

**ANEXA I**

**REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI**

## **1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

Pregabalin Zentiva 25 mg capsule  
Pregabalin Zentiva 50 mg capsule  
Pregabalin Zentiva 75 mg capsule  
Pregabalin Zentiva 100 mg capsule  
Pregabalin Zentiva 150 mg capsule  
Pregabalin Zentiva 200 mg capsule  
Pregabalin Zentiva 225 mg capsule  
Pregabalin Zentiva 300 mg capsule

## **2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ**

### Pregabalin Zentiva 25 mg capsule

Fiecare capsulă conține pregabalină 25 mg.

#### Excipient cu efect cunoscut

Fiecare capsulă conține și lactoză monohidrat 47,57 mg.

### Pregabalin Zentiva 50 mg capsule

Fiecare capsulă conține pregabalină 50 mg.

#### Excipient cu efect cunoscut

Fiecare capsulă conține și lactoză monohidrat 5 mg.

### Pregabalin Zentiva 75 mg capsule

Fiecare capsulă conține pregabalină 75 mg.

#### Excipient cu efect cunoscut

Fiecare capsulă conține și lactoză monohidrat 7,5 mg.

### Pregabalin Zentiva 100 mg capsule

Fiecare capsulă conține pregabalină 100 mg.

#### Excipient cu efect cunoscut

Fiecare capsulă conține și lactoză monohidrat 10 mg.

### Pregabalin Zentiva 150 mg capsule

Fiecare capsulă conține pregabalină 150 mg.

#### Excipient cu efect cunoscut

Fiecare capsulă conține și lactoză monohidrat 15 mg.

### Pregabalin Zentiva 200 mg capsule

Fiecare capsulă conține pregabalină 200 mg.

#### Excipient cu efect cunoscut

Fiecare capsulă conține și lactoză monohidrat 20 mg.

### Pregabalin Zentiva 225 mg capsule

Fiecare capsulă conține pregabalină 225 mg.

#### Excipient cu efect cunoscut

Fiecare capsulă conține și lactoză monohidrat 22,5 mg.

### Pregabalin Zentiva 300 mg capsule

Fiecare capsulă conține pregabalină 300 mg.

### Excipient cu efect cunoscut

Fiecare capsulă conține și lactoză monohidrat 30 mg.

Pentru lista tuturor excipientilor, vezi pct. 6.1.

## **3. FORMA FARMACEUTICĂ**

Capsulă

### Pregabalin Zentiva 25 mg capsule

Capac gri deschis și corp gri deschis; capsulă gelatinoasă inscripționată cu „25”, cu lungimea de aproximativ 15,9 mm, care conține o pulbere aproape albă.

### Pregabalin Zentiva 50 mg capsule

Capac gri deschis și corp gri deschis; capsulă gelatinoasă inscripționată cu „50”, cu lungimea de aproximativ 14,3 mm, care conține o pulbere aproape albă.

### Pregabalin Zentiva 75 mg capsule

Capac roșu și corp gri deschis; capsulă gelatinoasă inscripționată cu „75”, cu lungimea de aproximativ 14,3 mm, care conține o pulbere aproape albă.

### Pregabalin Zentiva 100 mg capsule

Capac și corp de culoare roșie; capsulă gelatinoasă inscripționată cu „100”, cu lungimea de aproximativ 15,9 mm, care conține o pulbere aproape albă.

### Pregabalin Zentiva 150 mg capsule

Capac gri deschis și corp gri deschis; capsulă gelatinoasă inscripționată cu „150”, cu lungimea de aproximativ 18,0 mm, care conține o pulbere aproape albă.

### Pregabalin Zentiva 200 mg capsule

Capac și corp de culoare roz-bej; capsulă gelatinoasă inscripționată cu „200”, cu lungimea de aproximativ 19,4 mm, care conține o pulbere aproape albă.

