

ANEXA I

REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

Riluzole Zentiva 50 mg comprimate filmate

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Fiecare comprimat filmat conține riluzol 50 mg.

Pentru lista tuturor excipientilor, vezi pct. 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Comprimat filmat

Comprimatele au formă de capsulă, de culoare albă, inscripționate cu "RPR 202" pe una dintre fețe.

4. DATE CLINICE

4.1 Indicații terapeutice

Riluzole Zentiva este indicat pentru prelungirea vieții sau a perioadei până la instituirea ventilației mecanice la pacienții cu scleroză laterală amiotrofică (SLA).

Studiile clinice au demonstrat că Riluzole Zentiva prelungește supraviețuirea la pacienții cu SLA (vezi pct. 5.1). Supraviețuirea a fost definită în funcție de pacienții care au supraviețuit neintubați în vederea ventilației mecanice și fără traheotomie.

Nu există dovezi că Riluzole Zentiva are efecte terapeutice asupra funcției motorii, funcției pulmonare, fasciculațiilor, forței musculare și simptomelor motorii. Riluzole Zentiva nu s-a dovedit a fi eficace în stadiile avansate ale SLA.

Siguranța și eficacitatea Riluzole Zentiva au fost studiate numai în SLA. De aceea, Riluzole Zentiva nu trebuie utilizat la pacienții cu orice alte forme de boală a neuronului motor.

4.2 Doze și mod de administrare

Tratamentul cu Riluzole Zentiva trebuie inițiat numai de către medici specialiști cu experiență în tratamentul bolilor neuronului motor.

Doze

Doza recomandată la adulți și persoane vârstnice este de 100 mg pe zi (50 mg la interval de 12 ore). Nu este de așteptat o creștere semnificativă a beneficiului la administrarea de doze zilnice mai mari.

Grupuri speciale de pacienți

Insuficiență renală

Riluzole Zentiva nu este recomandat pentru utilizare la pacienții cu insuficiență renală, deoarece nu s-au efectuat studii cu doze repetitive la această grupă de pacienți (vezi pct. 4.4).

Vârstnici

Pe baza datelor de farmacocinetică, nu există instrucțiuni speciale pentru utilizarea Riluzole Zentiva la această grupă de pacienți.

Insuficiență hepatică

Vezi pct. 4.3, 4.4 și 5.2).

Copii și adolescenți

Riluzole Zentiva nu este recomandat pentru utilizare la copii și adolescenți, din cauza lipsei datelor privind siguranța și eficacitatea riluzolului în oricare dintre bolile neurodegenerative care apar la copii sau adolescenți.

Mod de administrare

Administrare orală

4.3 Contraindicații

Hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienții enumerați la pct. 6.1.

Boală hepatică sau valori inițiale ale transaminazelor de 3 ori mai mari decât limita superioară a valorilor normale.

Paciente gravide sau care alăpteză.

4.4 Atenționări și precauții speciale pentru utilizare

Insuficiență hepatică

Riluzolul trebuie prescris cu prudență la pacienții cu antecedente de disfuncție hepatică sau la cei cu valori ușor crescute ale transaminazelor plasmatic (ALT/SGPT; AST/SGOT până la o valoare de 3 ori mai mare decât limita superioară a valorilor normale (LSVN)), ale bilirubinei și/sau gama-glutamil transferazei (GGT). Creșterea valorilor față de cele inițiale pentru mai multe teste funcționale hepatice (mai ales bilirubină crescută) trebuie să excludă utilizarea riluzolului (vezi pct. 4.8).

Ca urmare a riscului de apariție a hepatitei, transaminazele plasmatic, inclusiv ALT, trebuie să fie măsurate înaintea și în timpul tratamentului cu riluzol. ALT trebuie măsurată în fiecare lună în timpul primelor 3 luni de tratament, la fiecare 3 luni în restul primului an și apoi periodic. Monitorizarea trebuie făcută mai des la pacienții care prezintă valori mari ale ALT.

Tratamentul cu riluzol trebuie întrerupt dacă valorile ALT ating de 5 ori LSVN. Nu există experiență privind reducerea dozei sau readministrarea ulterioară la pacienții care au dezvoltat o creștere a ALT de până la 5 ori LSVN. În această situație, nu poate fi recomandată readministrarea riluzolului la pacienți.

Neutropenie

Pacienții trebuie atenționați să-și informeze medicii despre apariția oricărei afecțiuni febrile. Anunțarea/apariția unei afecțiuni febrile trebuie să determine medicii să verifice imediat numărul leucocitelor și să întrerupă tratamentul cu riluzol în caz de neutropenie (vezi pct. 4.8).

