

**Prospect: Instrucțiuni pentru pacient**

**Dimetil fumarat Teva 120 mg capsule gastrorezistente**

**Dimetil fumarat Teva 240 mg capsule gastrorezistente**

dimetil fumarat

**Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să luați acest medicament deoarece conține informații importante pentru dumneavoastră.**

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitați.
- Dacă aveți orice întrebări suplimentare, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.
- Acest medicament a fost prescris numai pentru dumneavoastră. Nu trebuie să-l dați altor persoane. Le poate face rău, chiar dacă au aceleași semne de boală ca dumneavoastră.
- Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nemenționate în acest prospect. Vezi pct. 4.

**Ce găsiți în acest prospect**

1. Ce este Dimetil fumarat Teva și pentru ce se utilizează
2. Ce trebuie să știți înainte să luați Dimetil fumarat Teva
3. Cum să luați Dimetil fumarat Teva
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează Dimetil fumarat Teva
6. Conținutul ambalajului și alte informații

**1. Ce este Dimetil fumarat Teva și pentru ce se utilizează**

**Ce este Dimetil fumarat Teva**

Dimetil fumarat Teva este un medicament care conține substanță activă numită **dimetil fumarat**.

**Pentru ce se utilizează Dimetil fumarat Teva**

**Dimetil fumarat Teva se utilizează pentru tratarea sclerozei multiple (SM) de tip recurrent-remisiv la pacienții cu vârstă de 13 ani și peste.**

SM este o boală cu evoluție îndelungată, care afectează sistemul nervos central (SNC), inclusiv creierul și măduva spinării. SM recurrent-remisivă se caracterizează prin pusee repetitive (recăderi) ale simptomelor de la nivelul sistemului nervos. Simptomele variază de la un pacient la altul dar includ, în mod tipic, dificultăți de mers, pierderea echilibrului și tulburări de vedere (de exemplu vedere încețoșată sau vedere dublă). Aceste simptome pot dispărea complet la încheierea episodului de recădere, dar unele simptome pot persista.

**Cum acționează Dimetil fumarat Teva**

Dimetil fumarat Teva pare să acționeze prin blocarea activității distructive a sistemului de apărare a organismului asupra creierului și măduvei spinării. Aceasta poate ajuta, de asemenea, la întârzierea procesului de agravare a SM în viitor.

## 2. Ce trebuie să știți înainte să luați Dimetil fumarat Teva

### Nu luați Dimetil fumarat Teva

- dacă sunteți alergic la **dimetil fumarat** sau la oricare dintre celelalte componente ale acestui medicament (enumerate la pct. 6).
- dacă se suspectează că suferiți de o infecție rară la nivelul creierului denumită **leucoencefalopatie multifocală progresivă (LMP)** sau dacă s-a confirmat că aveți **LMP**.

### Atenționări și precauții

Dimetil fumarat Teva poate afecta **numărul celulelor albe sanguine, rinichii și ficatul**. Înainte de a începe să luați Dimetil fumarat Teva, medicul dumneavoastră vă va face un test de sânge pentru a determina numărul de celule albe sanguine și va verifica dacă rinichii și ficatul dumneavoastră funcționează corect. Medicul dumneavoastră vă va efectua periodic aceste teste pe durata tratamentului. Dacă numărul celulelor albe sanguine scade în timpul tratamentului, este posibil ca medicul dumneavoastră să ia în considerare măsuri analitice suplimentare sau să vă îintrerupă tratamentul.

### Discutați cu medicul dumneavoastră înainte de a lua Dimetil fumarat Teva dacă aveți:

- o boală de **rinichi severă**
- o boală de **ficat severă**
- o boală de **stomac sau intestine**
- o **infecție gravă** (cum ar fi pneumonia)

În timpul tratamentului cu Dimetil fumarat Teva poate apărea herpes zoster (zona zoster). În unele cazuri au apărut complicații grave. Trebuie să îl informați pe medicul dumneavoastră imediat dacă suspectați că aveți simptome de zona zoster.

