|  |
| --- |
| Il presente documento riporta le informazioni sul prodotto approvate relative a Pregabalin Viatris Pharma, con evidenziate le modifiche che vi sono state apportate rispetto alla procedura precedente (EMA/VR/0000290223).Per maggiori informazioni, consultare il sito web dell’Agenzia europea per i medicinali: <https://www.ema.europa.eu/en/medicines/human/EPAR/pregabalin-viatris-pharma>  |

**ALLEGATO I**

# RIASSUNTO DELLE CARATTERISTICHE DEL PRODOTTO

**1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE**

Pregabalin Viatris Pharma 25 mg capsule rigide

Pregabalin Viatris Pharma 50 mg capsule rigide

Pregabalin Viatris Pharma 75 mg capsule rigide

Pregabalin Viatris Pharma 100 mg capsule rigide

Pregabalin Viatris Pharma 150 mg capsule rigide

Pregabalin Viatris Pharma 200 mg capsule rigide

Pregabalin Viatris Pharma 225 mg capsule rigide

Pregabalin Viatris Pharma 300 mg capsule rigide

**2. COMPOSIZIONE QUALITATIVA E QUANTITATIVA**

Pregabalin Viatris Pharma 25 mg capsule rigide

Ogni capsula rigida contiene 25 mg di pregabalin.

Pregabalin Viatris Pharma 50 mg capsule rigide

Ogni capsula rigida contiene 50 mg di pregabalin.

Pregabalin Viatris Pharma 75 mg capsule rigide

Ogni capsula rigida contiene 75 mg di pregabalin.

Pregabalin Viatris Pharma 100 mg capsule rigide

Ogni capsula rigida contiene 100 mg di pregabalin.

Pregabalin Viatris Pharma 150 mg capsule rigide

Ogni capsula rigida contiene 150 mg di pregabalin.

Pregabalin Viatris Pharma 200 mg capsule rigide

Ogni capsula rigida contiene 200 mg di pregabalin.

Pregabalin Viatris Pharma 225 mg capsule rigide

Ogni capsula rigida contiene 225 mg di pregabalin.

Pregabalin Viatris Pharma 300 mg capsule rigide

Ogni capsula rigida contiene 300 mg di pregabalin.

Eccipienti con effetti noti:

Pregabalin Viatris Pharma 25 mg capsule rigide

Ogni capsula rigida contiene anche 35 mg di lattosio monoidrato.

Pregabalin Viatris Pharma 50 mg capsule rigide

Ogni capsula rigida contiene anche 70 mg di lattosio monoidrato.

Pregabalin Viatris Pharma 75 mg capsule rigide

Ogni capsula rigida contiene anche 8,25 mg di lattosio monoidrato.

Pregabalin Viatris Pharma 100 mg capsule rigide

Ogni capsula rigida contiene anche 11 mg di lattosio monoidrato.

Pregabalin Viatris Pharma 150 mg capsule rigide

Ogni capsula rigida contiene anche 16,50 mg di lattosio monoidrato.

Pregabalin Viatris Pharma 200 mg capsule rigide

Ogni capsula rigida contiene anche 22 mg di lattosio monoidrato.

Pregabalin Viatris Pharma 225 mg capsule rigide

Ogni capsula rigida contiene anche 24,75 mg di lattosio monoidrato.

Pregabalin Viatris Pharma 300 mg capsule rigide

Ogni capsula rigida contiene anche 33 mg di lattosio monoidrato.

Per l’elenco completo degli eccipienti, vedere paragrafo 6.1.

**3. FORMA FARMACEUTICA**

Capsule rigide.

Pregabalin Viatris Pharma 25 mg capsule rigide

Capsula bianca contrassegnata con inchiostro nero dalla scritta “VTRS” sul cappuccio e “PGN 25” sul corpo.

Pregabalin Viatris Pharma 50 mg capsule rigide

Capsula bianca contrassegnata con inchiostro nero dalla scritta “VTRS” sul cappuccio e “PGN 50” sul corpo. Il corpo è contrassegnato anche da una fascia nera.

Pregabalin Viatris Pharma 75 mg capsule rigide

Capsula bianca e arancione contrassegnata con inchiostro nero dalla scritta “VTRS” sul cappuccio e “PGN 75” sul corpo.

Pregabalin Viatris Pharma 100 mg capsule rigide

Capsula arancione contrassegnata con inchiostro nero dalla scritta “VTRS” sul cappuccio e “PGN 100” sul corpo.

Pregabalin Viatris Pharma 150 mg capsule rigide

Capsula bianca contrassegnata con inchiostro nero dalla scritta “VTRS” sul cappuccio e “PGN 150” sul corpo.

Pregabalin Viatris Pharma 200 mg capsule rigide

Capsula arancione chiaro contrassegnata con inchiostro nero dalla scritta “VTRS” sul cappuccio e “PGN 200” sul corpo.

Pregabalin Viatris Pharma 225 mg capsule rigide

Capsula bianca e arancione chiaro contrassegnata con inchiostro nero dalla scritta “VTRS” sul cappuccio e “PGN 225” sul corpo.

Pregabalin Viatris Pharma 300 mg capsule rigide

Capsula bianca e arancione contrassegnata con inchiostro nero dalla scritta “VTRS” sul cappuccio e “PGN 300” sul corpo.

**4. INFORMAZIONI CLINICHE**

**4.1 Indicazioni terapeutiche**

Dolore neuropatico

Pregabalin Viatris Pharma è indicato per il trattamento del dolore neuropatico periferico e centrale negli adulti.

Epilessia

Pregabalin Viatris Pharma è indicato come terapia aggiuntiva negli adulti con crisi epilettiche parziali in presenza o in assenza di generalizzazione secondaria.

Disturbo d’ansia generalizzata

Pregabalin Viatris Pharma è indicato per il trattamento del Disturbo d’Ansia Generalizzata (GAD) negli adulti.

**4.2 Posologia e modo di somministrazione**

Posologia

La dose varia da 150 a 600 mg al giorno, suddivisa in due o tre somministrazioni.

*Dolore neuropatico*

Il trattamento con pregabalin può essere iniziato alla dose di 150 mg al giorno suddivisa in due o tre somministrazioni. In base alla risposta individuale ed alla tollerabilità del paziente, la dose può essere aumentata a 300 mg al giorno dopo un intervallo da 3 a 7 giorni e, se necessario, può essere aumentata ad una dose massima di 600 mg al giorno dopo un ulteriore intervallo di 7 giorni.

*Epilessia*

Il trattamento con pregabalin può essere iniziato alla dose di 150 mg al giorno suddivisa in due o tre somministrazioni. In base alla risposta individuale ed alla tollerabilità del paziente, dopo 1 settimana la dose può essere aumentata a 300 mg al giorno. La dose massima di 600 mg al giorno può essere raggiunta dopo un’ulteriore settimana.

*Disturbo d’ansia generalizzata*

La dose è 150-600 mg al giorno da somministrare in due o tre somministrazioni. La necessità del trattamento deve essere rivalutata regolarmente.

Il trattamento con pregabalin può essere iniziato alla dose di 150 mg al giorno. In base alla risposta individuale ed alla tollerabilità del paziente, dopo 1 settimana la dose può essere aumentata a 300 mg al giorno. Dopo un’ulteriore settimana la dose può essere aumentata a 450 mg al giorno.

La dose massima di 600 mg al giorno può essere raggiunta dopo un’ulteriore settimana.

*Sospensione del trattamento con pregabalin*

In accordo all’attuale pratica clinica, se il trattamento con pregabalin deve essere sospeso, indipendentemente dall’indicazione, si raccomanda di effettuare la sospensione del trattamento in modo graduale nell’arco di almeno 1 settimana (vedere paragrafi 4.4 e 4.8).

Compromissione renale

Pregabalin viene eliminato dalla circolazione sistemica principalmente mediante escrezione renale sotto forma di farmaco immodificato. Poiché la clearance di pregabalin è direttamente proporzionale alla clearance della creatinina (vedere paragrafo 5.2), la riduzione della dose di pregabalin in pazienti con compromissione della funzionalità renale deve essere personalizzata in base alla clearance della creatinina (CLcr), come indicato nella Tabella 1 applicando la seguente formula:



Pregabalin viene eliminato in modo efficace dal plasma mediante emodialisi (50 % del farmaco in 4 ore). Per i pazienti sottoposti ad emodialisi, il dosaggio giornaliero di pregabalin deve essere corretto in base alla funzionalità renale. In aggiunta alla dose giornaliera, un’ulteriore dose di pregabalin deve essere somministrata subito dopo ogni seduta di dialisi della durata di 4 ore (vedere Tabella 1).

**Tabella 1. Aggiustamento della Dose di Pregabalin in base alla Funzionalità Renale**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Clearance della creatinina (CLcr)****(mL/min)** | **Dose totale giornaliera di pregabalin \*** | **Regime posologico** |
|  | Dose iniziale (mg/die) | Dose massima (mg/die) |  |
| ≥ 60 | 150 | 600 | BID o TID |
| ≥ 30 - < 60 | 75 | 300 | BID o TID |
| ≥ 15 - < 30 | 25 – 50 | 150 | Una volta al giorno o BID |
| < 15 | 25 | 75 | Una volta al giorno |
| Dose supplementare a seguito di emodialisi (mg) |
|  | 25 | 100 | Dose singola + |

TID = Tre somministrazioni

BID = Due somministrazioni

\* La dose totale giornaliera (mg/die) deve essere suddivisa come indicato dal regime posologico per ottenere la singola dose prevista in mg

+ La dose supplementare è una singole dose aggiuntiva

Compromissione epatica

Non è necessario un aggiustamento posologico in pazienti con compromissione epatica (vedere paragrafo 5.2).

Popolazione pediatrica

La sicurezza e l’efficacia di Pregabalin Viatris Pharma nei bambini di età inferiore a 12 anni e negli adolescenti (12‑17 anni) non sono state stabilite. I dati al momento disponibili sono riportati nei paragrafi 4.8, 5.1 e 5.2, ma non può essere fatta alcuna raccomandazione riguardante la posologia.

Anziani

Nei pazienti anziani può essere necessaria una riduzione della dose di pregabalin a causa di una riduzione della funzionalità renale (vedere paragrafo 5.2).

Modo di somministrazione

Pregabalin Viatris Pharma può essere assunto con o senza cibo.

Pregabalin Viatris Pharma è solo per uso orale.

**4.3 Controindicazioni**

Ipersensibilità al principio attivo o ad uno qualsiasi degli eccipienti elencati al paragrafo 6.1.

**4.4 Avvertenze speciali e precauzioni d’impiego**

Pazienti diabetici

In accordo all’attuale pratica clinica, in alcuni pazienti diabetici che aumentano di peso durante il trattamento con pregabalin può essere necessario modificare il dosaggio dei medicinali ipoglicemizzanti.

Reazioni di ipersensibilità

Nella fase di commercializzazione del medicinale sono state segnalate reazioni di ipersensibilità, inclusi casi di angioedema. Il trattamento con pregabalin deve essere immediatamente interrotto in presenza di sintomi di angioedema come gonfiore del viso, gonfiore periorale o gonfiore delle vie respiratorie superiori.

Reazioni avverse cutanee gravi (SCAR)

In associazione al trattamento con pregabalin sono state raramente segnalate severe reazioni avverse cutanee (SCAR), tra cui sindrome di Stevens‑Johnson (SJS) e necrolisi epidermica tossica (TEN), che possono risultare pericolose per la vita o essere fatali. Al momento della prescrizione, i pazienti devono essere informati in merito ai segni e ai sintomi e monitorati attentamente per rilevare eventuali reazioni cutanee. Se si manifestano segni e sintomi riconducibili a queste reazioni, pregabalin deve essere sospeso immediatamente, prendendo in considerazione un trattamento alternativo (se opportuno).

Capogiri, sonnolenza, perdita di coscienza, confusione e compromissione mentale

Il trattamento con pregabalin è stato associato a capogiri e sonnolenza che possono aumentare, nei pazienti anziani, il rischio di lesioni accidentali (cadute). Sono stati inoltre segnalati casi di perdita di coscienza, confusione e compromissione mentale. Pertanto, si dovrà consigliare ai pazienti di fare attenzione fino a quando non avranno familiarizzato con i potenziali effetti di questo medicinale.

Effetti relativi alla vista

Nei trials controllati, in una percentuale superiore di pazienti trattati con pregabalin rispetto ai pazienti trattati con placebo è stato segnalato un offuscamento della vista che si è risolto, nella maggior parte dei casi, con il proseguimento del trattamento. Negli studi clinici in cui è stato effettuato un test oftalmologico, l’incidenza di riduzione dell’acuità visiva e di alterazioni del campo visivo è stata maggiore nei pazienti in trattamento con pregabalin rispetto a quelli trattati con placebo; l’incidenza delle alterazioni rilevate all’esame fondoscopico è stata invece maggiore nei pazienti in trattamento con placebo (vedere paragrafo 5.1).

Reazioni avverse a carico della vista, tra cui perdita della vista, offuscamento della vista o altre alterazioni dell’acuità visiva, molte delle quali transitorie, sono state segnalate anche nella fase di commercializzazione del medicinale. La sospensione del trattamento con pregabalin può portare ad una risoluzione o ad un miglioramento di questi sintomi della vista.

Insufficienza renale

Sono stati segnalati casi di insufficienza renale e in alcuni casi l’interruzione del trattamento con pregabalin ha messo in evidenza che questa reazione avversa è reversibile.

Sospensione del trattamento con altri medicinali antiepilettici

Non ci sono dati sufficienti in base ai quali, una volta ottenuto il controllo degli attacchi epilettici mediante assunzione di pregabalin in terapia aggiuntiva, si possa sospendere il trattamento concomitante con altri medicinali antiepilettici e mantenere la monoterapia con pregabalin.

Insufficienza cardiaca congestizia

Durante la fase di commercializzazione del medicinale sono stati segnalati casi di insufficienza cardiaca congestizia in alcuni pazienti in trattamento con pregabalin. Queste reazioni si osservano principalmente in pazienti anziani con malattia cardiovascolare in trattamento con pregabalin per il dolore neuropatico. Pregabalin deve essere utilizzato con cautela in questi pazienti. La sospensione del trattamento con pregabalin può risolvere questa condizione.

Trattamento del dolore neuropatico centrale dovuto ad una lesione del midollo spinale

Nel trattamento del dolore neuropatico centrale dovuto ad una lesione del midollo spinale l’incidenza delle reazioni avverse in generale, delle reazioni avverse del sistema nervoso centrale e della sonnolenza in particolare, è aumentata. Ciò può essere attribuito ad un effetto aggiuntivo causato dai medicinali concomitanti (p.es. agenti anti-spastici) necessari per questa patologia. Ciò deve essere tenuto in considerazione quando pregabalin viene prescritto in questa patologia.

Depressione respiratoria

Si sono verificati casi di depressione respiratoria severa in relazione all’uso di pregabalin. I pazienti con funzione respiratoria compromessa, malattie respiratorie o neurologiche, compromissione renale, uso concomitante di depressori del SNC e gli anziani potrebbero presentare un rischio maggiore di manifestare questa severa reazione avversa. In questi pazienti potrebbero essere necessari aggiustamenti posologici (vedere paragrafo 4.2).

Ideazione e comportamento suicidari

Casi di ideazione e comportamento suicidari sono stati riportati nei pazienti in trattamento con medicinali antiepilettici nelle loro diverse indicazioni. Una meta-analisi di studi randomizzati e controllati verso placebo eseguiti con farmaci antiepilettici ha inoltre evidenziato un lieve incremento del rischio di ideazione e comportamento suicidari. Il meccanismo di tale rischio non è noto.

Casi di ideazione e comportamento suicidari sono stati riportati nei pazienti in trattamento con pregabalin nella fase di commercializzazione (vedere paragrafo 4.8). Uno studio epidemiologico che utilizzava un disegno di studio autocontrollato (di confronto dei periodi di trattamento con i periodi di non trattamento in uno stesso individuo) ha mostrato evidenza di un aumento del rischio di nuova insorgenza di comportamenti suicidari e morte per suicidio nei pazienti trattati con pregabalin.

Occorre pertanto comunicare ai pazienti (e ai loro caregiver) di richiedere assistenza medica qualora insorgano segni di ideazione o comportamento suicidari.I pazienti devono essere monitorati per la comparsa di segni di ideazione e comportamento suicidari e un appropriato trattamento deve essere preso in considerazione. In caso di ideazione e comportamento suicidari deve essere preso in considerazione di sospendere il trattamento con pregabalin.

Ridotta funzionalità del tratto gastrointestinale inferiore

Durante la fase di commercializzazione del medicinale sono stati segnalati eventi correlati ad una ridotta funzionalità del tratto gastrointestinale inferiore (p.es. ostruzione intestinale, ileo paralitico, stipsi) quando pregabalin è stato somministrato insieme ai medicinali che possono causare stipsi, come gli analgesici oppioidi. Quando pregabalin e gli oppioidi vengono utilizzati in associazione, si possono prendere in considerazione misure preventive della stipsi (in particolare nelle donne e nei soggetti anziani).

