

Písomná informácia pre používateľa

Memantin Viatris 10 mg/ml perorálny roztok

memantínium-chlorid

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

1. Čo je Memantin Viatris a na čo sa používa

Memantin Viatris obsahuje liečivo memantínium-chlorid, ktoré patrí do skupiny liekov proti demencii.

Strata pamäti pri Alzheimerovej chorobe je dôsledkom poruchy prenosu signálov v mozgu. Mozog obsahuje tzv. N-metyl-D-aspartát (NMDA)-receptory, ktoré sú zapojené do prenosu nervových signálov, dôležitých pri učení a pamäti. Memantin Viatris patrí do skupiny liekov nazývaných antagonistami NMDA-receptorov. Memantin Viatris pôsobí na týchto NMDA-receptoroch, a tak zlepšuje prenos nervových signálov a pamäť.

Memantin Viatris sa používa na liečbu pacientov s Alzheimerovou chorobou mierneho až závažného stupňa.

2. Čo potrebujete vedieť predtým, ako užijete Memantin Viatris

Neužívajte Memantin Viatris

- ak ste alergický na memantínium-chlorid alebo na ktorúkoľvek z ďalších zložiek tohto lieku (uvedených v časti 6).

Upozornenia a opatrenia

Predtým, ako začnete užívať Memantin Viatris, obráťte sa na svojho lekára alebo lekárnika

- ak ste niekedy mali epileptický záchvat.
- ak ste nedávno prekonali infarkt myokardu (srdečný infarkt) alebo ak máte kongestívne srdečné zlyhanie (spôsobené upchatím ciev), alebo na nekontrolovanú hypertenziu (vysoký krvný tlak).

V týchto situáciách musí byť liečba starostlivo kontrolovaná, a vás lekár má pravidelne prehodnocovať, aký klinický prospech vám Memantin Viatris prináša.

Ak trpíte poruchou funkcie obličiek (problémy s obličkami), lekár má starostlivo monitorovať vaše obličkové funkcie, a ak je to potrebné, primerane upraviť dávky memantínu.

Počas užívania memantínu sa treba vyhnúť súčasnému užívaniu liekov ako amantadín (na liečbu Parkinsonovej choroby), ketamín (liečivo všeobecne používané ako anestetikum), dextrometorfán (všeobecne používaný na liečbu kašľa) a iných NMDA-antagonistov.

Deti a dospevajúci

Memantin Viatris sa neodporúča u detí a dospevajúcich mladších ako 18 rokov.

Iné lieky a Memantin Viatris

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

Memantin Viatris môže meniť účinok najmä nasledujúcich liekov a ich dávkovanie môže byť upravené vašim lekárom:

- amantadín, ketamín, dextrometorfán;
- dantrolén, baklofén;
- cimetidín, ranitidín, prokaínamid, chinidín, chinín, nikotín;
- hydrochlórotiazid (alebo akákoľvek kombinácia s hydrochlórotiazidom);
- anticholinergiká (liečivá všeobecne používané na liečbu pohybových porúch alebo črevných kŕčov);
- antikonvulzíva (liečivá používané na prevenciu a zmiernenie záchvatov);
- barbituráty (liečivá všeobecne požívané na navodenie spánku);
- dopaminergné agonisty (liečivá ako L-dopa, bromokriptín);
- neuroleptiká (liečivá používané v liečbe duševných porúch);
- antikoagulanciá podávané cez ústa (perorálne).

Ak idete do nemocnice, oznamte ošetrojúcemu lekárovi, že užívate Memantin Viatris.

Memantin Viatris a jedlo, nápoje a alkohol

Ak ste nedávno zmenili alebo chcete zásadným spôsobom zmeniť stravu (napr. normálnu stravu na prísne vegetariánsku), alebo ak trpíte stavmi obličkovej tubulárnej acidózy (RTA, nárast kyselinotvorných látok v krvi v dôsledku renálnej dysfunkcie (zlej funkcie obličiek)), alebo máte závažné infekcie močových ciest (systém na odvádzanie moču), informujte vášho lekára, pretože môže byť potrebná úprava dávkovania vášho lieku.

