

Prospect: Informații pentru utilizator**Carbamazepină Farmex 200 mg comprimate**
Carbamazepină

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să utilizați 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 Carbamazepină Farmex și pentru ce se utilizează
2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați Carbamazepină Farmex
3. Cum să utilizați Carbamazepină Farmex
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează Carbamazepină Farmex
6. Conținutul ambalajului și alte informații

1. Ce este Carbamazepină Farmex și pentru ce se utilizează

Carbamazepină Farmex conține ca substanță activă carbamazepina, un antiepileptic cu proprietăți anticonvulsivante, sedative și tranchilizante.

Este recomandat pentru tratamentul anumitor tipuri de epilepsie, durerilor nervoase de tipul nevralgiei de trigemină și glosofaringian (dureri la nivelul feței, maxilarilor, limbii, gâtului), durerilor din neuropatia diabetică.

Carbamazepină Farmex mai poate fi utilizată în tratamentul tulburărilor bipolare (crize maniacale și în prevenirea tulburărilor maniaco-depresive).

De asemenea, mai poate fi recomandat pentru prevenirea convulsiilor din sindromul de intrerupere în cazul alcoolismului.

2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați Carbamazepină Farmex**Nu utilizați Carbamazepină Farmex:**

- dacă sunteți alergic la carbamazepină sau la oricare dintre celealte componente ale acestui medicament (enumerate la punctul 6).
- dacă sunteți alergic (hipersensibil) la anumite medicamente numite antidepresive triciclice (de exemplu: amitriptilina, desipramina, imipramina, protriptilina, nortriptilina);
- dacă ați avut mielosupresie (deprimarea funcției măduvei osoase);
- dacă ați avut porfirie (boală a săngelui);
- dacă aveți bloc atrioventricular (tulburări ale bătăilor inimii);

- dacă utilizați sau ați utilizați antidepresive din grupa inhibitorilor de monoaminoxidază (IMAO) în ultimele două săptămâni;
- dacă îl utilizați împreună cu saquinavir, voriconazol;
- dacă îl utilizați la copii cu vîrstă sub 6 ani (datorită formei farmaceutice).

Atenționări și precauții

Înainte să utilizați Carbamazepină Farmex, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului:

- dacă aveți boli ale sângeului;
- dacă aveți boli de ficat;
- dacă aveți boli de inimă sau ale vaselor de sânge;
- dacă aveți boli de rinichi;
- dacă aveți glaucom (presiune crescută la nivelul globilor oculari) ;
- dacă ați avut o boală psihică (carbamazepina poate determina activarea psihozelor latente);
- dacă sunteți vârstnic (carbamazepina poate determina confuzie și agitație);
- dacă luați medicamente contraceptive orale;
- dacă aveți febră, dureri în gât, erupții pe piele, ulcerății la nivelul gurii, vânătăi, sângerări sau purpură, trebuie să vă adresați imediat medicului dumneavoastră.

În timpul tratamentului cu Carbamazepină Farmex medicul vă poate recomanda să efectuați periodic o serie de analize de sânge. Înaintea începerii tratamentului se efectuează controlul formulei sanguine și al funcției hepatice. Formula sanguină trebuie efectuată săptămânal în prima lună de tratament, apoi lunar.

Testele hepatice se efectuează, de asemenea, periodic.

Rareori, în timpul tratamentului cu Carbamazepină Farmex, pot surveni reacții adverse cutanate grave. Acest risc poate fi prevăzut prin prelevarea unei probe de sânge în cazul persoanelor de origine chineză și Thai. Dacă sunteți de această origine, discutați cu medicul dumneavoastră înainte de a lua Carbamazepină Farmex.

La un număr mic de pacienți tratați cu medicamente antiepileptice precum carbamazepină s-a constatat apariția unor gânduri de auto-vătămare sau de sinucidere. În cazul în care vă apar astfel de gânduri, **contactați-vă imediat medicul**, indiferent de moment.