Uso concomitante con oppioidi

A causa del rischio di depressione del SNC, si consiglia cautela nel prescrivere pregabalin in concomitanza con oppioidi (vedere paragrafo 4.5). In uno studio caso-controllo condotto su consumatori di oppiodi, nei pazienti che assumevano pregabalin in concomitanza con un oppioide era presente un aumentato rischio di decesso correlato agli oppioidi rispetto all’uso di soli oppioidi (odds ratio corretto [aOR], 1,68 [IC al 95%, 1,19-2,36]). Questo aumentato rischio è stato osservato a basse dosi di pregabalin (≤ 300 mg, aOR 1.52 [95% CI, 1.04 – 2.22]) ed era presente un trend per un maggiore rischio a dosi elevate di pregabalin (> 300 mg, aOR 2.51 [95% CI 1.24 – 5.06]).

Uso improprio, abuso potenziale o dipendenza

Pregabalin può causare dipendenza da farmaci, che può verificarsi a dosi terapeutiche. Sono stati segnalati casi di abuso e uso improprio. I pazienti con storia di abuso di sostanze possono essere a più alto rischio di uso improprio, abuso e dipendenza da pregabalin, pertanto pregabalin deve essere usato con cautela in tali pazienti. Prima di prescrivere pregabalin, deve essere valutato attentamente il rischio per il paziente di uso improprio, abuso o dipendenza.

I pazienti trattati con pregabalin devono essere monitorati per la possibile insorgenza di segni e sintomi di uso improprio, abuso o dipendenza da pregabalin, come sviluppo di tolleranza, aumento della dose e comportamento di ricerca compulsiva del farmaco.

Sintomi da sospensione

A seguito dell’ interruzione di trattamenti a breve e a lungo termine con pregabalin, sono stati osservati sintomi da astinenza. Sono stati segnalati i seguenti sintomi: insonnia, cefalea, nausea, ansia, diarrea, sindrome influenzale, nervosismo, depressione, idea suicida, dolore, convulsioni, iperidrosi e capogiri. Il verificarsi di sintomi da astinenza dopo l’interruzione di pregabalin può indicare dipendenza da farmaco (vedere paragrafo 4.8). Il paziente deve esserne informato all’inizio del trattamento. Se pregabalin deve essere interrotto, si raccomanda di farlo gradualmente nell’arco di almeno 1 settimana indipendentemente dall’indicazione (vedere paragrafo 4.2).

Durante il trattamento con pregabalin o subito dopo l’interruzione del trattamento, possono verificarsi convulsioni, incluso stato epilettico e crisi convulsive di tipo grande male.

Per quanto riguarda l’interruzione del trattamento a lungo termine con pregabalin, i dati suggeriscono che l’incidenza e la severità dei sintomi da sospensione possano essere correlati alla dose.

Encefalopatia

Sono stati segnalati casi di encefalopatia, per la maggior parte in pazienti con condizioni di base che possono far precipitare un’encefalopatia.

Donne in età fertile/Contraccezione

L’uso di Pregabalin Viatris Pharma nel primo trimestre di gravidanza può causare malformazioni congenite maggiori nel nascituro. Pregabalin non deve essere usato durante la gravidanza a meno che il beneficio per la madre non superi chiaramente il potenziale rischio per il feto. Le donne in età fertile devono usare misure contraccettive efficaci durante il trattamento (vedere paragrafo 4.6).

Intolleranza al lattosio

Pregabalin Viatris Pharma contiene lattosio monoidrato. I pazienti affetti da rari problemi ereditari di intolleranza al galattosio, da deficit di Lapp lattasi, o da malassorbimento di glucosio-galattosio, non devono assumere questo medicinale.

Contenuto di sodio

Pregabalin Viatris Pharma contiene meno di 1 mmol (23 mg) di sodio per capsula rigida. I pazienti che seguono una dieta a basso contenuto di sodio possono essere informati che questo medicinale è essenzialmente “senza sodio”.

**4.5 Interazioni con altri medicinali ed altre forme d’interazione**

Poiché pregabalin viene principalmente escreto immodificato nella urine, subisce un metabolismo trascurabile nell’uomo (< 2% di una dose si ritrova nelle urine sotto forma di metaboliti), non inibisce il metabolismo dei farmaci *in vitro* e non si lega alle proteine plasmatiche, è improbabile che causi o subisca interazioni farmacocinetiche.

Studi *in vivo* e analisi farmacocinetica sulla popolazione

Di conseguenza, negli studi *in vivo* non sono state osservate interazioni farmacocinetiche clinicamente rilevanti tra pregabalin e fenitoina, carbamazepina, acido valproico, lamotrigina, gabapentin, lorazepam, ossicodone o etanolo. L’analisi farmacocinetica sulla popolazione ha indicato che antidiabetici orali, diuretici, insulina, fenobarbital, tiagabina e topiramato non hanno avuto un effetto clinicamente significativo sulla clearance del pregabalin.

Contraccettivi orali noretisterone e/o etinilestradiolo

La somministrazione concomitante di pregabalin con i contraccettivi orali noretisterone e/o etinilestradiolo non influenza la farmacocinetica delle due sostanze allo *stato stazionario*.

Prodotti medicinali con effetto sul sistema nervoso centrale

Pregabalin può potenziare gli effetti di etanolo e lorazepam.

Durante la fase di commercializzazione del medicinale sono stati segnalati casi di insufficienza respiratoria, coma e decessi in pazienti in trattamento con pregabalin e oppiodi e/o altri medicinali che deprimono il sistema nervoso centrale (SNC). Sembra che pregabalin abbia un effetto additivo sulla compromissione della funzione cognitiva e sulla funzione motoria causate dall’ossicodone.

Interazioni nei pazienti anziani

Non sono stati condotti specifici studi d’ interazione farmacodinamica in volontari sani anziani. Sono stati effettuati studi d’ interazione solo negli adulti.

**4.6 Fertilità, gravidanza e allattamento**

Donne in età fertile/ Contraccezione Le donne in età fertile devono usare misure contraccettive efficaci durante il trattamento (vedere paragrafo 4.4).

Gravidanza

Studi condotti sull’animale hanno dimostrato tossicità riproduttiva (vedere paragrafo 5.3).

È stato dimostrato che pregabalin attraversa la placenta nei ratti (vedere paragrafo 5.2).Pregabalin può attraversare la placenta umana.

Malformazioni congenite maggiori

I dati di uno studio osservazionale nei Paesi nordici su oltre 2.700 gravidanze esposte a pregabalin nel primo trimestre hanno mostrato una più alta prevalenza di malformazioni congenite maggiori (MCM) tra la popolazione pediatrica (bambini vivi o nati morti) esposta a pregabalin rispetto alla popolazione non esposta (5,9% vs 4,1%).

Il rischio di MCM nella popolazione pediatrica esposta a pregabalin nel primo trimestre è risultato leggermente superiore rispetto alla popolazione non esposta (rapporto di prevalenza aggiustato e intervallo di confidenza al 95%: 1,14 (0,96 − 1,35)), e rispetto alla popolazione esposta a lamotrigina (1,29 (1,01 − 1,65)) o a duloxetina (1,39 (1,07 − 1,82)).

Le analisi su malformazioni specifiche hanno mostrato rischi maggiori di malformazioni del sistema nervoso, oculari, schisi oro-facciali, malformazioni urinarie e malformazioni genitali, ma i numeri erano piccoli e le stime imprecise.

Pregabalin Viatris Pharma non deve essere utilizzato durante la gravidanza a meno che non sia chiaramente necessario (se il beneficio per la madre è chiaramente superiore al potenziale rischio per il feto).

Allattamento

Pregabalin è escreto nel latte materno (vedere paragrafo 5.2). L’effetto di pregabalin su neonati/lattanti è sconosciuto. Si deve decidere se interrompere l’allattamento o interrompere la terapia con pregabalin tenendo in considerazione il beneficio dell’allattamento per il bambino e il beneficio della terapia per la donna.

Fertilità

Non ci sono dati clinici sugli effetti del pregabalin sulla fertilità femminile.

In uno studio clinico per valutare l’effetto del pregabalin sulla motilità dello sperma, pazienti maschi sani sono stati esposti ad una dose di pregabalin di 600 mg/giorno. Dopo 3 mesi di trattamento non sono stati evidenziati effetti sulla motilità dello sperma.

Uno studio di fertilità nelle femmine di ratto ha dimostrato delle reazioni avverse nella riproduzione.

Lo studio di fertilità nei maschi di ratto ha dimostrato reazioni avverse nella riproduzione e nello sviluppo. La rilevanza clinica di queste patologie è sconosciuta. (vedere paragrafo 5.3)

**4.7 Effetti sulla capacità di guidare veicoli e sull’uso di macchinari**

Pregabalin Viatris Pharma può alterare lievemente o moderatamente la capacità di guidare veicoli e di usare macchinari. Pregabalin Viatris Pharma può causare capogiri e sonnolenza e pertanto può influenzare la capacità di guidare veicoli o usare macchinari. Si deve consigliare ai pazienti di non guidare, utilizzare macchinari complessi o intraprendere altre attività potenzialmente pericolose fino a quando non sarà noto se questo medicinale influenza la loro capacità di svolgere queste attività.

**4.8 Effetti indesiderati**

Il programma clinico di pregabalin ha coinvolto oltre 8900 pazienti trattati con pregabalin; di questi pazienti oltre 5600 sono stati arruolati in studi clinici controllati in doppio cieco verso placebo. Le reazioni avverse segnalate più comunemente sono state capogiri e sonnolenza. Le reazioni avverse sono state di solito di intensità lieve-moderata. In tutti gli studi controllati, la percentuale di interruzione per reazioni avverse è stata del 12 % per i pazienti in trattamento con pregabalin e del 5 % per quelli in trattamento con placebo. Le reazioni avverse più comuni che hanno comportato l’interruzione del trattamento con pregabalin sono state capogiri e sonnolenza.

Nella tabella 2 sottostante sono elencate tutte le reazioni avverse che si sono verificate con un’incidenza maggiore del placebo ed in più di un paziente e sono classificate per classe sistemica organica e per frequenza (molto comune (≥ 1/10), comune (≥ 1/100, < 1/10), non comune (≥ 1/1.000, < 1/100), raro (≥ 1/10.000, < 1/1.000), molto raro (< 1/10.000), non nota (la frequenza non può essere definita sulla base dei dati disponibili). All’interno di ciascuna classe di frequenza, gli effetti indesiderati sono riportati in ordine di gravità decrescente.

Le reazioni avverse elencate possono essere associate anche alla malattia di base e/o all’impiego di medicinali concomitanti.

Nel trattamento del dolore neuropatico centrale dovuto ad una lesione del midollo spinale l’incidenza delle reazioni avverse in generale, delle reazioni del SNC e della sonnolenza in particolare, è aumentata (vedere paragrafo 4.4).

Altre reazioni segnalate durante la fase di commercializzazione del medicinale sono incluse in corsivo nella lista sottostante

**Tabella 2. Reazioni avverse da pregabalin**

| **Classificazione per sistemi e organi** | **Reazioni avverse** |
| --- | --- |
| **Infezioni ed infestazioni** |
| Comune | Nasofaringite |
| **Patologie del sistema emolinfopoietico** |
| Non comune | Neutropenia |
| **Disturbi del sistema immunitario** |
| Non comuneRaro  | *Ipersensibilità**Angioedema, reazione allergica* |
| **Disturbi del metabolismo e della nutrizione** |
| Comune | Aumento dell’appetito |
| Non comune | Anoressia, ipoglicemia |
|  |  |
| **Disturbi psichiatrici**  |
| Comune | Euforia, confusione, irritabilità, disorientamento, insonnia, riduzione della libido  |
| Non comune | Allucinazioni, attacchi di panico, irrequietezza, agitazione, depressione, umore depresso, innalzamento del tono dell’umore, *aggressività,* alterazioni dell’umore, depersonalizzazione, difficoltà nel trovare le parole, sogni alterati, aumento della libido, anorgasmia, apatia |
| RaroNon nota  | Disinibizione, comportamento suicidario, ideazione suicidaria. *Dipendenza da farmaco* |
|  |  |
| **Patologie del sistema nervoso** |
| Molto comune | Capogiri, sonnolenza, cefalea |
| Comune | Atassia, coordinazione alterata, tremori, disartria, amnesia, compromissione della memoria, disturbi dell’attenzione, parestesia, ipoestesia, sedazione, disturbi dell’equilibrio, letargia,  |
| Non comune | Sincope, stupor, mioclono, *perdita di coscienza,* iperattività psicomotoria, discinesia, capogiri posturali, tremore intenzionale, nistagmo, disturbi cognitivi, *compromissione mentale,* alterazioni del linguaggio, iporeflessia, iperestesia, sensazione di bruciore, ageusia, *malessere* |
| Raro | *Convulsioni,* parosmia,ipocinesia, disgrafia, Parkinsonismo |
|  |  |
| **Patologie dell’occhio** |
| Comune | Offuscamento della vista, diplopia |
| Non comune | Perdita della visione periferica, disturbi della vista, gonfiore oculare, disturbi del campo visivo, riduzione dell’acuità visiva, dolore oculare, astenopia, fotopsia, secchezza oculare, aumento della lacrimazione, irritazione oculare |
| Raro | *Perdita della vista, cheratite,* oscillopsia, alterata percezione della profondità visiva, midriasi, strabismo, luminosità visiva |
|  |  |
| **Patologie dell'orecchio e del labirinto** |
| Comune | Vertigini |
| Non comune | Iperacusia |
| **Patologie cardiache** |
| Non comune | Tachicardia, blocco atrioventricolare di primo grado, bradicardia sinusale, *insufficienza cardiaca congestizia* |
| Raro | *Prolungamento dell’intervallo QT* , tachicardia sinusale, aritmia sinusale |
|  |  |
| **Patologie vascolari** |
| Non comune | Ipotensione, ipertensione, vampate di calore, rossore (flushing), sensazione di freddo a livello periferico |
|  |  |
| **Patologie respiratorie, toraciche e mediastiniche** |
| Non comune | Dispnea, epistassi, tosse, congestione nasale, rinite, russare, secchezza nasale |
| Raro | *Edema polmonare*, senso di costrizione alla gola |
| Non Nota | Depressione Respiratoria |
| **Patologie gastrointestinali** |
| Comune | Vomito, *nausea,* stipsi, *diarrea,* flatulenza, distensione addominale, secchezza della bocca |
| Non comune | Malattia da reflusso gastroesofageo, ipersecrezione salivare, ipoestesia orale  |
| Raro | Ascite, pancreatite, *gonfiore della lingua,*disfagia |
| **Patologie epatobiliari** |
| Non comune | Enzimi del fegato elevati\* |
| Raro | Ittero  |
| Molto raro | Insufficienza epatica, epatite |
| **Patologie** **della cute e del tessuto sottocutaneo** |
| Non comune | Rash papulare, orticaria, iperidrosi, *prurito* |
| Raro | *Necrolisi epidermica tossica, sindrome di Stevens-Johnson,* sudori freddi  |
|  |  |
| **Patologie** **dell’apparato muscoloscheletrico e tessuto connettivo** |
| ComuneNon comune | Crampi muscolari, artralgia, dolore alla schiena, dolore agli arti, spasmi del tratto cervicale Gonfiore delle articolazioni, mialgia, contrazioni muscolari, dolore al collo rigidità muscolare |
| Raro | Rabdomiolisi  |
| **Patologie renali e urinarie** |
| Non comune | Incontinenza urinaria, disuria |
| Raro | Insufficienza renale, oliguria*, ritenzione urinaria* |
|  |  |
| **Patologie** **dell'apparato riproduttivo e della mammella** |
| Comune | Disfunzione erettile |
| Non comune | Disfunzione sessuale, ritardo nell’eiaculazione, dismenorrea, dolore al seno |
| Raro | Amenorrea, secrezione mammaria, ingrandimento del seno, *ginecomastia* |
|  |  |
| **Patologie sistemiche e condizioni relative alla sede di somministrazione** |
| Comune |  Edema periferico, edema, anomalie dell’andatura, cadute, sensazione di ubriachezza, sentirsi strani, spossatezza |
| Non comune | Edema generalizzato, *edema facciale* costrizione del torace, dolore, piressia, sete, brividi, astenia |
|  |  |
|  |  |
| **Esami diagnostici** |
| Comune | Aumento di peso |
| Non comune | Aumento della creatinfosfochinasi ematica, aumento della glicemia, riduzione della conta piastrinica, aumento della creatinina ematica, riduzione della potassiemia, riduzione di peso |
| Raro | Riduzione del numero dei globuli bianchi |

\* Aumento della alanina amino transferasi (ALT), aumento dell’aspartato aminotransferasi (AST).

