

Písomná informácia pre používateľa

Pirfenidón Accord 267 mg
filmom obalené tablety
Pirfenidón Accord 801 mg
filmom obalené tablety
pirfenidón

Pozorne si prečítajte celú písomnú informáciu predtým, ako začnete užívať tento liek, pretože obsahuje pre vás dôležité informácie.

- Túto písomnú informáciu si uschovajte. Možno bude potrebné, aby ste si ju znova prečítali.
- Ak máte akékoľvek ďalšie otázky, obráťte sa na svojho lekára alebo lekárnika alebo zdravotnú sestru.
- Tento liek bol predpísaný iba vám. Nedávajte ho nikomu inému. Môže mu uškodiť, dokonca aj vtedy, ak má rovnaké prejavy ochorenia ako vy.
- Ak sa u vás vyskytne akýkoľvek vedľajší účinok, obráťte sa na svojho lekára alebo lekárnika alebo zdravotnú sestru. To sa týka aj akýchkoľvek vedľajších účinkov, ktoré nie sú uvedené v tejto písomnej informácii. Pozri časť 4.

V tejto písomnej informácii sa dozviete

1. Čo je Pirfenidón Accord a na čo sa používa
2. Čo potrebujete vedieť predtým, ako užijete Pirfenidón Accord
3. Ako užívať Pirfenidón Accord
4. Možné vedľajšie účinky
5. Ako uchovávať Pirfenidón Accord
6. Obsah balenia a ďalšie informácie

1. Čo je Pirfenidón Accord a na čo sa používa

Pirfenidón Accord obsahuje liečivo pirfenidón a používa sa na liečbu idiopatickej plúcnej fibrózy (IPF) u dospelých.

IPF je stav, pri ktorom tkanivá v plúcach opúchajú a časom sa vytvára zjazvenie, v dôsledku čoho je stážené hlboké dýchanie. Pluča preto nepracujú primerane. Pirfenidón Accord pomáha zmierniť zjazvenie a opuch v plúcach a umožňuje lepšie dýchanie.

2. Čo potrebujete vedieť predtým, ako užijete Pirfenidón Accord

Neužívajte Pirfenidón Accord

- ak ste alergický na pirfenidón alebo na ktorúkoľvek z ďalších zložiek tohto lieku (uvedených v časti 6)
- ak sa u vás v minulosti vyskytol angioedém po použití pirfenidónu, vrátane príznakov, ako sú opuch tváre, pier a/alebo jazyka, ktoré môžu súvisieť s ťažkosťami pri dýchaní alebo so sиптом
- ak užívate liek fluvoxamín (používa sa na liečbu depresie a obsesívno-kompulzívnej poruchy [OCD])
- ak máte závažné ochorenie pečene alebo ochorenie pečene v konečnom štádiu
- ak máte závažné ochorenie obličiek alebo ochorenie obličiek v konečnom štádiu vyžadujúce si dialýzu.

Ak sa vás niečo z uvedeného týka, neužívajte Pirfenidón Accord. Ak si nie ste niečím istý, obráťte sa na svojho lekára alebo lekárnika.

Upozornenia a opatrenia

Predtým, ako začnete užívať Pirfenidón Accord, obráťte sa na svojho lekára alebo lekárnika

