

Písomná informácia pre používateľa

Citalopram-Teva 20 mg filmom obalené tablety

citalopram

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

1. Čo je Citalopram-Teva a na čo sa používa

Citalopram-Teva patrí do skupiny antidepresív (liekov na liečbu depresie), ktoré sa nazývajú selektívne inhibítory spätného vychytávania sérotonínu (SSRI).

Citalopram-Teva sa používa na liečbu depresie (veľké depresívne epizódy).

2. Čo potrebujete vedieť predtým, ako užijete Citalopram-Teva

Neužívajte Citalopram-Teva

- ak ste alergický na citalopram alebo na ktorúkoľvek z ďalších zložiek tohto lieku (uvedených v časti 6)
- ak užívate alebo ak ste v priebehu posledných dvoch týždňov užívali lieky patriace do skupiny nazývanej inhibítory monoaminoxidázy (IMAO), napríklad selegilín alebo moklobemid
- ak ste liečený linezolidom (antibiotikum) a nie ste pod stálym lekárskym dohľadom a pravidelne vám nemerajú tlak krvi
- ak ste sa narodili s neobvyklým srdcovým rytmom alebo ste mali epizódy neobvyklého srdcového rytmu (ktoré sú viditeľné na EKG - vyšetrenie na zhodnotenie fungovania srdca)
- ak užívate lieky na problémy so srdcovým rytmom alebo, ak užívate lieky, ktoré môžu mať vplyv na srdcový rytmus. Tiež pozrite nižšie časť „Iné lieky a Citalopram-Teva“

Upozornenia a opatrenia

Predtým ako začnete užívať Citalopram-Teva obráťte sa na svojho lekára alebo lekárnika, ak:

- máte cukrovku, liečba Citalopramom-Teva môže narušiť kontrolu hladiny vášho cukru v krvi
- máte epilepsiu alebo záchvaty, možno sa u vás vyskytnú záchvaty v súvislosti s liečbou antidepresívami
- podstupujete elektrokonvulzívnu liečbu (liečbu elektrošokmi)
- ste v minulosti mali mániu/hypomániu, musí sa Citalopram-Teva užívať s opatrnosťou a ak sa vyskytne manická fáza, musí byť okamžite vysadený

- máte ochorenie pečene alebo obličiek. Citalopram-Teva nesmú užívať pacienti so závažnými ochorením obličiek
- máte poruchu zrážanlivosti krvi, alebo ak ste tehotná (pozri časť „Tehotenstvo, dojčenie a plodnosť“) môže u vás Citalopram-Teva vyvolať krvácanie
- súbežne užívate lieky, ktoré ovplyvňujú zrážanlivosť krvi (pozri časť „Iné lieky a Citalopram-Teva“)
- máte žalúdočné vredy alebo ste v minulosti mali krvácanie do žalúdka alebo čreva
- máte nízku hladinu draslíka alebo magnézia v krvi
- máte psychotické stavby s depresívnymi epizódami
- máte takzvaný sérotonínový syndróm. Výskyt tohto stavu môže byť charakterizovaný kombináciou príznakov ako je nepokoj, tras, svalové stňahy a prehriatie. Liečba Citalopramom-Teva sa musí okamžite ukončiť
- máte alebo ste mali srdcové ochorenie alebo ste nedávno mali infarkt
- máte nízku srdcovú frekvenciu (tep) v kľúde a/alebo viete, že môžete mať nedostatok solí ako následok dlhej ľažkej hnačky a vracania (nevoľnosti) alebo užívania diuretík (močopudných liekov)
- ste zaznamenali rýchly a nepravidelný rytmus srdca, mdloby, kolaps alebo závraty pri vstávaní, ktoré môžu poukazovať na poruchu srdcovej frekvencie
- ak máte problémy s očami, ako je určitý druh glaukomu
- U pacientov užívajúcich antidepresíva sa v prvých týždňoch liečby môžu vyskytnúť príznaky ako nepokoj, alebo neschopnosť pokojne sedieť alebo stať. Ak pocítite takéto príznaky, zvyšovanie dávky môže byť škodlivé
- ak sa u pacienta objavia záchvaty (epileptické) alebo sa ich frekvencia zvýši, liečba citalopramom sa má ukončiť. Citalopram nesmú užívať pacienti s nestabilnou (nekontrolovanou) epilepsiou. Pacienti s kontrolovanou epilepsiou musia byť starostlivo sledovaní
- Citalopram sa nemá užívať v rovnakom čase ako lieky, ktoré majú sérotonínergický účinok vrátane liekov proti bolesti a liekov užívaných na liečbu migrény (pozri časť „Iné lieky a Citalopram-Teva“)
- Citalopram sa má používať s opatrnosťou u pacientov s nízkou hladinou sodíka