Tehotenstvo a dojčenie

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

Tehotenstvo

Užívanie memantínu u tehotných žien sa neodporúča.

Dojčenie

Ženy, ktoré užívajú Memantin Viatris, nemajú dojčiť.

Vedenie vozidiel a obsluha strojov

Lekár vám povie, či vám vaša choroba dovoľuje bezpečne viesť vozidlá alebo obsluhovať stroje. Vašu schopnosť pohotovo reagovať môže meniť tiež Memantin Viatris, čím budú pre vás vedenie vozidiel alebo obsluha strojov nevhodné.

Memantin Viatris obsahuje sorbitol

Tento liek obsahuje 36 mg sorbitolu v každom 0,5 ml, čo zodpovedá 72 mg/ml.

3. Ako užívať Memantin 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.

Dávkovanie

Dávkovacia pipeta:

týždeň č.1	0,5 ml
týždeň č.2	1 ml
týždeň č.3	1,5 ml
týždeň č.4 a ďalej	2 ml

Zvyčajná úvodná dávka je 0,5 ml (1 x 5 mg) jedenkrát denne počas 1. týždňa. V druhom týždni sa táto dávka zvyšuje na 1 ml jedenkrát denne (1 x 10 mg) a v treťom týždni na 1,5 ml jedenkrát denne (1 x 15 mg). Od štvrtého týždňa je odporúčaná dávka 2 ml jedenkrát denne (1 x 20 mg).

Pacienti s poruchou funkcie obličiek

Ak máte poruchu funkcie obličiek, váš lekár rozhodne o dávke, ktorá najlepšie vyhovuje vášmu stavu. V takom prípade má váš lekár v stanovených intervaloch kontrolovať funkciu vašich obličiek.

Podávanie

Memantin Viatris sa užíva ústami (perorálne) jedenkrát denne. Aby ste mali z lieku úžitok, musíte ho užívať pravidelne každý deň v rovnakom čase. Roztok sa má užiť s trochou vody. Roztok možno užívať s jedlom aj bez jedla.

Podrobnejší návod na prípravu a zaobchádzanie s liekom je uvedený na konci písomnej informácie.

Trvanie liečby

Pokračujte v užívaní Memantinu Viatris dovtedy, kým vám prináša úžitok. Váš lekár má liečbu pravidelne hodnotiť.

Ak užijete viac Memantinu Viatris ako máte

Vo všeobecnosti by vám užitie väčšieho množstva Memantinu Viatris nemalo ublížiť. Môžete pocíťovať zvýraznenie príznakov, ktoré sú popísané v časti 4. „Možné vedľajšie účinky“.

Ak užijete nadmernú dávku Memantinu Viatris, kontaktujte vášho lekára alebo vyhľadajte lekársku pomoc, pretože môžete potrebovať lekársku starostlivosť.

Ak zabudnete užiť Memantin Viatris

Ak zistíte, že ste zabudli užiť dávku Memantinu Viatris, počkajte a užite až nasledujúcu dávku v obvyklom čase.

Neužívajte dvojnásobnú dávku, aby ste nahradili vynechanú dávku.

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. Vo všeobecnosti sú pozorované vedľajšie účinky miernej až strednej intenzity.

Časté (prejavia sa u 1 až 10 pacientov zo 100):

- bolest' hlavy, ospalosť, zápcha, zvýšené hodnoty testov pečeňových funkcií, závraty, poruchy rovnováhy, dýchavičnosť, vysoký krvný tlak a precitlivenosť na liek.

Menej časté (prejavia sa u 1 až 10 pacientov z 1 000):

- únava, infekcie spôsobené hubami, zmätenosť, halucinácie, vracanie, poruchy chôdze, zlyhávanie srdca, zrážanie krvi v žilách (trombóza/tromboembólia).

Veľmi zriedkavé (prejavia sa u menej ako 1 pacienta z 10 000):

- záхватy.