- Pri užívaní Pirfenidonu Accord sa môže prejavovať väčšia citlivosť na slnečné žiarenie (fotosenzitívna reakcia). Pri užívaní Pirfenidonu Accord sa vyhýbajte slnku (vrátane horského slnka). Denne používajte krém s ochranným faktorom a zaháľte si ruky, nohy a hlavu, aby ste znížili vystavenie sa slnečnému žiareniu (pozri časť 4: Možné vedľajšie účinky).
- Neužívajte iné lieky, ako sú tetracyklínové antibiotiká (ako je doxycyclín), v dôsledku ktorých môžete byť citlivejší na slnečné žiarenie.
- Ak máte problémy s obličkami, povedzte to svojmu lekárovi.
- Ak máte mierne až stredne závažné problémy s pečeňou, povedzte to svojmu lekárovi.
- Pred liečbou Pirfenidonom Accord a počas liečby nefajčite. Fajčenie cigaret môže znížiť účinok Pirfenidonu Accord.
- Pirfenidón Accord môže spôsobiť závraty a únavu. Ak musíte vykonávať činnosti, ktoré si vyžadujú bdelosť a koordinovanosť, budťe obozretný.
- Pirfenidón Accord môže spôsobiť úbytok telesnej hmotnosti. Počas užívania tohto lieku bude lekár sledovať vašu telesnú hmotnosť.
- V súvislosti s liečbou Pirfenidonom Accord boli hlásené Stevensov-Johnsonov syndróm, toxiccká epidermálna nekrolýza a reakcia na liek s eozinofiliou a so systémovými príznakmi (drug reaction with eosinophilia and systemic symptoms, DRESS). Prestaňte užívať Pirfenidón Accord a ihneď vyhľadajte lekársku pomoc, ak spozorujete niektorý z príznakov spojených s týmito závažnými kožnými reakciami opísanými v časti 4.

Pirfenidón Accord môže spôsobiť závažné problémy s pečeňou a niektoré prípady boli smrteľné. Skôr ako začnete užívať Pirfenidón Accord, budete musieť podstúpiť krvné testy; počas užívania tohto lieku sa krvné testy sa budú vykonávať počas prvých 6 mesiacov v mesačných intervaloch a potom každé 3 mesiace na kontrolu správneho fungovania pečene. Kým užívate Pirfenidón Accord, je dôležité, aby sa tieto krvné testy vykonávali pravidelne.

Deti a dospevajúci

Nedávajte Pirfenidón Accord deťom a dospevajúcim mladším ako 18 rokov.

Iné lieky a Pirfenidón Accord

Ak teraz užívate, alebo ste v poslednom čase užívali, či práve budete užívať ďalšie lieky, povedzte to svojmu lekárovi alebo lekárnikovi.

Je to mimoriadne dôležité, ak užívate nasledovné lieky, pretože môžu zmeniť účinok Pirfenidonu Accord.

Lieky, ktoré môžu zvýšiť vedľajšie účinky Pirfenidonu Accord:

- enoxacín (typ antibiotika)
- ciprofloxacín (typ antibiotika)
- amiodarón (používa sa na liečbu niektorých typov srdcových ochorení)
- propafenón (používa sa na liečbu niektorých typov srdcových ochorení)
- fluvoxamín (používa sa na liečbu depresie a obsedantno-kompulzívnej poruchy (OCD)).

Lieky, ktoré môžu znížiť účinok Pirfenidonu Accord:

- omeprazol (používa sa na liečbu stavov ako je zlé trávenie a gastreozofágový reflux)
- rifampicín (typ antibiotika).

Pirfenidón Accord a jedlo a nápoje

Pri užívaní tohto lieku nepite grapefruitový džús. Grapefruit môže brániť správnemu účinku Pirfenidonu Accord.

Tehotensť a dojčenie

Ako preventívne opatrenie je vhodnejšie vyhnúť sa užívaniu Pirfenidonu Accord, ak ste tehota, ak plánujete otehotniť, alebo ak si myslíte, že ste tehota, alebo, pretože možné riziko pre nenarodene dieťa nie je známe.

Ak dojčíte alebo plánujete dojčiť, porad'te sa so svojím lekárom alebo lekárnikom predtým, ako začnete užívať Pirfenidón Accord. Nie je známe, či sa Pirfenidón Accord vylučuje do materského mlieka, ak sa rozhodnete dojčiť, váš lekár vás bude informovať o rizikách a prínosoch užívania tohto lieku počas dojčenia.

Vedenie vozidiel a obsluha strojov

Neved'te vozidlá ani neobsluhujte stroje, ak máte závraty alebo ak cítite po užití Pirfenidonu Accord únavu.

Pirfenidón Accord obsahuje laktózu

Pirfenidón Accord obsahuje laktózu. Ak vám váš lekár povedal, že neznášate niektoré cukry, kontaktujte svojho lekára pred užitím tohto lieku.