Lieky ako Citalopram-Teva (takzvané SSRI/SNRI) môžu vyvolať príznaky poruchy sexuálnej funkcie (pozri časť 4). V niektorých prípadoch tieto príznaky pokračovali aj po zastavení liečby.

Liečbu Citalopramom-Teva nesmiete ukončiť náhle, kvôli možnému výskytu príznakov z vysadenia lieku (pozri časť 3).

Samovražedné myšlienky a zhoršenie vašej deprezie

Ak máte depresiu a/alebo máte stavby úzkosti, niekedy môžete mať sebapoškodzujúce alebo samovražedné myšlienky. Tieto myšlienky môžu byť častejšie od začiatku užívania antidepresív, dovtedy, kým tieto lieky začnú účinkovať, obvykle okolo dvoch týždňov, ale niekedy aj dlhšie.

S väčšou pravdepodobnosťou môžete mať takéto myšlienky vtedy, ak:

- ste už mali v minulosti samovražedné myšlienky
- ste v mladom dospelom veku. Informácie z klinických skúšaní ukazujú na zvyšovanie rizika samovražedného správania u dospelých mladších ako 25 rokov so psychiatrickými poruchami, ktorí boli liečení antidepresívami.

Ak máte kedykoľvek samovražedné a sebapoškodzujúce myšlienky, **kontaktujte svojho lekára alebo priamo nemocnicu.**

Môže byť vhodné informovať rodinu alebo blízkych priateľov o tom, že máte depresiu alebo stavu úzkosti a požiadate ich, aby si prečítali túto písomnú informáciu pre používateľa. Môžete ich požiadať, aby vám povedali, keď si myslia, že sa zhoršila vaša deprezia, alebo úzkosť, alebo ich trápia zmeny vo vašom správaní.

Deti a dospievajúci

Citalopram-Teva nemajú užívať deti a dospievajúci do 18 rokov. Taktiež musíte vedieť, že u pacientov do 18 rokov, ktorí sú liečení niektorým liekom z tejto skupiny liekov, je zvýšené riziko výskytu nežiaducích účinkov ako sú pokusy o samovraždu, samovražedné myšlienky a nepriateľské správanie (najmä agresivita, protichodné správanie a zlosť). Váš lekár aj tak môže predpísat Citalopram-Teva pacientom do 18 rokov, pokiaľ rozhodne, že je to v ich najlepšom záujme. Pokiaľ lekár predpísal Citalopram-Teva pacientovi do 18 rokov a chcete sa o tom poradiť, navštívte, prosím, opäť svojho lekára. Ak sa u pacientov do 18 rokov, ktorí sú liečení Citalopramom-Teva, rozvinie alebo zhorší niektorý z vyššie uvedených príznakov, musíte o tom informovať svojho lekára. Rovnako dlhodobé údaje o bezpečnosti Citalopramu-Teva týkajúce sa rastu, dospievania a rozvoja poznania a správania v tejto vekovej skupine ešte neboli uvedené.

Iné lieky a Citalopram-Teva

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

NEUŽÍVAJTE Citalopram-Teva

- ak užívate lieky na problémy so srdcovým rytmom alebo lieky, ktoré môžu ovplyvniť srdcový rytmus napr. antiarytmiká triedy IA a III, antipsychotiká (napr. deriváty fenotiazínu, pimozid, haloperidol), tricyklické antidepresíva, niektoré antimikrobiálne látky (napr. sparfloxacín, moxifloxacín, erytromycin IV, pentamidín, antimalarická liečba hlavne halofantrín), určité antihistaminiká (astemizol, mizolastin). Ak máte v tejto súvislosti akékoľvek ďalšie otázky, opýtajte sa svojho lekára.
- ak užívate inhibítory monoaminoxidázy (MAO), ako je fenelzín, izokarboxazid a tranylcypromin neužívajte Citalopram-Teva aspoň 14 dní po skončení liečby takzvanými ireverzibilnými MAO. Neužívajte Citalopram-Teva po určený čas po skončení liečby reverzibilnými MAO (napr. moklobemid), ako sa uvádza v písomnej informácii pre používateľa pre reverzibilné MAO. Neužívajte MAO aspoň 7 dní po skončení liečby Citalopramom-Teva. Neužívajte Citalopram-Teva, keď súbežne užívate selegilín (MAO) v dávke vyšej ako 10 mg/deň.
- ak užívate pimozid (antipsychotikum). Citalopram sa nesmie užívať spolu s pimozidom vzhľadom na vplyv tejto kombinácie na funkciu srdca.

