

MEPHAQUIN LACTAB 250 mg comprimate filmate

(mefloquină)



Cardul pacientului

Acest card conține informații de siguranță despre Mephaquin Lactab (mefloquină)

Acest card vă informează despre posibilele efecte adverse importante și ce trebuie să faceți în cazul în care apar. Păstrați-l întotdeauna cu dumneavoastră în timpul tratamentului. Informați orice profesionist din domeniul sănătății care vă tratează că luați Mephaquin Lactab și arătați-i acest card. De asemenea, vă rugăm să citiți cu atenție prospectul medicamentului, pentru informații complete.

Nu luați Mephaquin Lactab dacă:

- aveți sau ați avut: depresie, gânduri suicidale, alte probleme psihice, inclusiv tulburări de anxietate, schizofrenie sau psihoză (pierderea contactului cu realitatea), atacuri (convulsii),
- aveți alergii la mefloquină sau la o substanță cu o structură chimică similară (de exemplu chinină, chinidină) sau la oricare dintre excipienții acestui medicament,
- aveți probleme hepatice grave,
- luați în prezent un medicament care conține halofantrină,
- aveți antecedente de febră Blackwater, o complicație a infecției cu *Plasmodium falciparum*, manifestată cu hemoliză masivă intravasculară, care provoacă hemoglobinurie.

Trebuie să **OPRIȚI** imediat administrarea Mephaquin Lactab și să solicitați sfatul unui profesionist din domeniul sănătății dacă:

- simțiți impulsul de a vă răni sau de a vă sinucide,
- vă simțiți deprimat, foarte anxios, agitat sau confuz,
- simțiți că nu aveți încredere în oamenii din jurul dumneavoastră (paranoia),
- aveți senzația că vedeți sau auziți lucruri care nu sunt prezente (halucinații),
- aveți coșmaruri sau vise anormale, aveți dificultăți de somn (insomnie),
- percepeți comportamentul dumneavoastră ca fiind neobișnuit.

Simptomele enumerate mai sus pot indica apariția unui efect advers neuropsihiatric sever și/sau persistent.

Mephaquin Lactab trebuie înlocuit cu un alt medicament pentru prevenirea malariei. Efectele adverse pot apărea și persista timp de câteva luni sau mai mult după întreruperea tratamentului cu acest medicament.

Apel la raportarea efectelor adverse:

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice reacții adverse nemenționate în prospect. De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse direct prin intermediul sistemului național de raportare:

Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România

Str. Aviator Sănătescu nr. 48, sector 1

011478 - București

Fax: +4 0213 163 497

tel: +4 021 317 11 02

e-mail: adr@anm.ro

Raportare online: <https://adr.anm.ro/>

Website: www.anm.ro

Reacțiile adverse suspectate se pot raporta și către reprezentanța locală a deținătorului autorizației de punere pe piață, la următoarele date de contact:

Departamentul de Farmacovigilență Teva România:

Tel: +40 21 2306524 / +40754 202 993

e-mail: safety.romania@teva-romania.ro