

Písomná informácia pre používateľa

Galantamin Viatris 8 mg Galantamin Viatris 16 mg Galantamin Viatris 24 mg tvrdé kapsuly s predĺženým uvoľňovaním

galantamín

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

1. Čo je Galantamin Viatris a na čo sa používa

Galantamin Viatris obsahuje galantamín, čo je liečivo proti demencii, používané na liečbu príznakov miernej až stredne závažnej demencie Alzheimerovho typu, ochorenia, ktoré mení funkciu mozgu.

Príznaky Alzheimerovej choroby zahŕňajú postupnú stratu pamäti, zmätenosť a zmeny správania. V dôsledku toho je čoraz ľažšie vykonávať činnosti každodenného života.

Predpokladá sa, že uvedené príznaky sú dôsledkom nedostatku acetylcholínu, látky zodpovednej za prenos informácií medzi mozkovými bunkami. Galantamín zvyšuje množstvo acetylcholínu v mozgu, a tým môže zmierňovať príznaky ochorenia.

Kapsuly sú vyrobené v liekovej forme s „predĺženým uvoľňovaním“. To znamená, že liečivo sa z nich uvoľňuje pomaly.

2. Čo potrebujete vedieť predtým, ako užijete Galantamin Viatris

Neužívajte Galantamin Viatris

- ak ste alergický na galantamín alebo na ktorúkoľvek z ďalších zložiek tohto lieku (uvedených v časti 6)
- ak máte závažné ochorenie pečene a/alebo obličiek

Upozornenia a opatrenia

Predtým, ako začnete užívať Galantamin Viatris, obráťte sa na svojho lekára alebo lekárnika. Tento liek sa má používať iba v prípade Alzheimerovej choroby a neodporúča sa pri iných formách straty pamäti či zmätenosti.

Predtým, ako začnete užívať tento liek váš lekár potrebuje vedieť, či máte alebo ste v minulosti mali niektoré z nižšie uvedených ťažkostí:

- iné ťažkosti s pečeňou alebo obličkami;
- ochorenie srdca (ako sú nepríjemné pocity na hrudníku, ktoré často vznikajú pri fyzickej námahe (angína pektoris), srdcový infarkt, zlyhanie srdca, pomalý alebo nepravidelný srdcový rytmus, predĺžený QTc interval);
- zníženie prekrvenia mozgu, mítvica alebo malé cievne mozgové príhody (tiež známe ako prechodný ischemický atak alebo „TIA“);
- zmeny rovnováhy elektrolytov (ak sú znížené alebo zvýšené hladiny draslíka v krvi);
- peptický (žalúdočný) vred;
- nepriehodnosť žalúdka alebo črev (čo môže spôsobiť bolesti brucha alebo závažnú zápalu);
- poruchy nervového systému (ako epilepsia alebo Parkinsonova choroba);
- ochorenie dýchacích ciest alebo infekčné ochorenie, ktoré postihuje dýchanie (ako je astma, obstrukčná choroba pľúc alebo zápal pľúc);
- ťažkosti s močením.

Váš lekár rozhodne, či je Galantamin Viatris pre vás vhodný alebo či je potrebné zmeniť jeho dávkovanie.

Tiež oznámte svojmu lekárovi, ak ste nedávno podstúpili operáciu žalúdka, črev alebo močového mechúra. Váš lekár môže rozhodnúť, že tento liek nie je pre vás vhodný.

Počas liečby

Ak je potrebné, aby ste sa podrobili operácií v celkovej anestézii, informujte svojho lekára alebo zdravotnícky personál, že užívate Galantamin Viatris.

Tento liek môže spôsobiť úbytok telesnej hmotnosti. Ak užívate tento liek, váš lekár vám bude pravidelne kontrolovať hmotnosť.

Závažné vedľajšie účinky

Tento liek môže vyvoláť závažné kožné reakcie, srdcové problémy a záchvaty (kŕče). Počas užívania tohto lieku majte na pamäti tieto vedľajšie účinky. Viac informácií si pozrite v časti 4.

Deti a dospevajúci

Galantamin Viatris sa neodporúča pre deti a dospevajúcich.