Povedzte svojmu lekárovi alebo lekárnikovi ak užívate alebo ste predtým užívali ktorýkoľvek z nasledujúcich:

- iné lieky, ktoré majú sérotonínergický účinok, ako je sumatriptán, iné triptány alebo tryptofán (pozri časť „Upozornenia a opatrenia“)
- lieky na prevenciu zrážania krvi, napr. warfarín, kyselina acetyl salicylová, dipyridamol, tiklopídín
- lieky, ktoré znižujú prah vzniku záchvatov napr. neuroleptiká, meflochín alebo bupropión
- rastlinné lieky z ľubovníka bodkovaného (*Hypericum perforatum*)
- lieky na liečbu bolesti a zápalu, nesteroidné protizápalové lieky (NSAID), napr. ibuprofén, ketoprofén a diklofenak
- lieky na liečbu bolesti, ako je tramadol, buprenorfín (pozri časť „Upozornenia a opatrenia“)
- lieky na liečbu depresií, napr. fluoxetín, fluvoxamín, paroxetín, sertralín, venlafaxín
- lieky na liečbu migrény, napr. sumatriptán a iné triptány (pozri časť „Upozornenia a opatrenia“)
- lieky na liečbu srdcového zlyhania, napr. metoprolol
- lieky na liečbu duševných ochorení, napr. lítium, risperidón, chlórpromazín
- lieky na liečbu žalúdočných vredov, napr. omeprazol, esomeprazol, lanzoprazol, cimetidín
- flukonazol (používaný na liečbu plesňových infekcií)
- lieky, ktoré znižujú hladinu draslíka alebo horčíka v krvi, pretože tieto stavy zvyšujú riziko vzniku porúch srdcového rytmu ohrozujúcich život (predĺženie QT-intervalu, *Torsades de Pointes*)
- linezolid (antibiotikum)

Citalopram-Teva a jedlo, nápoje a alkohol

Počas liečby Citalopramom-Teva sa odporúča nepiť alkohol. Citalopram-Teva sa môže užívať s jedlom alebo bez jedla.

Tehotenstvo, dojčenie a plodnosť

Ak ste tehotná alebo dojčíte, ak si myslíte, že ste tehotná alebo ak plánujete otehotniť, poradťte sa so svojím lekárom predtým, ako začnete užívať tento liek.

Tehotenstvo

Skúsenosti s užívaním citalopramu počas tehotenstva sú iba obmedzené. Citalopram nesmiete užívať ak ste tehotná alebo ak plánujete otehotniť, pokiaľ váš lekár nerozhodne, že je to nevyhnutné.

Uistite sa, že váš lekár vie, že užívate Citalopram-Teva. Ak sa lieky ako Citalopram-Teva užívajú počas tehotenstva, najmä počas posledných troch mesiacov, môžu u novorodencov zvýšiť riziko vzniku väzneho stavu nazývaného perzistujúca plúcna hypertenzia novorodencov (PPHN), ktorá spôsobuje zrýchlenie dychu a zmodranie dieťaťa. Tieto príznaky sa zvyčajne objavia počas prvých 24 hodín života dieťaťa. Ak spozorujete tieto príznaky u vášho dieťaťa, okamžite informujte svojho lekára

Užívanie Citalopramu-Teva nesmiete ukončiť náhle. Ak užívate Citalopram-Teva počas posledných 3 mesiacov tehotenstva, povedzte to svojmu lekárovi, pretože vaše dieťa by mohlo mať po pôrode určité príznaky. Tieto príznaky sa zvyčajne prejavia počas prvých 24 hodín po pôrode. Medzi tieto príznaky patrí nespavosť alebo neschopnosť správne prijímať potravu, problémy s dýchaním, namodravé sfarbenie kože, kolisanie telesnej teploty, nevoľnosť, nadmerný pláč, stuhnutie alebo ochabnutie svalov, ospalosť, tras, nepokoj alebo kŕče. Ak má vaše dieťa po narodení akýkoľvek z týchto príznakov, ihned kontaktujte svojho lekára, ktorý vám poradí.