A seguito della sospensione di trattamenti a breve e a lungo termine con pregabalin sono stati osservati sintomi da sospensione. Sono stati segnalati i seguenti sintomi: insonnia, cefalea, nausea, ansia, diarrea, sindrome influenzale, convulsioni, nervosismo, depressione, idea suicida, dolore, iperidrosi e capogiri. Questi sintomi possono indicare una dipendenza da farmaco. I pazienti devono essere informati di questa evenienza prima dell’inizio del trattamento. Per quanto riguarda l’interruzione del trattamento a lungo termine con pregabalin, i dati suggeriscono che l’incidenza e la severità dei sintomi da sospensione possano essere correlati alla dose (vedere paragrafi 4.2 e 4.4).

Popolazione pediatrica

Il profilo di sicurezza di pregabalin osservato in cinque studi pediatrici in pazienti con crisi epilettiche parziali con o senza generalizzazione secondaria (studio di sicurezza ed efficacia di 12 settimane in pazienti di età compresa tra 4 e 16 anni, n=295; studio di sicurezza ed efficacia di 14 giorni in pazienti di età compresa tra 1 mese e meno di 4 anni, n=175; studio di farmacococinetica e tollerabilità, n=65 e due studi di estensione in aperto di 1 anno per la sicurezza, n=54 e n=431) era simile a quello osservato negli studi sugli adulti di pazienti con epilessia. Gli eventi avversi più comuni osservati nello studio di 12 settimane con il trattamento con pregabalin sono stati sonnolenza, piressia, infezione delle vie respiratorie superiori, appetito aumentato, peso aumentato e nasofaringite. Gli eventi avversi più comuni osservati nello studio di 14 giorni con il trattamento con pregabalin sono stati sonnolenza, infezione delle vie respiratorie superiori e piressia (vedere paragrafi 4.2, 5.1 e 5.2).

Segnalazione delle reazioni avverse sospette

La segnalazione delle reazioni avverse sospette che si verificano dopo l’autorizzazione del medicinale è importante, in quanto permette un monitoraggio continuo del rapporto beneficio/rischio del medicinale. Agli operatori sanitari è richiesto di segnalare qualsiasi reazione avversa sospetta tramite il sistema nazionale di segnalazione riportato nell’[Allegato V](http://www.ema.europa.eu/docs/en_GB/document_library/Template_or_form/2013/03/WC500139752.doc).

**4.9 Sovradosaggio**

Durante la fase di commercializzazione del medicinale, le reazioni avverse più comunemente osservate quando pregabalin è stato assunto a dosi superiori a quelle raccomandate hanno incluso sonnolenza, stato confusionale, agitazione e irrequietezza. Sono state riportate anche crisi epilettiche.

In rare occasioni, sono stati riportati casi di coma.

Il trattamento del sovradosaggio di pregabalin deve includere misure generali di supporto e, se necessario, può includere l’emodialisi (vedere paragrafo 4.2 Tabella 1).

**5. PROPRIETÀ FARMACOLOGICHE**

**5.1 Proprietà farmacodinamiche**

Categoria farmacoterapeutica: Analgesici, altri analgesici e antipiretici, codice ATC: N02BF02

Il principio attivo, pregabalin, è un analogo [(S)‑3‑(aminometil) ‑5‑acido metilesanoico] dell’acido gamma-aminobutirrico.

Meccanismo d’azione

Pregabalin si lega alla subunità accessoria (proteina α2-δ) dei canali del calcio voltaggio-dipendenti nel sistema nervoso centrale.

Efficacia e sicurezza clinica

*Dolore neuropatico*

L’efficacia è stata dimostrata in studi sulla neuropatia diabetica, sulla nevralgia post-erpetica e sulle lesioni del midollo spinale. L’efficacia non è stata studiata in altri modelli di dolore neuropatico.

Pregabalin è stato studiato in 10 studi clinici controllati, nei quali è stato somministrato 2 volte al giorno (BID) per un periodo fino a 13 settimane e 3 volte al giorno (TID) per un periodo fino a 8 settimane. Nel complesso, i profili di sicurezza e di efficacia per i regimi posologici BID e TID sono stati simili.

Negli studi clinici fino a 12 settimane su entrambi, dolore neuropatico periferico e centrale, è stata osservata una riduzione del dolore dopo una settimana di trattamento e tale riduzione si è mantenuta per tutta la durata del trattamento.

Negli studi clinici controllati sul dolore neuropatico periferico il 35% dei pazienti trattati con pregabalin ed il 18% di quelli in trattamento con placebo ha riportato un miglioramento del 50% nella scala del dolore. Nei pazienti che non hanno riportato sonnolenza, questo miglioramento è stato osservato nel 33% dei pazienti trattati con pregabalin e nel 18% di quelli in trattamento con placebo. La percentuale di risposta per i pazienti che hanno riportato sonnolenza è stata del 48% per i pazienti trattati con pregabalin e del 16% per quelli trattati con placebo.

Nello studio clinico controllato sul dolore neuropatico centrale, il 22% dei pazienti trattati con pregabalin ed il 7% di quelli che assumevano placebo hanno riportato un miglioramento del 50% nella scala del dolore.

*Epilessia*

Trattamento aggiuntivo

Pregabalin è stato studiato in 3 studi clinici controllati della durata di 12 settimane sia con somministrazione BID che TID. Nel complesso, i profili di sicurezza e di efficacia per i regimi di somministrazione BID o TID sono stati simili.

È stata osservata una riduzione nella frequenza degli attacchi epilettici entro una settimana di trattamento.

Popolazione pediatrica

L’efficacia e la sicurezza di pregabalin come trattamento aggiuntivo per l’epilessia nei pazienti pediatrici di età inferiore ai 12 anni e negli adolescenti non sono state stabilite. Gli eventi avversi osservati in uno studio di farmacocinetica e tollerabilità nel quale sono stati arruolati pazienti di età compresa tra 3 mesi e 16 anni (n=65) con crisi epilettiche parziali erano simili a quelli osservati negli adulti. I risultati di uno studio controllato con placebo di 12 settimane di 295 pazienti pediatrici di età compresa tra 4 e 16 anni e di uno studio controllato con placebo di 14 giorni di 175 pazienti pediatrici di età compresa tra 1 mese e meno di 4 anni eseguiti per valutare l’efficacia e la sicurezza di pregabalin come terapia aggiuntiva per il trattamento di crisi epilettiche parziali e di due studi di sicurezza in aperto di 1 anno, condotti rispettivamente in 54 e 431 pazienti pediatrici di età compresa tra 3 mesi e 16 anni, con epilessia, indicano che gli eventi avversi di piressia e infezioni delle vie respiratorie superiori sono stati osservati con maggiore frequenza rispetto agli studi condotti negli adulti in pazienti con epilessia (vedere paragrafi 4.2, 4.8 e 5.2).

Nello studio di 12 settimane, controllato con placebo pazienti pediatrici (di età compresa tra 4 e 16 anni) sono stati assegnati a pregabalin 2,5 mg/kg/die (massimo 150 mg/die), pregabalin 10 mg/kg/die (massimo 600 mg/die) o placebo. La percentuale dei soggetti con una riduzione di almeno il 50% dell’insorgenza di attacchi epilettici parziali, in confronto alla baseline è stato del 40,6% dei soggetti trattati con pregabalin 10 mg/kg/die (p=0,0068 versus placebo), del 29,1% dei soggetti trattati con pregabalin 2,5 mg/kg/die (p=0,2600 versus placebo), e del 22,6% di quelli che hanno ricevuto il placebo.

Nello studio di 14 giorni controllato con placebo, pazienti pediatrici (di età compresa tra 1 mese e meno di 4 anni) sono stati assegnati a pregabalin 7 mg/kg/die, pregabalin 14 mg/kg/die o placebo. La frequenza degli attacchi epilettici mediana in 24 ore al basale e alla visita finale è stata di 4,7 e 3,8 per pregabalin 7 mg/kg/die, 5,4 e 1,4 per pregabalin 14 mg/kg/die e 2,9 e 2,3 per placebo, rispettivamente. Pregabalin 14 mg/kg/die ha significativamente ridotto la frequenza trasformata logaritmicamente degli attacchi epilettici parziali rispetto al placebo (p=0,0223); pregabalin 7 mg/kg/die non ha mostrato alcun miglioramento rispetto al placebo.

In uno studio di 12 settimane controllato con placebo in soggetti con crisi tonico‑cloniche generalizzate primarie (PGTC) a 219 soggetti (di età compresa tra 5 e 65 anni, di cui 66 di età compresa tra 5 e 16 anni) è stato assegnato pregabalin 5 mg/kg/die (massimo 300 mg/die), 10 mg/kg/die (massimo 600 mg/die) o placebo, come terapia aggiuntiva. La percentuale di soggetti con una riduzione di almeno il 50% della frequenza di crisi PGTC è stata rispettivamente del 41,3%, 38,9% e 41,7% per pregabalin 5 mg/kg/die, pregabalin 10 mg/kg/die e placebo.

Monoterapia (pazienti di nuova diagnosi)

Pregabalin è stato studiato in 1 studio clinico controllato della durata di 56 settimane con somministrazione BID. Pregabalin non ha mostrato non-inferiorità alla lamotrigina considerato come endpoint un periodo di 6 mesi senza attacchi epilettici. Pregabalin e lamotrigina si sono dimostrati similmente sicuri e ben tollerati.

Disturbo d’Ansia Generalizzata

Pregabalin è stato studiato in 6 trials clinici controllati della durata di 4-6 settimane, in uno studio su soggetti anziani della durata di 8 settimane ed in uno studio a lungo termine, con una fase di 6 mesi in doppio cieco, sulla prevenzione delle ricadute.

Entro una settimana di trattamento è stata osservata un’attenuazione dei sintomi del Disturbo d’Ansia Generalizzata della Scala di Hamilton per l’Ansia (HAM-A).

Negli studi clinici controllati (durata 4-8 settimane), il 52% dei pazienti trattati con pregabalin ed il 38% di quelli del gruppo placebo hanno riportato un miglioramento di almeno il 50% nel punteggio totale della scala HAM-A dal basale alla fine dello studio.

 In studi controllati, una percentuale superiore di pazienti trattati con pregabalin rispetto ai pazienti trattati con placebo ha segnalato offuscamento della vista che si è risolto, nella maggior parte dei casi, con il proseguimento del trattamento. In oltre 3600 pazienti arruolati negli studi clinici controllati è stato effettuato un test oftalmologico (incluso il test dell’acuità visiva, l’esame formale del campo visivo e l’esame fondoscopico con pupilla dilatata). In questi pazienti, l’acuità visiva si è ridotta del 6,5% nei pazienti in trattamento con pregabalin e nel 4,8% di quelli trattati con placebo. Alterazioni del campo visivo sono state rilevate nel 12,4% dei pazienti in trattamento con pregabalin e nell’11,7% di quelli trattati con placebo. Alterazioni all’esame fondoscopico sono state osservate nell’1,7% dei pazienti in trattamento con pregabalin e nel 2,1% di quelli trattati con placebo.

**5.2 Proprietà farmacocinetiche**

La farmacocinetica di pregabalin allo stato stazionario è simile nei volontari sani, nei pazienti epilettici in trattamento con medicinali antiepilettici e nei pazienti con dolore cronico.

Assorbimento

Pregabalin viene rapidamente assorbito quando somministrato a digiuno, con concentrazioni plasmatiche di picco raggiunte entro 1 ora dalla somministrazione di una dose singola o di dosi multiple. La biodisponibilità orale di pregabalin è ≥ 90% ed è indipendente dalla dose. A seguito di somministrazioni ripetute, lo stato stazionario viene raggiunto entro 24-48 ore. Il tasso di assorbimento di pregabalin diminuisce quando viene somministrato insieme al cibo, con una riduzione della Cmax di circa il 25-30 % ed un ritardo nel tmax di circa 2,5 ore. Tuttavia, la somministrazione di pregabalin con il cibo non ha un effetto clinicamente significativo sull’assorbimento di pregabalin.

Distribuzione

Negli studi preclinici, è stato dimostrato che pregabalin attraversa la barriera ematoencefalica nei topi, ratti e scimmie. È stato dimostrato che pregabalin attraversa la placenta nei ratti ed è presente nel latte dei ratti che allattano. Nell’uomo, il volume apparente di distribuzione di pregabalin a seguito di somministrazione orale è di circa 0,56 l/kg. Pregabalin non si lega alle proteine plasmatiche.

Biotrasformazione

Pregabalin viene metabolizzato nell’uomo in modo trascurabile. In seguito alla somministrazione di una dose di pregabalin radiomarcato, circa il 98 % della radioattività riscontrata nelle urine era presente sotto forma di farmaco immodificato. Il derivato N‑metilato del pregabalin, il principale metabolita del pregabalin riscontrato nelle urine, corrisponde allo 0,9 % della dose. Negli studi preclinici, non vi è stata un’indicazione di racemizzazione del pregabalin S‑enantiomero in R-enantiomero.

Eliminazione

Pregabalin viene eliminato dalla circolazione principalmente attraverso escrezione renale sotto forma di farmaco immodificato. L’emivita media di eliminazione di pregabalin è di 6,3 ore. La clearance plsmatica e la clearance renale sono direttamente proporzionali alla clerance della creatinina (vedere paragrafo 5.2 Compromissione renale).

In pazienti con ridotta funzionalità renale o sottoposti ad emodialisi è necessario un aggiustamento posologico (vedere paragrafo 4.2 Tabella 1).

Linearità/non linearità

La farmacocinetica di pregabalin è lineare nell’ambito del range posologico giornaliero raccomandato. La variabilità nella farmacocinetica fra i soggetti è bassa (<20%). La farmacocinetica a seguito di dosi multiple è prevedibile dai dati in dose singola. Pertanto, non è necessario un monitoraggio di routine delle concentrazioni plasmatiche di pregabalin.

Sesso

Gli studi clinici indicano che il sesso non influisce in modo clinicamente significativo sulle concentrazioni plasmatiche di pregabalin.

Compromissione renale

La clearance di pregabalin è direttamente proporzionale alla clearance della creatinina. Inoltre, pregabalin viene rimosso in maniera efficace dal plasma mediante emodialisi (dopo una seduta di emodialisi di 4 ore le concentrazioni plasmatiche di pregabalin si riducono di circa il 50%). Poiché l’eliminazione renale rappresenta la principale via di eliminazione, nei pazienti con compromissione renale è necessaria una riduzione della dose e dopo una seduta di emodiliasi è necessaria la somministrazione di una dose supplementare (vedere paragrafo 4.2 Tabella 1).

Compromissione epatica

Non sono stati condotti studi specifici di farmacocinetica in pazienti con compromissione della funzionalità epatica. Poiché pregabalin non viene metabolizzato in modo significativo e viene escreto principalmente sotto forma di farmaco immodificato nelle urine, la compromissione della funzionalità epatica non dovrebbe alterare significativamente le concentrazioni plasmatiche di pregabalin.

Popolazione pediatrica

La farmacocinetica di pregabalin è stata valutata in uno studio di farmacocinetica e tollerabilità, in pazienti pediatrici con epilessia (fasce d’età: da 1 a 23 mesi, da 2 a 6 anni, da 7 a 11 anni e da 12 a 16 anni) a livelli di dose di 2,5, 5, 10 e 15 mg/kg/die.

Dopo la somministrazione orale di pregabalin a pazienti pediatrici a digiuno, in generale, il tempo per raggiungere la concentrazione plasmatica di picco era simile in tutte le fasce d’età ed era compreso tra 0,5 ore e 2 ore dopo la dose.

I parametri di Cmax e AUC di pregabalin aumentavano in modo lineare con l’incremento della dose in ciascuna fascia d’età. L’AUC risultava ridotta del 30% nei pazienti pediatrici di peso inferiore a 30 kg, a causa di un aumento del 43% della clearance corretta per il peso corporeo per questi pazienti in confronto ai pazienti di peso ≥30 kg.

L’emivita terminale di pregabalin era in media di circa 3-4 ore nei pazienti pediatrici fino ai 6 anni di età e di 4-6 ore in quelli di età pari e superiore ai 7 anni.

L’analisi di farmacocinetica sulla popolazione ha mostrato che la clearance della creatinina era una covariata significativa della clearance di pregabalin somministrato per via orale, il peso corporeo era una covariata significativa del volume di distribuzione orale apparente di pregabalin e queste correlazioni erano simili nei pazienti pediatrici e adulti.

La farmacocinetica di pregabalin nei pazienti di età inferiore ai 3 mesi non è stata studiata (vedere paragrafi 4.2, 4.8 e 5.1).

Anziani

La clearance di pregabalin tende a diminuire con l’aumentare dell’età. Questa riduzione nella clearance di pregabalin somministrato per via orale è in linea con le riduzioni della clearance della creatinina associate all’aumentare dell’età. In pazienti che presentano una compromissione della funzionalità renale correlata all’età può essere necessaria una riduzione della dose di pregabalin (vedere paragrafo 4.2 Tabella 1).