Dacă credeți că SM de care suferiți se înrăutățește (de exemplu, slăbiciune sau modificări ale vederii) sau dacă observați orice simptome noi, discutați imediat cu medicul dumneavoastră, deoarece acestea pot fi simptomele unei infecții rare la nivelul creierului, denumită leucoencefalopatie multifocală progresivă (LMP). LMP este o afecțiune gravă care poate cauza dizabilități severe sau decesul.

A fost raportată o afecțiune renală rară, dar gravă (sindromul Fanconi) pentru un medicament care conține dimetil fumarat în combinație cu alți esteri ai acidului fumaric, utilizat pentru tratarea psoriazisului (o boală de piele). Dacă observați că urinați mai des, vă este mai sete și consumați mai multe lichide decât în mod normal, dacă mușchii dumneavoastră par slăbiți, vă fracturați un os sau pur și simplu aveți dureri, discutați cu medicul dumneavoastră cât mai curând posibil pentru ca aceste aspecte să poată fi investigate suplimentar.

### Copii și adolescenți

Atenționările și precauțiile enumerate mai sus se aplică și în cazul copiilor. Dimetil fumarat poate fi utilizat la copii și la adolescenți cu vârstă de 13 ani și peste. Nu sunt disponibile date de la copii cu vârstă sub 10 ani.

### Dimetil fumarat Teva împreună cu alte medicamente

Spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă luați, ati luat recent sau este posibil să luați orice alte medicamente, în special:

- medicamente care conțin **esteri ai acidului fumaric** (fumarați) utilizați pentru tratarea psoriazisului
- **medicamente care afectează sistemul imun al organismului, inclusiv alte medicamente utilizate pentru tratarea SM**, cum ar fi fingolimod, natalizumab, teriflunomidă, alemtuzumab, ocrelizumab sau cladribină sau unele tratamente utilizate frecvent pentru cancer (rituximab sau mitoxantronă).
- **medicamente care afectează rinichii, inclusiv unele antibiotice** (utilizate pentru tratarea infecțiilor), **“comprimate pentru eliminarea apei”** (diuretice), **anumite tipuri de medicamente împotriva durerii** (precum ibuprofenul și alte antiinflamatoare similare care se achiziționează fără prescripție medicală) și medicamente care conțin **litiu**.

- administrarea acestui medicament cu anumite tipuri de vaccinuri (vaccinuri vii) poate cauza declanșarea unei infecții și trebuie, prin urmare, evitată. Medicul dumneavoastră vă va spune dacă trebuie administrate alte tipuri de vaccinuri (vaccinuri inactivate).

### **Dimetil fumarat Teva împreună cu alcool**

Consumul unei cantități mai însemnante (peste 50 ml) de băuturi alcoolice tari (peste 30% alcool în procente de volum, adică băuturi spirtoase) trebuie evitat în interval de o oră după ce luați Dimetil fumarat Teva deoarece alcoolul poate interacționa cu acest medicament. Aceasta poate cauza inflamația stomacului (gastrită), în special la persoanele care au tendința de a dezvolta gastrită.

### **Sarcina și alăptarea**

Dacă sunteți gravidă sau alăptați, credeți că ați putea fi gravidă sau intenționați să rămâneți gravidă, adresați-vă medicului sau farmacistului pentru recomandări înainte de a lua acest medicament.

#### **Sarcina**

Nu utilizați Dimetil fumarat Teva dacă sunteți gravidă decât dacă ați discutat în prealabil cu medicul dumneavoastră.

#### **Alăptarea**

Nu se cunoaște dacă substanță activă din acest medicament trece în laptele matern. Dimetil fumarat Teva nu trebuie utilizat în perioada alăptării. Medicul dumneavoastră vă va ajuta să decideți dacă să intrerupeți alăptarea sau să opriți tratamentul cu Dimetil fumarat Teva. Aceasta implică compararea beneficiului alăptării pentru copilul dumneavoastră cu beneficiul tratamentului pentru dumneavoastră.

### **Conducerea și folosirea utilajelor**

Nu se cunoaște efectul acestui medicament asupra capacitatei de a conduce vehicule sau de a folosi utilaje. Nu se așteaptă ca acest medicament să aibă vreo influență asupra capacitatei dumneavoastră de a conduce vehicule sau de a folosi utilaje.