Ak užívate Citalopram Teva ku koncu tehotenstva, môže dôjsť k zvýšenému riziku silného vaginálneho krvácania krátko po pôrode, najmä ak ste v minulosti mali krváčavé poruchy. Váš lekár alebo pôrodňá asistentka majú byť informovaní, že užívate Citalopram Teva, aby vám mohli poradiť.

Dojčenie

Citalopram sa v malom množstve vylučuje do materského mlieka a hrozí riziko účinku na dieťa. Ak užívate Citalopram-Teva, povedzte to svojmu lekárovi skôr ako začnete dojčiť.

Fertilita

V štúdiách na zvieratách sa preukázalo, že citalopram znižuje kvalitu spermíí. Teoreticky to môže ovplyvniť plodnosť, avšak vplyv na plodnosť sa u ľudí zatiaľ nepozoroval.

Vedenie vozidiel a obsluha strojov

Citalopram-Teva môže znížiť vašu schopnosť viesť vozidlo alebo obsluhovať stroje. Nevedťte vozidlo a neobsluhujte stroje, až kým nezistíte ako na vás Citalopram-Teva pôsobí. Ak si nie ste niečím istý, overte si to u svojho lekára alebo lekárnika.

Citalopram-Teva obsahuje laktózu a sodík

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

Tento liek obsahuje menej ako 1 mmol sodíka (23 mg) na filmom obalenú tabletu, t.j. v podstate zanedbateľné množstvo sodíka.

3. Ako užívať Citalopram-Teva

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

Citalopram-Teva sa má užívať v jednej dávke, ráno alebo večer. Tablety sa môžu užívať s jedlom alebo bez jedla. Tablety sa majú prehľadať celé a zapíjať vodou alebo inou tekutinou. Účinok Citalopramu-Teva sa neprejaví ihneď. Zvyčajne sa účinok prejaví o viac ako 2 týždne.

Liečba má pokračovať až kým nie ste bez príznakov po dobu 4-6 mesiacov. Liečba Citalopramom-Teva sa musí ukončiť pomaly. Odporúča sa postupne znižovať dávku počas 1-2 týždňov. Aj keď sa budete cítiť lepšie, neprestávajte Citalopram-Teva užívať, pokial vám to nepovedal lekár.

Nikdy nemeňte dávkovanie lieku, kým sa o tom neoporadíte s lekárom.

Odporeúčaná dávka je:

Dospelí

Odporeúčaná dávka je 20 mg denne. Túto dávku vám môže lekár zvýšiť na 40 mg denne.

Starší pacienti (nad 65 rokov)

Začiatočná dávka sa má znížiť na polovicu odporučenej dávky, napr. na 10-20 mg denne. Starší pacienti nemajú zvyčajne užívať viac ako 20 mg denne.

Použitie u detí a dospievajúcich

Deti a dospievajúci do 18 rokov nemajú Citalopram-Teva užívať (pozri časť „Upozornenia a opatrenia“).

Pacienti s poruchou funkcie pečene

Pacientom s mierne až stredne závažnou poruchou funkcie pečene sa má podávať úvodná dávka 10 mg denne. Pacienti s poruchou funkcie pečene nemajú užívať viac ako 20 mg denne. Títo pacienti musia byť klinicky sledovaní. Mimoriadne opatrné dávkovanie sa odporúča u pacientov so závažnou poruchou funkcie pečene.

Pacienti s poruchou funkcie obličiek

U pacientov s miernou až stredne závažnou poruchou funkcie obličiek nie je nutná úprava dávky. Užívanie citalopramu u pacientov so závažnou poruchou funkcie obličiek sa neodporúča vzhl'adom na nedostatok údajov u týchto pacientov.

Príznaky z vysadenia lieku

Liečba sa nesmie ukončiť náhle. Pri ukončovaní liečby Citalopramom-Teva sa dávka musí postupne znižovať počas 1-2 týždňov, aby sa zabránilo príznakom z vysadenia lieku (pozri časť „Ak prestanete užívať Citalopram-Teva“ a časť „Možné vedľajšie účinky“).