Pirfenidón Accord obsahuje sodík

Pirfenidón Accord obsahuje menej ako 1 mmol sodíka (23 mg) v tablete, t.j. v podstate zanedbateľné množstvo sodíka.

3. Ako užívať Pirfenidón Accord

Liečbu Pirfenidonom Accord má začať a riadiť odborný lekár so skúsenosťami v diagnostike a liečbe IPF.

Vždy užívajte tento liek presne tak, ako vám povedal váš lekár alebo lekárnik. Ak si nie ste niečím istý, overte si to u svojho lekára alebo lekárnika.

Liek budete zvyčajne dostávať vo zvyšujúcich sa dávkach takto:

- počas prvých 7 dní užívajte dávku 267 mg (1 žltú tabletu), trikrát denne s jedlom (celkovo 801 mg/deň)
- od 8. do 14. dňa užívajte dávku 534 mg (2 žlté tablety), trikrát denne s jedlom (celkovo 1 602 mg/deň)
- od 15. dňa (udržiavacia liečba) užívajte dávku 801 mg (3 žlté tablety alebo 1 hnedá tableta), trikrát denne s jedlom (celkovo 2 403 mg/deň).

Odporúčaná udržiavacia denná dávka Pirfenidónu Accord je 801 mg (3 žlté tablety alebo 1 hnedá tableta) trikrát denne s jedlom, celkovo 2 403 mg/deň.

Tablety prehľtajte celé a zapite vodou počas jedla alebo po jedle, aby sa znížilo riziko výskytu vedľajších účinkov, ako je nauzea (nevolnosť) a závraty. Ak príznaky pretrvávajú, vyhľadajte lekára.

Zníženie dávky v dôsledku vedľajších účinkov

Lekár vám môže znížiť dávku, ak máte vedľajšie účinky, ako sú žalúdočné problémy, akékoľvek kožné reakcie na slnečné žiarenie alebo horské slnko alebo významné zmeny v pečeňových enzýnoch.

Ak užijete viac Pirfenidónu Accord, ako máte

Ak ste užili viac tablet, ako ste mali, ihned vyhľadajte vášho lekára, lekárnika alebo najbližšiu pohotovosť a vezmite si váš liek so sebou.

Ak zabudnete užiť Pirfenidón Accord

Ak ste zabudli užiť dávku, užite ju ihned, ako si spomeniete. Neužívajte dvojnásobnú dávku, aby ste nahradili vyniechanú dávku. Medzi jednotlivými dávkami musia uplynúť najmenej 3 hodiny. Neužívajte denne viac tablet ako vám predpísal váš lekár.

Ak prestanete užívať Pirfenidón Accord

V niektorých prípadoch vám lekár môže odporučiť ukončiť užívanie Pirfenidón Accord. Ak z

nejakého dôvodu musíte ukončiť užívanie Pirfenidón Accord na dlhšie ako 14 po sebe nasledujúcich dní, vás lekár znova začne liečbu dávkou 267 mg trikrát denne a túto dávku bude postupne zvyšovať na dávku 801 mg trikrát denne.

Ak máte akékoľvek ďalšie otázky týkajúce sa použitia tohto lieku, opýtajte sa svojho lekára alebo lekárniaka.

4. Možné vedľajšie účinky

Tak ako všetky lieky, aj tento liek môže spôsobovať vedľajšie účinky, hoci sa neprejavia u každého.

Ukončiť užívanie Pirfenidón Accord a ak spozorujete ktorýkoľvek z nasledovných príznakov alebo prejavov a okamžite vyhľadajte lekársku pomoc

