



PROSPECT: INFORMATII PENTRU UTILIZATOR

Paroxetină Atb 20 mg comprimate filmate
Paroxetină

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să utilizați acest medicament.

- 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 pentru dumneavoastră. Nu trebuie să-l dați altor persoane. Le poate face rău, chiar dacă au aceleași simptome ca ale dumneavoastră.
- Dacă vreuna din reacțiile adverse devine gravă sau dacă observați orice reacție adversă nemenționată în acest prospect, vă rugăm să-i spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului.

În acest prospect găsiți:

1. Ce este Paroxetină Atb și pentru ce se utilizează
2. Înainte să utilizați Paroxetină Atb
3. Cum să utilizați Paroxetină Atb
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează Paroxetină Atb
6. Informații suplimentare

1. CE ESTE PAROXETINĂ ATB ȘI PENTRU CE SE UTILIZEAZĂ

Paroxetină Atb face parte dintr-un grup de medicamente numite inhibitori selectivi ai recaptării serotoninei (ISRS), care sunt antidepresive.

Paroxetină Atb este utilizat în tratamentul:

- depresiei (episoadelelor depresive majore);
- tulburării obsesiv-compulsive (gânduri și acțiuni compulzive) - TOC;
- tulburării de panică cu sau fără agorafobie (de exemplu teama de a părăsi casa, de a intra în magazine sau teama de locuri publice);
- fobiei sociale;
- tulburării de anxietate generalizată;
- tulburării de stres post-traumatic.

2. ÎNAINTE SĂ UTILIZAȚI PAROXETINĂ ATB

Nu utilizați Paroxetină Atb

- dacă sunteți alergic (hipersensibil) la paroxetină sau la oricare dintre celealte componente ale medicamentului (vezi pct.Ce conține Paroxetina Atb).
- dacă luați medicamente numite inhibitori de monoaminoxidază IMAO (de exemplu, împotriva depresiei) sau ați luat inhibitori MAO în timpul ultimelor două săptămâni. Excepțiile sunt tratamentul cu moclobemidă, caz în care tratamentul cu paroxetină poate fi început după 24 de ore și tratamentul cu linezolid, un antibiotic, numai în condițiile în care este posibilă supraveghere atentă. Trebuie să existe cel puțin o săptămână între întreruperea Paroxetină Atb și inițierea tratamentului cu inhibitor IMAO.
- dacă luați tioridazină (medicament antipsihotic).

- dacă luați pimozidă (medicament antipsihotic).

Aveți grijă deosebită când utilizați Paroxetină Atb

- **Utilizarea la copii și adolescenti cu vîrstă sub 18 ani**

În mod normal, Paroxetină Atb nu trebuie utilizat la copii și adolescenti cu vîrstă sub 18 ani. Trebuie să știți că, atunci când se utilizează acest medicament la pacienții cu vîrstă sub 18 ani, a fost observat un risc crescut de reacții adverse cum sunt tentativele de suicid, gândurile suicidare și ostilitate (predominant agresivitate, comportament opozițional, furie). În ciuda acestor lucruri, medicul dumneavoastră poate prescrie Paroxetină Atb la pacienții cu vîrstă sub 18 ani, dacă decide că acest lucru este în interesul acestora. Dacă medicul dumneavoastră a prescris Paroxetină Atb la un pacient cu vîrstă sub 18 ani și vreți să discutați despre acest lucru, vă rugăm să vă adresați medicului dumneavoastră. Trebuie să-l informați pe medicul dumneavoastră dacă oricare dintre manifestările prezentate mai sus apare sau se agravează atunci când pacienții cu vîrstă sub 18 ani utilizează Paroxetină Atb. De asemenea, la acest grup de vîrstă nu s-au demonstrat efectele tratamentului pe termen lung cu privire la creștere, maturizare și dezvoltare cognitivă și comportamentală.

- **Gânduri de sinucidere și agravarea stării dumneavoastră de depresie sau de anxietate**

Depresia și/sau tulburările de anxietate de care suferiți vă pot provoca uneori idei de auto-vătămare sau sinucidere. Acestea se pot accentua la începerea tratamentului cu medicamente antidepresive, deoarece acțiunea tuturor acestor medicamente se produce în timp, de obicei în aproximativ două săptămâni și câteodată și mai mult.