Carbamazepină Farmex împreună cu alte medicamente

Spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă utilizați, ați utilizat recent sau s-ar putea să utilizați orice alte medicamente.

Nu utilizați Carbamazepină Farmex împreună cu saquinavir (medicament utilizat în infecții cu virusul imunodeficienței umane dobândite, HIV) și voriconazol (medicament utilizat în infecții fungice).

Medicul dumneavoastră va decide dacă este sigur să luați Carbamazepină Farmex cu următoarele medicamente:

- contraceptive orale: carbamazepina poate scădea siguranța acestora.
- medicamente pentru tratamentul depresiei sau anxietății, în special: litiu, alprazolam, haloperidol, fluoxetină.
- anticoagulante (medicamente pentru fluidizarea sângeului).
- antibiotice, în special: eritromicină, troleandomicină, claritromicină, doxiciclină, rifampicină, izoniazidă.
- antifungice, de exemplu: itraconazol, ketoconazol.
- medicamente care conțin paracetamol.
- alte antiepileptice: fenitoină, primidonă, clonazepam, etosuximidă, valproat, fenobarbital etc.
- medicamente folosite în tratamentul tensiunii arteriale crescute sau afecțiunilor cardiace, cum ar fi: verapamil, diltiazem etc.
- cimetidină (folosită în tratamentul ulcerului).
- antihistaminice (medicamente folosite în tratamentul alergiilor): loratadină, terfenadină etc.
- aminofilina și teofilina (folosite în tratamentul astmului bronșic).
- clozapina și alte medicamente folosite în tratamentul schizofreniei.
- cisplatina, doxorubicina (folosite în tratamentul cancerului).

- produse care conțin nicotinamidă, acid nicotinic.
- danazol.
- propoxifen (analgezic).
- medicamentele din plante medicinale care conțin sunătoare (*Hypericum perforatum*) nu trebuie luate în timpul tratamentului cu Carbamazepină Farmex. Dacă luați deja preparate cu sunătoare, informați-l pe medicul dumneavoastră înainte de a înceta administrarea acestor preparate.

Carbamazepină Farmex împreună cu alimente, băuturi și alcool

Nu consumați alcool în timpul tratamentului cu Carbamazepină Farmex.

Vă rugăm să informați medicul dacă dieta dumneavoastră conține suc de grapefruit.

Consumul de suc de grapefruit în timpul tratamentului cu Carbamazepină Farmex poate crește riscul de apariție a reacțiilor adverse.

Sarcina, alăptarea și fertilitatea

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

Luați carbamazepină doar la recomandarea medicului, deoarece carbamazepina poate afecta negativ fătul.

Deoarece carbamazepina se excretă în laptele matern, puteți utiliza Carbamazepină Farmex dacă alăptăți, dar trebuie să supravegheați sugarul pentru a observa posibilele reacții adverse.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

Carbamazepina vă poate produce amețeli și somnolență. Aceasta vă poate influența capacitatea de conducere a vehiculelor și folosirea utilajelor.

3. Cum să utilizați Carbamazepină Farmex

Utilizați întotdeauna acest medicament exact așa cum v-a spus medicul sau farmacistul. Discutați cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul dacă nu sunteți sigur.

Epilepsie

Adulti și copii cu vârstă peste 15 ani

Se recomandă inițierea tratamentului cu 200 mg carbamazepină de 2 ori pe zi. Ulterior, doza se crește treptat, la intervale de o săptămână, cu până la 200 mg carbamazepină pe zi, până la obținerea răspunsului optim, care în general se observă la doza de 400 mg carbamazepină, de 2-3 ori pe zi (800-1200 mg).

La unii pacienți, doza eficace poate ajunge la 1600 mg sau chiar 2000 mg carbamazepină pe zi.

Doza de întreținere eficace este 800 – 1200 mg carbamazepină pe zi.

Pacienții vîrstnici

Datorită posibilei interacțiuni cu alte medicamente, dozele de carbamazepină trebuie stabilite cu mare atenție la această grupă de vîrstă.