Boală pulmonară interstțională

Au fost raportate cazuri de boală pulmonară interstțională la pacienți tratați cu riluzol; unele dintre acestea au fost severe (vezi pct. 4.8). Dacă apar simptome respiratorii, cum ar fi tuse uscată și/sau dispnee, trebuie efectuată radiografie toraco-pulmonară; în cazul identificării unor imagini sugestive pentru boală pulmonară interstțională (de exemplu opacități pulmonare difuze bilaterale), tratamentul cu riluzol trebuie întrerupt imediat. În majoritatea cazurilor raportate, simptomele s-au remis după întreruperea administrării medicamentului și tratament simptomatic.

Insuficiență renală

Nu s-au efectuat studii cu doze repetitive la pacienți cu insuficiență renală (vezi pct. 4.2).

4.5 Interacțiuni cu alte medicamente și alte forme de interacțiune

Nu au fost efectuate studii care să evalueze interacțiunile riluzolului cu alte medicamente.

Studiile *in vitro* care au utilizat preparate hepatice microzomale umane sugerează că CYP 1A2 este principala izoenzimă implicată în metabolizarea oxidativă inițială a riluzolului. Este posibil ca inhibitorii CYP 1A2 (de exemplu cafeină, diclofenac, diazepam, nicergolină, clomipramină, imipramină, fluvoxamină, fenacetină, teofilină, amitriptilină și chinolone) să scadă eliminarea riluzolului, în timp ce inductorii CYP 1A2 (de exemplu fumul de țigară, mâncarea preparată la grătar, rifampicina și omeprazolul) ar putea crește eliminarea riluzolului.

4.6 Fertilitatea, sarcina și alăptarea

Sarcina

Riluzole Zentiva este contraindicat în timpul sarcinii (vezi pct. 4.3 și 5.3).

Nu există experiență clinică cu riluzol la femeile gravide.

Alăptarea

Riluzole Zentiva este contraindicat la femei care alăptează (vezi pct. 4.3 și 5.3).

Nu se cunoaște dacă riluzolul se excretă în laptele uman.

Fertilitatea

Studiile de fertilitate efectuate la şobolan au evidențiat afectarea ușoară a funcției de reproducere și a fertilității la doze de 15 mg/kg și zi (care sunt mai mari decât doza terapeutică), probabil din cauza sedării și letargiei.

4.7 Efecte asupra capacitatei de a conduce vehicule și de a folosi utilaje

Pacienții trebuie avertizați despre posibilitatea apariției de amețeli sau vertij și sfătuiri să nu conducă vehicule și să nu folosească utilaje dacă apar astfel de simptome.

Nu s-au efectuat studii privind efectele asupra capacitatei de a conduce vehicule sau de a folosi utilaje.

4.8 Reacții adverse

Rezumatul profilului de siguranță

În studiile de fază III efectuate la pacienți cu SLA tratați cu riluzol, cele mai frecvent raportate reacții adverse au fost astenie, greață și modificări ale testelor funcționale hepatice.

Rezumatul reacțiilor adverse sub formă de tabel

Reacțiile adverse sunt enumerate mai jos, clasificate în funcție de frecvența acestora, definită prin următoarea convenție: foarte frecvente ($\geq 1/10$), frecvente ($\geq 1/100$ și $< 1/10$), mai puțin frecvente ($\geq 1/1000$ și $< 1/100$), rare ($\geq 1/10000$ și $< 1/1000$), foarte rare ($< 1/10000$), cu frecvență necunoscută (care nu poate fi estimată din datele disponibile).

	Foarte frecvente	Frecvente	Mai puțin frecvente	Cu frecvență necunoscută
Tulburări hematologice și limfatiche			Anemie	Neutropenie severă (vezi pct. 4.4)
Tulburări ale sistemului imunitar			Reacție anafilactoidă, angioedem	
Tulburări ale sistemului nervos		Cefalee, amețeli, parestezii orale, somnolență		
Tulburări cardiace		Tahicardie		
Tulburări respiratorii, toracice și mediastinale			Boală pulmonară intersticijală (vezi pct. 4.4)	
Tulburări gastro-intestinale	Greață	Diaree, durere abdominală, vârsături	Pancreatită	
Tulburări hepatobiliare	Rezultate anormale la testele funcției hepatice			Hepatită
Afecțiuni cutanate și ale țesutului subcutanat				Erupție cutanată
Tulburări generale și la nivelul locului de administrare	Astenie	Durere		

Descrierea reacțiilor adverse selectate

Tulburări hepatobiliare

De obicei, creșteri ale valorilor concentrației plasmaticce ale alanin-aminotransferazei apar în decurs de 3 luni după începerea tratamentului cu riluzol; acestea sunt în general tranzitorii, iar valorile revin sub dublul LSVN după 2 până la 6 luni, în cazul continuării tratamentului. Aceste creșteri se pot asocia cu icter. La pacienții (n=20) din studii clinice cu creșteri ale ALT de peste 5 ori mai mari decât LSVN, tratamentul a fost întrerupt și valorile au revenit, în majoritatea cazurilor, sub dublul LSVN în 2 până la 4 luni (vezi pct. 4.4).