- Opuch tváre, pier a/alebo jazyka, svrbenie, žihľavka, ťažkosti s dýchaním alebo pískavé dýchanie, alebo mdloby, čo sú prejavy angioedému, závažnej alergickej reakcie (reakcia z precitlivenosti) alebo anafylaxie.
- Zožlnutie očí alebo kože, alebo stmavnutie moču, prípadne sprevádzané svrbením kože, bolest'ou na pravej hornej strane v oblasti žalúdka (brucha), stratou chuti do jedla, krvácaním alebo ľahšou tvorbou modrín ako zvyčajne alebo pocitom únavy. Môžu to byť prejavy nezvyčajnej funkcie pečene a môžu naznačovať poškodenie pečene, ktoré je menej častým vedľajším účinkom pirfenidónu.
- Červenkasté nevyvýšené alebo kruhové škvurny na trupe, často s pluzgiermi v strede, odlupovanie kože, vredy v ústach, hrdle, nose, na genitáliách a v očiach. Týmto závažným kožným vyrážkam môže predchádzať horúčka a príznaky podobné chrípke (Stevenson-Johnsonov syndróm alebo toxickej epidermálnej nekrolózy).
- Rozsiahla vyrážka, vysoká telesná teplota a zväčšené lymfatické uzliny (syndróm DRESS alebo syndróm precitlivenosti na liek).

Medzi ďalšie vedľajšie účinky môže patríť

Povedzte svojmu lekárovi, ak spozorujete akékoľvek vedľajšie účinky.

Veľmi časté vedľajšie účinky (môžu postihovať viac ako 1 z 10 ľudí):

- infekcie hrdla alebo dýchacích ciest prechádzajúce do plúc a/alebo sinusítida (zápal prinosových dutín)
- nevoľnosť (nauzea)
- žalúdočné problémy, ako je reflux kyseliny, vracanie a zápcha
- hnačka
- zlé trávenie alebo žalúdočné ťažkosti
- úbytok telesnej hmotnosti
- znížená chuť do jedla
- problémy so spánkom
- únavu
- závraty
- bolest' hlavy
- dýchavičnosť
- kašeľ
- bolest' kĺbov.

Časté vedľajšie účinky (môžu postihovať menej ako 1 z 10 ľudí):

- infekcie močového mechúra
- pocit ospalosti
- zmeny vnímania chuti
- návaly tepla
- žalúdočné problémy, ako je pocit naďuknutia, bolest' brucha a nepohoda, pálenie záhy a plynatost'
- krvné testy môžu preukázať zvýšené hladiny pečeňových enzymov

- kožné reakcie po pobute na slnku alebo po použití horského slnka
- kožné problémy, ako je svrbenie kože, sčervenenie kože alebo červená koža, suchá koža, kožná vyrážka
- bolest' svalov
- pocit slabosti alebo nedostatku energie
- bolest' na hrudi
- popálenina od slnka.

Menej časté vedľajšie účinky (môžu postihovať menej ako 1 zo 100 ľudí):

- Nízke hladiny sodíka v krvi. To môže spôsobiť bolest' hlavy, závrat, zmätenosť, slabosť, svalové kŕče alebo nevoľnosť a vracanie.
- Krvné testy môžu ukázať pokles počtu bielych krviniek.

Hlásenie vedľajších účinkov

Ak sa u vás vyskytne akýkoľvek vedľajší účinok, obráťte sa na svojho lekára alebo lekárnika. To sa týka aj akýchkoľvek vedľajších účinkov, ktoré nie sú uvedené v tejto písomnej informácii. Vedľajšie účinky môžete hlásiť aj priamo na národné centrum hlásenia uvedené v [Prílohe V](#). Hlásením vedľajších účinkov môžete prispieť k získaniu ďalších informácií o bezpečnosti tohto lieku.

5. Ako uchovávať Pirfenidón Accord

Tento liek uchovávajte mimo dohľadu a dosahu detí.

Nepoužívajte tento liek po dátume exspirácie, ktorý je uvedený na škatuľke a na blistri po EXP. Dátum exspirácie sa vzťahuje na posledný deň v danom mesiaci.

Tento liek nevyžaduje žiadne zvláštne podmienky na uchovávanie.

Nelikvidujte lieky odpadovou vodou alebo domovým odpadom. Spýtajte sa svojho lekára, ako zlikvidovať lieky, ktoré už nepoužívate. Tieto opatrenia pomôžu chrániť životné prostredie.

6. Obsah balenia a ďalšie informácie

Čo Pirfenidón Accord obsahuje

267 mg tablety

Liečivo je pirfenidón. Každá filmom obalená tableta obsahuje 267 mg pirfenidónu.