Copii cu vârstă cuprinsă între 11-15 ani

Se recomandă inițierea tratamentului cu 200 mg carbamazepină de 2 ori pe zi; doza se crește treptat, la intervale de o săptămână, cu până la 200 mg carbamazepină pe zi, până la obținerea răspunsului optim.

Doza zilnică maximă poate ajunge la 1000 mg carbamazepină.

Doza de întreținere eficace este 400-800 mg carbamazepină pe zi.

Copii cu vârstă cuprinsă între 6-10 ani

Doza inițială este de 100 mg carbamazepină de 2 ori pe zi; doza se crește treptat, la intervale de o săptămână, cu până la 100 mg pe zi, până la obținerea răspunsului optim.

Doza zilnică maximă poate ajunge la 600 mg carbamazepină pe zi.

Doza de întreținere este de 400-600 mg carbamazepină pe zi.

Copii cu vârstă sub 6 ani

Administrarea Carbamazepină Farmex 200 mg, comprimate nu este recomandată la copii cu vârstă sub 6 ani, deoarece comprimatele nu sunt formulări adecvate pentru această grupă de vîrstă.

În tratamentul epilepsiei, carbamazepina se poate folosi în monoterapie sau asociată cu alte antiepileptice. Când carbamazepina este adăugată unui tratament antiepileptic existent, acest lucru trebuie realizat treptat, menținând sau, dacă este necesar, ajustând doza celorlalte antiepileptice.

Nevalgia de trigemen, nevalgia de glosofaringian

Doza inițială este de 200-400 mg carbamazepină pe zi (la pacienții vîrstnici 100 mg carbamazepină de 2 ori pe zi), administrată în 2 prize. Doza zilnică se crește treptat până la remisiunea durerii, care, de regulă, se produce la 200 mg carbamazepină de 3-4 ori pe zi.

În unele cazuri, pot fi necesare 1600 mg carbamazepină pe zi. După remisiunea durerii, doza trebuie redusă treptat până la doza de întreținere minimă eficace.

Tratamentul crizelor maniacale și profilaxia tulburărilor bipolare în cazul pacientilor care nu răspund la tratamentul cu litiu

Doza inițială este de 200 – 400 mg carbamazepină pe zi, divizată în mai multe prize; doza se crește treptat până la controlul adecvat al simptomatologiei sau până la atingerea unei doze totale de 1600 mg pe zi, administrată în 1-2 prize. Doza de întreținere este de 400-600 mg carbamazepină pe zi, administrată în 2-3 prize.

Se recomandă precauție în cazul asocierii carbamazepinei cu litiu în tulburările bipolare, deoarece această asociere determină neurotoxicitate.

Prevenirea convulsiilor la pacienții cu sindrom de sevraj alcoolic

Doza medie este de 200 mg carbamazepină de 3 ori pe zi. În cazurile severe doza poate fi crescută în primele zile (de exemplu, până la 400 mg de 3 ori pe zi).

Asocierea medicamentului Carbamazepină Farmex cu sedative sau hipnotice nu este recomandată.

Totuși, în funcție de situația clinică, carbamazepina poate fi asociată cu alte medicamente în tratamentul sindromului de întrerupere în cazul alcoolismului.

Concentrațiile plasmatiche de carbamazepină trebuie să fie verificate periodic.

Neuropatia diabetică dureroasă

Doza inițială este de 200 – 400 mg carbamazepină pe zi, administrată în 2 prize. Ulterior, dozele se cresc treptat, până la supresia durerii, de regulă, până la 200 mg carbamazepină de 4 ori pe zi. După obținerea efectului optim, dozele se reduc gradat, până la doza minimă eficace terapeutic.

Dacă utilizați mai mult Carbamazepină Farmex decât trebuie

Dacă luați din greșeală prea multe comprimate de carbamazepină decât cele recomandate, adresați-vă imediat medicului sau farmacistului sau mergeți la camera de gardă a celui mai apropiat spital.