Iné lieky a Galantamin Viatris

Ak teraz užívate alebo ste v poslednom čase užívali, či práve budete užívať ďalšie lieky, povedzte to svojmu lekárovi alebo lekárnikovi, vrátane liekov, ktorých výdaj nie je viazaný na lekársky predpis.

Galantamín sa nemá užívať spolu s liečivami, ktoré účinkujú podobným spôsobom. Patria k nim:

- donepezil alebo rivastigmín (na liečbu Alzheimerovej choroby);
- ambenónium, neostigmín alebo pyridostigmín (na liečbu závažnej svalovej slabosti);
- pilokarpín (pri suchosti v ústach alebo očiach), ak je užívaný perorálne (ústami).

Niektoré lieky môžu ovplyvňovať spôsob, akým účinkuje galantamín, prípadne samotný galantamín môže znižovať účinnosť iných liekov užívaných v tom istom čase. Pokiaľ už užívate niektoré z takýchto liečiv, váš lekár vám môže predpísaať nižšiu dávku Galantamingu Viatris. Patria medzi ne:

- paroxetín alebo fluoxetín (antidepresíva – na liečbu depresie);
- chinidín (na liečbu porúch srdcového rytmu);
- ketokonazol (antimykotikum – na liečbu plesňových infekcií);
- erytromycín (antibiotikum – na liečbu bakteriálnych infekcií);
- ritonavir (antivirovitikum – inhibítorm HIV proteázy, na liečbu HIV infekcie).

Niektoré lieky môžu zvýšiť pravdepodobnosť výskytu vedľajších účinkov u ľudí užívajúcich galantamín. Patria sem:

- nesteroidové antiflogistiká proti bolesti (napr. ibuprofén), ktoré môžu zvyšovať riziko vzniku vredov;
- lieky užívané pri ochoreniach srdca alebo na vysoký krvný tlak (ako je digoxín, amiodarón, atropín, beta-blokátory alebo blokátory vápnikových kanálov). V prípade, ak užívate lieky na liečbu nepravidelného srdcového rytmu, váš lekár môže zvážiť vyšetrenie elektrokardiogramom (EKG).
- lieky ovplyvňujúce QTc interval.

Ak máte akékoľvek otázky, porad'te sa so svojím lekárom alebo lekárnikom.

Tehotenstvo a dojčenie

Ak ste tehotná, ak si myslíte, že ste tehotná alebo ak plánujete otehotniť, porad'te sa so svojím lekárom alebo lekárnikom predtým, ako začnete užívať tento liek.

Počas liečby Galantaminom Viatris nedojčite.

Vedenie vozidiel a obsluha strojov

Galantamín môže spôsobovať závraty alebo ospalosť, najmä v prvých týždňoch liečby. Ak pocitujete takéto príznaky, neved'te vozidlá ani nepoužívajte žiadne nástroje a neobsluhujte stroje.

Galantamin Viatris obsahuje alluru červenú (E 129) a sodík

Allura červená (E 129, azofarbivo) môže spôsobovať alergické reakcie.

Tento liek obsahuje menej ako 1 mmol sodíka (23 mg) v jednej kapsule, t.j. v podstate zanedbateľné množstvo sodíka.

3. Ako užívať Galantamin Viatris

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.

Ak v súčasnosti užívate galantamín vo forme tablet alebo perorálneho roztoku a lekár vám povedal, aby ste prešli na užívanie Galantaminu Viatris kapsuly s predĺženým uvoľňovaním, pozorne si prečítajte pokyny na konci tejto časti.

Ako užívať Galantamin Viatris

Kapsula Galantaminu Viatris sa má prehltnúť vcelku, NEMÁ sa hrýzť ani drvíť.

Galantamin Viatris sa má užívať ráno, najlepšie spolu s jedlom, a zapíť vodou alebo iným nápojom.

Galantamin Viatris je dostupný v 3 silách: 8 mg, 16 mg a 24 mg. Liečba Galantaminom Viatris sa začína nízkou dávkou. Lekár vám následne môže nariadiť pomaly zvyšovať aktuálnu dávku (silu) Galantaminu Viatris, aby sa našla dávka, ktorá vám bude najlepšie vyhovovať.