## **3. Cum să luați Dimetil fumarat Teva**

Luați întotdeauna acest medicament exact aşa cum v-a spus medicul dumneavoastră. Discutați cu medicul dumneavoastră dacă nu sunteți sigur.

#### **Doza inițială**

##### **120 mg de două ori pe zi.**

Luați această doză de început în primele 7 zile, apoi luați doza obișnuită

#### **Doza obișnuită**

##### **240 mg de două ori pe zi.**

Dimetil fumarat Teva este pentru administrare pe cale orală

**Înghiți fiecare capsulă întreagă**, cu puțină apă. Nu divizați, zdrobiți, dizolvați, sugeți sau mestecați capsula deoarece aceasta poate intensifica unele reacții adverse.

**Luați Dimetil fumarat Teva împreună cu alimente** – aceasta poate ajuta la reducerea unora dintre reacțiile adverse foarte frecvente (enumerate la pct. 4).

#### **Dacă luați mai mult Dimetil fumarat Teva decât trebuie**

Dacă ați luat prea multe capsule, **adresați-vă imediat medicului**. Este posibil să aveți reacții adverse similare cu cele descrise la pct. 4 de mai jos.

#### **Dacă uitați să luați Dimetil fumarat Teva**

Dacă uitați sau săriți o doză, **nu luați o doză dublă** pentru a compensa doza omisă.

Puteți să luați doza uitată dacă lăsați un interval de cel puțin 4 ore între doze. În caz contrar, așteptați până la următoarea doză planificată.

Dacă aveți întrebări suplimentare cu privire la utilizarea acestui medicament, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

#### 4. Reacții adverse posibile

Ca toate medicamentele, acest medicament poate provoca reacții adverse, cu toate că nu apar la toate persoanele.

##### Reacții adverse grave

Dimetil fumarat Teva poate scădea numărul limfocitelor (un tip de celule albe sanguine). Scăderea numărului de limfocite poate crește riscul de infecții, inclusiv riscul apariției unei infecții rare a creierului, denumită leucoencefalopatie multifocală progresivă (LMP). LMP poate cauza dizabilități severe sau decesul. LMP a apărut după 1 până la 5 ani de tratament și, prin urmare, medicul dumneavoastră trebuie să continue să vă monitorizeze celulele albe din sânge pe tot parcursul tratamentului, iar dumneavoastră trebuie să aveți în vedere orice potențiale simptome de LMP, așa cum sunt descrise mai jos. Riscul de LMP poate fi mai mare dacă ați luat anterior un medicament care afectează funcționalitatea sistemului imunitar al organismului dumneavoastră.

Simptomele LMP pot fi similare cu un episod de recădere a sclerozei multiple. Simptomele pot include apariția sau agravarea stării de slăbiciune pe o parte a corpului; stângăcie în mișcări; modificări ale vederii, gândirii sau memoriei; stare de confuzie sau modificări de personalitate, sau dificultăți de vorbire și comunicare care persistă mai multe zile. Prin urmare, dacă credeți că SM de care suferiți se agravează sau dacă observați orice simptome noi în timpul tratamentului cu Dimetil fumarat Teva, este foarte important să discutați cu medicul dumneavoastră cât mai curând posibil. De asemenea, vorbiți cu partenerul dumneavoastră sau cu persoanele care vă îngrijesc și informați-le despre tratamentul dumneavoastră. Este posibil să manifestați simptome de care să nu fiți conștient.  
**Adresați-vă imediat medicului dumneavoastră sau unei asistente medicale dacă vă confruntați cu oricare dintre aceste simptome.**

##### Reacții alergice severe

Frecvența reacțiilor alergice severe nu poate fi estimată din datele disponibile (cu frecvență necunoscută).