Madri che allattano al seno

La farmacocinetica di pregabalin alla dose di 150 mg ogni 12 ore (dose giornaliera di 300 mg) è stata valutata in 10 donne che allattavano ad almeno 12 settimane dal parto. L’allattamento ha influito poco o nulla sulla farmacocinetica di pregabalin. Pregabalin è stato escreto nel latte materno con concentrazioni medie allo stato stazionario pari al 76% circa di quelle del plasma materno. La dose stimata per il neonato dal latte materno (presupponendo un consumo medio di latte di 150 mL/kg/die) di donne trattate con 300 mg/die o con la dose massima di 600 mg/die sarebbe rispettivamente di 0,31 o 0,62 mg/kg/die. Queste dosi stimate corrispondono al 7% circa della dose giornaliera materna totale in termini di mg/kg.

**5.3 Dati preclinici di sicurezza**

Sulla base di studi convenzionali di farmacologia di sicurezza nell’animale, pregabalin è stato ben tollerato alle dosi clinicamente significative. Negli studi di tossicità per somministrazioni ripetute nel ratto e nella scimmia, sono stati osservati effetti sul Sistema Nervoso Centrale inclusi ipoattività, iperattività e atassia. Nel ratto albino anziano è stato comunemente osservato un aumento di incidenza dell’atrofia retinica a seguito dell’esposizione a lungo termine al pregabalin con un’esposizione ≥5  volte l’esposizione media nell’uomo alle massime dosi cliniche raccomandate.

Pregabalin non si è dimostrato teratogeno nel topo, nel ratto o nel coniglio. Nei ratti e nei conigli si è verificata tossicità fetale solo con esposizioni sufficientemente al di sopra dell’esposizione nell’uomo. Negli studi di tossicità prenatale/postnatale, pregabalin ha indotto tossicità nello sviluppo della prole nei ratti ad un’esposizione >2 volte l’esposizione umana massima raccomandata.

Effetti avversi sulla fertilità nei maschi e nelle femmine di ratto, sono stati osservati solo con esposizioni sufficientemente al di sopra dell’esposizione terapeutica. Gli effetti avversi negli organi riproduttivi e nei parametri dello sperma dei maschi di ratto sono reversibili e si verificano solo ad una esposizione al di sopra di quella terapeutica oppure sono associati ad un processo degenerativo spontaneo dell’organo riproduttivo del maschio del ratto. Tuttavia gli effetti sono considerati minori o comunque non di rilevanza clinica.

Pregabalin non si è dimostrato genotossico sulla base dei risultati di una serie di test *in vitro* ed *in vivo*.

Sono stati condotti studi di carcinogenesi a due anni con pregabalin in ratti e topi. Non è stata osservata formazione di tumori nei ratti esposti a dosi fino a 24 volte superiori l’esposizione media nell’uomo alla massima dose clinica raccomandata di 600 mg/die. Nei topi, non è stato osservato un aumento di incidenza dei tumori con esposizioni simili all’esposizione media nell’uomo, ma è stato osservato un aumento di incidenza di emangiosarcoma con esposizioni più elevate. Il meccanismo non genotossico della formazione di tumori indotta da pregabalin nei topi causa alterazioni piastriniche ed un’associata proliferazione delle cellule endoteliali. Queste alterazioni piastriniche non sono state riscontrate nei ratti o nell’uomo sulla base dei dati clinici limitati a breve ed a lungo termine. Non vi è evidenza per suggerire un rischio associato nell’uomo.

Nei ratti giovani i tipi di tossicità non differiscono qualitativamente da quelli osservati nei ratti adulti. Tuttavia, i ratti giovani sono più sensibili. Alle esposizioni terapeutiche, si sono evidenziati segni clinici a carico del Sistema Nervoso Centrale di iperattività e bruxismo ed alcuni cambiamenti nella crescita (riduzione transitoria dell’aumento del peso corporeo). Sono stati osservati effetti sul ciclo mestruale con 5 volte l’esposizione terapeutica nell’uomo. Una riduzione della risposta di soprassalto agli stimoli acustici è stata osservata nei ratti giovani 1-2 settimane dopo un’esposizione 2 volte maggiore l’esposizione terapeutica umana. Nove settimane dopo l’esposizione, questo effetto non è stato più osservato.

**6. INFORMAZIONI FARMACEUTICHE**

**6.1 Elenco degli eccipienti**

Pregabalin Viatris Pharma 25 mg, 50 mg, 150 mg capsule rigide

Contenuto della capsula:

Lattosio monoidrato

Amido di mais

Talco

Opercolo della capsula:

Gelatina

Diossido di titanio (E171)

Sodio laurilsolfato

Silice colloidale anidra

Acqua depurata

Inchiostro:

Shellac

Ossido di ferro nero (E172)

Glicole propilenico

Potassio idrossido

Pregabalin Viatris Pharma 75 mg, 100 mg, 200 mg, 225 mg, 300 mg capsule rigide

Contenuto della capsula:

Lattosio monoidrato

Amido di mais

Talco

Opercolo della capsula:

Gelatina

Diossido di titanio (E171)

Sodio laurilsolfato

Silice colloidale anidra

Acqua depurata

Ossido di ferro rosso (E172)

Inchiostro:

Shellac

Ossido di ferro nero (E172)

Glicole propilenico

Potassio idrossido

**6.2 Incompatibilità**

Non pertinente.

**6.3 Periodo di validità**

3 anni.

**6.4 Precauzioni particolari per la conservazione**

Questo medicinale non richiede alcuna speciale condizione di conservazione.

**6.5 Natura e contenuto del contenitore**

Pregabalin Viatris Pharma 25 mg capsule rigide

Blister in PVC/Alluminio contenenti 14, 21, 56, 84, 100 o 112 capsule rigide.

100 x 1 capsule rigide in blister divisibili per dose unitaria in PVC/Alluminio.

Flacone HDPE contenente 200 capsule rigide.

È possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

Pregabalin Viatris Pharma 50 mg capsule rigide

Blister in PVC/Alluminio contenenti 14, 21, 56, 84 o 100 capsule rigide.

100 x 1 capsule rigide in blister divisibili per dose unitaria in PVC/Alluminio.

È possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

Pregabalin Viatris Pharma 75 mg capsule rigide

Blister in PVC/Alluminio contenenti 14, 56, 100 o 112 capsule rigide.

100 x 1 capsule rigide in blister divisibili per dose unitaria in PVC/Alluminio.

Flacone HDPE contenente 200 capsule rigide.

È possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

Pregabalin Viatris Pharma 100 mg capsule rigide

Blister in PVC/Alluminio contenenti 21, 84 o 100 capsule rigide.

100 x 1 capsule rigide in blister divisibili per dose unitaria in PVC/Alluminio.

È possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

Pregabalin Viatris Pharma 150 mg capsule rigide

Blister in PVC/Alluminio contenenti 14, 56, 100 o 112 capsule rigide.

100 x 1 capsule rigide in blister divisibili per dose unitaria in PVC/Alluminio.

Flacone HDPE contenente 200  capsule rigide.

È possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

Pregabalin Viatris Pharma 200 mg capsule rigide

Blister in PVC/Alluminio contenenti 21, 84 o 100 capsule rigide.

100 x 1 capsule rigide in blister divisibili per dose unitaria in PVC/Alluminio.

È possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

Pregabalin Viatris Pharma 225 mg capsule rigide

Blister in PVC/Alluminio contenenti 14, 56 o 100 capsule rigide.

100 x 1 capsule rigide in blister divisibili per dose unitaria in PVC/Alluminio.

È possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

Pregabalin Viatris Pharma 300 mg capsule rigide

Blister in PVC/Alluminio contenenti 14, 56, 100 o 112 capsule rigide.

100 x 1 capsule rigide in blister divisibili per dose unitaria in PVC/Alluminio.

Flacone HDPE contenente 200  capsule rigide.

È possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

**6.6 Precauzioni particolari per lo smaltimento**

Nessuna istruzione particolare per lo smaltimento.

**7. TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO**

Viatris Healthcare Limited

Damastown Industrial Park

Mulhuddart

Dublin 15

Dublino

Irlanda

**8. NUMERO(I) DELL’AUTORIZZAZIONE ALL’IMMISSIONE IN COMMERCIO**

Pregabalin Viatris Pharma 25 mg capsule rigide

EU/1/14/916/001-007

EU/1/14/916/044

Pregabalin Viatris Pharma 50 mg capsule rigide

EU/1/14/916/008-013

Pregabalin Viatris Pharma 75 mg capsule rigide

EU/1/14/916/014-019

Pregabalin Viatris Pharma 100 mg capsule rigide

EU/1/14/916/020-023

Pregabalin Viatris Pharma 150 mg capsule rigide

EU/1/14/916/024-029

Pregabalin Viatris Pharma 200 mg capsule rigide

EU/1/14/916/030-033

Pregabalin Viatris Pharma 225 mg capsule rigide

EU/1/14/916/034-037

Pregabalin Viatris Pharma 300 mg capsule rigide

EU/1/14/916/038-043

**9. DATA DELLA PRIMA AUTORIZZAZIONE/ RINNOVO DELL’AUTORIZZAZIONE**

Data della prima autorizzazione: 10 aprile 2014

Data del rinnovo più recente : 12 dicembre 2018

**10. DATA DI REVISIONE DEL TESTO**

Informazioni più dettagliate su questo medicinale sono disponibili sul sito web dell’Agenzia europea dei medicinali, [http://www.ema.europa.eu/](http://www.ema.europa.eu).

**ALLEGATO II**

**A. PRO DUTTORE(I) RESPONSABILE(I) DEL RILASCIO DEI LOTTI**

**B. CONDIZIONI O LIMITAZIONI DI FORNITURA E UTILIZZO**

**C. ALTRE CONDIZIONI E REQUISITI DELL’AUTORIZZAZIONE ALL’IMMISSIONE IN COMMERCIO**

**D. CONDIZIONI O LIMITAZIONI PER QUANTO RIGUARDA L’USO SICURO ED EFFICACE DEL MEDICINALE**

# A. PRODUTTORE(I) RESPONSABILE(I) DEL RILASCIO DEI LOTTI

Nome e indirizzo del (dei) produttore(i) responsabile(i) del rilascio dei lotti

Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH

Mooswaldallee 1

79108 Friburgo in Brisgovia

Germania

o

Mylan Hungary Kft.

Mylan utca 1

Komárom, 2900

Ungheria

o

MEDIS INTERNATIONAL a.s., výrobní závod Bolatice

Průmyslová 961/16

747 23 Bolatice

Repubblica Ceca

Il foglio illustrativo del medicinale deve riportare il nome e l’indirizzo del produttore responsabile del rilascio dei lotti in questione.

# B. CONDIZIONI O LIMITAZIONI DI FORNITURA E UTILIZZO

Medicinale soggetto a prescrizione medica.

# C. ALTRE CONDIZIONI E REQUISITI DELL’AUTORIZZAZIONE ALL’IMMISSIONE IN COMMERCIO

* **Rapporti periodici di aggiornamento sulla sicurezza (PSUR)**

I requisiti per la presentazione degli PSUR per questo medicinale sono definiti nell’elenco delle date di riferimento per l’Unione europea (elenco EURD) di cui all’articolo 107 *quater*, paragrafo 7 della Direttiva 2001/83/CE e successive modifiche pubblicato sul sito web dei dell’Agenzia europea dei medicinali.

# D. CONDIZIONI O LIMITAZIONI PER QUANTO RIGUARDA L’USO SICURO ED EFFICACE DEL MEDICINALE

* **Piano di gestione del rischio(RMP)**

Il titolare dell’autorizzazione all’'immissione in commercio deve effettuare le attività e le azioni di farmacovigilanza richieste e dettagliate nel RMP approvato e presentato nel modulo 1.8.2 dell’autorizzazione all’immissione in commercio e in ogni successivo aggiornamento approvato del RMP.

Il RMP aggiornato deve essere presentato:

* su richiesta dell’Agenzia europea dei medicinali;
* ogni volta che il sistema di gestione del rischio è modificato, in particolare a seguito del ricevimento di nuove informazioni che possono portare a un cambiamento significativo del profilo beneficio/rischio o a seguito del raggiungimento di un importante obiettivo (di farmacovigilanza o di minimizzazione del rischio).

**ALLEGATO III**

**ETICHETTATURA E FOGLIO ILLUSTRATIVO**

# A. ETICHETTATURA

|  |
| --- |
| **INFORMAZIONI DA APPORRE SUL CONFEZIONAMENTO SECONDARIO****Confezione in blister (14, 21, 56, 84, 100 e 112) e confezione in blister divisibili per dose unitaria (100) per le capsule rigide da 25 mg.** |

|  |
| --- |
| **1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE** |

Pregabalin Viatris Pharma 25 mg capsule rigide

pregabalin

|  |
| --- |
| **2. COMPOSIZIONE QUALITATIVA E QUANTITATIVA IN TERMINI DI PRINCIPIO(I) ATTIVO(I)** |

Ogni capsula rigida contiene 25 mg di pregabalin.

|  |
| --- |
| **3. ELENCO DEGLI ECCIPIENTI** |

Questo medicinale contiene lattosio monoidrato: per ulteriori informazioni leggere il foglio illustrativo.

|  |
| --- |
| **4. FORMA FARMACEUTICA E CONTENUTO** |

14 capsule rigide

21 capsule rigide

56 capsule rigide

84 capsule rigide

100 capsule rigide

100 x 1 capsule rigide

112 capsule rigide

|  |
| --- |
| **5. MODO E VIA(E) DI SOMMINISTRAZIONE** |

Uso orale.

Prima dell’uso leggere il foglio illustrativo.

|  |
| --- |
| **6 AVVERTENZA PARTICOLARE CHE PRESCRIVA DI TENERE IL MEDICINALE FUORI DALLA VISTA E DALLA PORTATA DEI BAMBINI** |

Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

|  |
| --- |
| **7. ALTRA(E) AVVERTENZA(E) PARTICOLARE(I), SE NECESSARIO** |

Confezione dotata di chiusura di protezione.

Non usare se la confezione è stata già aperta.

|  |
| --- |
| **8. DATA DI SCADENZA** |

Scad.

|  |
| --- |
| **9. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE** |

|  |
| --- |
| **10. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LO SMALTIMENTO DEL MEDICINALE NON UTILIZZATO O DEI RIFIUTI DERIVATI DA TALE MEDICINALE, SE NECESSARIO** |

|  |
| --- |
| **11. NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL’IMMISSIONE IN COMMERCIO** |

Viatris Healthcare Limited

Damastown Industrial Park

Mulhuddart

Dublin 15

Dublino

Irlanda

|  |
| --- |
| **12. NUMERO(I) DELL’AUTORIZZAZIONE ALL’IMMISSIONE IN COMMERCIO** |

EU/1/14/916/001-005

EU/1/14/916/006

EU/1/14/916/007

|  |
| --- |
| **13. NUMERO DI LOTTO** |

Lotto {numero}

|  |
| --- |
| **14. CONDIZIONE GENERALE DI FORNITURA** |

|  |
| --- |
| **15. ISTRUZIONI PER L’USO** |

|  |
| --- |
| **16. INFORMAZIONI IN BRAILLE** |

Pregabalin Viatris Pharma 25 mg

|  |
| --- |
| **17. IDENTIFICATIVO UNICO – CODICE A BARRE BIDIMENSIONALE** |

Codice a barre bidimensionale con identificativo unico incluso.