Sunteți mai inclinat spre astfel de idei:

- Dacă ați avut anterior gânduri de sinucidere sau auto-vătămare.
- Dacă sunteți **de vîrstă adultă Tânără**. Informația rezultată din studiile clinice arată existența unui risc crescut de comportament suicidar la adulții în vîrstă de mai puțin de 25 de ani, care suferă de o afecțiune psihică și au urmat un tratament cu un antidepresiv.

În cazul în care aveți gânduri de auto-vătămare sau sinucidere, indiferent de moment, **contactați-vă imediat medicul sau adresați-vă fără întârziere unui spital**.

Poate fi util să vă adresați unei rude sau unui prieten apropiat, căruia să-i spuneti că vă simțiți deprimat sau că suferiți de o tulburare de anxietate și pe care să-l rugați să citească acest prospect. În același timp, puteți ruga persoana respectivă să vă spună dacă nu consideră că starea dumneavoastră de depresie sau anxietate s-a agravat sau dacă o îngrijorează vreo modificare apărută în comportamentul dumneavoastră.

- **Simptome de intrerupere observate la oprirea tratamentului cu inhibitori selectivi ai recaptării serotoninei (ISRS)**

Atunci când intrerupeți tratamentul cu Paroxetină Atb, mai ales dacă intreruperea este efectuată brusc, puteți prezenta simptome de intrerupere (vezi "Cum să utilizați Paroxetină Atb" și "Reacții adverse posibile"). Acestea sunt frecvente atunci când este intrerupt tratamentul. Riscul este mai mare când Paroxetină Atb a fost utilizat timp îndelungat, în doze mari sau atunci când doza se reduce prea rapid. Majoritatea persoanelor consideră că aceste simptome sunt ușoare și dispar de la sine în decurs de 2 săptămâni. Totuși, la unii pacienți aceste simptome pot fi severe sau prelungite (2-3 luni sau mai mult).

Dacă prezentați simptome de intrerupere severe atunci când opriți administrarea de Paroxetină Atb, vă rugăm să vă adresați medicului dumneavoastră. Aceasta vă poate recomanda să începeți să luați din nou comprimatele iar doza vă va fi redusă într-un ritm mai lent.

Verificați împreună cu medicul dumneavoastră dacă:

- prezentați simptome ca senzație interioară de neliniște și agitație psihomotorie cum este incapacitatea de a sta în poziție aşezat sau de a sta pe loc asociată, de obicei, cu supărare subiectivă (acatizie). Este mai probabil ca acestea să apară în cursul primelor săptămâni de tratament. Creșterea dozei de Paroxetină Atb poate agrava aceste senzații (vezi pct."Reacții adverse posibile").
- prezentați simptome cum sunt febră mare, crampe musculare, confuzie și anxietate, deoarece aceste simptome pot fi un semn al acestui numit "sindrom serotoninergic". Ca urmare,



paroxetina nu trebuie utilizată în asociere cu alte medicamente cu efect serotoninergic sau sunt sumatriptan sau alți triptani (anumite medicamente pentru migrenă), tramadol, linezolid, alte ISRS, litiu și sunătoare (*Hypericum perforatum*), oxitriptan și triptofan.



- aveți antecedente de manie (stare de bună dispoziție exagerată). Dacă intrați în faza maniacală, trebuie să opriți administrarea Paroxetină Atb. Cereți sfatul medicului dumneavoastră.
- dacă aveți probleme ale inimii, ficatului sau rinichilor. La pacienții cu afecțiuni severe ale rinichilor sau cu afecțiuni ale ficatului se recomandă reducerea dozei.
- aveți diabet zaharat. Paroxetină Atb poate să determine creșterea sau scăderea concentrației de zahăr din sângele dumneavoastră. Poate fi necesară modificarea dozelor de insulină sau medicamentele antidiabetice orale utilizate pentru tratamentul diabetului zaharat.
- aveți epilepsie. Dacă prezentați convulsiuni în timpul tratamentului cu Paroxetină Atb, trebuie să vă adresați medicului dumneavoastră.
- tratamentul dumneavoastră pentru depresie este terapia electroconvulsivantă (TEC).
- luați tamoxifen pentru tratamentul cancerului de sân sau pentru probleme de fertilitate? Paroxetina poate face ca tamoxifenu să fie mai puțin eficient așa că medicul dumneavoastră trebuie să vă recomande alt antidepresiv.
- aveți glaucom (presiune crescută la nivelul ochilor)
- aveți risc pentru reducerea concentrației de sodiu din sânge (hiponatremie) determinat, de exemplu, de utilizarea concomitentă de medicamente sau de ciroza hepatică. Hiponatremia a fost raportată rar în timpul tratamentului cu Paroxetină Atb, mai ales la vârstnici.
- aveți antecedente de tulburări de sânge, de exemplu anomalii de sânge la nivelul pielii, hemoragie la nivelul aparatului genital sau stomacului sau dacă utilizați medicamente care pot crește tendința de sânge (vezi pct. "Utilizarea altor medicamente").