Datele din studiile clinice indică faptul că pacienții asiatici pot fi mai susceptibili la apariția de rezultate anormale la testele funcției hepatice – 3,2% (194 din 5995) din pacienții asiatici și 1,8% (100 din 5641) din pacienții caucazieni.

Raportarea reacțiilor adverse suspectate

Este importantă raportarea reacțiilor adverse suspectate după autorizarea medicamentului. Acest lucru permite monitorizarea continuă a raportului beneficiu/risc al medicamentului. Profesioniștii din domeniul sănătății sunt rugați să raporteze orice reacție adversă suspectată prin intermediul sistemului național de raportare, astfel cum este menționat în [Anexa V](#).

4.9 Supradozaj

În cazuri izolate, au fost observate simptome neurologice și psihice, encefalopatie toxică acută cu stupor, comă și methemoglobinemie.

În caz de supradoxaj, tratamentul este simptomatic și de susținere.

5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

5.1 Proprietăți farmacodinamice

Grupa farmacoterapeutică: alte medicamente pentru sistemul nervos, codul ATC: N07XX02

Mecanism de acțiune

Deși patogenia SLA nu este complet elucidată, se pare că glutamatul (neurotransmițorul excitator principal din sistemul nervos central) joacă un rol în moartea celulelor din cadrul acestei boli.

Se presupune că riluzolul acționează prin inhibarea proceselor care implică glutamatul. Mecanismul de acțiune este neclar.

Eficacitate și siguranță clinică

Într-un studiu, 155 pacienți au fost randomizați pentru administrare de riluzol 100 mg pe zi (50 mg de două ori pe zi) sau placebo și au fost urmăriți timp de 12 până la 21 de luni. Supraviețuirea, definită în paragraful al doilea al pct. 4.1, a fost semnificativ mai mare la pacienții cărora li s-a administrat riluzol, comparativ cu cei tratați cu placebo. Valoarea mediană a timpului de supraviețuire a fost de 17,7 luni pentru riluzol, comparativ cu 14,9 luni pentru placebo.

Într-un studiu doză-răspuns, 959 pacienți cu SLA au fost randomizați într-unul din patru grupuri terapeutice: riluzol 50, 100, 200 mg pe zi sau placebo și au fost urmăriți timp de 18 luni. La pacienții tratați cu riluzol 100 mg pe zi, supraviețuirea a fost semnificativ mai mare comparativ cu cei tratați cu placebo. Efectul riluzolului la 50 mg pe zi nu a fost semnificativ statistic comparativ cu placebo, iar efectul riluzolului la 200 mg pe zi a fost comparabil cu cel la 100 mg pe zi. Valoarea mediană a timpului de supraviețuire a fost de aproximativ 16,5 luni pentru riluzol 100 mg pe zi, comparativ cu 13,5 luni cu placebo.

Într-un studiu pe grupuri paralele realizat pentru evaluarea eficacității și siguranței riluzolului la pacienți într-un stadiu avansat al bolii, timpul de supraviețuire și funcția motorie sub riluzol nu au fost diferite semnificativ statistic față de placebo. În acest studiu, majoritatea pacienților au avut o capacitate vitală sub 60%.

Într-un studiu dublu-orb, controlat cu placebo, realizat pentru a evalua eficacitatea și siguranța riluzolului la pacienți japonezi, 204 pacienți au fost randomizați pentru administrare de riluzol 100 mg pe zi (50 mg de două ori pe zi) sau placebo și au fost urmăriți timp de 18 luni. În acest studiu, criteriile de evaluare a eficacității au fost incapacitatea de a merge singur, pierderea funcției membrelor superioare, traheostomie, necesitatea ventilației mecanice, alimentare pe sondă gastrică sau deces. La pacienții tratați cu riluzol, supraviețuirea fără traheostomie nu a fost diferită semnificativ față de cei tratați cu placebo. Cu toate acestea, puterea acestui studiu de a detecta diferențe între grupurile terapeutice a fost mică. Meta-analiza care a inclus acest studiu și pe cele descrise mai sus a relevat un efect mai puțin marcat al riluzolului asupra ratei de supraviețuire, comparativ cu placebo, cu toate că diferențele au rămas semnificative statistic.

5.2 Proprietăți farmacocinetice

Farmacocinetica riluzolului a fost evaluată la voluntari sănătoși de sex masculin după o administrare unică pe cale orală de 25 până la 300 mg și după administrare pe cale orală de doze repetate de 25 până la 100 mg, de două ori pe zi. Concentrațiile plasmaticе au crescut liniar cu doza, iar profilul farmacocinetici este independent de doză. După administrări repede (10 zile de tratament cu 50 mg

riluzol de două ori pe zi), concentrația plasmatică a riluzolului nemodificat a crescut de două ori, iar starea de echilibru a fost atinsă în mai puțin de 5 zile.