Înroșirea feței sau a corpului (*hiperemie*) este o reacție adversă foarte frecventă. Cu toate acestea, dacă hiperemia este însoțită de o erupție roșiatică sau urticarie și aveți oricare dintre aceste simptome:

- umflarea feței, buzelor, gurii sau limbii (*angioedem*)
- respirație șuierătoare, dificultate de a respira sau scurtarea respirației (*dispnee, hipoxie*)
- amețeală sau pierderea conștiinței (*hipotensiune arterială*)

Atunci aceasta poate fi o reacție alergică severă (*anafilaxie*)

**Încetați să mai luați Dimetil fumarat Teva și adresați-vă imediat medicului**

##### Reacții adverse foarte frecvente

Acestea pot afecta *mai mult de 1 din 10 persoane*:

- înroșirea feței sau corpului, senzație de căldură, fierbințeală, arsură sau mâncărime (hiperemie)
- scaune nelegate (diaree)
- senzație de rău (greață)
- durere de stomac sau crampe stomacale

**Administrarea medicamentului împreună cu alimente poate ajuta la reducerea reacțiilor adverse enumerate mai sus**

Substanțele denumite cetone, care sunt produse în mod natural în organism, apar foarte des în testele de urină în timpul tratamentului cu dimetil fumarat.

Discutați cu medicul dumneavoastră despre cum să gestionați aceste reacții adverse. Este posibil ca medicul dumneavoastră să vă reducă doza. Nu vă reduceți doza decât dacă medicul dumneavoastră vă spune să faceți acest lucru.

### **Reacții adverse frecvente**

Acstea pot afecta *până la 1 din 10 persoane*:

- inflamație a mucoasei intestinului (*gastroenterită*)
- stare de rău (*vărsături*)
- indigestie (*dispepsie*)
- inflamație a mucoasei stomacului (*gastrită*)
- tulburări gastrointestinale
- senzație de arsură
- înroșirea pielii, senzație de căldură
- mâncărimi pe piele (*prurit*)
- erupție trecătoare pe piele
- pete de culoare roșie sau roz pe piele (*eritem*)
- cădere părului (*alopecia*)

### Reacții adverse care pot fi evidențiate de analizele de sânge sau urină

- niveluri scăzute ale celulelor albe sanguine (*limfopenie, leucopenie*). Scăderea numărului de celule albe sanguine poate însemna reducerea capacitatii organismului dumneavoastră de a lupta cu infecțiile. Dacă aveți o infecție gravă (precum pneumonia), discutați imediat cu medicul dumneavoastră
- proteine (*albumină*) în urină
- creșterea nivelului enzimelor hepatice (*ALT, AST*) în sânge

### **Reacții adverse mai puțin frecvente**

Acstea pot afecta *până la 1 din 100 persoane*:

- reacții alergice (*hipersensibilitate*)
- reducerea numărului de trombocite sanguine

### **Cu frecvență necunoscută** (frecvență care nu poate fi estimată pe baza datelor disponibile)

- inflamație a ficatului și creșterea nivelurilor enzimelor hepatice (*ALT sau AST în asociere cu bilirubina*)
- herpes zoster (*zona zoster*) cu simptome precum formare de vezicule, senzație de arsură, mâncărime sau durere la nivelul pielii, de obicei pe o parte a zonei superioare a corpului sau a feței, și alte simptome, precum febra și slăbiciunea în primele etape ale infecției, urmate de amorteală, mâncărime sau pete roșii cu durere severă
- surgeri nazale (*rinoree*)

### **Copii (cu vârstă de 13 ani și peste) și adolescenți**

Reacțiile adverse enumerate mai sus se aplică și în cazul copiilor și adolescenților.

Unele reacții adverse au fost raportate mai frecvent la copii și adolescenți decât la adulți, de exemplu durerea de cap, durerea de stomac sau crampele stomachale, starea de rău (*vărsături*), durerea în gât, tusea și durerile menstruale.

### **Raportarea reacțiilor adverse**

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

Acstea includ orice posibile reacții adverse nemenționate în acest prospect. De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse direct la

Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România

Str. Aviator Sănătescu nr. 48, sector 1

București 011478- RO

e-mail: [adr@anm.ro](mailto:adr@anm.ro)

Website: [www.anm.ro](http://www.anm.ro)

Raportând reacțiile adverse, puteți contribui la furnizarea de informații suplimentare privind siguranța acestui medicament.