Neznáme (časťosť sa nedá určiť z dostupných údajov):

- zápal pankreasu, zápal pečene (hepatítida) a psychotické reakcie.

Alzheimerova choroba býva spájaná s depresiami, samovražednými predstavami a samovraždou. Tieto udalosti boli hlásené u pacientov liečených Memantinom Viatris.

Hlásenie vedľajších účinkov

Ak sa u vás vyskytne akýkoľvek vedľajší účinok, obráťte sa na svojho lekára alebo lekárničku. To sa týka aj akýchkoľvek vedľajších účinkov, ktoré nie sú uvedené v tejto písomnej informácii pre používateľa. 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 Memantin Viatris

Tento liek uchovávajte mimo dohľadu a dosahu detí.

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

Tento liek nevyžaduje žiadne zvláštne podmienky na uchovávanie.

Po otvorení je nutné obsah flăše spotrebovať do 12 týždňov.

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 Memantin Viatris obsahuje

Liečivo je memantínium-chlorid.

Dávkovacia pipeta: 0,5 ml obsahuje 5 mg memantínium-chloridu, čo zodpovedá 4,16 mg memantínu.

Jeden mililiter roztoku obsahuje 10 mg memantínium-chloridu.

Ďalšie zložky sú sorbitan draselný E202; sorbitol, nekryštalizujúci roztok E420 a čistena voda.

Ako vyzerá Memantin Viatris a obsah balenia

Memantin Viatris 10 mg/ml perorálny roztok je číry, bezfarebný až jemne žltkastý roztok.

Memantin Viatris 10 mg/ml perorálny roztok je dostupný vo flăšiach s obsahom 50 ml, 100 ml alebo 10 x 50 ml.

Dodáva sa s dávkovaciou pipetou. Dávkovacia pipeta je potlačená s 0,5 ml odstupňovaním.

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

Chanelle Medical Unlimited Company
Loughrea, Co. Galway, Írsko

Liek je schválený v členských štátoch Európskeho hospodárskeho priestoru pod nasledovnými názvami:

Holandsko	<i>Memantine 10 mg/ml drank</i>
Španielsko	<i>Memantina Viatris 5 mg/pulsación solución oral EFG</i>
Česká republika	<i>Memantin Chanelle 10 mg/ml perorálni roztok</i>
Spojené kráľovstvo	<i>Memantine Hydrochloride 10 mg/ml oral solution</i>
Taliansko	<i>MEMANTINA DOC</i>
Rumunsko	<i>Memantină Chanelle 10 mg/ml soluție orală</i>
Bulharsko	<i>Memantine Chanelle Medical 10 mg/ml oral solution</i>
Írsko	<i>Memantine Hydrochloride 10 mg/ml oral solution</i>
Nemecko	<i>Memantinhydrochlorid beta 10 mg/ml Lösung zum Einnehmen.</i>
Slovenská republika	<i>Memantin Viatris 10 mg/ml perorálny roztok</i>

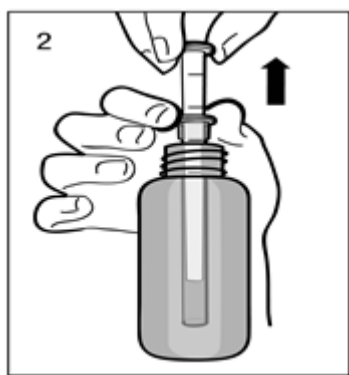
Táto písomná informácia bola naposledy aktualizovaná v júni 2025.

Pokyny pre správne použitie dávkovacej pipety

Otočením proti smeru hodinových ručičiek odstráňte z fl'aše vrchnák. (obr. 1)



Vložte pipetu do fl'aše. Pridržaním spodného krúžku potiahnite horný krúžok až po značku, ktorá uvádza množstvo mililitrov alebo miligramov, ktoré potrebujete nadávkovať. (obr. 2).



Pridržaním spodného krúžku vyberte celú pipetu z fl'aše.

Roztok sa nesmie pipetovať priamo z fl'aše do úst, má byť dávkovaný pipetou na lyžičku alebo do pohára vody (obr. 3).