Absorbție

După administrare pe cale orală, riluzolul se absoarbe rapid, atingând concentrația plasmatică maximă în 60 până la 90 minute ($C_{max}=173 \pm 72$ (DS) ng/ml). Aproximativ 90% din doză se absoarbe, iar biodisponibilitatea absolută este de $60 \pm 18\%$.

Viteza și gradul absorbției sunt reduse atunci când riluzolul este administrat cu alimente cu conținut lipidic mare (scădere a C_{max} de 44%, scădere a ASC de 17%).

Distribuție

Riluzolul se distribuie în proporție mare în tot organismul și s-a dovedit că traversează bariera hemato-encefalică. Volumul aparent de distribuție al riluzolului este de aproximativ 245 ± 69 l (3,4 l/kg). Riluzolul se leagă de proteinele plasmaticice în proporție de aproximativ 97%, în special de albumina plasmatică și de lipoproteine.

Metabolizare

În plasmă, riluzolul se regăsește predominant nemodificat și este metabolizat intensiv în principal la nivelul citocromului P450 și, ulterior, prin glucuronoconjugare. Studii *in vitro*, pe preparate hepatice umane, au demonstrat că 1A2 este principala izoenzimă a citocromului P450 implicată în metabolizarea riluzolului. În urină, sunt identificate ca metaboliți trei derivați fenolici, un ureo-derivat, precum și riluzol nemodificat.

Mecanismul principal de metabolizare a riluzolului este oxidarea inițială de către izoenzima 1A2 a citocromului P450 cu producere de N-hidroxi-riluzol (RPR112512), metabolitul activ principal al riluzolului. Acest metabolit este rapid glucuronoconjugat în O- și N-glucuronoconjugați.

Eliminare

Timpul de înjumătățire plasmatică prin eliminare este de 9 până la 15 ore. Riluzolul se elimină în principal prin urină.

Excreția urinară totală realizează eliminarea a aproximativ 90% din doză. Glucuronoconjugații reprezintă mai mult de 85% din metaboliții din urină. Numai 2% din doză a fost regăsită în urină sub formă de riluzol nemodificat.

Grupe speciale de pacienți

Insuficiență renală

După administrarea pe cale orală a unei doze unice de 50 mg riluzol, nu s-au observat diferențe semnificative între parametrii farmacocinetici ai riluzolului la pacienții cu insuficiență renală cronică moderată sau severă (clearance al creatininei între 10 și 50 ml/min) față de voluntari sănătoși.

Vârstnici

Parametrii farmacocinetici ai riluzolului după administrare repetată (4,5 zile de tratament cu 50 mg riluzol, de două ori pe zi) nu sunt afectați la persoanele vîrstnice (>70 de ani).

Insuficiență hepatică

ASC a riluzolului după o doză unică administrată oral de 50 mg crește de aproximativ 1,7 ori la pacienții cu insuficiență hepatică cronică ușoară și de aproximativ 3 ori la pacienții cu insuficiență hepatică cronică moderată.

Rasă

Un studiu clinic efectuat pentru evaluarea farmacocineticii riluzolului și metabolitului său N-hidroxiriluzol după administrarea repetată, pe cale orală, de 2 ori pe zi, timp de 8 zile, la 16 bărbați sănătoși japonezi și 16 bărbați sănătoși caucazieni a arătat în grupul subiecților japonezi o expunere mai redusă la riluzol (C_{max} 0,85 [I_H 90% 0,68-1,08] și ASC_{inf} 0,88 [I_H 90% 0,69-1,13] și o expunere similară la metabolit. Semnificația clinică a acestor rezultate nu este cunoscută.

5.3 Date preclinice de siguranță

La șobolan și șoarece, riluzolul nu a dovedit potențial carcinogen.

Studiile standard de genotoxicitate realizate cu riluzol au fost negative. Studiile cu metabolitul activ principal al riluzolului au avut rezultate pozitive în două teste *in vitro*. Studiile intensive cuprindând alte șapte teste standard *in vivo* sau *in vitro* nu au relevat un potențial genotoxic al metabolitului. Pe baza acestor date și ținând cont de rezultatele negative ale studiilor de carcinogeneză efectuate cu riluzol la șoarece și șobolan, efectul genotoxic al acestui metabolit nu este considerat relevant la om.

În studii de toxicitate subacută și cronică la șobolani și maimuțe, s-au observat în mod inconstant reducerea parametrilor celulelor roșii și/sau alterarea parametrilor hepatici. La câine, s-a observat anemie hemolitică.