### Pregabalin Zentiva 225 mg capsule

Capac roz-bej și corp gri deschis; capsulă gelatinoasă inscripționată cu „225”, cu lungimea de aproximativ 19,4 mm, care conține o pulbere aproape albă.

### Pregabalin Zentiva 300 mg capsule

Capac roșu și corp gri deschis; capsulă gelatinoasă inscripționată cu „300”, cu lungimea de aproximativ 21,7 mm, care conține o pulbere aproape albă.

## **4. DATE CLINICE**

### **4.1 Indicații terapeutice**

#### Durere neuropată

Pregabalin Zentiva este indicat pentru tratamentul durerii neuropate periferice și centrale la adulți.

#### Epilepsie

Pregabalin Zentiva este indicat ca tratament adjuvant la adulți cu convulsii parțiale, cu sau fără generalizare secundară.

### Tulburare anxioasă generalizată

Pregabalin Zentiva este indicat pentru tratamentul tulburării anxioase generalizate (TAG) la adulți.

#### **4.2 Doze și mod de administrare**

##### Doze

Doza variază între 150 și 600 mg pe zi, administrată în două sau trei prize.

##### *Durere neuropată*

Tratamentul cu pregabalin poate fi inițiat cu o doză de 150 mg pe zi administrată fracționat în două sau trei prize. În funcție de răspunsul individual și de tolerabilitatea pacientului, doza poate fi crescută la 300 mg pe zi după un interval de 3 până la 7 zile și, dacă este necesar, până la doza maximă de 600 mg pe zi, după încă un interval de 7 zile.

##### *Epilepsie*

Tratamentul cu pregabalină poate fi inițiat cu o doză de 150 mg pe zi, administrată fracționat în două sau trei prize. Pe baza răspunsului individual și pe tolerabilitatea pacientului, doza poate fi crescută la 300 mg pe zi, după 1 săptămână. Doza maximă de 600 mg pe zi poate fi atinsă după încă o săptămână.

##### *Tulburare anxioasă generalizată*

Doza variază între 150 și 600 mg pe zi, administrată în două sau trei prize. Necesitatea tratamentului trebuie reevaluată regulat. Tratamentul cu pregabalină trebuie inițiat cu 150 mg pe zi. În funcție de răspunsul individual și tolerabilitatea pacientului, doza poate fi crescută la 300 mg pe zi, după un interval de 1 săptămână. După încă o săptămână, doza poate fi crescută la 450 mg pe zi. După încă o săptămână se poate ajunge la doza maximă de 600 mg pe zi.

##### *Întreruperea tratamentului cu pregabalină*

În conformitate cu practica clinică actuală, dacă tratamentul cu pregabalină trebuie întrerupt, se recomandă ca acest lucru să fie făcut treptat, timp de minim o săptămână, indiferent de indicație (vezi pct. 4.4 și 4.8).

##### *Insuficiență renală*

Pregabalină se elimină din circulația sistemică în primul rând prin excreție renală, sub formă de medicament neftransformat. Deoarece clearance-ul pregabalină este direct proporțional cu clearance-ul creatininei (vezi pct. 5.2), scăderea dozei la pacienții cu afectarea funcției renale trebuie individualizată în concordanță cu clearance-ul creatininei ( $CL_{cr}$ ), după cum se prezintă în Tabelul 1 și determinat conform următoarei formule:

$$CL_{cr} \text{ (ml/min)} = \frac{1,23 \times [140 - \text{vârstă (ani)}] \times \text{greutate (kg)}}{\text{creatinină serică (\mu mol/l)}} \quad (\times 0,85 \text{ pentru femei})$$

Pregabalină se elimină în mod eficient din plasmă prin hemodializă (50% din medicament în 4 ore). Pentru pacienții care efectuează hemodializă, doza zilnică de pregabalină trebuie ajustată pe baza funcției renale. În completarea dozei zilnice, trebuie administrată o doză suplimentară imediat după fiecare 4 ore de ședință de hemodializă (vezi Tabelul 1).

