

## Písomná informácia pre používateľa

### Memantin Mylan 10 mg/ml perorálny roztok

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

#### **1. Čo je Memantin Mylan a na čo sa používa**

Memantin Mylan obsahuje liečivo memantíniump-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 Mylan patrí do skupiny liekov nazývaných antagonisty NMDA-receptorov. Memantin Mylan pôsobí na týchto NMDA-receptoroch, a tak zlepšuje prenos nervových signálov a pamäť.

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

#### **2. Čo potrebujete vedieť predtým, ako užijete Memantin Mylan**

##### **Neužívajte Memantin Mylan**

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

##### **Upozornenia a opatrenia**

Predtým, ako začnete užívať Memantin Mylan, 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 váš lekár má pravidelne prehodnocovať, aký klinický prospech vám Memantin Mylan 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 Mylan sa neodporúča u detí a dospevajúcich mladších ako 18 rokov.

### **Iné lieky a Memantin Mylan**

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

Memantin Mylan 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, oznámte ošetrojucomu lekárovi, že užívate Memantin Mylan.

### **Memantin Mylan 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 Mylan, 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 Mylan, čím budú pre vás vedenie vozidiel alebo obsluha strojov nevhodné.

### **Memantin Mylan obsahuje sorbitol**

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

### **3. Ako užívať Memantin Mylan**

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 Mylan 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 Mylan dovtedy, kým vám prináša úžitok. Váš lekár má liečbu pravidelne hodnotiť.

#### **Ak užijete viac Memantinu Mylan ako máte**

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

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

#### **Ak zabudnete užiť Memantin Mylan**

Ak zistíte, že ste zabudli užiť dávku Memantinu Mylan, 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):*

- záchvaty.

*Neznáme (časťosť sa nedá určiť z dostupných údajov):*

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

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

### **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 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 Mylan**

Tento liek uchovávajte mimo dohľadu a dosahu detí.

Nepoužívajte tento liek po dátume exspirácie, ktorý je uvedený na škatuli a na fľaši 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 fľaše 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 Mylan 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 Mylan a obsah balenia**

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

Memantin Mylan 10 mg/ml perorálny roztok je dostupný vo fľašiach 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**

Mylan Ireland Limited

Unit 35/36 Grange Parade, Baldoyle Industrial Estate, Dublin 13, 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 perorální 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 Mylan 10 mg/ml perorálny roztok</i>

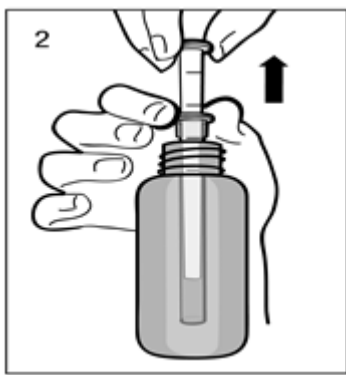
**Táto písomná informácia bola naposledy aktualizovaná v auguste 2023.**

**Pokyny pre správne použitie dávkovacej pipety**

Otočením proti smeru hodinových ručičiek odstráňte z fláše vrchnák. (obr. 1)



Vložte pipetu do fláše. 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 fláše.

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