Într-un singur studiu de toxicitate, absența corpului luteal a fost semnalată cu o incidență mai mare la ovarele femelelor de șobolan tratate cu riluzol, comparativ cu grupul martor. Acest caz izolat nu a fost semnalat în niciun alt studiu sau la nicio altă specie.

Toate aceste constatări s-au făcut la doze mai mari de 2-10 ori decât doza de 100 mg pe zi recomandată la om.

La femele șobolan gestante s-a observat traversarea placentei de către riluzolul marcat cu ^{14}C . La șobolan, riluzolul a redus rata sarcinii și numărul de implantări la niveluri de expunere de cel puțin două ori expunerea sistemică la om în cadrul tratamentului clinic. În studiile privind funcția de reproducere la animale, nu s-au observat malformații.

Riluzolul marcat cu ^{14}C a fost detectat în laptele femelelor șobolan.

6. PROPRIETĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipientilor

Nucleu

Fosfat de calciu dibazic anhidru
Celuloză microcristalină
Dioxid de siliciu coloidal anhidru
Stearat de magneziu
Croscarmeloză sodică

Film

Hipromeloză
Macrogol 6000
Dioxid de titan (E171)

6.2 Incompatibilități

Nu este cazul.

6.3 Perioada de valabilitate

3 ani

6.4 Precauții speciale pentru păstrare

Acet medicament nu necesită condiții speciale de păstrare.

6.5 Natura și conținutul ambalajului

Comprimatele sunt ambalate în blister opac din PVC/aluminiu.

Fiecare ambalaj conține 28, 56, 98, 112 sau 168 comprimate.

Este posibil ca nu toate mărimele de ambalaj să fie comercializate.

6.6 Precauții speciale pentru eliminarea reziduurilor

Fără cerințe speciale.

7. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIATĂ

Zentiva k.s.

U kabelovny 130

102 37 Prague 10

Republica Cehă

8. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIATĂ

EU/1/12/768/001

EU/1/12/768/002

EU/1/12/768/003

EU/1/12/768/004

EU/1/12/768/005

9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI SAU A REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI

Data primei autorizări: 07 mai 2012

Data ultimei reînnoiri a autorizației: 09 Ianuarie 2017

10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI

Informații detaliate despre acest medicament sunt disponibile pe site-ul web al Agenției Europene a Medicamentului <https://www.ema.europa.eu>.

ANEXA II

- A. FABRICANTUL(FABRICANȚII) RESPONSABIL(I)
PENTRU ELIBERAREA SERIEI**
- B. CONDIȚII SAU RESTRICȚII PRIVIND FURNIZAREA ȘI
UTILIZAREA**
- C. ALTE CONDIȚII ȘI CERINȚE ALE AUTORIZAȚIEI DE
PUNERE PE PIAȚĂ**
- D. CONDIȚII SAU RESTRICȚII PRIVIND UTILIZAREA
SIGURĂ ȘI EFICACE A MEDICAMENTULUI**

A. FABRICANȚII RESPONSABILI PENTRU ELIBERAREA SERIEI

Numele și adresa fabricanților responsabili pentru eliberarea seriei

Opella Healthcare International SAS
56, Route de Choisy
60200 Compiègne
Franța

Prospectul tipărit al medicamentului trebuie să menționeze numele și adresa fabricantului responsabil pentru eliberarea seriei respective.

B. CONDIȚII SAU RESTRICȚII PRIVIND FURNIZAREA ȘI UTILIZAREA

Medicament eliberat pe bază de prescripție medicală restrictivă (vezi anexa I: Rezumatul caracteristicilor produsului, pct. 4.2).

C. ALTE CONDIȚII ȘI CERINȚE ALE AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

- Rapoartele periodice actualizate privind siguranța**

Cerințele pentru depunerea rapoartelor periodice actualizate privind siguranța pentru acest medicament sunt prezентate în lista de date de referință și frecvențe de transmitere la nivelul Uniunii (lista EURD), menționată la articolul 107c alineatul (7) din Directiva 2001/83/CE și orice actualizări ulterioare ale acesteia publicată pe portalul web european privind medicamentele.

D. CONDIȚII SAU RESTRICȚII CU PRIVIRE LA UTILIZAREA SIGURĂ ȘI EFICACE A MEDICAMENTULUI

- Planul de management al riscului (PMR)**

Nu este cazul.

ANEXA III
ETICHETAREA ȘI PROSPECTUL

A. ETICHETAREA

INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR**CUTIE****1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

Riluzole Zentiva 50 mg comprimate filmate
riluzol

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(SUBSTANȚELOR) ACTIVE

Fiecare comprimat filmat conține riluzol 50 mg.