**Tabelul 1. Ajustarea dozării pregabalină pe baza funcției renale**

Clearance-ul creatininei ( $CL_{cr}$ ) (ml/min)	Doza totală zilnică de pregabalină *		Schema de administrare
	Doza de inițiere (mg/zi)	Doza maximă (mg/zi)	
≥ 60	150	600	BID sau TID
≥ 30 – < 60	75	300	BID sau TID
≥ 15 – < 30	25 – 50	150	O dată pe zi sau BID
< 15	25	75	O dată pe zi

Clearance-ul creatininei ( $CL_{cr}$ ) (ml/min)	Doza totală zilnică de pregabalină *		Schema de administrare
Doza suplimentară după hemodializă (mg)	25	100	Doză unică <sup>+</sup>

TID = divizat în trei prize.

BID = divizat în două prize.

\* Doza totală zilnică de pregabalină (mg/zi) trebuie divizată în funcție de schema de administrare, exprimat în mg/doză.

<sup>+</sup> Doza suplimentară este o doză unică.

### *Insuficiență hepatică*

Nu este necesară ajustarea dozelor la pacienții cu insuficiență hepatică (vezi pct. 5.2).

### *Copii și adolescenți*

Siguranța și eficacitatea administrării pregabalinei la copii cu vârstă sub 12 ani și la adolescenți (între 12 și 17 ani) nu au fost stabilite. Datele disponibile în prezent sunt descrise la pct. 4.8, 5.1 și 5.2, dar nu se poate face nicio recomandare privind dozele.

### *Vârstnici*

La pacienții vârstnici, este necesară scăderea dozei de pregabalină, din cauza scăderii funcției renale (vezi pct 5.2).

### Mod de administrare

Pregabalin Zentiva poate fi administrat cu sau fără alimente.

Pregabalin Zentiva este numai pentru administrare orală.

## **4.3 Contraindicații**

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

## **4.4 Atenționări și precauții speciale pentru utilizare**

### Pacienți cu diabet zaharat

În conformitate cu practica clinică actuală, unii pacienți diabetici care au luat în greutate în timpul tratamentului cu pregabalină pot necesita ajustarea medicamentelor hipoglicemante.

### Reacții de hipersensibilitate

În cadrul experienței după punerea pe piață, au fost raportate reacții de hipersensibilitate, inclusiv cazuri de angioedem. Dacă apar simptome de angioedem, cum sunt edem facial, perioral sau al căilor respiratorii superioare, tratamentul cu pregabalină trebuie întrerupt imediat.

### Ameteaală, somnolență, pierderea conșientei, confuzie și afectare mintală

Tratamentul cu pregabalină a fost asociat cu ameteaală și somnolență, care pot crește incidența leziunilor accidentale (căderi) la populația vârstnică. În cadrul supravegherii după punerea pe piață, au existat, de asemenea, raportări de pierdere a conșientei, confuzie și afectare mintală. De aceea, pacienții trebuie avertizați să fie prudenți până când se obișnuiesc cu posibilele reacții adverse ale medicamentului.

### Efecte asupra vederii

În cadrul studiilor clinice controlate, la o proporție mai mare de pacienți tratați cu pregabalină decât la pacienții la care s-a administrat placebo, a fost raportată vedere încețoșată care a dispărut în majoritatea cazurilor odată cu continuarea tratamentului. În cadrul studiilor clinice care au inclus teste oftalmologice, incidența reducerii acuității vizuale și a modificărilor de câmp vizual a fost mai mare la pacienții tratați cu pregabalină, decât la pacienții la care s-a administrat placebo; incidența modificărilor examenului fundului de ochi a fost mai mare la pacienții la care s-a administrat placebo (vezi pct. 5.1).

În cadrul experienței de după punerea pe piață, au fost de asemenea raportate reacții adverse vizuale, inclusiv pierderea vederii, înceboșarea vederii sau alte modificări ale acuității vizuale, dintre care multe au fost tranzitorii.

