

## Uputa o lijeku: Informacije za korisnika

### Memantin PharmaS 10 mg filmom obložene tablete

memantinklorid

**Pažljivo pročitajte cijelu uputu prije nego počnete uzimati ovaj lijek jer sadrži Vama važne podatke.**

- Sačuvajte ovu uputu. Možda ćete je trebati ponovno pročitati.
- Ako imate dodatnih pitanja, obratite se Vašem liječniku ili ljekarniku.
- Ovaj je lijek propisan samo Vama. Nemojte ga davati drugima. Može im naškoditi, čak i ako su njihovi znakovi bolesti jednaki Vašima.
- Ako primijetite bilo koju nuspojavu, potrebno je obavijestiti Vašeg liječnika ili ljekarnika. To uključuje i svaku moguću nuspojavu koja nije navedena u ovoj uputi. Pogledajte dio 4.

#### Što se nalazi u ovoj uputi:

1. Što je Memantin PharmaS i za što se koristi?
2. Što morate znati prije nego počnete uzimati Memantin PharmaS?
3. Kako uzimati Memantin PharmaS?
4. Moguće nuspojave
5. Kako čuvati Memantin PharmaS?
6. Sadržaj pakiranja i druge informacije

#### 1. Što je Memantin PharmaS i za što se koristi?

Memantin PharmaS pripada skupini lijekova koji djeluju na živčani sustav i nazivaju se lijekovi protiv demencije.

Gubitak pamćenja u Alzheimerovoj bolesti posljedica je poremećaja signala kojima se šalju poruke u mozgu. U mozgu se nalaze tzv. NMDA receptori, koji sudjeluju u prijenosu živčanih signala važnih za učenje i pamćenje. Memantin djeluje na NMDA receptore, poboljšavajući prijenos živčanih signala, a time i pamćenje.

Memantin PharmaS se koristi za liječenje bolesnika s umjerenom do teškom Alzheimerovom bolešću.

#### 2. Što morate znati prije nego počnete uzimati Memantin PharmaS?

##### Nemojte uzimati Memantin PharmaS

- ako ste alergični na memantinklorid ili neki drugi sastojak ovog lijeka (naveden u dijelu 6).

##### Upozorenja i mjere opreza

Obratite se Vašem liječniku prije nego uzmete Memantin PharmaS.

Prije primjene lijeka Memantin PharmaS obavijestite liječnika o svim zdravstvenim problemima koje imate ili ste prije imali, osobito ako uključuju slijedeće:

- ako ste ikada imali epileptičke napadaje,
- ako ste nedavno pretrpjeli infarkt miokarda (srčani udar), ili ako imate kongestivno zatajenje srca ili nekontroliranu hipertenziju (povišeni krvni tlak).

U tim situacijama liječnik treba pažljivo nadzirati Vaše liječenje i redovito procjenjivati kliničku korist primjene lijeka Memantin PharmaS.

Ako Vam je oštećena funkcija bubrega, liječnik je treba pažljivo pratiti i u skladu s tim prilagoditi dozu lijeka Memantin PharmaS, bude li potrebno.

Valja izbjegavati istodobno uzimanje amantadina (za liječenje Parkinsonove bolesti), ketamina (tvar koja se obično koristi kao anestetik), dekstrometorfana (obično se koristi za liječenje kašlja) i ostalih

NMDA antagonista.

### **Djeca i adolescenti**

Memantin PharmaS se ne preporučuje za djecu i adolescente mlađe od 18 godina.

### **Drugi lijekovi i s Memantin PharmaS**

Obavijestite Vašeg liječnika ili ljekarnika ako uzimate, nedavno ste uzeli ili biste mogli uzeti bilo koje druge lijekove, uključujući i lijekove koje ste nabavili bez recepta.

Memantin PharmaS može posebno utjecati na sljedeće lijekove, te će liječnik možda morati prilagoditi njihove doze:

- amantadin, ketamin, dekstrometorfan,
- dantrolen, baklofen,
- cimetidin, ranitidin, prokainamid, kinidin, kinin, nikotin,
- hidroklorotiazid (i bilo koja kombinacija s hidroklorotiazidom),
- antikolinergici (tvari koje se općenito koriste za liječenje poremećaja kretnji i crijevnih grčeva),
- antikonvulzivi (lijekovi za sprječavanje i ublažavanje napadaja),
- barbiturati (lijekovi koji se općenito koriste kao sredstva za spavanje),
- dopaminergični agonisti (npr. L-dopa, bromokriptin),
- neuroleptici (lijekovi za liječenje mentalnih poremećaja),
- peroralni antikoagulansi (lijekovi protiv zgrušavanja krvi).