Vă rugăm să vă adresați medicului dumneavoastră, chiar dacă aceste manifestări au fost valabile în cazul dumneavoastră oricând în decursul timpului.

Utilizarea altor medicamente

Anumite alte medicamente pot influența efectul Paroxetină Atb sau Paroxetină Atb poate influența efectul acestora. Unele dintre aceste medicamente sunt prezentate mai jos:

- Antidepresive triciclice (împotriva depresiei) de exemplu clomipramină, nortriptilină și desipramină
- ISRS de exemplu citalopram și fluoxetină
- L-triptofan (împotriva tulburărilor somnului)
- Inhibitori ai MAO (de exemplu împotriva depresiei sau bolii Parkinson)
- Lituu (antipsihotic)
- Sunătoare (*Hypericum perforatum*)
- Triptani (împotriva migrenelor)
- Tramadol (medicamente puternice împotriva durerii)
- Linezolid (antibiotic)

Utilizarea concomitentă a medicamentelor menționate mai sus poate determina sindromul serotoninergic prin potențarea efectelor serotoninergice ale Paroxetină Atb (vezi "Nu utilizați Paroxetină Atb" și "Aveți grija deosebită când utilizați Paroxetină Atb"). Medicul dumneavoastră va dori să urmărească mai atent starea dumneavoastră.

- Perfenazină, risperidonă, atomoxetină, tioridazină, pimozidă și clozapină (antipsihotice)
- O asociere de fosamprenavir și ritonavir care este utilizat pentru tratamentul infecției cu Virusul Imunodeficienței Umane (HIV)

- Propafenonă și flecainidă (împotriva bătăilor neregulate al inimii)
- Metoprolol (medicament pentru bolile inimii)

Utilizarea concomitentă a medicamentelor menționate mai sus poate determina o creștere a frecvenței de apariție a reacțiilor adverse cum sunt reacțiile adverse cardiace, care, în unele cazuri, pot fi severe (vezi "Nu utilizați Paroxetină Atb").

- Fenobarbital, carbamazepină și fenitoină (împotriva epilepsiei)
- Rifampicină (antibiotic)

Utilizarea concomitentă a medicamentelor menționate mai sus poate reduce efectul Paroxetină Atb prin creșterea metabolizării paroxetinei.

- AINS (de exemplu ibuprofen, diclofenac), inhibitori ai COX-2 și acid acetilsalicilic (medicamente împotriva durerii)
- Warfarină (pentru prevenirea formării cheagurilor de sânge)
- Clozapină, fenotiazine (antipsihotice) și majoritatea antidepresivelor triciclice (împotriva depresiei)

Utilizarea concomitentă a medicamentelor menționate mai sus poate determina creșterea riscului de săngerare sau săngerare prelungită (vezi "Aveți grija deosebită când utilizați Paroxetină Atb")

- Procyclidină (împotriva bolii Parkinson). Poate să apară creșterea frecvenței de reacții adverse la procyclidină determinată de creșterea concentrației procyclidinei în sânge.
- Tamoxifen care este utilizat pentru tratamentul cancerului de sân sau a problemelor de fertilitate

Vă rugăm să spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă luați sau ați luat recent orice alte medicamente, inclusiv dintre cele eliberate fără prescripție medicală.

Utilizarea Paroxetină Atb cu alimente și băuturi

Alcool etilic: nu se recomandă asocierea Paroxetină Atb cu alcool etilic.

Sarcina și alăptarea

Sarcina:

Adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului pentru recomandări, înainte de a lua orice medicament.

Dacă sunteți gravidă, ați putea fi gravidă sau planificați să aveți o sarcină, adresați-vă medicului dumneavoastră cât de curând posibil.