Ďalšie zložky sú: monohydrt laktózy, kopovidón, sodná soľ kroskarmelózy (E468), stearát horečnatý (E572)

Filmový obal obsahuje: polyvinylalkohol (E1203), oxid titaničitý (E171), makrogol 4000 (E1521), mastenec (E553b), žltý oxid železitý (E172)

801 mg tablety

Liečivo je pirfenidón. Každá filmom obalená tableta obsahuje 801 mg pirfenidónu.

Ďalšie zložky sú: monohydrt laktózy, kopovidón, sodná soľ kroskarmelózy (E468), stearát horečnatý (E572)

Filmový obal obsahuje: polyvinylalkohol (E1203), oxid titaničitý (E171), makrogol 4000 (E1521), mastenec (E553b), čierny oxid železitý (E172), červený oxid železitý (E172)

Ako vyzerá Pirfenidón Accord a obsah balenia

267 mg tablety

Pirfenidón Accord 267 mg filmom obalené tablety sú žlté, oválne, dvojito vypuklé filmom obalené tablety so skosenými hranami s vyrazeným „D1“ na jednej strane a hladké na druhej

strane s rozmerom 13 x 7 mm.

801 mg tablety

Pirfenidón Accord 801 mg filmom obalené tablety sú hnedé, oválne, dvojito vypuklé filmom obalené tablety so skosenými hranami s vyrazeným „D2“ na jednej strane a hladké na druhej strane s rozmerom 21 x 10 mm.

Pirfenidón Accord filmom obalené tablety sa dodávajú v blistroch PVC/PE/PCTFE s hliníkovou fóliou a v perforovaných blistroch PVC/PE/PCTFE s hliníkovou fóliou s jednotlivými dávkami s veľkosťami balení uvedenými nižšie:

267 mg tablety

Veľkosti balení: 21, 42, 84, 168 filmom obalených tablet alebo 21x1, 42x1, 84x1, 168x1 filmom obalená tableta v perforovaných blistroch s jednotlivými dávkami.

Balenie na 2 týždne na začatie liečby:

Každé multibalenie obsahujúce celkovo 63 filmom obalených tablet (*1 balenie obsahujúce 1 blister po 21 a 1 balenie obsahujúce 2 blistre po 21 filmom obalených tablet alebo 1 balenie obsahujúce 21x1 a 42x1 filmom obalených tablet v perforovaných blistroch s jednotlivými dávkami*)

Balenie na pokračovanie liečby:

Každé multibalenie obsahujúce celkovo 252 filmom obalených tablet (*3 balenia, každé obsahuje 4 blistre po 21 filmom obalených tablet alebo 3 balenia, každé obsahuje 84x1 filmom obalených tablet v perforovaných blistroch s jednotlivými dávkami*)

801 mg tablety

Veľkosti balení: 84 filmom obalených tablet alebo 84x1 filmom obalená tableta v perforovaných blistroch s jednotlivými dávkami.

Balenie na pokračovanie liečby:

Každé multibalenie obsahujúce celkovo 252 filmom obalených tablet (*3 balenia, každé obsahuje 4 blistre po 21 filmom obalených tablet alebo 3 balenia, každé obsahuje 84x1 filmom obalených tablet v perforovaných blistroch s jednotlivými dávkami*).

Na trh nemusia byť uvedené všetky veľkosti balenia.

Držiteľ rozhodnutia o registrácii

Accord Healthcare Polska Sp. z o.o.

Taśmowa 7

02-677 Varšava

Poľsko

Výrobcovia

Accord Healthcare B.V.

Utrecht, Winthontlaan 200 3526 KV at Utrecht, Holandsko

Accord Healthcare Polska Sp. z.o.o.

ul. Lutomierska 50, 95-200 Pabianice, Poľsko

Laboratori Fundació Dau

C/ C 12-14 Pol. Ind. Zona Franca, 08040 Barcelona, Španielsko

Pharmadox Healthcare Limited

KW20A Kordin Industrial Park, Paola PLA 3000, Malta

Accord Healthcare single member S.A.

64th Km National Road Athens, Lamia, Schimatari, 32009, Grécko

Táto písomná informácia bola naposledy aktualizovaná v máji 2025.