3. LISTA EXCIPIENȚILOR**4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL**

56 comprimate filmate
28 comprimate filmate
98 comprimate filmate
112 comprimate filmate
168 comprimate filmate

5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE

A se citi prospectul înainte de utilizare.
Cale orală

6. ATENȚIONARE SPECIALĂ PRIVIND FAPTUL CĂ MEDICAMENTUL NU TREBUIE PĂSTRAT LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNĂ COPIILOR

A nu se lăsa la vederea și îndemână copiilor.

7. ALTĂ(E) ATENȚIONARE(ĂRI) SPECIALĂ(E), DACĂ ESTE(SUNT) NECESARĂ(E)**8. DATA DE EXPIRARE**

EXP

9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE**10. PRECAUȚII SPECIALE PRIVIND ELIMINAREA MEDICAMENTELOR NEUTILIZATE SAU A MATERIALELOR REZIDUALE PROVENITE DIN ASTFEL DE MEDICAMENTE, DACĂ ESTE CAZUL**

11. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIATĂ

Zentiva k.s.
U kabelovny 130
102 37 Prague 10
Republica Cehă

12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIATĂ

EU/1/12/768/001 - 56 comprimate filmate
EU/1/12/768/002 - 28 comprimate filmate
EU/1/12/768/003 - 98 comprimate filmate
EU/1/12/768/004 - 112 comprimate filmate
EU/1/12/768/005 - 168 comprimate filmate

13. SERIA DE FABRICАȚIE

Serie

14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE**15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE****16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE**

Riluzole Zentiva

17. IDENTIFICATOR UNIC - COD DE BARE BIDIMENSIONAL

cod de bare bidimensional care conține identificatorul unic.

18. IDENTIFICATOR UNIC - DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE

PC:
SN:
NN:

MINIMUM DE INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE BLISTER SAU PE FOLIE TERMOSUDATĂ

BLISTER DIN PVC/ALUMINIU

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

Riluzole Zentiva 50 mg comprimate filmate
riluzol

2. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

Zentiva k.s

3. DATA DE EXPIRARE

EXP

4. SERIA DE FABRICАȚIE

Serie

5. ALTE INFORMAȚII

B. PROSPECTUL

Prospect: Informații pentru utilizator

Riluzole Zentiva 50 mg comprimate filmate riluzol

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să luați acest medicament deoarece conține informații importante pentru dumneavoastră.

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitați.
- Dacă aveți orice întrebări suplimentare, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.
- Acest medicament a fost prescris numai pentru dumneavoastră. Nu trebuie să-l dați altor persoane. Le poate face rău, chiar dacă au aceleași semne de boală ca dumneavoastră.
- Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nemenționate în acest prospect. Vezi pct. 4.

Ce găsiți în acest prospect:

1. Ce este Riluzole Zentiva și pentru ce se utilizează
2. Ce trebuie să știți înainte să luați Riluzole Zentiva
3. Cum să luați Riluzole Zentiva
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează Riluzole Zentiva
6. Conținutul ambalajului și alte informații suplimentare

1. Ce este Riluzole Zentiva și pentru ce se utilizează

Ce este Riluzole Zentiva

Substanța activă din Riluzole Zentiva este riluzolul, care acționează la nivelul sistemului nervos.

Pentru ce se utilizează Riluzole Zentiva

Riluzole Zentiva este utilizat la pacienții cu scleroză laterală amiotrofică (SLA).

SLA este o formă de boală a neuronului motor, în care afectarea celulelor nervoase responsabile de trimiterea comenziilor către mușchi conduce la slăbiciune, pierdere de masă musculară și paralizie.

Distrugerea celulelor nervoase în boala neuronului motor poate fi provocată de o cantitate prea mare de glutamat (un mesager chimic) în creier și măduva spinării. Riluzole Zentiva oprește eliberarea de glutamat, ceea ce poate ajuta la prevenirea distrugerii celulelor nervoase.

Pentru informații suplimentare în legătură cu SLA și cu motivul pentru care v-a fost prescris acest medicament, vă rugăm să vă adresați medicului dumneavoastră.

2. Ce trebuie să știți înainte să luați Riluzole Zentiva

Nu luați Riluzole Zentiva

- dacă sunteți **alergetic** la riluzol sau la oricare dintre celealte componente ale acestui medicament (enumerate la pct. 6),
- dacă aveți orice **boală hepatică** sau valori sanguine crescute ale unor enzime hepatice (transaminaze),
- dacă sunteți **gravidă sau alăptați**.