1. Odporúčaná začiatočná dávka je 8 mg kapsula raz denne. Po 4 týždňoch liečby sa dávka môže zvýšiť.
2. Potom budete užívať 16 mg kapsulu raz denne. Najskôr po ďalších 4 týždňoch liečby sa váš lekár môže rozhodnúť, že je potrebné dávku znova zvýšiť.
3. Potom budete užívať 24 mg kapsulu raz denne.

Váš lekár vám vysvetlí, akou dávkou treba začať a kedy je potrebné dávku zvýšiť. Ak cítite, že účinok Galantaminu Viatris je príliš silný alebo príliš slabý, povedzte to svojmu lekárovi alebo lekárnikovi.

Bude potrebné, aby ste pravidelne navštevovali svojho lekára, aby skontroloval, či tento liek je pre vás vhodný a prekonzultoval s vami, ako sa cítite. Počas užívania galantamínu bude váš lekár pravidelne kontrolovať aj vašu telesnú hmotnosť.

Ak máte ochorenie pečeňou alebo obličiek

- Ak máte mierne problémy s pečeňou alebo obličkami, liečba sa začína 8 mg kapsulou jedenkrát denne ráno.
- Ak máte stredne závažné problémy s pečeňou, liečba sa začína 8 mg kapsulou každý druhý deň ráno. Po jednom týždni začnite užívať 8 mg kapsulu jedenkrát denne ráno. Neužívajte viac ako 16 mg jedenkrát denne.
- Ak máte závažné problémy s pečeňou a/alebo obličkami, neužívajte Galantamin Viatris.

Ak užijete viac Galantaminu Viatris, ako máte

Ak užijete príliš veľa Galantaminu Viatris, ihneď kontaktujte lekára alebo nemocnicu. Vezmite si so sebou aj zvyšné kapsuly a obal lieku. Prejavy alebo príznaky predávkovania môžu okrem iného zahrňať: závažnú nevoľnosť (nutkanie na vracanie), vracanie, svalovú slabosť, pomalý pulz, záchvaty a stratu vedomia.

Ak zabudnete užiť Galantamin Viatris

Ak zabudnete užiť jednu dávku, úplne túto zabudnutú dávku vynechajte a užite až nasledujúcu dávku vo zvyčajnom čase.

Neužívajte dvojnásobnú dávku, aby ste nahradili vynechanú dávku.

Ak zabudnete užiť viac ako jednu dávku, je potrebné, aby ste sa poradili so svojím lekárom.

Ak prestanete užívať Galantamin Viatris

Predtým, ako prestanete užívať Galantamin Viatris, poraďte sa so svojím lekárom. Je dôležité, aby ste kvôli liečbe vášho ochorenia tento liek nadálej užívali.

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

Ako mám prejsť z liečby galantamínom vo forme tablet alebo perorálneho roztoku na užívanie Galantaminu Viatris vo forme kapsúl s predĺženým uvoľňovaním?

Ak v súčasnosti užívate galantamín vo forme tablet alebo perorálneho roztoku, váš lekár môže rozhodnúť o prestavení vašej liečby na kapsuly s predĺženým uvoľňovaním Galantaminu Viatris.

- Poslednú dávku galantamínu vo forme tablet alebo perorálneho roztoku užite večer.
- Nasledujúce ráno užite prvú dávku kapsúl s predĺženým uvoľňovaním Galantaminu Viatris.

NEUŽÍVAJTE viac než jednu kapsulu denne. Počas užívania Galantaminu Viatris s dávkovaním jedenkrát denne, **NEUŽÍVAJTE** žiadny iný liek s obsahom galantamínu vo forme tablet alebo perorálneho roztoku.

4. Možné vedľajšie účinky

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

Dajte pozor na závažné vedľajšie účinky

Prestaňte tento liek užívať a ihned vyhľadajte lekára, ak zaznamenáte:

- **problémy so srdcom**, vrátane pomalého srdcového rytmu (časté: môžu postihovať menej ako 1 z 10 osôb). Môžete tiež zaznamenať iné zmeny srdcového rytmu ako rýchly srdcový rytmus alebo palpitácie (pocit zrýchleného alebo nepravidelného srdcového tepu), ktoré sa môžu prejavíť ako abnormálny záznam na elektrokardiograme (EKG) (menej časté: môžu postihovať menej ako 1 zo 100 osôb);
- **záchvaty** (kŕče) (menej časté: môžu postihovať menej ako 1 zo 100 osôb);
- **alergické reakcie**, môžete zaznamenať vyrážku, svrbenie alebo žihľavku, opuch tváre, pier, jazyka, dýchavičnosť (menej časté: môžu postihovať menej ako 1 zo 100 osôb);
- **zápal pečene (hepatitída)**, môžete zaznamenať bolesti brucha, zožltnutie kože alebo očí, svetlú stolicu alebo tmavý moč (zriedkavé: môžu postihovať menej ako 1 z 1 000 osôb);
- **kožné reakcie** (zriedkavé: môžu postihovať menej ako 1 z 1 000 osôb), vrátane:
 - závažnej kožnej vyrážky s pluzgiermi a odlupovaním kože, hlavne v okolí úst, nosa, očí a pohlavných orgánov (Stevensonov-Johnsonov syndróm);
 - červenej vyrážky pokrytej malými hnisavými hrboľčekmi, ktorá sa môže rozšíriť po celom tele, niekedy s horúčkou (akútne generalizovaná exantémová pustulóza);
 - vyrážky, pri ktorej sa môžu tvoriť pluzgiere, so škvunami, ktoré vyzerajú ako malé terčíky.

Ďalšie vedľajšie účinky:

Veľmi časté: môžu postihovať viac ako 1 z 10 osôb

- pocit nevoľnosti (nutkanie na vracanie) a/alebo vracanie. Ak sa tieto vedľajšie účinky vyskytnú, objavujú sa najmä na začiatku prvých týždňov liečby alebo po zvýšení dávky. Postupne, ako sa organizmus prispôsobuje lieku, obyčajne ustupujú a spravidla netrvajú dlhšie ako niekoľko dní. Ak pociťujete tieto účinky, váš lekár vám môže odporučiť, aby ste pili viac tekutín a v prípade potreby predpísť liek proti nevoľnosti.

Časté: môžu postihovať menej ako 1 z 10 osôb

- úbytok telesnej hmotnosti
- znížená chuť do jedla
- pocit mdlôb alebo mdloby (strata vedomia)
- závraty
- tras
- bolesti hlavy
- pocit veľkej ospalosti s nedostatkom energie
- nezvyčajná únava
- bolest žalúdka alebo žalúdočné ťažkosti
- hnačka
- tráviace ťažkosti
- svalové kŕče
- pády
- vysoký krvný tlak
- pocit slabosti
- celkový pocit nepohody
- videnie, cítenie alebo počutie vecí, ktoré nie sú skutočné (halucinácie)
- pocit smútka (depresia)
- rany (rezné rany)

Menej časté: môžu postihovať menej ako 1 zo 100 osôb

- zvýšené hladiny pečeňových enzymov v krvi (výsledky laboratórnych testov, ktoré ukazujú, ako dobre pracuje vaša pečeň)

- štípanie, pichanie alebo znecitlivenie kože
- zmeny vnímania chuti
- nadmerná ospanlivosť
- rozmazané videnie
- zvonenie alebo bzučanie v ušiach (tinnitus)
- nutkanie na vracanie (nevoľnosť)
- svalová slabosť
- nadmerná strata vody z tela
- nízky tlak krvi
- červenanie tváre
- zvýšené potenie

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 Galantamin Viatris

Tento liek uchovávajte mimo dohľadu a dosahu detí.

Nepoužívajte tento liek po dátume exspirácie, ktorý je uvedený na štítku, škatuli a blistroch po skratke „EXP“. Dátum exspirácie sa vzťahuje na posledný deň v danom mesiaci.

Ak je váš liek balený v hliníkových blistrových baleniach:

Uchovávajte v pôvodnom obale na ochranu pred vlhkosťou.

Ak je váš liek balený v plastových blistrových baleniach s hliníkovou fóliou:

Uchovávajte pri teplote do 25 °C. Uchovávajte v pôvodnom obale na ochranu pred vlhkosťou.

Ak je váš liek balený v obale na tablety:

Uchovávajte pri teplote do 25 °C. Obal udržiavajte dôkladne uzavorený a liek uchovávajte v pôvodnom obale na ochranu pred vlhkosťou. Po prvom otvorení použite do 3 mesiacov.

Ak je váš liek balený v plastovej fliaši:

Fliašu udržiavajte dôkladne uzavorenú a liek uchovávajte v pôvodnej fliaši na ochranu pred vlhkosťou.