## 5. Cum se păstrează Dimetil fumarat Teva

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.

Nu utilizați acest medicament după data de expirare înscrisă pe blister, eticheta flaconului și cutie după literele EXP. Data expirării se referă la ultima zi a lunii respective.

Acet medicament nu necesită condiții de temperatură speciale de păstrare.  
A se păstra în ambalajul original pentru a fi protejat de lumină.

Nu aruncați niciun medicament pe calea apei sau a reziduurilor menajere. Întrebați farmacistul cum să aruncați medicamentele pe care nu le mai folosiți. Aceste măsuri vor ajuta la protejarea mediului.

## 6. Conținutul ambalajului și alte informații

### Ce conține Dimetil fumarat Teva

Substanța activă este dimetil fumarat.

#### *Dimetil fumarat Teva 120 mg capsule gastrorezistente*

Fiecare capsulă gastrorezistentă conține dimetil fumarat 120 mg.

#### *Dimetil fumarat Teva 240 mg capsule gastrorezistente*

Fiecare capsulă gastrorezistentă conține dimetil fumarat 240 mg.

Celealte componente sunt:

- conținutul capsulei: celuloză microcristalină, crospovidonă, talc, povidonă K-30, dioxid de siliciu coloidal anhidru, stearat de magneziu, trietilcitrat, copolimer acid metacrilic-acrilat de etil (1:1), hipromeloză, dioxid de titan (E 171), triacetin.
- învelișul capsulei: gelatină, dioxid de titan (E 171), albastru strălucitor FCF-FD&C Blue 1 (E 133), oxid galben de fer (E 172)
- cerneala de inscripționare a capsulei: shellac, hidroxid de potasiu, propilenglicol (E 1520), oxid negru de fer (E 172), soluție concentrată de amoniac.

### Cum arată Dimetil fumarat Teva și conținutul ambalajului

Dimetil fumarat Teva 120 mg capsule gastrorezistente tari (capsule gastrorezistente): capsulă de 21,4 mm, având capacul de culoare verde și corpul de culoare albă, cu textul „DMF 120” inscripționat pe corpul capsulei, care conține microcomprimate albe până la aproape albe

Dimetil fumarat Teva 240 mg capsule gastrorezistente tari (capsule gastrorezistente): capsulă de 23,2 mm, având capacul și corpul de culoare verde, cu textul „DMF 240” inscripționat pe corpul capsulei, care conține microcomprimate albe până la aproape albe.

Flacoane din PEID cu capace din PP/PEID cu sigiliu și recipient cu gel de siliciu desicant.

Nu înghiți agentul desicant.

Blistere din OPA-Al-PVC/Al sau blister din OPA-Al-PVC/Al cu unități dozate.

#### Dimetil fumarat Teva 120 mg capsule gastrorezistente

Mărimi de ambalaj:

14 capsule (blistere)

14 x 1 capsule (blistere perforate pentru eliberarea de unități dozate)

100 capsule (flacon)

#### Dimetil fumarat Teva 240 mg capsule gastrorezistente

Mărimi de ambalaj:  
56 capsule (blistere)  
56 x 1 capsule (blistere perforate pentru eliberarea unei unități dozate)  
168 capsule (blistere)  
168 x 1 capsule (blistere perforate pentru eliberarea de unități dozate)  
100 capsule (flacon)

Este posibil ca nu toate mărimele de ambalaj să fie comercializate.

#### **Deținătorul autorizației de punere pe piață și fabricantul**

##### **Deținătorul autorizației de punere pe piață**

Teva Pharmaceuticals S.R.L.  
Bulevardul Ion Mihalache nr. 11-13  
Biroul P30, Corp C1, parter, sector 1  
Bucuresti

##### **Fabricantul**

Pharmadox Healthcare Ltd.  
KW20A Kordin Industrial Park,  
Paola PLA 3000  
Malta

Adalvo Ltd (formerly known as AMOL)  
Malta Life Sciences Park, Building 1, Level 4,  
Sir Temi Zammit Buildings,  
San Ĝwann SGN 3000  
Malta