Întreruperea tratamentului cu pregabalină poate duce la dispariția sau ameliorarea acestor simptome vizuale.

#### Insuficiență renală

Au fost raportate cazuri de insuficiență renală, iar întreruperea tratamentului cu pregabalină, în câteva cazuri, a demonstrat reversibilitatea acestei reacții adverse.

#### Întreruperea tratamentului concomitent cu medicamente antiepileptice

Nu sunt disponibile date suficiente privind întreruperea tratamentului cu medicamente antiepileptice administrate concomitent atunci când s-a realizat controlul convulsiilor cu pregabalină, în scopul de a ajunge la monoterapia cu pregabalină.

#### Simptome de întrerupere

După întreruperea tratamentului de scurtă și lungă durată cu pregabalină, la unii pacienți s-au observat simptome de întrerupere. S-au menționat următoarele evenimente: insomnie, cefalee, greață, anxietate, diaree, sindrom gripal, nervozitate, depresie, durere, convulsi, hiperhidroză și amețeli, sugerând dependență fizică. La începutul tratamentului, pacientul trebuie avertizat despre acestea.

În timpul administrării pregabolinei sau la scurt timp după întreruperea administrării pregabolinei, pot apărea convulsi, incluzând *status epilepticus* și convulsi de tip *grand mal*.

În ceea ce privește întreruperea tratamentului de lungă durată cu pregabalină, datele sugerează că incidența și severitatea simptomelor de întrerupere sunt dependente de doză.

#### Insuficiență cardiacă congestivă

După punerea pe piață, au existat raportări de insuficiență cardiacă congestivă la anumiți pacienți tratați cu pregabalină. Aceste reacții au fost de cele mai multe ori observate la pacienți în vîrstă, cu funcție cardiovasculară compromisă și cărora li s-a administrat pregabalină pentru o patologie neuropată. Pregabalină trebuie utilizată cu precauție la acești pacienți. Reacția adversă poate să dispare la întreruperea tratamentului cu pregabalină.

#### Tratamentul durerii neuropate centrale apărute din cauza traumatismului măduvei spinării

În tratamentul durerii neuropate centrale apărute din cauza traumatismului măduvei spinării, incidența reacțiilor adverse în general, a reacțiilor adverse de la nivelul sistemului nervos central și, în special, a somnolenței, a fost crescută. Acest fapt poate fi atribuit unui efect aditiv apărut din cauza medicamentelor concomitente (de exemplu antispastice), necesare în tratamentul acestei patologii. Acest fapt trebuie luat în considerare atunci când se prescrie pregabalin pentru tratamentul acestei patologii.

#### Deprimare respiratorie

Au existat raportări de deprimare respiratorie severă în legătură cu utilizarea pregabalinului. Pacienții cu funcție respiratorie compromisă, boală respiratorie sau neurologică, insuficiență renală, utilizare concomitentă de sedative ale SNC și vîrstnicii pot avea un risc mai mare de a prezenta această reacție adversă severă. Pot fi necesare ajustări ale dozei la acești pacienți (vezi pct. 4.2).

#### Ideație suicidară și comportament suicid

Ideație suicidară și comportament suicid au fost raportate la pacienții tratați cu medicamente antiepileptice în câteva indicații. O meta-analiză a studiilor clinice randomizate placebo controlate efectuate cu medicamente antiepileptice, a arătat, de asemenea, un risc ușor crescut de ideație suicidară și comportament suicid. Mecanismul acestui risc nu este cunoscut și din datele disponibile nu se exclude posibilitatea unui risc crescut pentru pregabalină.

Prin urmare, pacienții trebuie monitorizați pentru semne ale ideației suicidare și ale comportamentului suicid și trebuie luat în considerare un tratament adecvat. Pacienții (și persoanele care îngrijesc pacienții) trebuie sfătuți să se adreseze medicului în cazul apariției semnelor de ideație suicidară sau comportament suicid.