Atenționări și precauții

Înainte să luați Riluzole Zentiva, adresați-vă medicului dumneavoastră:

- dacă aveți orice fel de **probleme hepatice**: îngăbenirea pielii sau a albului ochilor (icter), mâncărime pe tot corpul, senzație de rău (greață), vărsături
- dacă **rinichii** dumneavoastră nu funcționează foarte bine

- dacă aveți **febră**: aceasta poate fi datorată unui număr scăzut de globule albe, ceea ce poate determina un risc crescut de infecție
- Dacă vă aflați în oricare dintre situațiile de mai sus sau dacă nu sunteți sigur, spuneți medicului dumneavoastră care va decide ce trebuie făcut.**

Copii și adolescenți

În cazul în care aveți vârstă sub 18 ani, utilizarea Riluzole Zentiva nu este recomandată, deoarece nu există informații disponibile la această grupă de pacienți.

Riluzole Zentiva împreună cu alte medicamente

Spuneți medicului dumneavoastră dacă luați, ați luat recent sau s-ar putea să luați orice alte medicamente.

Sarcina, alăptarea și fertilitatea

NU TREBUIE să luați Riluzole Zentiva dacă sunteți sau credeți că ați putea fi gravidă sau dacă alăptăți.

Dacă credeți că ați putea fi gravidă sau intenționați să alăptăți, cereți sfatul medicului dumneavoastră înainte să luați Riluzole Zentiva.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

Puteți să conduceți vehicule sau să folosiți orice fel de unelte sau utilaje, cu excepția cazului în care aveți senzație de amețeală sau buimăceală după ce luați acest medicament.

3. Cum să luați Riluzole Zentiva

Luați întotdeauna acest medicament exact aşa cum v-a spus medicul dumneavoastră. Discutați cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul dacă nu sunteți sigur.

Doza recomandată este de un comprimat de două ori pe zi.

Trebuie să luați comprimatele pe cale orală, la fiecare 12 ore, în același moment al zilei, în fiecare zi (de exemplu dimineața și seara).

Dacă luați mai mult Riluzole Zentiva decât trebuie

Dacă luați prea multe comprimate, adresați-vă imediat medicului dumneavoastră sau serviciului de urgențe al celui mai apropiat spital.

Dacă uitați să luați Riluzole Zentiva

Dacă ați uitat să vă luați comprimatul, omiteți acea doză complet și luați următorul comprimat la ora obișnuită. Nu luați o doză dublă pentru a compensa comprimatul uitat.

Dacă aveți orice întrebări suplimentare cu privire la acest medicament, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

4. Reacții adverse posibile

Ca toate medicamentele, acest medicament poate provoca reacții adverse, cu toate că nu apar la toate persoanele.

IMPORTANT

Spuneți imediat medicului dumneavoastră

- dacă aveți **febră** (creșterea temperaturii), deoarece Riluzole Zentiva poate determina scăderea numărului de globule albe. Medicul dumneavoastră poate dori să ia o probă de sânge pentru a verifica numărul de globule albe sanguine, care sunt importante în combaterea infecțiilor.
- dacă aveți oricare dintre următoarele simptome: îngălbirea pielii sau a albului ochilor (icter), mâncărime pe tot corpul, senzație de rău (greață), vărsături, deoarece acestea pot fi semne de **afectare hepatică** (hepatită). Medicul dumneavoastră va poate face periodic analize de sânge în timp ce luați Riluzole Zentiva pentru a se asigura că aceasta nu apare.
- dacă aveți tuse sau dificultăți la respirație, deoarece acestea pot fi un semn al unei boli pulmonare (numită boală pulmonară interstitională).

Alte reacții adverse

Reacții adverse foarte frecvente (pot afecta mai mult de 1 din 10 persoane) la Riluzole Zentiva sunt:

- oboseală
- senzație de rău
- valori sanguine crescute ale unor enzime hepatice (transaminaze).

Reacții adverse frecvente (pot afecta până la 1 din 10 persoane) la Riluzole Zentiva sunt:

- ameteți	- amorțeală sau înțepături la nivelul gurii	- vărsături
- somnolență	- accelerarea bătăilor inimii	- diaree
- dureri de cap	- dureri abdominale	- durere

Reacții adverse mai puțin frecvente (pot afecta până la 1 din 100 de persoane) la Riluzole Zentiva sunt:

- anemie
- reacții alergice
- inflamația pancreasului (pancreatită).

Reacții adverse cu frecvență necunoscută (frecvența nu poate fi estimată din datele disponibile) la Riluzole Zentiva sunt:

- erupție trecătoare pe piele

Raportarea reacțiilor adverse

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nemenționate în acest prospect. De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse direct prin intermediul sistemului național de raportare, așa cum este menționat în [Anexa V](#). Raportând reacțiile adverse, puteți contribui la furnizarea de informații suplimentare privind siguranța acestui medicament.

5. Cum se păstrează Riluzole Zentiva

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.

Nu utilizați acest medicament după data de expirare înscrisă pe cutie și pe blister după EXP. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

Acest medicament nu necesită condiții speciale de păstrare.

