**Нечести (могат да засегнат до 1 на 100 пациента):**

- параноя (т.е. прекомерен страх за собственото благополучие)
- налудност
- прекалена съниливост през деня или внезапно заспиване
- амнезия (нарушение на паметта)
- хиперкинезии (участени движения и неспособност за установяване в покой)
- повишаване на телесното тегло
- алергични реакции (напр. обрив, сърбеж, свръхчувствителност)
- прилошаване
- Сърдечна недостатъчност (сърдечни проблеми, които могат да доведат до задух или подуване на глезните)\*
- неправилна секреция на антидиуретичен хормон\*
- беспокойство
- диспнея (затруднено дишане)
- хълцане
- пневмония (инфекција на белите дробове)
- невъзможност да се устои на импулсивно желание или изкушението да извърши дейности, които могат да са опасно за околните, като например:
  - сильно желание за хазартни игри, независимо от сериозните последствия лично за пациента или за семейството му
  - променен или засилен сексуален интерес и притеснително поведение за пациента или за околните, като например повищено либидо
  - неконтролирано, прекомерно пазаруване или харчене на пари
  - преяддане с храна (погълдане на огромни количества храна за кратък период от време) или компултивно прехранване (приемане на повече храна от нормалното за засищане на глада)\*
  - делириум (потиснато съзнание, объркване, откъсване от реалността)



### **Редки (могат да засегнат до 1 на 1000 человека)**

- мания (възбуда, приповдигнато настроение, превъзбуда)

**Информарайте Вашия лекар, ако се проявят някои от тези поведенчески отклонения; той ще Ви предложи начини за справяне или намаляване на симптомите.**

При нежеланите реакции, отбелязани със звезда (\*) не може да се установи точна честота, тъй като те не са наблюдавани в клинични проучвания между 2,762 пациента, лекувани с прамипексол. Ако трябва да се категоризира, честотата им вероятно би била 'нечести'.

### **Съобщаване на нежелани реакции**

Ако получите никакви нежелани лекарствени реакции, уведомете Вашия лекар, фармацевт или медицинска сестра. Това включва всички възможни неописани в тази листовка нежелани реакции. Можете също да съобщите нежелани реакции директно чрез националната система за съобщаване към Изпълнителната агенция по лекарствата, ул. „Дамян Груев“ № 8, 1303 София, тел.: +35928903417, 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 Прамипексол Сандоз**

Съхранявайте на място, недостъпно за деца.

Не използвайте Прамипексол Сандоз след срока на годност отбелязан върху етикета, картонената опаковка и блистера след EXP. Срокът на годност отговаря на последния ден от посочения месец.

Alu-Alu блистер и HDPE бутилка:

Този лекарствен продукт не изисква особени условия на съхранение.

HDPE бутилка:

След първоначалното отваряне: използвайте в рамките на 3 месеца.

След първоначалното отваряне: да се съхранява под 25°C

Лекарствата не трябва да се изхвърлят в канализацията или в контейнера за домашни отпадъци. Попитайте Вашия фармацевт как да унищожите ненужните Ви лекарства. Тези мерки ще спомогнат за опазване на околната среда.

## **6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация**

### **Какво съдържа Прамипексол Сандоз**

- Активното вещество е прамипексол.

Прамипексол Сандоз 0,18 mg таблетки:

Всяка таблетка съдържа 0,18 mg прамипексол (като 0,25 mg прамипексол дихидрохлорид монохидрат). Таблетките могат да бъдат разделени на две равни дози.

Прамипексол Сандоз 0,7 mg таблетки:

Всяка таблетка съдържа 0,7 mg прамипексол (като 1,0 mg прамипексол дихидрохлорид монохидрат). Таблетките могат да бъдат разделени на две равни дози.