Dacă uitați să utilizați Carbamazepină Farmex

În cazul în care ați uitat să luați o doză, luați-o imediat ce vă amintiți, apoi reveniți la orarul obișnuit de utilizare recomandat de medic. Nu luați o doză dublă pentru a compensa doza uitată.

Dacă încetați să utilizați Carbamazepină Farmex

Medicul dumneavoastră vă va sfatui când să nu mai utilizați medicamentul.

Dacă tratamentul cu carbamazepină trebuie întrerupt brusc, trecerea la un alt medicament antiepileptic trebuie făcută sub protecția unui medicament adecvat (de exemplu: diazepam intravenos, rectal sau fenitoină intravenos).

Dacă aveți orice întrebări suplimentare cu privire la acest 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.

Reacțiile adverse sunt clasificate în funcție de frecvență, după cum urmează:

Foarte frecvente (afectează mai mult de 1 din 10 pacienți),

Frecvente (afectează mai puțin de 1 din 10 pacienți),

Mai puțin frecvente (afectează mai puțin de 1 din 100 pacienți),

Rare (afectează mai puțin de 1 din 1000 pacienți),

Foarte rare (afectează mai puțin de 1 din 10000 pacienți),

Frecvență necunoscută (nu poate fi estimată din datele disponibile).

Foarte frecvente: scăderea numărului globulelor albe, amețeli, mișcări imprecise, ezitante, somnolență, oboseală, greață, vărsături, creșterea gamaglobulinei (proteine plasmatiche).

Frecvente: creșterea numărului eozinofililor, scăderea numărului trombocitelor, dureri de cap, vedere dublă, înceboșarea vederii, uscăciunea gurii, scăderea valorii plasmatiche a sodiului și reducerea osmolarității plasmei care a determinat rar, intoxicație cu apă însoțită de somn profund, prelungit, vărsături, dureri de cap, confuzie, tulburări neurologice, acumulare de lichid în țesuturi, creștere în greutate, acumulare de lichid în țesuturi, creștere în greutate.

Mai puțin frecvente: tremor, tremor fin, necontrolat, la nivelul extremităților, contracție involuntară și dureroasă care întepenește corpul în poziție anormală, ticuri), mișcări involuntare și sacadate ale ochilor, diaree sau constipație, dermatită exfoliativă (înroșirea și cojirea pielii) și eritrodermie (înroșirea generalizată a pielii asociată cu alterarea stării generale a organismului), reacții alergice pe piele, urticarie, creșterea valorii serice a transaminazelor.

Rare: tulburări ale conducerii; foarte rar: rărirea bătăilor inimii, aritmie, bloc AV cu sincopă, insuficiență cardiacă congestivă, creșterea numărului globulelor albe, mărire ganglionilor limfatici, deficit de acid folic, mișcări involuntare la nivelul feței, tulburări oculomotorii, tulburări de vorbire, mișcări anormale la nivelul extremităților, amorteli, furnicături, dureri spontane la nivelul picioarelor sau mâinilor, slabiciune musculară și simptome paretice, dureri abdominale, semne și simptome asemănătoare lupusului eritematos, mâncărimi. creșterea sau scăderea tensiunii arteriale; foarte rar: scăderea tensiunii arteriale, agravarea unor afecțiuni ale inimii, inflamația peretelui unei vene, tromboembolism (obstrucția unei artere pulmonare printr-un trombus), febră, erupție pe piele, inflamația vaselor sanguine (vasculite), inflamația ganglionilor limfatici (limfoadenopatie), tulburări asemănătoare limfomului, dureri articulare, scăderea numărului globulelor albe, eozinofilie, creșterea în volum a ficalului și splinei și modificări ale testelor funcției hepatice.

Foarte rar: meningită aseptică, cu contracții musculare bruște și involuntare și eozinofilie periferică; reacții alergice care implică mai multe sisteme, umflarea feței, limbii, gâtului.