KeVaRo GROUP Ltd  
9, Tzaritsa Elenora Str. Office 23  
Sofia 1618  
Bulgaria

#### **Acest medicament este autorizat în Statele Membre ale Spațiului Economic European sub următoarele denumiri:**

Austria	Dimethylfumarat ratiopharm GmbH 120 mg magensaftresistente Hartkapseln Dimethylfumarat ratiopharm GmbH 240 mg magensaftresistente Hartkapseln
Belgia	Dimethyl Fumarate Teva Generics 120 mg harde maagsapresistente capsules/ gélules gastro-résistantes / magensaftresistente Hartkapseln Dimethyl Fumarate Teva Generics 240 mg harde maagsapresistente capsules/ gélules gastro-résistantes / magensaftresistente Hartkapseln
Bulgaria	Диметилфумарат Тева Фарма 120 mg стомашно-устойчиви твърди капсули Dimethylfumarate Teva Pharma 120 mg gastro-resistant hard capsules Диметилфумарат Тева Фарма 240 mg стомашно-устойчиви твърди капсули Dimethylfumarate Teva Pharma 240 mg gastro-resistant hard capsules
Croatia	Dimethylfumarat Teva GmbH 120 mg, 240 mg tvrde želučanootporne kapsule
Danemarca	Dimethyl fumarate Teva GmbH
Estonia	Dimethyl fumarate TevaPharm
Finlanda	Dimethyl fumarate ratiopharm GmbH 120 mg enterokapseli, kova Dimethyl fumarate ratiopharm GmbH 240 mg enterokapseli, kova
Franța	DIMETHYL FUMARATE TEVA SANTE 120 mg, gélule gastrorésistante DIMETHYL FUMARATE TEVA SANTE 240 mg, gélule gastrorésistante
Germania	Dimethylfumarat-ratiopharm 120 mg magensaftresistente Hartkapseln Dimethylfumarat-ratiopharm 240 mg magensaftresistente Hartkapseln

Irlanda	Dimethyl Fumarate Teva 120 mg hard gastro-resistant capsules Dimethyl Fumarate Teva 240 mg hard gastro-resistant capsules
Islanda	Dimethyl fumarate Teva GmbH
Italia	DIMETILFUMARATO TEVA ITALIA
Letonia	Dimethyl fumarate TevaPharm 120 mg zarnās šķīstošās cietās kapsulas Dimethyl fumarate TevaPharm 240 mg zarnās šķīstošās cietās kapsulas
Lituania	Dimethyl fumarate TevaPharm 120 mg skrandye neiros kietosios kapsulēs Dimethyl fumarate TevaPharm 240 mg skrandye neiros kietosios kapsulēs
Norvegia	Dimethyl fumarate Teva GmbH
Polonia	Dimethyl fumarate Teva
Portugalia	Fumarato de dimetilo Teva
Republica Cehă	Dimethyl fumarate Teva CR
România	Dimetil fumarat Teva 120 mg, 240 mg capsule gastro-rezistente
Spania	Fumarato de dimetilo Tevagen 120 mg cápsulas duras gastrorresistentes EFG Fumarato de dimetilo Tevagen 240 mg cápsulas duras gastrorresistentes EFG
Suedia	Dimethyl fumarate Teva GmbH
Slovenia	Dimetilfumarat Teva GmbH 120 mg, 240 mg gastrorezistentne trde kapsule
Slovacia	Dimethylfumarate Teva Slovakia 120 mg tvrdé gastrorezistentné kapsuly Dimethylfumarate Teva Slovakia 240 mg tvrdé gastrorezistentné kapsuly
Țările de Jos	Dimethylfumaraat Teva 120 mg, harde maagsapresistente capsules Dimethylfumaraat Teva 240 mg, harde maagsapresistente capsules
Ungaria	Dimetil-fumarát ratiopharm 120 mg gyomornedv-ellenálló kemény kapszula Dimetil-fumarát ratiopharm 240 mg gyomornedv-ellenálló kemény kapszula

**Acest prospect a fost revizuit în septembrie 2024.**