La copiii ale căror mame iau paroxetină în timpul primelor luni de sarcină au existat unele rapoarte care au aratat un risc crescut pentru malformații la naștere în special cele care afectează inima. În populația generală aproximativ 1 din 100 copii sunt născuți cu defect cardiac. Aceasta crește cu 2 la 100 dintre copiii ale căror mame iau paroxetină.

Dumneavoastră și medicul dumneavoastră puteți decide că este mai bine să întrerupeți treptat utilizarea Paroxetină Atb în timp ce sunteți gravidă. Totuși, în funcție de circumstanțe medicul dumneavoastră poate recomanda dacă să luați în continuare Paroxetină Atb.

Dacă luați Paroxetină Atb în ultimele trei luni de sarcină, spuneți medicului dumneavoastră, doarece nou-născutul dumneavoastră poate prezenta unele simptome la naștere. De regulă, aceste simptome se manifestă în primele 24 de ore după naștere. Aceste simptome includ incapacitatea de a adormi sau de a se hrăni adecvat, probleme cu respirația, o culoare albăstruie a pielii sau pielea devine prea rece sau prea caldă, vârsături, plâns continuu, mușchi încordați sau flasci, oboseală, lipsă de energie, tremurături ale corpului, agitație sau convulsii. În cazul în care copilul dumneavoastră prezintă oricare dintre aceste simptome la naștere, adresați-vă medicului dumneavoastră pentru recomandări.

Alăptare

Paroxetină Atb poate trece în cantități mici în laptele matern. Dacă luați Paroxetină Atb, adresați-vă medicului dumneavoastră pentru recomandări înainte de a începe alăptarea.



Dumneavoastră și medicul dumneavoastră puteți decide dacă alăptăți în timp ce utilizați Paroxetină Atb Sandoz.

Adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului pentru recomandări, înainte de a lua medicament.



Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

Paroxetină Atb poate determina reacții adverse (cum sunt senzația de amețeli, somnolență sau confuzie) care vă pot afecta capacitatea de concentrare și viteza de reacție. Dacă prezentați aceste reacții adverse, nu conduceți vehicule, nu folosiți utilaje sau nu vă implicați în nicio acțiune în cadrul căreia trebuie să fiți alert și concentrat.

Informații importante privind unele componente ale Paroxetină Atb

Paroxetină Atb conține lactoză. Dacă medicul dumneavoastră v-a atenționat ca aveți intoleranță la unele categorii de glucide, vă rugăm să-l întrebați înainte de a lua acest medicament.

3. CUM SĂ UTILIZAȚI PAROXETINĂ ATB

Utilizați întotdeauna Paroxetină Atb exact aşa cum v-a spus medicul dumneavoastră. Trebuie să discutați cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul dacă nu sunteți sigur.

Comprimatele trebuie luate dimineața, în timpul mic dejunului.

Luați comprimatul cu un pahar cu apă.

Medicamentul trebuie mai degrabă înghițit decât mestecat.

Medicul dumneavoastră vă va recomanda ce doză să luati atunci când utilizați pentru prima dată Paroxetină Atb.

Majoritatea oamenilor se simt mai bine după câteva săptămâni. Dacă nu începeți să simțiți mai bine după acest interval, adresați-vă medicului dumneavoastră care vă va sfătuvi.

Acesta poate decide creșterea treptată a dozei, câte 10 mg o dată până la o doză maximă zilnică.

Dozele uzuale pentru diferite afecțiuni sunt enumerate în tabelul de mai jos.

	Doza inițială	Doza zilnică recomandată	Doza zilnică maximă
Depresie	20 mg	20 mg	50 mg
Tulburare obsesivă compulsivă	20 mg	40 mg	60 mg
Tulburare de panică	10 mg	40 mg	60 mg
Tulburare de anxietate socială	20 mg	20 mg	50 mg
Tulburare de stres post-traumatică	20 mg	20 mg	50 mg
Tulburare de anxietate generalizată	20 mg	20 mg	50 mg

Medicul dumneavoastră vă va recomanda doza zilnică pe care trebuie să o luati.

Medicul dumneavoastră va discuta cu dumneavoastră cât timp trebuie să luati comprimatele. Aceasta poate dura mai multe luni sau chiar mai mult.

Vârstnici (cu vîrstă peste 65 de ani)

În funcție de răspunsul dumneavoastră, doza poate fi crescută la 40 mg zilnic. Doza maximă este de 40 mg zilnic.