### Scăderea funcției tractului gastro-intestinal inferior

După punerea pe piață, au fost raportate evenimente legate de scăderea funcției tractului gastro-intestinal inferior (de exemplu ocluzie intestinală, ileus paralitic, constipație) atunci când pregabalina a fost administrată concomitent cu medicamente care pot determina constipație, cum sunt analgezicele opioide. Pot fi luate în considerare măsuri de prevenire a constipației (în mod special la femei și vârstnici), atunci când pregabalina și opioidele sunt administrate concomitent.

### Utilizare concomitentă cu opioide

Se recomandă prudentă în cazul prescrierii pregabalin concomitent cu opioide din cauza riscului de deprimare a SNC (vezi pct. 4.5). Într-un studiu de caz-control la utilizatorii de opioide, pacienții care au luat pregabalin concomitent cu un opioid au prezentat un risc crescut de deces asociat opioidelor, comparativ cu utilizarea opioidelor în monoterapie (riscul relativ ajustat [RRa], 1,68 [I<sup>1</sup> 95%, 1,19 până la 2,36]). Acest risc crescut a fost observat la doze mici de pregabalin ( $\leq$  300 mg, RRa 1,52 [I<sup>1</sup> 95%, 1,04-2,22]) și a existat o tendință pentru un risc mai mare la doze mari de pregabalin ( $>$  300 mg, RRa 2,51 [I<sup>1</sup> 95 %, 1,24-5,06]).

### Administrare incorectă, potențial de abuz sau dependență

Au fost raportate cazuri de administrare incorectă, abuz și dependență. Se recomandă prudentă în cazul pacienților cu antecedente de abuz de substanțe, iar pacienții trebuie monitorizați pentru simptome de administrare incorectă, abuz sau dependență (au fost raportate apariția toleranței, creșterea dozelor, comportament de căutare de droguri).

### Encefalopatie

Au fost raportate cazuri de encefalopatie, cele mai multe fiind la pacienți cu afecțiuni subiacente care pot determina apariția encefalopatiei.

### Intoleranță la lactoză

Pregabalin Zentiva conține lactoză monohidrat. Pacienții cu afecțiuni ereditare rare de intoleranță la galactoză, deficit total de lactază sau sindrom de malabsorbție la glucoză-galactoză nu trebuie să utilizeze acest medicament.

## **4.5 Interacțiuni cu alte medicamente și alte forme de interacțiune**

Deoarece pregabalina se excretă în urină predominant ca medicament netransformat, suferă o metabolizare neglijabilă la om (< 2% din doza regăsită în urină sub formă de metaboliți), nu inhibă metabolizarea medicamentelor *in vitro* și nu se leagă de proteinele plasmatiche, este puțin probabil să producă sau să fie supusă interacțiunilor farmacocinetice.

### Studii *in vivo* și analize ale farmacocineticii în cadrul populației

În acest sens, în studiile *in vivo* nu s-au observat interacțiuni farmacocinetice relevante clinic între pregabalină și fenitoină, carbamazepină, acid valproic, lamotrigină, gabapentină, lorazepam, oxicodonă sau alcool etilic. Analiza farmacocineticii în cadrul populației a indicat faptul că antidiabeticele orale, diureticile, insulină, fenobarbitalul, tiagabina și topiramul nu influențează clinic semnificativ clearance-ului pregabalină.

### Contraceptive orale, noretisteron și/sau etinilestradiol

Administrarea concomitentă a pregabalină cu contraceptivele orale noretisteron și/sau etinilestradiol nu influențează farmacocinetica la starea de echilibru a niciuneia dintre substanțe.

### Medicamente cu acțiune asupra sistemului nervos central

Pregabalina poate amplifica efectele alcoolului etilic și lorazepamului.. În cadrul experienței după punerea pe piață, există raportări de insuficiență respiratorie, comă și decese la pacienții tratați cu pregabalină concomitent cu opioide și/sau alte medicamente deprimante ale sistemului nervos central (SNC). Pregabalina pare să aibă efect aditiv în tulburările funcției cognitive și ale funcției motorii grosiere, determinate de către oxicodonă.