Odete li u bolnicu, obavijestite liječnika u bolnici da uzimate Memantin PharmaS.

### **Memantin PharmaS s hranom i pićem**

Liječnika morate obavijestiti ako ste nedavno značajno promijenili svoj način prehrane ili to namjeravate učiniti (npr. prijeći s uobičajene prehrane na strogo vegetarijansku), ili ako patite od renalne tubularne acidoze (RTA; višak tvari koje stvaraju kiselinu u krvi, uzrokovan disfunkcijom bubrega) ili teških infekcija mokraćnog sustava jer će liječnik možda morati prilagoditi dozu lijeka.

### **Trudnoća i dojenje**

Ako ste trudni ili dojite, mislite da biste mogli biti trudni ili planirate trudnoću, obratite se Vašem liječniku za savjet prije nego uzmete ovaj lijek.

Čim prije obavijestite svog liječnika ako ste trudni, ili mislite da biste mogli biti trudni.

Ne preporučuje se uzimanje Memantin PharmaS u trudnoći.

Memantin PharmaS se ne bi smio primjenjivati tijekom dojenja.

### **Upravljanje vozilima i strojevima**

Liječnik će Vam reći dopušta li Vam bolest da sigurno upravljate vozilima i strojevima. Uz to, Memantin PharmaS može promijeniti Vašu sposobnost reagiranja, pa se upravljanje vozilima i strojevima može pokazati neprikladnim.

## **3. Kako uzimati Memantin PharmaS?**

Uvijek uzmite ovaj lijek točno onako kako Vam je rekao Vaš liječnik. Da bi Vam lijek pomogao, morate ga uzimati redovito, svakoga dana. Provjerite s Vašim liječnikom ili ljekarnikom ako niste sigurni.

### **Doziranje**

Preporučena doza lijeka Memantin PharmaS za odrasle i starije bolesnike je 20 mg jednom na dan.

Da bi se smanjio rizik od nuspojava, ta se doza postiže postupno, svakodnevnim uzimanjem lijeka prema niže navedenom rasporedu.

|                    |                                     |
|--------------------|-------------------------------------|
| 1.tjedan           | Pola tablete jedanput na dan        |
| 2.tjedan           | Jedna tableta jedanput na dan       |
| 3.tjedan           | Jedna i pol tableta jedanput na dan |
| 4.tjedan i nadalje | Dvije tablete jedanput na dan       |

Uobičajena početna doza iznosi pola tablete od 10 mg jedanput na dan (5 mg) tijekom prvog tjedna. Ta se doza u drugom tjednu povećava na jednu tabletu od 10 mg jedanput na dan (10 mg), a u trećem tjednu na jednu i pol tabletu od 10 mg (15 mg).

Od četvrtog tjedna nadalje, uobičajena doza je dvije tablete jedanput na dan (20 mg).

### **Oštećenje funkcije bubrega**

Ako Vam je oštećena funkcija bubrega, liječnik će odlučiti koja Vam doza odgovara. U tom slučaju liječnik mora u određenim vremenskim razmacima provjeravati funkciju Vaših bubrega.

### **Put i način primjene**

Memantin PharmaS se uzima kroz usta (peroralno) jedanput na dan. Tablete treba progutati s malo vode. Tablete se mogu uzimati s hranom ili bez nje.

### **Trajanje liječenja**

Uzimajte Memantin PharmaS sve dok Vam koristi i dok nema neprihvatljivih nuspojava. Liječnik mora redovito procjenjivati učinke liječenja.

### **Ako uzmete više lijeka Memantin PharmaS nego što ste trebali**

Općenito, uzimanje previše lijeka Memantin PharmaS ne bi Vam trebalo naškoditi. Mogli bi Vam se javiti izraženiji simptomi opisani u dijelu 4. „Moguće nuspojave“

Uzmete li dozu lijeka veću od propisane, javite se svome liječniku ili zatražite medicinski savjet jer će Vam možda trebati zdravstvena skrb.