**18. IDENTIFICATIVO UNICO - DATI LEGGIBILI**

PC

SN

NN

|  |
| --- |
| **INFORMAZIONI DA APPORRE SUL CONFEZIONAMENTO SECONDARIO****Confezionamento primario per il flacone delle capsule rigide da 25 mg – confezione da 200 capsule** |

|  |
| --- |
| **1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE** |

Pregabalin Viatris Pharma 25 mg capsule rigide

pregabalin

|  |
| --- |
| **2. COMPOSIZIONE QUALITATIVA E QUANTITATIVA IN TERMINI DI PRINCIPIO(I) ATTIVO(I)** |

Ogni capsula rigida contiene 25 mg di pregabalin.

|  |
| --- |
| **3. ELENCO DEGLI ECCIPIENTI** |

Contiene lattosio monoidrato. Leggere il foglio illustrativo prima dell’uso.

|  |
| --- |
| **4. FORMA FARMACEUTICA E CONTENUTO** |

200 capsule rigide

|  |
| --- |
| **5. MODO E VIA(E) DI SOMMINISTRAZIONE** |

Uso orale.

|  |
| --- |
| **6 AVVERTENZA PARTICOLARE CHE PRESCRIVA DI TENERE IL MEDICINALE FUORI DALLA VISTA E DALLA PORTATA DEI BAMBINI** |

Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

|  |
| --- |
| **7. ALTRA(E) AVVERTENZA(E) PARTICOLARE (I), SE NECESSARIO** |

|  |
| --- |
| **8. DATA DI SCADENZA** |

Scad.

|  |
| --- |
| **9. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE** |

|  |
| --- |
| **10. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LO SMALTIMENTO DEL MEDICINALE NON UTILIZZATO O DEI RIFIUTI DERIVATI DA TALE MEDICINALE, SE NECESSARIO** |

|  |
| --- |
| **11. NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL’IMMISSIONE IN COMMERCIO** |

Viatris Healthcare Limited

Damastown Industrial Park

Mulhuddart

Dublin 15

Dublino

Irlanda

|  |
| --- |
| **12. NUMERO(I) DELL’AUTORIZZAZIONE ALL’IMMISSIONE IN COMMERCIO** |

EU/1/14/916/044

|  |
| --- |
| **13. NUMERO DI LOTTO** |

Lotto

|  |
| --- |
| **14. CONDIZIONE GENERALE DI FORNITURA** |

|  |
| --- |
| **15. ISTRUZIONI PER L’USO** |

|  |
| --- |
| **16. INFORMAZIONI IN BRAILLE** |

Pregabalin Viatris Pharma 25 mg

|  |
| --- |
| **17. IDENTIFICATIVO UNICO – CODICE A BARRE BIDIMENSIONALE** |

Codice a barre bidimensionale con identificativo unico incluso.

|  |
| --- |
| **18. IDENTIFICATIVO UNICO - DATI LEGGIBILI** |

PC

SN

NN

|  |
| --- |
| **INFORMAZIONI MINIME DA APPORRE SU BLISTER O STRIP****Confezione in blister (14, 21, 56, 84, 100 e 112) e confezione in blister divisibili per dose unitaria (100) per le capsule rigide da 25 mg** |

|  |
| --- |
| **1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE** |

Pregabalin Viatris Pharma 25 mg capsule rigide

pregabalin

|  |
| --- |
| **2. NOME DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL’IMMISSIONE IN COMMERCIO** |

Viatris Healthcare Limited

|  |
| --- |
| **3. DATA DI SCADENZA** |

Scad.

|  |
| --- |
| **4. NUMERO DI LOTTO** |

Lotto {numero}

|  |
| --- |
| **5. ALTRO** |

|  |
| --- |
| **INFORMAZIONI DA APPORRE SUL CONFEZIONAMENTO SECONDARIO****Confezione in blister (14, 21, 56, 84 e 100) e confezione in blister divisibili per dose unitaria (100) per le capsule rigide da 50 mg** |

|  |
| --- |
| **1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE** |

Pregabalin Viatris Pharma 50 mg capsule rigide

pregabalin

|  |
| --- |
| **2. COMPOSIZIONE QUALITATIVA E QUANTITATIVA IN TERMINI DI PRINCIPIO(I) ATTIVO(I)** |

Ogni capsula rigida contiene 50 mg di pregabalin.

|  |
| --- |
| **3. ELENCO DEGLI ECCIPIENTI** |

Questo medicinale contiene lattosio monoidrato: per ulteriori informazioni leggere il foglio illustrativo.

|  |
| --- |
| **4. FORMA FARMACEUTICA E CONTENUTO** |

14 capsule rigide

21 capsule rigide

56 capsule rigide

84 capsule rigide

100 capsule rigide

100 x 1 capsule rigide

|  |
| --- |
| **5. MODO E VIA(E) DI SOMMINISTRAZIONE** |

Uso orale.

Prima dell’uso leggere il foglio illustrativo.

|  |
| --- |
| **6 AVVERTENZA PARTICOLARE CHE PRESCRIVA DI TENERE IL MEDICINALE FUORI DALLA VISTA E DALLA PORTATA DEI BAMBINI** |

Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

|  |
| --- |
| **7. ALTRA(E) AVVERTENZA(E) PARTICOLARE (I), SE NECESSARIO** |

Confezione dotata di chiusura di protezione.

Non usare se la confezione è stata già aperta.

|  |
| --- |
| **8. DATA DI SCADENZA** |

Scad.

|  |
| --- |
| **9. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE** |

|  |
| --- |
| **10. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LO SMALTIMENTO DEL MEDICINALE NON UTILIZZATO O DEI RIFIUTI DERIVATI DA TALE MEDICINALE, SE NECESSARIO** |

|  |
| --- |
| **11. NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL’IMMISSIONE IN COMMERCIO** |

Viatris Healthcare Limited

Damastown Industrial Park

Mulhuddart

Dublin 15

Dublino

Irlanda

|  |
| --- |
| **12. NUMERO(I) DELL’AUTORIZZAZIONE ALL’IMMISSIONE IN COMMERCIO** |

EU/1/14/916/008-013

|  |
| --- |
| **13. NUMERO DI LOTTO** |

Lotto {numero}

|  |
| --- |
| **14. CONDIZIONE GENERALE DI FORNITURA** |

|  |
| --- |
| **15. ISTRUZIONI PER L’USO** |

|  |
| --- |
| **16. INFORMAZIONI IN BRAILLE** |

Pregabalin Viatris Pharma 50 mg

|  |
| --- |
| **17. IDENTIFICATIVO UNICO – CODICE A BARRE BIDIMENSIONALE** |

Codice a barre bidimensionale con identificativo unico incluso.

|  |
| --- |
| **18. IDENTIFICATIVO UNICO - DATI LEGGIBILI** |

PC

SN

NN

|  |
| --- |
| **INFORMAZIONI MINIME DA APPORRE SU BLISTER O STRIP****Confezione in blister (14, 21, 56, 84 e 100) e confezione in blister divisibili per dose unitaria (100) per le capsule rigide da 50 mg** |

|  |
| --- |
| **1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE** |

Pregabalin Viatris Pharma 50 mg capsule rigide

pregabalin

|  |
| --- |
| **2. NOME DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL’IMMISSIONE IN COMMERCIO** |

Viatris Healthcare Limited

|  |
| --- |
| **3. DATA DI SCADENZA** |

Scad.

|  |
| --- |
| **4. NUMERO DI LOTTO** |

Lotto {numero}

|  |
| --- |
| **5. ALTRO** |

|  |
| --- |
| **INFORMAZIONI DA APPORRE SUL CONFEZIONAMENTO SECONDARIO****Confezionamento primario per il flacone delle capsule rigide da 75 mg – confezione da 200 capsule** |

|  |
| --- |
| **1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE** |

Pregabalin Viatris Pharma 75 mg capsule rigide

pregabalin

|  |
| --- |
| **2. COMPOSIZIONE QUALITATIVA E QUANTITATIVA IN TERMINI DI PRINCIPIO(I) ATTIVO(I)** |

Ogni capsula rigida contiene 75 mg di pregabalin.

|  |
| --- |
| **3. ELENCO DEGLI ECCIPIENTI** |

Contiene lattosio monoidrato. Leggere il foglio illustrativo prima dell’uso.

|  |
| --- |
| **4. FORMA FARMACEUTICA E CONTENUTO** |

200 capsule rigide

|  |
| --- |
| **5. MODO E VIA(E) DI SOMMINISTRAZIONE** |

Uso orale.

|  |
| --- |
| **6 AVVERTENZA PARTICOLARE CHE PRESCRIVA DI TENERE IL MEDICINALE FUORI DALLA VISTA E DALLA PORTATA DEI BAMBINI** |

Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

|  |
| --- |
| **7. ALTRA(E) AVVERTENZA(E) PARTICOLARE (I), SE NECESSARIO** |

|  |
| --- |
| **8. DATA DI SCADENZA** |

Scad.

|  |
| --- |
| **9. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE** |

|  |
| --- |
| **10. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LO SMALTIMENTO DEL MEDICINALE NON UTILIZZATO O DEI RIFIUTI DERIVATI DA TALE MEDICINALE, SE NECESSARIO** |

|  |
| --- |
| **11. NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL’IMMISSIONE IN COMMERCIO** |

Viatris Healthcare Limited

Damastown Industrial Park

Mulhuddart

Dublin 15

Dublino

Irlanda

|  |
| --- |
| **12. NUMERO(I) DELL’AUTORIZZAZIONE ALL’IMMISSIONE IN COMMERCIO** |

EU/1/14/916/018

|  |
| --- |
| **13. NUMERO DI LOTTO** |

Lotto {numero}

|  |
| --- |
| **14. CONDIZIONE GENERALE DI FORNITURA** |

|  |
| --- |
| **15. ISTRUZIONI PER L’USO** |

|  |
| --- |
| **16. INFORMAZIONI IN BRAILLE** |

Pregabalin Viatris Pharma 75 mg

|  |
| --- |
| **17. IDENTIFICATIVO UNICO – CODICE A BARRE BIDIMENSIONALE** |

Codice a barre bidimensionale con identificativo unico incluso.

|  |
| --- |
| **18. IDENTIFICATIVO UNICO - DATI LEGGIBILI** |

PC

SN

NN

|  |
| --- |
| **INFORMAZIONI DA APPORRE SUL CONFEZIONAMENTO SECONDARIO****Confezione in blister (14, 56, 100 e 112) e confezione in blister divisibili per dose unitaria (100) per le capsule rigide da 75 mg** |

|  |
| --- |
| **1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE** |

Pregabalin Viatris Pharma 75 mg capsule rigide

pregabalin

|  |
| --- |
| **2. COMPOSIZIONE QUALITATIVA E QUANTITATIVA IN TERMINI DI PRINCIPIO(I) ATTIVO(I)** |

Ogni capsula rigida contiene 75 mg di pregabalin.

|  |
| --- |
| **3. ELENCO DEGLI ECCIPIENTI** |

Questo medicinale contiene lattosio monoidrato: per ulteriori informazioni leggere il foglio illustrativo.

|  |
| --- |
| **4. FORMA FARMACEUTICA E CONTENUTO** |

14 capsule rigide

56 capsule rigide

100 capsule rigide

100 x 1 capsule rigide

112 capsule rigide

|  |
| --- |
| **5. MODO E VIA(E) DI SOMMINISTRAZIONE** |

Uso orale.

Prima dell’uso leggere il foglio illustrativo.

|  |
| --- |
| **6 AVVERTENZA PARTICOLARE CHE PRESCRIVA DI TENERE IL MEDICINALE FUORI DALLA VISTA E DALLA PORTATA DEI BAMBINI** |

Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

|  |
| --- |
| **7. ALTRA(E) AVVERTENZA(E) PARTICOLARE (I), SE NECESSARIO** |

Confezione dotata di chiusura di protezione.

Non usare se la confezione è stata già aperta.

|  |
| --- |
| **8. DATA DI SCADENZA** |

Scad.

|  |
| --- |
| **9. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE** |

|  |
| --- |
| **10. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LO SMALTIMENTO DEL MEDICINALE NON UTILIZZATO O DEI RIFIUTI DERIVATI DA TALE MEDICINALE, SE NECESSARIO** |

|  |
| --- |
| **11. NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL’IMMISSIONE IN COMMERCIO** |

Viatris Healthcare Limited

Damastown Industrial Park

Mulhuddart

Dublin 15

Dublino

Irlanda

|  |
| --- |
| **12. NUMERO(I) DELL’AUTORIZZAZIONE ALL’IMMISSIONE IN COMMERCIO** |

EU/1/14/916/014-016

EU/1/14/916/017

EU/1/14/916/019

|  |
| --- |
| **13. NUMERO DI LOTTO** |

Lotto {numero}

|  |
| --- |
| **14. CONDIZIONE GENERALE DI FORNITURA** |

|  |
| --- |
| **15. ISTRUZIONI PER L’USO** |

|  |
| --- |
| **16. INFORMAZIONI IN BRAILLE** |

Pregabalin Viatris Pharma 75 mg

|  |
| --- |
| **17. IDENTIFICATIVO UNICO – CODICE A BARRE BIDIMENSIONALE** |

Codice a barre bidimensionale con identificativo unico incluso.

|  |
| --- |
| **18. IDENTIFICATIVO UNICO - DATI LEGGIBILI** |

PC:

SN:

NN:

|  |
| --- |
| **INFORMAZIONI MINIME DA APPORRE SU BLISTER O STRIP****Confezione in blister (14, 56, 100 o 112) e confezione in blister divisibili per dose unitaria (100) per le capsule rigide da 75 mg** |

|  |
| --- |
| **1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE** |

Pregabalin Viatris Pharma 75 mg capsule rigide

pregabalin

|  |
| --- |
| **2. NOME DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL’IMMISSIONE IN COMMERCIO** |

Viatris Healthcare Limited

|  |
| --- |
| **3. DATA DI SCADENZA** |

Scad.

|  |
| --- |
| **4. NUMERO DI LOTTO** |

Lotto {numero}

|  |
| --- |
| **5. ALTRO** |

|  |
| --- |
| **INFORMAZIONI DA APPORRE SUL CONFEZIONAMENTO SECONDARIO****Confezione in blister (21, 84 e 100) e confezione in blister divisibili per dose unitaria (100) per le capsule rigide da 100 mg** |

|  |
| --- |
| **1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE** |

Pregabalin Viatris Pharma 100 mg capsule rigide

pregabalin

|  |
| --- |
| **2. COMPOSIZIONE QUALITATIVA E QUANTITATIVA IN TERMINI DI PRINCIPIO(I) ATTIVO(I)** |

Ogni capsula rigida contiene 100 mg di pregabalin.

|  |
| --- |
| **3. ELENCO DEGLI ECCIPIENTI** |

Questo medicinale contiene lattosio monoidrato: per ulteriori informazioni leggere il foglio illustrativo.

|  |
| --- |
| **4. FORMA FARMACEUTICA E CONTENUTO** |

21 capsule rigide

84 capsule rigide

100 capsule rigide

100 x 1 capsule rigide

|  |
| --- |
| **5. MODO E VIA(E) DI SOMMINISTRAZIONE** |

Uso orale.

Prima dell’uso leggere il foglio illustrativo.

|  |
| --- |
| **6 AVVERTENZA PARTICOLARE CHE PRESCRIVA DI TENERE IL MEDICINALE FUORI DALLA VISTA E DALLA PORTATA DEI BAMBINI** |

Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

|  |
| --- |
| **7. ALTRA(E) AVVERTENZA(E) PARTICOLARE (I), SE NECESSARIO** |

Confezione dotata di chiusura di protezione.

Non usare se la confezione è stata già aperta.

|  |
| --- |
| **8. DATA DI SCADENZA** |

Scad.

|  |
| --- |
| **9. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE** |

|  |
| --- |
| **10. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LO SMALTIMENTO DEL MEDICINALE NON UTILIZZATO O DEI RIFIUTI DERIVATI DA TALE MEDICINALE, SE NECESSARIO** |

|  |
| --- |
| **11. NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL’IMMISSIONE IN COMMERCIO** |

Viatris Healthcare Limited

Damastown Industrial Park

Mulhuddart

Dublin 15

Dublino

Irlanda

|  |
| --- |
| **12. NUMERO(I) DELL’AUTORIZZAZIONE ALL’IMMISSIONE IN COMMERCIO** |

EU/1/14/916/020-023

|  |
| --- |
| **13. NUMERO DI LOTTO** |

Lotto {numero}

|  |
| --- |
| **14. CONDIZIONE GENERALE DI FORNITURA** |

|  |
| --- |
| **15. ISTRUZIONI PER L’USO** |

|  |
| --- |
| **16. INFORMAZIONI IN BRAILLE** |

Pregabalin Viatris Pharma 100 mg

|  |
| --- |
| **17. IDENTIFICATIVO UNICO – CODICE A BARRE BIDIMENSIONALE** |

Codice a barre bidimensionale con identificativo unico incluso.

|  |
| --- |
| **18. IDENTIFICATIVO UNICO - DATI LEGGIBILI** |

PC

SN

NN

|  |
| --- |
| **INFORMAZIONI MINIME DA APPORRE SU BLISTER O STRIP****Confezione in blister (21, 84 o 100) e confezione in blister divisibili per dose unitaria (100) per le capsule rigide da 100 mg** |

|  |
| --- |
| **1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE** |

Pregabalin Viatris Pharma 100 mg capsule rigide

pregabalin

|  |
| --- |
| **2. NOME DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL’IMMISSIONE IN COMMERCIO** |

Viatris Healthcare Limited

|  |
| --- |
| **3. DATA DI SCADENZA** |

Scad.

|  |
| --- |
| **4. NUMERO DI LOTTO** |

Lotto {numero}

|  |
| --- |
| **5. ALTRO** |

|  |
| --- |
| **INFORMAZIONI DA APPORRE SUL CONFEZIONAMENTO SECONDARIO****Confezionamento primario per il flacone delle capsule rigide da 150 mg – confezione da 200 capsule** |

|  |
| --- |
| **1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE** |

Pregabalin Viatris Pharma 150 mg capsule rigide

pregabalin

|  |
| --- |
| **2. COMPOSIZIONE QUALITATIVA E QUANTITATIVA IN TERMINI DI PRINCIPIO(I) ATTIVO(I)** |

Ogni capsula rigida contiene 150 mg di pregabalin.

|  |
| --- |
| **3. ELENCO DEGLI ECCIPIENTI** |

Questo medicinale contiene lattosio monoidrato: per ulteriori informazioni leggere il foglio illustrativo.

|  |
| --- |
| **4. FORMA FARMACEUTICA E CONTENUTO** |

200 capsule rigide

|  |
| --- |
| **5. MODO E VIA(E) DI SOMMINISTRAZIONE** |

Uso orale.