Pacienți cu afecțiune hepatică sau renală

Dacă aveți probleme la nivelul ficatului sau rinichilor, medicul dumneavoastră poate recomanda o doză mai mică de Paroxetină Atb decât normal.



Dacă utilizați mai mult decât trebuie din Paroxetină Atb

Dacă ati utilizat o doză mai mare de Paroxetină Atb decât cea recomandată, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului sau mergeți la departamentul de urgență al celui mai apropiat spital. Simptomele de supradozaj sunt vârsături, pupile dilatate, febră, modificări ale tensiunii arteriale, durere de cap, contractii musculare involuntare, agitație, anxietate și bătăi rapide ale inimii.

Dacă uitați să utilizați Paroxetină Atb

- și vă amintiți înainte de a merge la culcare, luați comprimatul imediat. Reveniți la programul obișnuit a doua zi.
- vă amintiți doar în decursul nopții sau a doua zi, nu mai luați doza uitată. Puteți avea simptome de întrerupere dar acestea dispar după ce luați următoarea doză la momentul obișnuit.

Ce să faceți dacă nu vă simțiți mai bine

Paroxetină Atb nu vă ameliorează imediat simptomele – toate medicamentele antidepresive acționează în timp. Unele persoane se pot simți mai bine în decurs de câteva săptămâni, dar pentru alte persoane este necesară o perioadă mai lungă de timp. Unele persoane care folosesc medicamente antidepresive se simt mai rău înainte de a se simți mai bine. Dacă nu vă simțiți mai bine după câteva săptămâni, mergeți din nou la medicul dumneavoastră pentru recomandări. Medicul dumneavoastră vă va recomanda să reveniți la consultație după câteva săptămâni de la inițierea tratamentului. Spuneți medicului dumneavoastră dacă nu vă ati început să vă simțiți mai bine.

Dacă încetați să utilizați Paroxetină Atb

Nu opriți tratamentul cu Paroxetină Atb, chiar dacă vă simțiți mai bine, cu excepția cazului în care medicul dumneavoastră vă recomandă acest lucru.

Dacă încetați brusc tratamentul cu acest medicament, după ce l-ați utilizat timp îndelungat, puteți prezenta simptome de întrerupere.

Când opriți tratamentul cu Paroxetină Atb, doza trebuie redusă treptat, pe parcursul a cel puțin unei săptămâni, pentru a reduce riscul de simptome de întrerupere (pentru simptome de întrerupere, vezi pct “Reacții adverse posibile”). Un mod de a realiza această scădere gradată a dozelor, este cel de a reduce doza de Paroxetină Atb cu câte 10 mg pe săptămână. Dacă apar simptome intolerabile după reducerea dozei sau după întreruperea tratamentului, medicul dumneavoastră vă poate recomanda să reluați administrarea comprimatelor și să reduceți doza mult mai lent.

Dacă aveți orice întrebări suplimentare cu privire la acest produs, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

4. REACȚII ADVERSE POSIBILE

Ca toate medicamentele, Paroxetină Atb poate provoca reacții adverse, deși acestea nu apar la toate persoanele.

Trebuie să vă adresați imediat medicului dumneavoastră dacă prezentați simptome cum sunt:

- umflare a feței, limbii și/sau gâtului și/sau dificultate la înghițire sau urticarie însoțită de dificultăți la respirație (angioedem)
- febră mare, crampe musculare, confuzie și anxietate, deoarece aceste simptome pot fi un semn al așa numitului „sindrom serotoninergic”

Dacă prezentați gânduri sau idee de suicid sau idee de suicidă în timpul tratamentului cu Paroxetină Atb, mai ales în timpul primelor 2-4 săptămâni, adresați-vă imediat medicului dumneavoastră.



Alte reacții adverse

Dacă vreuna dintre reacțiile adverse devine gravă sau dacă observați orice reacție adversă nemenționată în acest prospect, vă rugăm să spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului.