### **Ako ste zaboravili uzeti Memantin PharmaS**

Ako ste zaboravili uzeti dozu lijeka, pričekajte i uzmite iduću dozu u uobičajeno vrijeme. Ne uzimajte dvostruku dozu da biste nadoknadili onu zaboravljenu.

### **Ako prestanete uzimati Memantin PharmaS**

Ako odlučite prekinuti liječenje, prethodno se savjetujte sa svojim liječnikom.

Ako imate bilo kakvih pitanja u vezi s primjenom ovog lijeka, obratite se Vašem liječniku ili ljekarniku.

## **4.      Moguće nuspojave**

Kao i svi lijekovi, ovaj lijek može uzrokovati nuspojave iako se one neće pojaviti kod svakoga.

Uočene nuspojave općenito su blage do umjerene.

*Česte nuspojave (mogu se javiti u manje od 1 na 10 osoba):*

- glavobolja, pospanost, zatvor, povišeni rezultati testova jetrene funkcije, omaglica, poremećaji ravnoteže, nedostatak zraka, visok krvni tlak i preosjetljivost na lijek

*Manje česte nuspojave (mogu se javiti u manje od 1 na 100 osoba):*

- umor, gljivične infekcije, smetenost, halucinacije, povraćanje, nenormalan hod, zatajenje srca i zgrušavanje venske krvi (tromboza/tromboembolija).

*Vrlo rijetke nuspojave (mogu se javiti u manje od 1 na 10 000 osoba):*

- napadaji

*Nuspojave nepoznate učestalosti (učestalost se ne može procijeniti iz dostupnih podataka)*

• upala gušterače, upala jetre (hepatitis) i psihotične reakcije.

Alzheimerova je bolest povezana s depresijom, razmišljanjima o samoubojstvu i samoubojstvom. Ti su događaji prijavljivani kod bolesnika liječenih memantinom.

### **Prijavljivanje nuspojava**

Ako primijetite bilo koju nuspojavu, potrebno je obavijestiti Vašeg liječnika, ljekarnika ili medicinsku sestru. To uključuje i svaku moguću nuspojavu koja nije navedena u ovoj uputi. Nuspojave možete prijaviti izravno putem nacionalnog sustava za prijavu nuspojava: **navedenog u [Dodatku V.](#)**

Prijavljivanjem nuspojava možete pridonijeti u procjeni sigurnosti ovog lijeka.

## **5. Kako čuvati Memantin PharmaS?**

Ovaj lijek čuvajte izvan pogleda i dohvata djece

Lijek ne zahtijeva posebne uvjete čuvanja.

Ovaj lijek se ne smije upotrijebiti nakon isteka roka valjanosti navedenog na pakiranju iza oznake EXP. Rok valjanosti odnosi se na zadnji dan navedenog mjeseca.

Nikada nemojte nikakve lijekove baciti u otpadne vode ili kućni otpad. Pitajte Vašeg ljekarnika kako baciti lijekove koje više ne koristite. Ove će mjere pomoći u očuvanju okoliša.

## **6. Sadržaj pakiranja i druge informacije**

### **Što Memantin PharmaS sadrži?**

Djelatni sastojak Memantin PharmaS 10 mg filmom obloženih tableta je memantinklorid.

Jedna filmom obložena tableta sadržava 10 mg memantinklorida.

Drugi sastojci su: celuloza, mikrokristalična; krospovidon; povidon; silicijev dioksid, koloidni, bezvodni; talk; magnezijev stearat; hipromeloza (E464); titanijev dioksid (E 171); makrogol 4000.

### **Kako Memantin PharmaS izgleda i sadržaj pakiranja?**

Memantin PharmaS 10 mg filmom obložena tableta je bijela do gotovo bijela, bikonveksna filmom obložena tableta u obliku kapsule, duljine 11,9 +/-0,20mm i širine 5,30 +/-0,20mm, s ugraviranim oznakama „M“ i „10“ s obje strane ureza na jednoj strani tablete, te s urezom na drugoj strani tablete.

Tablete se mogu razdijeliti na jednake doze. Tablete su dostupne u blister pakiranjima od 28 i 56 filmom obloženih tableta, u kutiji.

### **Nositelj odobrenja za stavljanje lijeka u promet i proizvođač**

PharmaS d.o.o.

Radnička cesta 47

10 000 Zagreb

### **Način i mjesto izdavanja lijeka**

Lijek se izdaje na recept, u ljekarni.

**Ova uputa je posljednji put revidirana u studenom 2019.**