Prima dell’uso leggere il foglio illustrativo.

|  |
| --- |
| **6 AVVERTENZA PARTICOLARE CHE PRESCRIVA DI TENERE IL MEDICINALE FUORI DALLA VISTA E DALLA PORTATA DEI BAMBINI** |

Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

|  |
| --- |
| **7. ALTRA(E) AVVERTENZA(E) PARTICOLARE (I), SE NECESSARIO** |

|  |
| --- |
| **8. DATA DI SCADENZA** |

Scad.

|  |
| --- |
| **9. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE** |

|  |
| --- |
| **10. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LO SMALTIMENTO DEL MEDICINALE NON UTILIZZATO O DEI RIFIUTI DERIVATI DA TALE MEDICINALE, SE NECESSARIO** |

|  |
| --- |
| **11. NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL’IMMISSIONE IN COMMERCIO** |

Viatris Healthcare Limited

Damastown Industrial Park

Mulhuddart

Dublin 15

Dublino

Irlanda

|  |
| --- |
| **12. NUMERO(I) DELL’AUTORIZZAZIONE ALL’IMMISSIONE IN COMMERCIO** |

EU/1/14/916/028

|  |
| --- |
| **13. NUMERO DI LOTTO** |

Lotto {numero}

|  |
| --- |
| **14. CONDIZIONE GENERALE DI FORNITURA** |

|  |
| --- |
| **15. ISTRUZIONI PER L’USO** |

|  |
| --- |
| **16. INFORMAZIONI IN BRAILLE** |

Pregabalin Viatris Pharma 150 mg

|  |
| --- |
| **17. IDENTIFICATIVO UNICO – CODICE A BARRE BIDIMENSIONALE** |

Codice a barre bidimensionale con identificativo unico incluso.

|  |
| --- |
| **18. IDENTIFICATIVO UNICO - DATI LEGGIBILI** |

PC

SN

NN

|  |
| --- |
| **INFORMAZIONI DA APPORRE SUL CONFEZIONAMENTO SECONDARIO****Confezione in blister (14, 56, 100 e 112) e confezione in blister divisibili per dose unitaria (100) per le capsule rigide da 150 mg** |

|  |
| --- |
| **1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE** |

Pregabalin Viatris Pharma 150 mg capsule rigide

pregabalin

|  |
| --- |
| **2. COMPOSIZIONE QUALITATIVA E QUANTITATIVA IN TERMINI DI PRINCIPIO(I) ATTIVO(I)** |

Ogni capsula rigida contiene 150 mg di pregabalin.

|  |
| --- |
| **3. ELENCO DEGLI ECCIPIENTI** |

Questo medicinale contiene lattosio monoidrato: per ulteriori informazioni leggere il foglio illustrativo.

|  |
| --- |
| **4. FORMA FARMACEUTICA E CONTENUTO** |

14 capsule rigide

56 capsule rigide

100 capsule rigide

100 x 1 capsule rigide

112 capsule rigide

|  |
| --- |
| **5. MODO E VIA(E) DI SOMMINISTRAZIONE** |

Uso orale.

Prima dell’uso leggere il foglio illustrativo.

|  |
| --- |
| **6 AVVERTENZA PARTICOLARE CHE PRESCRIVA DI TENERE IL MEDICINALE FUORI DALLA VISTA E DALLA PORTATA DEI BAMBINI** |

Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

|  |
| --- |
| **7. ALTRA(E) AVVERTENZA(E) PARTICOLARE (I), SE NECESSARIO** |

Confezione dotata di chiusura di protezione.

Non usare se la confezione è stata già aperta.

|  |
| --- |
| **8. DATA DI SCADENZA** |

Scad.

|  |
| --- |
| **9. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE** |

|  |
| --- |
| **10. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LO SMALTIMENTO DEL MEDICINALE NON UTILIZZATO O DEI RIFIUTI DERIVATI DA TALE MEDICINALE, SE NECESSARIO** |

|  |
| --- |
| **11. NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL’IMMISSIONE IN COMMERCIO** |

Viatris Healthcare Limited

Damastown Industrial Park

Mulhuddart

Dublin 15

Dublino

Irlanda

|  |
| --- |
| **12. NUMERO(I) DELL’AUTORIZZAZIONE ALL’IMMISSIONE IN COMMERCIO** |

EU/1/14/916/024-026

EU/1/14/916/027

EU/1/14/916/029

|  |
| --- |
| **13. NUMERO DI LOTTO** |

Lotto {numero}

|  |
| --- |
| **14. CONDIZIONE GENERALE DI FORNITURA** |

|  |
| --- |
| **15. ISTRUZIONI PER L’USO** |

|  |
| --- |
| **16. INFORMAZIONI IN BRAILLE** |

Pregabalin Viatris Pharma 150 mg

|  |
| --- |
| **17. IDENTIFICATIVO UNICO – CODICE A BARRE BIDIMENSIONALE** |

Codice a barre bidimensionale con identificativo unico incluso.

|  |
| --- |
| **18. IDENTIFICATIVO UNICO - DATI LEGGIBILI** |

PC

SN

NN

|  |
| --- |
| **INFORMAZIONI MINIME DA APPORRE SU BLISTER O STRIP****Confezione in blister (14, 56, 100 o 112) e confezione in blister divisibili per dose unitaria (100) per le capsule rigide da 150 mg** |

|  |
| --- |
| **1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE** |

Pregabalin Viatris Pharma 150 mg capsule rigide

pregabalin

|  |
| --- |
| **2. NOME DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL’IMMISSIONE IN COMMERCIO** |

Viatris Healthcare Limited

|  |
| --- |
| **3. DATA DI SCADENZA** |

Scad.

|  |
| --- |
| **4. NUMERO DI LOTTO** |

Lotto {numero}

|  |
| --- |
| **5. ALTRO** |

|  |
| --- |
| **INFORMAZIONI DA APPORRE SUL CONFEZIONAMENTO SECONDARIO****Confezione in blister (21, 84 o 100) e confezione in blister divisibili per dose unitaria (100) per le capsule rigide da 200 mg** |

|  |
| --- |
| **1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE** |

Pregabalin Viatris Pharma 200 mg capsule rigide

pregabalin

|  |
| --- |
| **2. COMPOSIZIONE QUALITATIVA E QUANTITATIVA IN TERMINI DI PRINCIPIO(I) ATTIVO(I)** |

Ogni capsula rigida contiene 200 mg di pregabalin.

|  |
| --- |
| **3. ELENCO DEGLI ECCIPIENTI** |

Questo medicinale contiene lattosio monoidrato: per ulteriori informazioni leggere il foglio illustrativo.

|  |
| --- |
| **4. FORMA FARMACEUTICA E CONTENUTO** |

21 capsule rigide

84 capsule rigide

100 capsule rigide

100 x 1 capsule rigide

|  |
| --- |
| **5. MODO E VIA(E) DI SOMMINISTRAZIONE** |

Uso orale.

Prima dell’uso leggere il foglio illustrativo.

|  |
| --- |
| **6 AVVERTENZA PARTICOLARE CHE PRESCRIVA DI TENERE IL MEDICINALE FUORI DALLA VISTA E DALLA PORTATA DEI BAMBINI** |

Tenere fuori dalla vista e dalla portatadei bambini.

|  |
| --- |
| **7. ALTRA(E) AVVERTENZA(E) PARTICOLARE (I), SE NECESSARIO** |

Confezione dotata di chiusura di protezione.

Non usare se la confezione è stata già aperta.

|  |
| --- |
| **8. DATA DI SCADENZA** |

Scad.

|  |
| --- |
| **9. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE** |

|  |
| --- |
| **10. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LO SMALTIMENTO DEL MEDICINALE NON UTILIZZATO O DEI RIFIUTI DERIVATI DA TALE MEDICINALE, SE NECESSARIO** |

|  |
| --- |
| **11. NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL’IMMISSIONE IN COMMERCIO** |

Viatris Healthcare Limited

Damastown Industrial Park

Mulhuddart

Dublin 15

Dublino

Irlanda

|  |
| --- |
| **12. NUMERO(I) DELL’AUTORIZZAZIONE ALL’IMMISSIONE IN COMMERCIO** |

EU/1/14/916/030-033

|  |
| --- |
| **13. NUMERO DI LOTTO** |

Lotto {numero}

|  |
| --- |
| **14. CONDIZIONE GENERALE DI FORNITURA** |

|  |
| --- |
| **15. ISTRUZIONI PER L’USO** |

|  |
| --- |
| **16. INFORMAZIONI IN BRAILLE** |

Pregabalin Viatris Pharma 200 mg

|  |
| --- |
| **17. IDENTIFICATIVO UNICO – CODICE A BARRE BIDIMENSIONALE** |

Codice a barre bidimensionale con identificativo unico incluso.

|  |
| --- |
| **18. IDENTIFICATIVO UNICO - DATI LEGGIBILI** |

PC

SN

NN

|  |
| --- |
| **INFORMAZIONI MINIME DA APPORRE SU BLISTER O STRIP****Confezione in blister (21, 84 o 100) e confezione in blister divisibili per dose unitaria (100) per le capsule rigide da 200 mg** |

|  |
| --- |
| **1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE** |

Pregabalin Viatris Pharma 200 mg capsule rigide

|  |
| --- |
| **2. NOME DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL’IMMISSIONE IN COMMERCIO** |

Viatris Healthcare Limited

|  |
| --- |
| **3. DATA DI SCADENZA** |

Scad.

|  |
| --- |
| **4. NUMERO DI LOTTO** |

Lotto {numero}

|  |
| --- |
| **5. ALTRO** |

|  |
| --- |
| **INFORMAZIONI DA APPORRE SUL CONFEZIONAMENTO SECONDARIO****Confezione in blister (14, 56 o 100) e confezione in blister divisibili per dose unitaria (100) per le capsule rigide da 225 mg** |

|  |
| --- |
| **1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE** |

Pregabalin Viatris Pharma 225 mg capsule rigide

pregabalin

|  |
| --- |
| **2. COMPOSIZIONE QUALITATIVA E QUANTITATIVA IN TERMINI DI PRINCIPIO(I) ATTIVO(I)** |

Ogni capsula rigida contiene 225 mg di pregabalin.

|  |
| --- |
| **3. ELENCO DEGLI ECCIPIENTI** |

Questo medicinale contiene lattosio monoidrato: per ulteriori informazioni leggere il foglio illustartivo.

|  |
| --- |
| **4. FORMA FARMACEUTICA E CONTENUTO** |

14 capsule rigide

56 capsule rigide

100 capsule rigide

100 x 1 capsule rigide

|  |
| --- |
| **5. MODO E VIA(E) DI SOMMINISTRAZIONE** |

Uso orale.

Prima dell’uso leggere il foglio illustrativo.

|  |
| --- |
| **6 AVVERTENZA PARTICOLARE CHE PRESCRIVA DI TENERE IL MEDICINALE FUORI DALLA VISTA E DALLA PORTATADEI BAMBINI** |

Tenere fuori dalla vista e dalla portatadei bambini.

|  |
| --- |
| **7. ALTRA(E) AVVERTENZA(E) PARTICOLARE (I), SE NECESSARIO** |

Confezione dotata di chiusura di protezione.

Non usare se la confezione è stata già aperta.

|  |
| --- |
| **8. DATA DI SCADENZA** |

Scad.

|  |
| --- |
| **9. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE** |

|  |
| --- |
| **10. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LO SMALTIMENTO DEL MEDICINALE NON UTILIZZATO O DEI RIFIUTI DERIVATI DA TALE MEDICINALE, SE NECESSARIO** |

|  |
| --- |
| **11. NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL’IMMISSIONE IN COMMERCIO** |

Viatris Healthcare Limited

Damastown Industrial Park

Mulhuddart

Dublin 15

Dublino

Irlanda

|  |
| --- |
| **12. NUMERO(I) DELL’AUTORIZZAZIONE ALL’IMMISSIONE IN COMMERCIO** |

EU/1/14/916/034-037

|  |
| --- |
| **13. NUMERO DI LOTTO** |

Lotto {numero}

|  |
| --- |
| **14. CONDIZIONE GENERALE DI FORNITURA** |

|  |
| --- |
| **15. ISTRUZIONI PER L’USO** |

|  |
| --- |
| **16. INFORMAZIONI IN BRAILLE** |

Pregabalin Viatris Pharma 225 mg

|  |
| --- |
| **17. IDENTIFICATIVO UNICO – CODICE A BARRE BIDIMENSIONALE** |

Codice a barre bidimensionale con identificativo unico incluso.

|  |
| --- |
| **18. IDENTIFICATIVO UNICO - DATI LEGGIBILI** |

PC

SN

NN

|  |
| --- |
| **INFORMAZIONI MINIME DA APPORRE SU BLISTER O STRIP****Confezione in blister (14, 56 100) e confezione in blister divisibili per dose unitaria (100) per le capsule rigide da 225 mg** |

|  |
| --- |
| **1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE** |

Pregabalin Viatris Pharma 225 mg capsule rigide

pregabalin

|  |
| --- |
| **2. NOME DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL’IMMISSIONE IN COMMERCIO** |

Viatris Healthcare Limited

|  |
| --- |
| **3. DATA DI SCADENZA** |

Scad.

|  |
| --- |
| **4. NUMERO DI LOTTO** |

Lotto {numero}

|  |
| --- |
| **5. ALTRO** |

|  |
| --- |
| **INFORMAZIONI DA APPORRE SUL CONFEZIONAMENTO SECONDARIO****Confezionamento primario per il flacone delle capsule rigide da 300 mg – confezione da 200 capsule** |

|  |
| --- |
| **1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE** |

Pregabalin Viatris Pharma 300 mg capsule rigide

pregabalin

|  |
| --- |
| **2. COMPOSIZIONE QUALITATIVA E QUANTITATIVA IN TERMINI DI PRINCIPIO(I) ATTIVO(I)** |

Ogni capsula rigida contiene 300 mg di pregabalin.

|  |
| --- |
| **3. ELENCO DEGLI ECCIPIENTI** |

Questo medicinale contiene lattosio monoidrato: per ulteriori informazioni leggere il foglio illustrativo.

|  |
| --- |
| **4. FORMA FARMACEUTICA E CONTENUTO** |

200 capsule rigide

|  |
| --- |
| **5. MODO E VIA(E) DI SOMMINISTRAZIONE** |

Uso orale.

Prima dell’uso leggere il foglio illustrativo.

|  |
| --- |
| **6 AVVERTENZA PARTICOLARE CHE PRESCRIVA DI TENERE IL MEDICINALE FUORI DALLA VISTA E DALLA PORTATA DEI BAMBINI** |

Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

|  |
| --- |
| **7. ALTRA(E) AVVERTENZA(E) PARTICOLARE (I), SE NECESSARIO** |

|  |
| --- |
| **8. DATA DI SCADENZA** |

Scad.

|  |
| --- |
| **9. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE** |

|  |
| --- |
| **10. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LO SMALTIMENTO DEL MEDICINALE NON UTILIZZATO O DEI RIFIUTI DERIVATI DA TALE MEDICINALE, SE NECESSARIO** |

|  |
| --- |
| **11. NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL’IMMISSIONE IN COMMERCIO** |

Viatris Healthcare Limited

Damastown Industrial Park

Mulhuddart

Dublin 15

Dublino

Irlanda

|  |
| --- |
| **12. NUMERO(I) DELL’AUTORIZZAZIONE ALL’IMMISSIONE IN COMMERCIO** |

EU/1/14/916/042

|  |
| --- |
| **13. NUMERO DI LOTTO** |

Lotto {numero}

|  |
| --- |
| **14. CONDIZIONE GENERALE DI FORNITURA** |

|  |
| --- |
| **15. ISTRUZIONI PER L’USO** |

|  |
| --- |
| **16. INFORMAZIONI IN BRAILLE** |

Pregabalin Viatris Pharma 300 mg

|  |
| --- |
| **17. IDENTIFICATIVO UNICO – CODICE A BARRE BIDIMENSIONALE** |

Codice a barre bidimensionale con identificativo unico incluso.

|  |
| --- |
| **18. IDENTIFICATIVO UNICO - DATI LEGGIBILI** |

PC

SN

NN

|  |
| --- |
| **INFORMAZIONI DA APPORRE SUL CONFEZIONAMENTO SECONDARIO****Confezione in blister (14, 56, 100 e 112) e confezione in blister divisibili per dose unitaria (100) per le capsule rigide da 300 mg** |

|  |
| --- |
| **1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE** |

Pregabalin Viatris Pharma 300 mg capsule rigide

pregabalin

|  |
| --- |
| **2. COMPOSIZIONE QUALITATIVA E QUANTITATIVA IN TERMINI DI PRINCIPIO(I) ATTIVO(I)** |

Ogni capsula rigida contiene 300 mg di pregabalin.

|  |
| --- |
| **3. ELENCO DEGLI ECCIPIENTI** |

Questo medicinale contiene lattosio monoidrato: per ulteriori informazioni leggere il foglio illustrativo.

|  |
| --- |
| **4. FORMA FARMACEUTICA E CONTENUTO** |

14 capsule rigide

56 capsule rigide

100 capsule rigide

100 x 1 capsule rigide

112 capsule rigide

|  |
| --- |
| **5. MODO E VIA(E) DI SOMMINISTRAZIONE** |

Uso orale.