Frecvențele sunt definite după cum urmează:

Foarte frecvente (care apar la mai mult de 1 din 10 pacienți)

Frecvente (care apar la mai mult de 1 din 100, dar la mai puțin de 1 din 10 pacienți)

Mai puțin frecvente (care apar la mai mult de 1 din 1000, dar la mai puțin de 1 din 100 de pacienți)

Rare (care apar la mai mult de 1 din 10000, dar la mai puțin de 1 din 1000 de pacienți)

Foarte rare (care apar la mai puțin de 1 din 10000 pacienți, incluzând cazurile izolate)

Cu frecvență necunoscută (care nu poate fi estimată din datele disponibile)

Tulburări hematologice și limfatice

Mai puțin frecvente: sângerare anormală, predominant la nivelul pielii și mucoaselor (mai ales vânătăi)

Foarte rare: scădere a numărului de placete sanguine

Tulburări ale sistemului imunitar

Foarte rare: reacții alergice, incluzând urticarie și umflare a feței, buzelor, limbii sau gâtului cu dificultate la respirație sau la înghitire (angioedem)

Tulburări hormonale (endocrine)

Foarte rare: sindrom de secreție inadecvată de hormon ADH (SIADH)

Tulburări metabolice și de nutriție

Frecvente: creșterea concentrației de colesterol sanguin, scăderea poftei de mâncare

Rare: reducerea concentrației de sodiu în sânge (hiponatremie)

Hiponatremia a fost raportată predominant la persoanele vârstnice și, uneori, a fost determinată de sindromul de secreție inadecvată de ADH (SIADH)

Tulburări psihice

Frecvente: somnolență, insomnie, agitație

Mai puțin frecvente: confuzie, halucinații

Rare: comportamente și gânduri exagerate (reacții maniacale), anxietate, senzație de detașare față de propria persoană (depersonalizare), atacuri de panică

Cu frecvență necunoscută: au fost raportate cazuri de ideație suicidară și comportament suicidăr în timpul tratamentului cu paroxetină sau imediat după întreruperea acestuia (vezi pct. „Aveți grijă deosebită când utilizați Paroxetină Atb”).

Aceste simptome se pot datora și bolii preexistente.

Tulburări ale sistemului nervos

Frecvente: amețeli, tremurături ale corpului (tremor), durere de cap.

Mai puțin frecvente: mișcări lente sau/și involuntare (tulburări extrapiramidale)

Rare: acatizie (incapacitatea de a sta pe loc) (vezi pct. „Aveți grijă deosebită când utilizați Paroxetină Atb”), convulsii

Foarte rare: sindrom serotoninergic (simptomele pot include neliniște, confuzie, transpirații, halucinații, reflexe exagerate, crampe musculare, frisoane, bătăi rapide ale inimii și tremurături ale corpului)

Tulburări oculare

Frecvente: vedere încețoșată

Mai puțin frecvente: pupile dilatate

Foarte rare: creștere a presiunii la nivelul ochilor, ochii devin dureroși și vedere devine încețoșată (glaucom acut)

Tulburări acustice și vestibulare

Cu frecvență necunoscută: Unii pacienți au prezentat bâzâituri, sâsâituri, țiuitori, târâituri sau alte zgomote persistente la nivelul urechilor (tinnitus) atunci când au folosit paroxetină.



Tulburări cardiace

Mai puțin frecvente: bătăi rapide ale inimii

Rare: bătăi lente ale inimii

Tulburări vasculare

Mai puțin frecvente: creșteri sau scăderi temporare ale tensiunii arteriale care vă pot face să vă simțiți amețit sau să leșinați când vă ridicați rapid în picioare

Tulburări respiratorii, toracice și mediastinale

Frecvente: căscat

Tulburări gastro-intestinale

Foarte frecvente: greață

Frecvente: constipație, diaree, uscăciune a gurii

Foarte rare: săngerare la nivelul stomacului sau intestinului

Tulburări hepatobiliare

Rare: creșteri ale valorilor serice ale enzimelor hepaticе

Foarte rare: tulburări la nivelul ficatului (cum sunt hepatită, uneori asociată cu icter și/sau insuficiență hepatică).

Afecțiuni cutanate și ale țesutului subcutanat

Frecvente: transpirații

Mai puțin frecvente: erupții trecătoare pe piele, mâncărime

Foarte rare: reacții de hipersensibilitate la lumina soarelui.

Tulburări renale și ale căilor urinare

Mai puțin frecvente: tulburări ale urinării cum sunt incapacitatea de a urina sau urinare necontrolată, involuntară.