Ak sa u vás po znížení dávky počas ukončovania liečby vyskytnú neznesiteľné príznaky, možno zvážiť návrat k pôvodne predpisanej dávke. Potom, môže váš lekár pokračovať v znižovaní dávky, ale pomalším tempom.

Ak užijete viac Citalopramu-Teva, ako máte

Ak ste užili viac Citalopramu-Teva ako ste mali, okamžite vyhľadajte lekára alebo lekárniku.

Príznaky predávkowania sú: ospalosť, stav bezvedomia so značnou duševnou nečinnosťou a zníženou schopnosťou reagovať na podnety alebo kóma, záchvaty, zmeny EKG (napr. predĺžený QT interval), nepravidelnosť srdcového rytmu, nevoľnosť, vracanie, zmena farby kože, potenie, hyperventilácia (zrýchlené a prehľbené dýchanie). Môžu sa vyskytnúť príznaky sérotonínového syndrómu (pozri časť „Možné vedľajšie účinky“), najmä v prípade ak ste súčasne užili aj iné lieky.

Ak zabudnete užiť Citalopram-Teva

Ak ste zabudli užiť zvyčajnú dávku, neužívajte dvojnásobnú dávku, aby ste nahradili vyniechanú dávku.

Ak prestanete užívať Citalopram-Teva

Neprestávajte užívať tento liek, pokiaľ vám to nepovedal lekár.

Ked'že by sa po náhlom ukončení liečby mohli prejaviť príznaky z vysadenia lieku, odporúča sa postupne znižovať dávku počas 1-2 týždňov.

Príznaky z vysadenia lieku zahrňajú: závraty, mravčenie, pocit elektrických šokov, znížená citlivosť, nespavosť, intenzívne sny, nepokoj, úzkosť, nutkanie na vracanie alebo vracanie, tras, zmätenosť, potenie, bolesti hlavy, hnačka, búšenie srdca (palpitácie), emočná nestabilita, podráždenosť, poruchy videnia. Väčšina týchto príznakov je mierna a vymiznú samovoľne, ale u niektorých pacientov môžu byť závažné.

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

4. Možné vedľajšie účinky

Tak ako všetky lieky, aj tento liek môže spôsobovať vedľajšie účinky, hoci sa neprejavia u každého. U niektorých ľudí sa môže rozvinúť závažná alergická reakcia. Toto je veľmi zriedkavý, ale závažný vedľajší účinok.

Ak sa u vás vyskytne akýkoľvek z nasledujúcich nežiaducích účinkov, prerušte užívanie citalopramu a okamžite vyhľadajte lekára alebo chod'te na pohotovosť do najbližšej nemocnice:

- opuch pier, tváre alebo krku (alerгická reakcia), ktorá viedie k závažným ťažkostiam pri prehľtaní alebo dýchaní
- šok (výrazné zníženie krvného tlaku, bledosť, nepokoj, slabý a rýchly pulz, studená, vlhká pokožka, znížené vedomie) spôsobený náhlym a rýchlym roztiahnutím ciev, v dôsledku závažnej reakcie precitlivenosti na určité liečivo (anafylaktická reakcia)
- rýchly, nepravidelný srdcový rytmus, mdloby, ktoré môžu byť príznakom život ohrozujúceho stavu známeho ako *Torsades de Pointes*

Sérotonínový syndróm bol hlásený u pacientov liečených týmto typom antidepresív (SSRI).

Kontaktujte svojho lekára ak sa u vás objaví vysoká horúčka, tras, svalové zášklby a úzkosť, ked'že tieto príznaky môžu naznačovať vznik tohto syndrómu. **Liečba Citalopramom-Teva sa musí okamžite ukončiť.**

Počas liečby Citalopramom-Teva alebo skoro po ukončení liečby boli hlásené prípady myšienok/správania na sebapoškodzovanie prípadne samovraždu (pozri časť „Upozornenia a opatrenia“). Ak máte kedykoľvek myšlienky na sebapoškodenie alebo samovraždu, obráťte sa na svojho lekára alebo chod'te ihneď do nemocnice.

U pacientov užívajúcich tento typ liekov sa pozorovalo zvýšené riziko zlomenín kostí.