Prima dell’uso leggere il foglio illustrativo.

|  |
| --- |
| **6 AVVERTENZA PARTICOLARE CHE PRESCRIVA DI TENERE IL MEDICINALE FUORI DALLA VISTA E DALLA PORTATA DEI BAMBINI** |

Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

|  |
| --- |
| **7. ALTRA(E) AVVERTENZA(E) PARTICOLARE (I), SE NECESSARIO** |

Confezione dotata di chiusura di protezione.

Non usare se la confezione è stata già aperta.

|  |
| --- |
| **8. DATA DI SCADENZA** |

Scad.

|  |
| --- |
| **9. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE** |

|  |
| --- |
| **10. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LO SMALTIMENTO DEL MEDICINALE NON UTILIZZATO O DEI RIFIUTI DERIVATI DA TALE MEDICINALE, SE NECESSARIO** |

|  |
| --- |
| **11. NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL’IMMISSIONE IN COMMERCIO** |

Viatris Healthcare Limited

Damastown Industrial Park

Mulhuddart

Dublin 15

Dublino

Irlanda

|  |
| --- |
| **12. NUMERO(I) DELL’AUTORIZZAZIONE ALL’IMMISSIONE IN COMMERCIO** |

EU/1/14/916/038-040

EU/1/14/916/041

EU/1/14/916/043

|  |
| --- |
| **13. NUMERO DI LOTTO** |

Lotto {numero}

|  |
| --- |
| **14. CONDIZIONE GENERALE DI FORNITURA** |

|  |
| --- |
| **15. ISTRUZIONI PER L’USO** |

|  |
| --- |
| **16. INFORMAZIONI IN BRAILLE** |

Pregabalin Viatris Pharma 300 mg

|  |
| --- |
| **17. IDENTIFICATIVO UNICO – CODICE A BARRE BIDIMENSIONALE** |

Codice a barre bidimensionale con identificativo unico incluso.

|  |
| --- |
| **18. IDENTIFICATIVO UNICO - DATI LEGGIBILI** |

PC

SN

NN

|  |
| --- |
| **INFORMAZIONI MINIME DA APPORRE SU BLISTER O STRIP****Confezione in blister (14, 56, 100 o 112) e confezione in blister divisibili per dose unitaria (100) per le capsule rigide da 300 mg** |

|  |
| --- |
| **1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE** |

Pregabalin Viatris Pharma 300 mg capsule rigide

pregabalin

|  |
| --- |
| **2. NOME DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL’IMMISSIONE IN COMMERCIO** |

Viatris Healthcare Limited

|  |
| --- |
| **3. DATA DI SCADENZA** |

Scad.

|  |
| --- |
| **4. NUMERO DI LOTTO** |

Lotto {numero}

|  |
| --- |
| **5. ALTRO** |

# B. FOGLIO ILLUSTRATIVO

**Foglio Illustrativo: Informazioni fer l’utilizzatore**

**Pregabalin Viatris Pharma 25 mg capsule rigide**

**Pregabalin Viatris Pharma 50 mg capsule rigide**

**Pregabalin Viatris Pharma 75 mg capsule rigide**

**Pregabalin Viatris Pharma 100 mg capsule rigide**

**Pregabalin Viatris Pharma 150 mg capsule rigide**

**Pregabalin Viatris Pharma 200 mg capsule rigide**

**Pregabalin Viatris Pharma 225 mg capsule rigide**

**Pregabalin Viatris Pharma 300 mg capsule rigide**

pregabalin

**Legga attentamente questo foglio prima di prendere questo medicinale perché contiene importanti informazioni per lei.**

**-** Conservi questo foglio. Potrebbe aver bisogno di leggerlo di nuovo.

- Se ha qualsiasi dubbio, si rivolga al medico o al farmacista.

- Questo medicinale è stato prescritto soltanto per lei. Non lo dia ad altre persone, anche se i sintomi della malattia sono uguali ai suoi, perché potrebbe essere pericoloso.

- Se si manifesta un qualsiasi effetto indesiderato, compresi quelli non elencati in questo foglio, si rivolga al medico o al farmacista. Vedere paragrafo 4.

**Contenuto di questo foglio**

1. Cos’è Pregabalin Viatris Pharma e a cosa serve

2. Cosa deve sapere prima di prendere Pregabalin Viatris Pharma

3. Come prendere Pregabalin Viatris Pharma

4. Possibili effetti indesiderati

5. Come conservare Pregabalin Viatris Pharma

6. Contenuto della confezione e altre informazioni

**1. Cos’è Pregabalin Viatris Pharma e a cosa serve**

Pregabalin Viatris Pharma appartiene ad un gruppo di medicinali utilizzati per trattare l’epilessia, il dolore neuropatico e il Disturbo d’Ansia Generalizzata (GAD) negli adulti.

**Dolore neuropatico periferico e centrale:** Pregabalin Viatris Pharma viene utilizzato per trattare il dolore cronico causato da un danno del sistema nervoso. Diverse malattie possono causare dolore neuropatico periferico, come il diabete o l’herpes zoster. Le sensazioni di dolore possono essere descritte come calore, bruciore, pulsazioni, dolori pulsanti,dolori lancinanti, dolori acuti, dolori crampiformi, sofferenza, formicolio, intorpidimento**,** dolori pungenti. Il dolore neuropatico periferico e centrale può anche essere associato ad alterazioni dell’umore, disturbi del sonno e fatica (stanchezza) e può avere un impatto sull’attività fisica e sociale e sulla qualità della vita complessiva.

**Epilessia:** Pregabalin Viatris Pharma viene utilizzato per trattare alcune forme di epilessia negli adulti (attacchi epilettici parziali con o senza generalizzazione secondaria). Il medico le prescriverà Pregabalin Viatris Pharma per aiutarla nel trattamento dell’epilessia quando il trattamento già in corso non controlla la situazione. Dovrà assumere Pregabalin Viatris Pharma in aggiunta al trattamento cui è già sottoposto. Pregabalin Viatris Pharma non viene utilizzato da solo, ma deve essere sempre associato ad altri trattamenti antiepilettici.

**Disturbo d’Ansia Generalizzata:** Pregabalin Viatris Pharma viene utilizzato per il trattamento del Disturbo d’Ansia Generalizzata (GAD). I sintomi del Disturbo d’Ansia Generalizzata sono caratterizzati da un’ansia e preoccupazione eccessive e prolungate che sono difficili da controllare. Il Disturbo d’Ansia Generalizzata può causare anche irrequietezza o una sensazione di tensione o di avere i nervi a fior di pelle, facile affaticabilità (stanchezza), difficoltà di concentrazione o vuoti di memoria, irritabilità, tensione muscolare o alterazioni del sonno. Queste condizioni sono diverse dallo stress e dalle tensioni della vita di tutti i giorni.

**2. Cosa deve sapere prima di prendere Pregabalin Viatris Pharma**

**Non prenda Pregabalin Viatris Pharma**

Se è allergico al pregabalin o ad uno qualsiasi degli altri componenti di questo medicinale (elencati al paragrafo 6).

**Avvertenze e precauzioni**

Si rivolga al medico o al farmacista prima di prendere Pregabalin Viatris Pharma.

* In alcuni pazienti in trattamento con Pregabalin Viatris Pharma sono stati segnalati sintomi indicativi di reazioni allergiche. Questi sintomi includono gonfiore al viso, labbra, lingua e gola, come anche una eruzione cutanea diffusa. Se dovesse verificarsi una di queste reazioni deve contattare immediatamente il medico.
* Gravi eruzioni cutanee, tra cui la sindrome di Stevens‑Johnson e la necrolisi epidermica tossica sono state segnalate in associazione al trattamento con pregabalin. Interrompa l’uso di pregabalin e si rivolga immediatamente al medico se manifesta uno qualsiasi dei sintomi correlati a queste reazioni cutanee gravi, descritte al paragrafo 4.
* Pregabalin Viatris Pharma è stato associato a capogiri e sonnolenza che possono aumentare i casi di lesioni accidentali (cadute) negli anziani. Pertanto, deve prestare attenzione fino a quando non avrà familiarizzato con gli effetti che può avere il medicinale.
* Pregabalin Viatris Pharma può causare offuscamento o perdita della vista o altre alterazioni della vista, molte delle quali sono passeggere. Se si verifica una qualsiasi alterazione della vista deve contattare immediatamente il medico.
* In alcuni pazienti con diabete che aumentano di peso durante il trattamento con pregabalin può essere necessario modificare i medicinali per il diabete.
* Alcuni effetti indesiderati, come la sonnolenza, possono essere più comuni perché i pazienti con lesione del midollo spinale possono essere in trattamento con altri medicinali per trattare, per esempio, il dolore o la spasticità, che hanno effetti indesiderati simili a quelli del pregabalin e la gravità di questi effetti può aumentare quando questi medicinali vengono assunti insieme.
* Ci sono state segnalazioni di insufficienza cardiaca in alcuni pazienti in trattamento con Pregabalin Viatris Pharma; questi pazienti erano per la maggior parte anziani con patologie cardiovascolari. Se ha una storia di malattia cardiovascolare **prima di iniziare il trattamento con questo medicinale deve informare il medico**.
* Ci sono state segnalazioni di insufficienza renale in alcuni pazienti in trattamento con Pregabalin Viatris Pharma. Se durante il trattamento con Pregabalin Viatris Pharma dovesse notare una riduzione nell’urinare, deve informare il medico perché sospendendo l’utilizzo di questo medicinale questa condizione può migliorare.
* Alcuni pazienti in trattamento con medicinali antiepilettici come Pregabalin Viatris Pharma hanno manifestato pensieri suicidari e autolesionistici (farsi del male), o hanno mostrato comportamento suicidario. In qualunque momento dovesse avere pensieri o mostrare un comportamento di questo tipo, contatti immediatamente il medico.
* Quando Pregabalin Viatris Pharma viene utilizzato insieme ad altri medicinali che possono causare stipsi (come alcune tipologie di medicinali per il trattamento del dolore) è possibile che si verifichino problemi gastrointestinali (p.es. stipsi, intestino bloccato o paralizzato). Informi il medico in caso di stipsi, in particolare se è soggetto a questo problema.
* Prima di prendere questo medicinale, informi il medico se ha una storia di abuso o dipendenza da alcol, medicinali soggetti a prescrizione o sostanze illegali, poiché ciò potrebbe indicare che lei ha un rischio maggiore di diventare dipendente da Pregabalin Viatris Pharma.
* Sono stati segnalati casi di convulsioni quando si prende Pregabalin Viatris Pharma o subito dopo la sua interruzione. Se si verificano convulsioni, contatti immediatamente il medico.
* Si sono verificati casi di riduzione della funzionalità cerebrale (encefalopatia) in alcuni pazienti che prendono Pregabalin Viatris Pharma quando hanno altre condizioni. Informi il medico se ha una storia di altre condizioni mediche serie, incluse malattie del fegato o renali.
* Si sono verificati casi di difficoltà respiratorie. Se soffre di patologie del sistema nervoso, patologie respiratorie, compromissione renale o se ha più di 65 anni, il medico potrebbe prescriverle un regime di somministrazione diverso. Informi il medico se ha difficoltà respiratorie o respiri superficiali.

Dipendenza

Alcune persone possono diventare dipendenti da Pregabalin Viatris Pharma (ovvero, avvertire la necessità di continuare a prendere il medicinale). Possono avvertire effetti da sospensione quando smettono di usare Pregabalin Viatris Pharma (vedere paragrafo 3, “Come prendere Pregabalin Viatris Pharma” e “Se interrompe il trattamento con Pregabalin Viatris Pharma”). Se la preoccupa la possibilità di sviluppare una dipendenza da Pregabalin Viatris Pharma, si rivolga al medico.

Se nota uno qualsiasi dei seguenti segni durante l’assunzione di Pregabalin Viatris Pharma, potrebbe aver sviluppato una dipendenza dal medicinale:

* Sente il bisogno di assumere il medicinale più a lungo di quanto consigliato dal medico
* Sente il bisogno di dover assumere una dose maggiore di quella raccomandata
* Sta usando il medicinale per ragioni diverse da quelle per cui è stato prescritto
* Ha fatto tentativi ripetuti e infruttuosi di smettere o controllare l’uso del medicinale
* Quando smette di prendere il medicinale, non si sente bene e si sente meglio quando ricomincia a prenderlo

Se nota uno qualsiasi di questi segni, si rivolga al medico per discutere il miglior percorso terapeutico per lei, incluso quando è opportuno interrompere l’assunzione e come farlo in sicurezza.

**Bambini e adolescenti**

La sicurezza e l’efficacia di pregabalin nei bambini e negli adolescenti (età inferiore ai 18 anni) non sono state stabilite e pertanto pregabalin non deve essere utilizzato in questa fascia d’età.

**Altri medicinali e Pregabalin Viatris Pharma**

Informi il medico o il farmacista se sta assumendo, ha recentemente assunto o potrebbe assumere qualsiasi altro medicinale.

Pregabalin Viatris Pharma ed altri medicinali possono influenzarsi l’un l’altro (interazione). Quando Pregabalin Viatris Pharma viene assunto insieme ad altri medicinali che hanno effetti sedativi (compresi gli oppioidi), può potenziare questi effetti e potrebbe causare insufficienza respiratoria, coma e morte. L’intensità dei capogiri, della sonnolenza e della riduzione della concentrazione possono aumentare se Pregabalin Viatris Pharma viene assunto insieme ad altri medicinali contenenti:

Ossicodone – (utilizzato come analgesico)

Lorazepam – (utilizzato per il trattamento dell’ansia)

Alcol

Pregabalin Viatris Pharma può essere assunto contemporaneamente ai contraccettivi orali.

**Pregabalin Viatris Pharma con cibi, bevande e alcol**

Le capsule di Pregabalin Viatris Pharma possono essere assunte con o senza cibo.

È consigliabile non bere alcol durante il trattamento con Pregabalin Viatris Pharma.

**Gravidanza e allattamento**

Pregabalin Viatris Pharma non deve essere assunto durante la gravidanza o l’allattamento con latte materno, a meno che il medico non le abbia dato indicazioni diverse.

L’uso di pregabalin durante i primi 3 mesi di gravidanza può causare malformazioni congenite nel nascituro che richiedono cure mediche. In uno studio che ha esaminato i dati di donne dei Paesi nordici che avevano assunto pregabalin nei primi 3 mesi di gravidanza, 6 bambini su 100 presentavano tali malformazioni congenite, a confronto con 4 bambini su 100 nati da donne non trattate con pregabalin nello studio. Sono state segnalate anomalie del viso (schisi oro-facciali), degli occhi, del sistema nervoso (compreso il cervello), dei reni e dei genitali.

Le donne in età fertile devono utilizzare un metodo di contraccezione efficace. Se è in corso una gravidanza, se sospetta o sta pianificando una gravidanza, o se sta allattando con latte materno chieda consiglio al medico o al farmacista prima di prendere questo medicinale.

**Guida di veicoli e utilizzo di macchinari**

Pregabalin Viatris Pharma può causare capogiri, sonnolenza e riduzione della concentrazione. Non dovrà guidare, azionare macchinari complessi o intraprendere attività potenzialmente pericolose fino a quando non avrà accertato se questo medicinale altera la sua capacità di compiere queste attività.

**Pregabalin Viatris Pharma contiene lattosio monoidrato**

Se il medico le ha detto che ha un’intolleranza ad alcuni zuccheri, lo contatti prima di prendere questo medicinale.

**Pregabalin Viatris Pharma contiene sodio**

Questo medicinale contiene meno di 1 mmol (23 mg) di sodio per capsula rigida, cioè è essenzialmente “senza sodio”.

**3. Come prendere Pregabalin Viatris Pharma**

Prenda questo medicinale seguendo sempre esattamente le istruzioni del medico. Se ha dubbi consulti il medico o il farmacista. Non prenda più medicinale di quanto prescritto.

Il medico stabilirà la dose adatta per lei.

Pregabalin Viatris Pharma è solo per uso orale.

**Dolore neuropatico periferico e centrale, epilessia o Disturbo d’Ansia Generalizzata:**

* Prenda il numero di capsule prescritte dal medico.
* La dose adatta per lei e per la sua condizione varia generalmente tra 150 mg e 600 mg al giorno.
* Il medico le dirà di prendere Pregabalin Viatris Pharma due o tre volte al giorno. Se assume il medicinale due volte al giorno prenda Pregabalin Viatris Pharma una volta al mattino ed una volta alla sera, sempre alla stessa ora circa. Se assume il medicinale tre volte al giorno prenda Pregabalin Viatris Pharma una volta al mattino, una volta nel pomeriggio ed una volta alla sera, sempre alla stessa ora circa.