Tulburări ale aparatului genital și ale sânului

Foarte frecvente: disfuncție sexuală

Rare: concentrație prea mare de prolactină, un hormon al lactației, în sânge (hiperprolactinemie)/secreție la nivelul sânilor

Foarte rare: erecție dureroasă și prelungită

Tulburări musculo-scheletice

Rare: dureri articulare, dureri musculare

Tulburări generale și la nivelul locului de administrare

Frecvente: stare generală de slăbiciune, creștere în greutate

Foarte rare: umflare a țesuturilor determinată de retenția de lichide

Simptome de întrerupere observate la oprirea tratamentului cu Paroxetină Atb

Simptomele de întrerupere apar frecvent după întreruperea tratamentului cu Paroxetină Atb (vezi pct.

“Înainte să utilizați Paroxetină Atb” și “Cum să utilizați Paroxetină Atb”).

Cel mai frecvent raportate reacții adverse sunt amețeli, tulburări ale sensibilității (incluzând parestezii), tulburări ale somnului (incluzând insomnie și vise intense), agitație sau anxietate, greață și/sau vârsături, tremurături ale corpului (tremor), confuzie, transpirații, instabilitate emoțională, tulburări de vedere, bătăi neregulate sau puternice ale inimii (palpitării), diaree, iritabilitate și durere de cap.

În general, aceste evenimente sunt ușoare până la moderate și sunt auto-limitante, dar, la unii pacienți pot fi severe și/sau prelungite.

Reacții adverse suplimentare observate în studiile clinice efectuate la copii și adolescenți
În studiile cu paroxetină cu durata mai mică de 18 săptămâni, reacțiile adverse care au afectat mai puțin de 1 din 10 copii/adolescenți au fost: o creștere a tentativelor și gândurilor suicidare, autovătămare intenționată, ostilitate, agresivitate, pierderea poftei de mâncare, tremurături (inclusiv plâns, modificări ale dispoziției). Aceste studii au arătat, de asemenea, că aceleași simptome au afectat copiii și adolescenții care iau comprimate cu zahăr (placebo) în loc de paroxetină, cu toate că acestea au fost observate mai rar.

Unii pacienți din cadrul acestor studii cu durata de mai puțin de 18 săptămâni au avut **simptome de intrerupere** când au întrerupt tratamentul cu paroxetină. Aceste reacții au fost similare cu aceleia observate la adulții după întreruperea tratamentului cu paroxetină (vezi mai jos și Reacții adverse posibile). Suplimentar, pacienții cu vîrstă sub 18 ani au prezentat frecvent (afectează mai puțin de 1 din 10) durere la nivelul stomacului, senzație de nervozitate și emoții schimbătoare (inclusiv plâns, modificări ale dispoziției, auto-vătămare, gânduri și tentative suicidare).

5. CUM SE PĂSTREAZĂ PAROXETINĂ ATB

A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor.

Acest medicament nu necesită condiții speciale de păstrare.

Nu utilizați Paroxetină Atb după data de expirare înscrisă pe blister și pe cutie. Data de expirare se referă la ultima zi a respectivei luni.

Medicamentele nu trebuie aruncate pe calea apei menajere sau a reziduurilor menajere. Întrebați farmacistul cum să eliminați medicamentele care nu vă mai sunt necesare. Aceste măsuri vor ajuta la protejarea mediului.

6. INFORMAȚII SUPLIMENTARE

Ce conține Paroxetină Atb

Substanța activă este paroxetină. Fiecare comprimat filmat conține paroxetină 20 mg (sub formă de clorhidrat de paroxetină hemihidrat).

Celelalte componente sunt:

Nucleu

Componente intragranulare

Hidrogenofosfat de calciu dihidrat

Lactoză monohidrat

Amidonglicolat de sodiu (tip A)

Componente extragranulare

Hidrogenofosfat de calciu dihidrat

Hidrogenofosfat de calciu anhidru

Amidonglicolat de sodiu (tip A)

Stearat de magneziu

Film

Dioxid de titan (E 171), HPMC 2910/Hipromeloză 3 cP (E 464), HPMC 2910/Hipromeloză 6 cP (E 464) macrogol/PEG 400, polisorbat 80.

Cum arată Paroxetină Atb și conținutul ambalajului



Paroxetina Atb se prezinta sub forma de comprimate filmate de culoare albă sau aproape albă, în formă de capsulă, binconvexe, marcate cu "56" pe una din fețe și cu "C" și o linie de rupere pe cealaltă față.

Medicamentul este disponibil în cutii a câte 30 comprimate filmate.

Deținătorul autorizației de punere pe piață și fabricantul
Antibiotice SA
Str.Valea Lupului nr.1, Iași 707410, România

Acest prospect a fost aprobat în Iunie 2011.