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 Galantamin Viatris obsahuje:

Liečivo je galantamín.

- Galantamin Viatris 8 mg kapsuly s predĺženým uvoľňovaním obsahuje 8 mg galantamínu (vo forme bromidu).
- Galantamin Viatris 16 mg kapsuly s predĺženým uvoľňovaním obsahuje 16 mg galantamínu (vo forme bromidu).
- Galantamin Viatris 24 mg kapsuly s predĺženým uvoľňovaním obsahuje 24 mg galantamínu (vo forme bromidu).

Ďalšie zložky sú:

Jadro tablety (obsah kapsuly): polyvinylacetát, bezvodý koloidný oxid kremičitý, povidón, stužený rastlinný olej, laurylsíran sodný a stearát horečnatý.

Obal kapsuly: želatína, oxid titaničitý (E 171), allura červená (E 129).

Atrament: šelak, propylénglykol, hydroxid draselný, čierny oxid železitý (E 172).

Ako vyzerá Galantamin Viatris a obsah balenia

Galantamin Viatris je dostupný v troch silách, každá z nich sa dá rozpoznať podľa nápisu na kapsule:

Galantamin Viatris 8 mg sú tvrdé želatínové kapsuly s bielym telom a ružovým viečkom, s čiernym atramentovým nápisom „MYLAN“ nad „GT8“ na tele kapsuly a viečku kapsuly.

Galantamin Viatris 16 mg sú tvrdé želatínové kapsuly s bielym telom a svetloružovým viečkom s čiernym atramentovým nápisom „MYLAN“ nad „GT16“ na tele kapsuly a viečku kapsuly.

Galantamin Viatris 24 mg sú tvrdé želatínové kapsuly s bielym telom a ružovým viečkom s čiernym atramentovým nápisom „MYLAN“ nad „GT24“ na tele kapsuly a viečku kapsuly.

Kapsuly s predĺženým uvoľňovaním Galantamin Viatris 8 mg, 16 mg a 24 mg sú dostupné:

- v plastových blistroch s hliníkovou fóliou v balení po 7, 7 x 1 (blister s jednotlivými dávkami), 10, 28, 28 x 1 (blister s jednotlivými dávkami), 30, 30 x 1 (blister s jednotlivými dávkami), 56, 84, 98 alebo 100 kapsúl alebo v kalendárovom balení po 28 a 28 x 1 (balenie s jednotlivými dávkami) kapsúl;
- v hliníkových blistroch v balení po 7, 7 x 1 (blister s jednotlivými dávkami), 10, 28, 28 x 1 (blister s jednotlivými dávkami), 30, 30 x 1 (blister s jednotlivými dávkami), 56, 84, 98 alebo 100 kapsúl alebo v kalendárovom balení v blistroch po 28 a 28 x 1 (blister s jednotlivými dávkami) kapsúl;
- v obaloch na tablety obsahujúcich 500 kapsúl;
- vo fliašiach obsahujúcich 90 kapsúl.

Na trh nemusia byť uvedené všetky veľkosti balenia.

Držiteľ rozhodnutia o registrácii a výrobca

Držiteľ rozhodnutia o registrácii

Viatris Limited

Damastown Industrial Park, Mulhuddart, Dublin 15, DUBLIN, Írsko

Výrobca

McDermott Laboratories t/a Gerard Laboratories Ltd

35/36 Baldoyle Industrial Estate, Grange Road, Dublin 13, Írsko

Mylan Hungary Kft

Mylan utca 1, Komárom, 2900, Maďarsko

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

Česká republika: Galantamin Viatris

Holandsko: Galantamine Retard Viatris 8 mg, 16 mg, 24 mg, capsules met verlengde afgifte, hard

Portugalsko: Galantamina Mylan

Slovenská republika: Galantamin Viatris 8 mg, 16 mg, 24 mg

Španielsko: Galantamina VIATRIS 8 mg, 16 mg, 24 mg cápsulas duras de liberación prolongada EFG

Spojené kráľovstvo: Acumor XL 8 mg, 16 mg, 24 mg Prolonged-Release Capsules
(Severné Írsko):

Táto písomná informácia bola naposledy aktualizovaná v januári 2025.