Nasledujúce nežiaduce účinky boli hlásené s nasledujúcou frekvenciou výskytu:

Veľmi časté (môžu postihovať viac ako 1 z 10 osôb)

- ospalivosť, poruchy spánku
- bolesti hlavy
- vnímanie tepu vášho srdca
- nevoľnosť, sucho v ústach,
- zvýšené potenie
- pocit slabosti (asténia)

Časté (môžu postihovať menej ako 1 z 10 osôb)

- zníženie telesnej hmotnosti, strata chuti do jedla
- nepokoj, poruchy koncentrácie, neobvyklé sny (nezvyčajné alebo intenzívne sny), strata pamäti, úzkosť, zníženie sexuálnej chuti, strata citov alebo nadšenia, zmätenosť, nervozita
- mravčenie alebo znížená citlivosť

- tras, závraty, zvonenie v ušiach (tinnitus), bolest' v svaloch a kĺboch
- nádcha, svrbenie nosa, zápal dutín (bolest' alebo tlak na tvári, ktorá sa zhoršuje keď sa nakláňate vpred, upchatý nos, bolest' hrdla alebo kašeľ, bolest' hlavy, horúčka, bolest' usí, bolest' zubov alebo bolest' v hornej čel'usti)
- poruchy trávenia/pálenie záhy, vracanie, bolest' žalúdka, plynatost', zvýšené slinenie, hnačka, zápcha
- problémy s močením (napr. kontrola močenia)
- neschopnosť ženy dosiahnuť orgazmus, impotencia (neschopnosť dosiahnuť alebo udržať erekciu), poruchy ejakulácie
- svrbenie
- únava, zívanie

Menej časté (môžu postihovať menej ako 1 zo 100 osôb)

- zvýšená hmotnosť, zvýšená chuť do jedla, znížená chuť do jedla
- pocit optimizmu, veselosť a dobrý pocit (eufória), agresivita, znížené emócie, ľahostajnosť, halucinácie, mánia, celkový pocit nepohodlia alebo nepokoja
- mdloby
- spomalený tep srdca, rýchly tep srdca
- kašeľ
- žihľavka, strata vlasov, vyrážka, modriny, citlivosť na slnečné svetlo, rozšírenie očnej zrenice
- problémy s močením
- opuch rúk a nôh
- nezvyčajne ťažká a predĺžená menštruačná perióda

Zriedkavé (môžu postihovať menej ako 1 z 1 000 osôb)

- krvácanie napr. pošvy, žalúdka alebo črev, krvácanie kože a slizníc (klzká vnútorná výstrelka úst, nosných prieduchov, pošvy a močovodu)
- krčce, mimovoľný pohyb, nezvyčajná chuť
- neúmyselné a bezúčelné pohyby
- zápal pečene (hepatitída)
- zníženie sodíka v krvi, najmä u starších pacientov (ktoré spôsobuje halucinácie, zmätenosť, krčce, nedostatok energie, svalové krčce alebo slabosť)
- horúčka

Neznáme (časťosť sa nedá odhadnúť z dostupných údajov)

- nízka hladina krvných doštičiek v krvi (trombocytopénia), ktorá môže zvýšiť krvácanie alebo tvorbu modrín
- záchvaty paniky, škrípanie zubami, nepokoj, neprimeraná sekrécia ADH (charakterizovaná nadmernou tvorbou moču)
- záchvaty, poruchy voľného pohybu napr. tras, tiky, zmeny v svalovom tonuse, spomalený pohyb, mimovoľný a/alebo nepravidelný svalový pohyb, ktorý sa vyskytuje v oblasti tváre, nepokoj rúk a nôh (akatízia)
- poruchy videnia
- závraty pri náhlom postavení sa
- zmeny v elektrickom snímaní srdca (EKG QT predĺžený interval)
- krvácanie z nosa
- krvácanie v žalúdočno-črevnom trakte
- porucha krvnej zrážalivosti, vrátane krvácania z kože a slizníc (ekchymóza)
- náhly opuch kože a slizníc
- neobvyklé funkčné testy pečene
- neobvyklé vylučovanie mlieka z prsníkov (galaktorea)
- nepravidelné menštruačné krvácanie
- silné vaginálne krvácanie krátko po pôrode (popôrodné krvácanie), viac informácií nájdete v časti 2 „Tehotenstvo, dojčenie a plodnosť“

- bolestivá erekcia u mužov
- zvýšené hladiny hormónu prolaktínu v krvi
- nízka hladina draslíka v krvi

Ked'že po náhlom prerušení liečby sa môžu objaviť príznaky z vysadenia lieku, odporúča sa postupne znížovať dávku počas 1-2 týždňov.