Tratamentul trebuie întrerupt dacă apar astfel de reacții, colorarea în galben a pielii și mucoaselor, inflamația ficalului (hepatită colestasică, halucinații (vizuale sau auditive)), depresie, pierderea apetitului alimentar, agitație, comportament agresiv, confuzie.

Foarte rare: agranulocitoză, scăderea numărului globulelor roșii, eritroblastopenie, porfirie acută intermitentă, reticulocitoză, opaciferea cristalinului, conjunctivită, zgomote în urechi, creșterea acuității auditive, scăderea acuității auditiv, modificări în percepția poziției, febră, dificultăți în respirație, inflamații la nivelul țesutului pulmonar, inflamația limbii, a mucoasei bucale, a pancreasului, inflamația rinichilor, insuficiență renală, eliminarea de proteine în urină, sânge în urină, micșorarea volumului urinelor, micșuni frecvente, retenție de urină, sindrom Stevens-Johnson (înroșirea generalizată a pielii, cu apariția de vezicule, febră și dureri articulare), necroza pielii, sensibilizare a pielii la lumină, eritem polimorf și nodular (leziuni ale pielii sub formă de cocardă), modificări ale pigmentației pielii, purpură, acnee, transpirație, cădere părului, creșterea anormală de păr pe față, trunchi, membre, dureri articulare, dureri musculare sau crampă, creșterea prolactinei (hormon ce declanșează și menține secreția lactată) cu sau fără: galactoreea (scurgere lăptoașă prin mamelon în afara momentelor alăptării), dezvoltarea excesivă a sănilor la bărbați, modificări ale testelor funcției tiroidei, osteomalacie (decalcificare osoasă cu dureri cvasiconstante), creșterea valorii colesterolului și a trigliceridelor din sânge, tulburări ale gustului, activarea psihozelor, hepatită granulomatoasă (inflamația ficatului), insuficiență hepatică, tulburări de dinamică sexuală/impotență.

Raportarea reacțiilor adverse

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice reacții adverse nemenționate în acest prospect. De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse direct prin intermediul sistemului național de raportare, ale cărui detalii sunt publicate pe web-site-ul Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale <http://www.anm.ro/>. Raportând reacțiile adverse, puteți contribui la furnizarea de informații suplimentare privind siguranța acestui medicament.

5. Cum se păstrează Carbamazepină Farmex

Nu lăsați acest medicament la vedere și îndemâna copiilor.

Nu utilizați acest medicament după data de expirare înscrisă pe cutie după EXP.
Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

A se păstra la temperaturi sub 25°C, în ambalajul original.

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 Carbamazepină Farmex

- Substanța activă este carbamazepina. Fiecare comprimat conține 200 mg carbamazepină.
- Celealte componente sunt: amidon de porumb, povidonă K₃₀, talc, celuloză microcristalină Ph 101, stearat de magneziu.

Cum arată Carbamazepină Farmex și conținutul ambalajului

Se prezintă sub formă de comprimate plate, cu aspect uniform, de culoare albă sau aproape albă, cu diametrul de 9 mm.

Este disponibil în cutii cu 2 blistere din PVC/Al a către 10 comprimate și 5 blistere din PVC/Al a către 10 comprimate.

Deținătorul autorizației de punere pe piață

S.C. FARMEX COMPANY S.R.L
Str. Drumul Potcoavei nr.30,Pipera, Voluntari, Județul Ilfov,
România
Tel: +4021.230.80.86 Fax; +4021.230.80.85 Email: office@farmex.ro

Fabricanți

SC SLAVIA PHARM SRL
B-dul Theodor Pallady, 44 C, sector 3, București

S.C. FARMEX COMPANY S.R.L
Str. Drumul Potcoavei nr. 30, Sat Pipera, Comuna Voluntari
Județul Ilfov, cod 077190, România

Acest prospect a fost revizuit în Iunie, 2017.

Informații detaliate privind acest medicament sunt disponibile pe web-site-ul Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale <http://www.anm.ro/>