Se ha l’impressione che l’effetto di Pregabalin Viatris Pharma è troppo forte o troppo debole, ne parli con il medico o il farmacista.

Se è anziano (età maggiore di 65 anni), dovrà assumere Pregabalin Viatris Pharma normalmente tranne che se ha problemi ai reni.

Il medico potrà prescriverle un dosaggio diverso e/o una dose diversa se ha problemi ai reni.

Deglutire la capsula intera con l’acqua.

Continui a prendere Pregabalin Viatris Pharma fino a quando il medico non le dirà di sospendere il trattamento.

**Se prende più Pregabalin Viatris Pharma di quanto deve**

Contatti immediatamente il medico o si rechi immediatamente all’ospedale più vicino. Porti con sé la confezione delle capsule di Pregabalin Viatris Pharma. Potreste sentirvi assonnati, confusi, agitati e irrequieti, poiché ha assunto più Pregabalin Viatris Pharma di quanto avrebbe dovuto. Sono state riportate anche crisi convulsive e stato di incoscienza (coma).

**Se dimentica di prendere Pregabalin Viatris Pharma**

È importante prendere le capsule di Pregabalin Viatris Pharma regolarmente tutti i giorni alla stessa ora. Se dimentica di prendere una dose, la prenda non appena si ricorda di non averla assunta a meno che non sia ora di prendere la dose successiva. In questo caso, prenda la dose successiva come previsto. Non prenda una dose doppia per compensare la dose dimenticata.

**Se interrompe il trattamento con Pregabalin Viatris Pharma**

Non interrompa improvvisamente l’assunzione di Pregabalin Viatris Pharma. Se desidera interrompere l’assunzione di Pregabalin Viatris Pharma, ne parli prima con il medico. Le illustrerà come farlo.

Se il trattamento viene sospeso, la sospensione deve essere effettuata gradualmente nell’arco di almeno 1 settimana.

Deve sapere che dopo l’interruzione del trattamento a lungo e breve termine con Pregabalin Viatris Pharma potrebbe manifestarealcuni effetti indesiderati, i cosidetti effetti da astinenza. Questi effetti includono, disturbi del sonno, mal di testa, nausea, ansia, diarrea, sintomi influenzali, convulsioni, nervosismo, depressione, pensieri suicidi o di autolesionismo, dolore, sudorazione e capogiri. Questi effetti possono verificarsi con maggiore frequenza o gravità se ha assunto Pregabalin Viatris Pharma per un periodo di tempo più lungo. Se manifesta effetti da sospensione, deve contattare il medico.

Se ha qualsiasi dubbio sull’uso di questo medicinale, si rivolga al medico, o al farmacista.

**4. Possibili effetti indesiderati**

Come tutti i medicinali, questo medicinale può causare effetti indesiderati, sebbene non tutte le persone li manifestino.

**Molto comuni: possono verificarsi in più di 1 persona su 10:**

* Capogiri, sonnolenza, mal di testa.

**Comuni: possono verificarsi in non più di 1 persona su 10:**

* Aumento dell’appetito.
* Sensazione di eccitazione, confusione, disorientamento, sessualità diminuzione dell’interesse sessuale, irritabilità.
* Disturbi dell’attenzione, goffaggine, compromissione della memoria, perdita di memoria, tremore, difficoltà nel parlare, sensazione di formicolio, intorpidimento, sedazione, letargia, insonnia, spossatezza sentirsi strani.
* Offuscamento della vista, visione doppia.
* Vertigini, disturbi dell’equilibrio, cadute.
* Bocca secca, stipsi, vomito, flatulenza, diarrea, nausea e gonfiore addominale.
* Difficoltà nell’erezione.
* Gonfiore del corpo, inclusi mani e piedi.
* Sensazione di ebbrezza, anomalie nell’andatura.
* Aumento di peso.
* Crampi muscolari, dolore articolare, mal di schiena, dolore agli arti.
* Mal di gola.

**Non comuni: possono verificarsi in non più di 1 persona su 100:**

* Perdita dell’appetito, perdita di peso, bassi livelli di zuccheri nel sangue, elevati livelli di zuccheri nel sangue
* Alterata percezione di sé, irrequietezza, depressione, agitazione, oscillazioni dell’umore, difficoltà nel trovare le parole, allucinazioni, sogni alterati, attacchi di panico, apatia, aggressività, stato d’animo euforico, compromissione mentale, difficoltà di ideazione, sessualità aumento dell’interesse sessuale, inclusa incapacità di raggiungere l’orgasmo, ritardo dell’eiaculazione
* Alterazioni della vista, anomalie nel movimento degli occhi, alterazioni della vista inclusa visione tubulare, bagliori di luce, movimenti a scatto, riflessi ridotti, aumento dell’attività, capogiri in posizione eretta, sensibilità cutanea, perdita del gusto, sensazione di bruciore, tremore durante il movimento, riduzione della coscienza, perdita di coscienza, svenimento, aumento della sensibilità ai rumori, sensazione di malessere
* Secchezza degli occhi, gonfiore agli occhi, dolore agli occhi, debolezza degli occhi, lacrimazione agli occhi, irritazione oculare
* Disturbi del ritmo cardiaco, aumento del battito cardiaco, pressione del sangue bassa, pressione del sangue alta, alterazioni del battito cardiaco, insufficienza cardiaca,
* Disturbi vasomotori (arrossamenti), vampate di calore
* Difficoltà nella respirazione, secchezza nasale, congestione nasale,
* Aumento della produzione di saliva, bruciore gastrico, perdita di sensibilità intorno alla bocca
* Sudorazione, eruzione cutanea, brividi, febbre
* Contrazioni muscolari, gonfiore alle articolazioni, rigidità muscolare, dolore incluso dolore muscolare, dolore al collo
* Dolore al seno
* Urinare con difficoltà o con dolore, incontinenza
* Debolezza, sete, senso di costrizione al torace
* Alterazioni dei risultati degli esami del sangue e dei test di funzionalità del fegato (aumento della creatin-fosfochinasi ematica, aumento della alanina-aminotransferasi, aumento della aspartato-aminotransferasi, riduzione della conta piastrinica, neutropenia, aumento della creatinemia, riduzione della potassiemia.
* Ipersensibilità, gonfiore del viso, prurito, orticaria, naso gocciolante, sanguinamento nasale, tosse, russare,
* Cicli mestruali dolorosi
* Mani e piedi freddi

**Rari: possono verificarsi in non più di 1 persona su 1.000:**

* Alterazione dell’olfatto, sensazione di oscillazione del campo visivo, alterata percezione della profondità,brillantezza visiva, perdita della vista
* Pupille dilatate, strabismo,
* Sudori freddi, senso di costrizione alla gola, gonfiore della lingua
* Infiammazione del pancreas
* Difficoltà della deglutizione
* Movimento del corpo rallentato o ridotto
* Difficoltà a scrivere in modo appropriato
* Aumento di liquidi nell’addome
* Presenza di liquido nei polmoni.
* Convulsioni.
* Alterazioni dell’elettrocardiogramma (ECG) che corrispondono a disturbi del ritmo cardiaco.
* Danni muscolari.
* Secrezioni del seno, crescita anomala del seno, crescita del seno negli uomini
* Cicli mestruali interrotti
* Insufficienza renale, riduzione del volume delle urine, ritenzione urinaria,
* Riduzione della conta dei globuli bianchi
* Comportamento non appropriato, comportamento suicidario, pensieri suicidari
* Reazioni allergiche, che possono includere respirazione difficoltosa, infiammazione degli occhi (cheratite) e una grave reazione cutanea caratterizzata da chiazze rossastre e non in rilievo sul tronco, a forma di bersaglio o circolari, spesso con vescicole centrali, esfoliazione della cute, ulcere della bocca, della gola, del naso, dei genitali e degli occhi. Queste gravi eruzioni cutanee possono essere precedute da febbre e sintomi simil-influenzali (sindrome di Stevens-Johnson, necrolisi epidermica tossica).
* Ittero (ingiallimento della pelle e degli occhi)
* Parkinsonismo, cioè sintomi assimilabili al morbo di Parkinson quali tremore, bradicinesia (diminuita abilità a muoversi), e rigidità (rigidità muscolare).

**Molro rari: possono verificarsi in non più di 1 persona su 10.000:**

* Insufficienza del fegato.
* Epatiti (infiammazione del fegato).

**Non nota: la frequenza non può essere definita sulla base dei dati disponibili**

* Diventare dipendenti da Pregabalin Viatris Pharma (“dipendenza da farmaco”).

Dopo aver interrotto un trattamento a breve o lungo termine con Pregabalin Viatris Pharma, deve sapere che potrebbe manifestare alcuni effetti indesiderati, cosiddetti effetti da sospensione (vedere “Se interrompe il trattamento con Pregabalin Viatris Pharma”).

**In caso di gonfiore del viso o della lingua, o in caso di arrossamento della pelle e di inizio di comparsa di bolle e di esfoliazione della cute, si rivolga immediatamente a un medico.**

Alcuni effetti indesiderati, come la sonnolenza, possono essere più comuni perché i pazienti con lesione del midollo spinale possono essere in trattamento con altri medicinali per trattare, per esempio, il dolore o la spasticità, che hanno effetti indesiderati simili a quelli del Pregabalin e la gravità di questi effetti può aumentare quando questi medicinali vengono assunti insieme.

La seguente reazione avversa è stata riportata nella fase di commercializzazione del medicinale: difficoltà respiratorie, respiri superficiali.

**Segnalazione degli effetti indesiderati**

Se manifesta un qualsiasi effetto indesiderato, compresi quelli non elencati in questo foglio, si rivolga al medico o al farmacista. Può inoltre segnalare gli effetti indesiderati direttamente tramite il sistema nazionale di segnalazione riportato nell’[Allegato V](http://www.ema.europa.eu/docs/en_GB/document_library/Template_or_form/2013/03/WC500139752.doc). Segnalando gli effetti indesiderati può contribuire a fornire maggiori informazioni sulla sicurezza di questo medicinale.

**5. Come conservare Pregabalin Viatris Pharma**

Conservi questo medicinale fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

Non usi questo medicinale dopo la data di scadenza che è riportata sull’astuccio o sul flacone. La data di scadenza si riferisce all’ultimo giorno di quel mese.

Questo medicinale non richiede alcuna speciale condizione di conservazione.

Non getti alcun medicinale nell’acqua di scarico e nei rifiuti domestici. Chieda al farmacista come eliminare i medicinali che non utilizza più. Questo aiuterà a proteggere l’ambiente.

**6. Contenuto della confezione e altre informazioni**

**Cosa contiene Pregabalin Viatris Pharma**

Il principio attivo è pregabalin. Ogni capsula rigida contiene 25 mg, 50 mg, 75 mg, 100 mg, 150 mg, 200 mg, 225 mg o 300 mg di pregabalin.

Gli eccipienti sono: lattosio monoidrato, amido di mais, talco, gelatina, diossido di titanio (E171), sodio laurilsolfato, silice anidra colloidale, inchiostro nero (contiene shellac, ossido di ferro nero (E172), glicole propilenico, potassio idrossido) ed acqua depurata.

Le capsule da 75 mg, 100 mg, 200 mg, 225 mg e 300 mg contengono anche ossido di ferro rosso (E172).

|  |
| --- |
| **Descrizione dell’aspetto di Pregabalin Viatris Pharma e contenuto della confezione** |
| Capsule 25 mg  | Capsule bianche, contrassegnate dalla scritta “VTRS” sul cappuccio della capsula e “PGN 25” sul corpo della capsula. |
| Capsule 50 mg  | Capsule bianche, contrassegnate dalla scritta “VTRS” sul cappuccio della capsula e “PGN 50” sul corpo della capsula. Il corpo della capsula è contrassegnato da una banda nera. |
| Capsule 75 mg  | Capsule bianche ed arancioni, contrassegnate dalla scritta “VTRS” sul cappuccio della capsula e “PGN 75” sul corpo della capsula. |
| Capsule 100 mg  | Capsule arancioni, contrassegnate dalla scritta “VTRS” sul cappuccio della capsula e “PGN 100” sul corpo della capsula. |
| Capsule 150 mg  | Capsule bianche, contrassegnate dalla scritta “VTRS” sul cappuccio della capsula e “PGN 150” sul corpo della capsula. |
| Capsule 200 mg  | Capsule arancione chiaro, contrassegnate dalla scritta “VTRS” sul cappuccio della capsula e “PGN 200” sul corpo della capsula. |
| Capsule 225 mg  | Capsule bianche ed arancione chiaro, contrassegnate dalla scritta “VTRS” sul cappuccio della capsula e “PGN 225” sul corpo della capsula. |
| Capsule 300 mg  | Capsule bianche ed arancioni, contrassegnate dalla scritta “VTRS” sul cappuccio della capsula e “PGN 300” sul corpo della capsula. |

Pregabalin Viatris Pharma è disponibile in sette confezioni in PVC con un lato rivestito in alluminio: una confezione da 14 capsule contenente 1 blister, una confezione da 21 capsule contenente 1 blister, una confezione da 56 capsule contenente 4 blister, una confezione da 84 capsule contenente 4 blister, una confezione da 100 capsule contenente 10 blister, una confezione da 112 capsule contenente 8 blister ed una confezione da 100 capsule x 1 sotto forma di blister divisibili per dose unitaria.

Pregabalin Viatris Pharma è inoltre disponibile in flacone HDPE contenente 200 capsule per i dosaggi da 25 mg, 75 mg, 150 mg e 300 mg.

È possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

**Titolare dell’autorizzazione all’immissione in commercio e produttore**

Titolare dell’autorizzazione all’immissione in commercio:

Viatris Healthcare Limited, Damastown Industrial Park, Mulhuddart, Dublin 15, Dublino, Irlanda

Produttore

Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH, Mooswaldallee 1, 79108 Friburgo in Brisgovia, Germania

o

Mylan Hungary Kft. Mylan utca 1 Komárom, 2900 Ungheria

o

MEDIS INTERNATIONAL a.s., výrobní závod Bolatice

Průmyslová 961/16

747 23 Bolatice

Repubblica Ceca

Per ulteriori informazioni su questo medicinale, contatti il rappresentante locale del titolare dell'autorizzazione all’immissione in commercio:

|  |  |
| --- | --- |
| **België/Belgique/Belgien**ViatrisTél/Tel: +32 (0)2 658 61 00 | **Lietuva**Viatris UAB Tel: +370 52051288 |
| **България**Майлан ЕООДТел.: +359 2 44 55 400 | **Luxembourg/Luxemburg**ViatrisTél/Tel: +32 (0)2 658 61 00(Belgique/Belgien) |
| **Česká republika**Viatris CZ s.r.o.Tel: +420 222 004 400 | **Magyarország**Viatris Healthcare Kft.Tel.: + 36 1 465 2100 |
| **Danmark**Viatris ApSTlf: +45 28 11 69 32 | **Malta**V.J. Salomone Pharma LimitedTel: (+356) 21 200 174 |
| **Deutschland**Viatris Healthcare GmbHTel: +49 (0)800 0700 800 | **Nederland**Mylan Healthcare BVTel: +31 (0)20 426 3300 |
| **Eesti**Viatris OÜTel: +372 6363 052 | **Norge**Viatris ASTlf: +47 66 75 33 00 |
| **Ελλάδα**Viatris Hellas LtdΤηλ: +30 2100 100 002 | **Österreich**Viatris Austria GmbHTel: +43 1 86390  |
| **España**Viatris Pharmaceuticals, S.L.Tel: +34 900 102 712 | **Polska**Viatris Healthcare Sp. z o.o.Tel.: +48 22 546 64 00 |
| **France**Viatris SantéTél: +33 (0)4 37 25 75 00 | **Portugal**Viatris Healthcare, Lda.Tel: +351 21 412 72 00 |
| **Hrvatska**Viatris Hrvatska d.o.o.Tel: + 385 1 23 50 599 | **România**BGP Products SRLTel: +40 372 579 000  |
| **Ireland**Viatris Limited Tel: +353 1 8711600 | **Slovenija**Viatris d.o.o.Tel: +386 1 236 31 80  |
| **Ísland**Icepharma hf.Sími: +354 540 8000 | **Slovenská republika**Viatris Slovakia s.r.o.Tel: +421 2 32 199 100 |
| **Italia**Viatris Pharma S.r.l.Tel: +39 02 612 46921 | **Suomi/Finland**Viatris OyPuh/Tel: +358 20 720 9555 |
| **Κύπρος**CPO Pharmaceuticals LimitedΤηλ: +357 22863100 | **Sverige**Viatris ABTel: +46 (0)8 630 19 00 |
| **Latvija**Viatris SIATel: +371 676 055 80 |  |

**Questo foglio illustrativo è stato aggiornato il**

Informazioni più dettagliate su questo medicinale sono disponibili sul sito web dell’Agenzia europea dei medicinali: <http://www.ema.europa.eu>.