- Другите съставки са: манитол, микрокристална целулоза, царевична силициев диоксид, колоиден, безводен, магнезиев стеарат



**Как изглежда Прамипексол Сандоз и какво съдържа опаковката**

Прамипексол Сандоз 0,18 mg таблетки са бели до кремави, необвити, с овална форма таблетки с делителна черта от двете страни.

Таблетките могат да бъдат разделени на две равни дози.

Прамипексол Сандоз 0,7 mg таблетки са бели до кремави, необвити, с овална форма таблетки с делителна черта от двете страни.

Таблетките могат да бъдат разделени на две равни дози.

Блестящи полиамидни/алуминиеви/ PVC//алуминиеви блистери с покривно фолио от нитроцелулоза/Al фолио /лак за топло залепяне: 10, 20, 30, 60, 90, 100 или 200 таблетки. HDPE бутилка със защитена от деца запушалка (полипропиленова), пакетче силикагел и полиестерна намотка: 90 таблетки.

Не всички видове опаковки могат да бъдат пуснати в продажба.

**Притежател на разрешението за употреба**

Sandoz d.d.

Verovskova 57, 1000 Ljubljana

Словения

**Производител**

Lek Pharmaceuticals d.d.

Verovskova 57,

1526 Ljubljana

Словения

Lek S.A.

Ul. Podlipie 16,

95-010 Strykow

Полша

Място на производство:

Ul. Domaniewska 50 C

02-672 Warszawa

Полша

Lek Pharmaceuticals d.d.

Trimlini 2D

9220 Lendava

Словения

Salutas Pharma GmbH

Otto-von-Guericke-Allee 1

39179 Barleben

Германия

Salutas Pharma GmbH

Otto-von-Guericke-Allee 1

39179 Barleben

Германия

Място на производство:

Dieselstrasse 5

70839 Gerlingen

Германия



**Този лекарствен продукт е разрешен за употреба в страните членки на ЕИО под следните имена:**

Австрия:	Pramipexol Sandoz 0,18 mg - Tabletten
Белгия:	Pramipexol Sandoz 0,7 mg - Tabletten
	Pramipexol Sandoz 0.18 mg tabletten
	Pramipexol Sandoz 0.7 mg tabletten
България:	Pramipexole Sandoz
Чехия:	Pramipexol Sandoz 0,18 mg
	Pramipexol Sandoz 0,7 mg
Дания:	Pramipexol Sandoz
Естония:	Pramipexole Sandoz 0,18 mg
	Pramipexole Sandoz 0,7 mg
Финландия:	Pramipexol Sandoz 0,18 mg tabletter
	Pramipexol Sandoz 0,7 mg tabletter
Франция:	Pramipexole Sandoz 0.18 mg comprimé
	Pramipexole Sandoz 0.7 mg comprimé
Германия:	Pramipexol Sandoz 0.18 mg Tabletten
	Pramipexol Sandoz 0.7 mg Tabletten
Унгария:	Pramipexol Sandoz 0.18 mg tabletta
	Pramipexol Sandoz 0.7 mg tabletta
Италия:	PRAMIPEXOLO SANDOZ 0.18 mg compresse
	PRAMIPEXOLO SANDOZ 0.7 mg compresse
Литва:	Pramipexole Sandoz 0,18 mg tabletes
	Pramipexole Sandoz 0,7 mg tabletes
Холандия:	Pramipexol Sandoz 0,7 mg, tabletten
Норвегия:	Pramipexol Sandoz
Полша:	Pramipexol Sandoz
Португалия:	Pramipexol Sandoz
Румъния:	Pramipexol Sandoz 0.18 mg comprimate
	Pramipexol Sandoz 0.7 mg comprimate
Словакия:	Pramipexole Sandoz 0,18 mg tablety
	Pramipexole Sandoz 0,7 mg tablety
Испания:	Pramipexol Placasod 0.18 mg comprimidos EFG
	Pramipexol Placasod 0.7 mg comprimidos EFG
Швеция:	Pramipexol Sandoz

Дата на последно преразглеждане на листовката

ММ/ГГГГ