6. Conținutul ambalajului și alte informații

Ce conține Riluzole Zentiva

- Substanță activă este riluzol.
- Celelalte componente sunt:

Nucleu: fosfat de calciu dibazic anhidru, celuloză microcristalină, dioxid de siliciu coloidal anhidru, stearat de magneziu, croscarmeloză sodică;

Film: hipromeloză, macrogol 6000, dioxid de titan (E171).

Cum arată Riluzole Zentiva și conținutul ambalajului

Comprimatele sunt filmate, au formă de capsulă, de culoare albă. Fiecare comprimat conține riluzol 50 mg și este inscripționat cu "RPR 202" pe una dintre fețe.

Riluzole Zentiva este disponibil în ambalaj cu 28, 56, 98, 112 sau 168 comprimate pentru administrare pe cale orală.

Este posibil ca nu toate mărurile de ambalaj să fie comercializate.

Deținătorul autorizației de punere pe piață

Zentiva k.s.

U kabelovny 130

102 37 Prague 10

Republica Cehă

Fabricantul

Opella Healthcare International SAS

56, Route de Choisy

60200 Compiègne

Franța

Pentru orice informații referitoare la acest medicament, vă rugăm să contactați reprezentanța locală a deținătorului autorizației de punere pe piață:

België/Belgique/Belgien

Zentiva, k.s.

Tél/Tel: +32 (78) 700 112

PV-Belgium@zentiva.com

Lietuva

Zentiva, k.s.

Tel: +370 52152025

PV-Lithuania@zentiva.com

България

Zentiva, k.s.

Тел: +35924417136

PV-Bulgaria@zentiva.com

Luxembourg/Luxemburg

Zentiva, k.s.

Tél/Tel: +352 208 82330

PV-Luxembourg@zentiva.com

Česká republika

Zentiva, k.s.

Tel: +420 267 241 111

PV-Czech-Republic@zentiva.com

Magyarország

Zentiva Pharma Kft.

Tel.: +36 1 299 1058

PV-Hungary@zentiva.com

Danmark

Zentiva Denmark ApS

Tlf: +45 787 68 400

PV-Denmark@zentiva.com

Malta

Zentiva, k.s.

Tel: +356 2034 1796

PV-Malta@zentiva.com

Deutschland
Zentiva Pharma GmbH
Tel: +49 (0) 800 53 53 010
PV-Germany@zentiva.com

Eesti
Zentiva, k.s.
Tel: +372 52 70308
PV-Estonia@zentiva.com

Ελλάδα
Zentiva, k.s.
Τηλ: +30 211 198 7510
PV-Greece@zentiva.com

España
Zentiva, k.s.
Tel: +34 671 365 828
PV-Spain@zentiva.com

France
Zentiva France
Tél: +33 (0) 800 089 219
PV-France@zentiva.com

Hrvatska
Zentiva d. o. o.
Tel: +385 1 6641 830
PV-Croatia@zentiva.com

Ireland
Zentiva, k.s.
Tel: +353 818 882 243
PV-Ireland@zentiva.com

Ísland
Zentiva Denmark ApS
Sími: +354 539 5025
PV-Iceland@zentiva.com

Italia
Zentiva Italia S.r.l.
Tel: +39800081631
PV-Italy@zentiva.com

Κύπρος
Zentiva, k.s.
Τηλ: +30 211 198 7510
PV-Cyprus@zentiva.com

Latvija
Zentiva, k.s.
Tel: +371 67893939
PV-Latvia@zentiva.com

Nederland
Zentiva, k.s.
Tel: +31 202 253 638
PV-Netherlands@zentiva.com

Norge
Zentiva Denmark ApS
Tlf: +45 787 68 400
PV-Norway@zentiva.com

Österreich
Zentiva, k.s.
Tel: +43 720 778 877
PV-Austria@zentiva.com

Polska
Zentiva Polska Sp. z o.o.
Tel: + 48 22 375 92 00
PV-Poland@zentiva.com

Portugal
Zentiva Portugal, Lda
Tel: +351210601360
PV-Portugal@zentiva.com

România
ZENTIVA S.A.
Tel: +4 021.304.7597
PV-Romania@zentiva.com

Slovenija
Zentiva, k.s.
Tel: +386 360 00 408
PV-Slovenia@zentiva.com

Slovenská republika
Zentiva, a.s.
Tel: +421 2 3918 3010
PV-Slovakia@zentiva.com

Suomi/Finland
Zentiva Denmark ApS
Puh/Tel: +358 942 598 648
PV-Finland@zentiva.com

Sverige
Zentiva Denmark ApS
Tel: +46 840 838 822
PV-Sweden@zentiva.com

Acest prospect a fost aprobat în {LL/AAAA}.

Informații detaliate despre acest medicament sunt disponibile pe site-ul web al Agenției Europene a Medicamentului <https://www.ema.europa.eu>.