Príznaky z vysadenia lieku zahŕňajú: závraty, mrväčenie, pocit elektrických šokov, zníženú citlivosť, nespavosť, intenzívne sny, nepokoj, úzkosť, nutkanie na vracanie alebo vracanie, tras, zmätenosť, potenie, bolesti hlavy, hnačku, búšenie srdca (palpitácie), emočnú nestabilitu, podráždenosť, poruchy videnia. Väčšina týchto príznakov je mierna a vymizne samovoľne.

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 Citalopram-Teva

Tento liek uchovávajte mimo dohľadu a dosahu detí.

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

Uchovávajte pri teplote neprevyšujúcej 25 °C.

HDPE obal na tablety: čas použiteľnosti po prvom otvorení obalu na tablety je 100 dní.

Nelikvidujte lieky odpadovou vodou alebo domovým odpadom. Nepoužitý liek vráťte do lekárne. Tieto opatrenia pomôžu chrániť životné prostredie.

6. Obsah balenia a ďalšie informácie

Čo Citalopram-Teva obsahuje

- Liečivo je citalopram.
Každá filmom obalená tableta obsahuje 20 mg citalopramu (vo forme hydrobromidu)
- Ďalšie zložky sú:
Jadro tablety: kopovidón, sodná soľ kroskarmelózy (E466), glycerol (E422), monohydrát laktózy, stearát horečnatý (E470b), kukuričný škrob, mikrokryštaličká celulóza (E460i).
Obal tablety: hypromelóza (E 464), mikrokryštaličká celulóza (E460i), makrogol-stearát 40 (E431), oxid titaničitý (E171).

Ako vyzerá Citalopram-Teva a obsah balenia

Citalopram-Teva 20 mg

Biele oválne tablety s priemerom 8 mm, s deliacou ryhou na jednej strane.

Tableta sa môže rozdeliť na rovnaké dávky.

Liek je dostupný vo veľkostiach balenia:

- 10, 14, 20, 28, 30, 50, 56, 60, 98, 100 a 120 filmom obalených tablet v PVC/PVdC-hliníkových blistroch
- 50 x 1 filmom obalených tablet v PVC/PVdC-hliníkových perforovaných jednotkových blistroch

- 100 a 250 filmom obalených tablet v HDPE obaloch na tablety s polypropylénovým skrutkovacím viečkom bezpečným pre deti s vysúšacou vložkou.

Na trh nemusia byť uvedené všetky veľkosti balenia.

Držiteľ rozhodnutia o registrácii

Teva B.V., Swensweg 5, 2031 GA Haarlem, Holandsko

Výrobca

- Pharmachemie B.V., Haarlem, Holandsko
- Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company, Debrecen, Maďarsko

Ak potrebujete akúkoľvek informáciu o tomto lieku, kontaktujte, prosím, miestneho zástupcu držiteľa rozhodnutia o registrácii:

Teva Pharmaceuticals Slovakia s.r.o., Bratislava, Slovenská republika

Liek je schválený v členských štátoch Európskeho hospodárskeho priestoru a v Spojenom kráľovstve (Severnom Írsku) pod nasledovnými názvami:

Belgicko: Citalopram Teva 20 mg filmomhulde tabletten

Česká republika: Citalopram Teva 20 mg

Dánsko: Citalopram Teva 20 mg

Estónsko: Citalopram-Teva 20 mg

Holandsko: Citalopram 20 PCH, filmomhulde tabletten 20 mg

Írsko: Citalopram Teva 20 mg film-coated tablets

Island: Oropram 20 mg filmuhúðaðar töflur

Lotyšsko: Citalopram Teva 20 mg

Litva: Citalopram-Teva 20 mg plévele dengtos tabletės

Nórsko: Citalopram Teva tabletter, filmdrasjert 20 mg

Slovensko: Citalopram-Teva 20 mg

Spojené kráľovstvo (Severné Írsko): Citalopram 20 mg tablets

Švédsko: Citalopram Teva, 20 mg filmdragerad tablet

Táto písomná informácia bola naposledy aktualizovaná v apríli 2024.