### Interacțiuni la vârstnici

La voluntarii vârstnici, nu s-au efectuat studii specifice privind interacțiunile farmacodinamice. Au fost efectuate studii privind interacțiunile numai la adulți.

## **4.6 Fertilitatea, sarcina și alăptarea**

### Femei aflate la vîrsta fertilă/Contracepția la bărbați și femei

Deoarece riscul potențial la om nu este cunoscut, femeile aflate la vîrsta fertilă trebuie să utilizeze metode contraceptive eficace.

### Sarcina

Nu sunt disponibile date adecvate privind utilizarea pregabalinei la femeile gravide. Studiile la animale au evidențiat toxicitatea asupra funcției de reproducere (vezi pct. 5.3). Riscul potențial la om nu este cunoscut.

Pregabalina nu trebuie utilizată în timpul sarcinii, cu excepția cazului în care este absolut necesar (dacă beneficiul terapeutic matern depășește net riscul potențial pentru făt).

### Alăptarea

Pregabalina se excretă în laptele uman (vezi pct. 5.2). Efectul pregabalinei asupra nou-născuților/sugarilor nu este cunoscut. Trebuie luată decizia fie de a întrerupe alăptarea, fie de a întrerupe tratamentul cu pregabalină luând în considerare beneficiul alăptării pentru copil și beneficiul tratamentului pentru femeie.

### Fertilitatea

Nu sunt disponibile date clinice privind efectele pregabalinei asupra fertilității la femeie.

Într-un studiu clinic, efectuat pentru evaluarea efectului pregabalinei asupra motilității spermatozoizilor, subiecți sănătoși de sex masculin au fost expuși la pregabalină în doză de 600 mg/zi. După 3 luni de tratament, nu au existat efecte asupra motilității spermatozoizilor.

Un studiu de fertilitate efectuat la femeile de șobolan a evidențiat efecte adverse asupra reproducerei. Studiile de fertilitate la șobolani masculi au evidențiat efecte adverse asupra reproducerei și dezvoltării. Relevanța clinică a acestor observații nu este cunoscută (vezi pct. 5.3).

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

Pregabalina poate avea o influență minoră sau moderată asupra capacitatei de a conduce vehicule sau de a folosi utilaje. Pregabalina poate determina amețeală și somnolență și, de aceea, poate influența capacitatea de a conduce vehicule și de a folosi utilaje.

Pacienții trebuie avertizați să nu conducă vehicule, să nu folosească utilaje complexe sau să nu se implice în alte activități potențial periculoase până când se cunoaște în ce mod medicamentul le afectează capacitatea de a desfășura aceste activități.

## **4.8 Reacții adverse**

În programul clinic cu pregabalină au fost inclusi peste 8900 pacienți expuși la pregabalină, dintre care peste 5600 au fost înrolați în studii dublu-orb, placebo controlate. Cele mai frecvente reacții adverse raportate au fost amețeală și somnolență. Reacțiile adverse au fost, de obicei, de intensitate ușoară până la moderată. În toate studiile controlate, frecvența întreruperii administrării din cauza reacțiilor adverse a fost de 12% pentru pacienții cărora li s-a administrat pregabalină și de 5% pentru pacienții cărora li s-a administrat placebo. Cele mai frecvente reacții adverse care au determinat întreruperea tratamentului cu pregabalină au fost amețeala și somnolența.

În Tabelul 2 de mai jos, toate reacțiile adverse care au apărut cu o incidență mai mare decât pentru placebo și la mai mult de un pacient sunt prezentate pe clase și frecvență: 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). În cadrul aceleiași categorii de frecvență, reacțiile adverse sunt prezentate în ordinea descrescătoare a gravitatății.

Reacțiile adverse prezентate pot fi asociate și cu bolile preexistente și/sau cu medicamentele administrate concomitent.

În tratamentul durerii neuropate centrale apărute din cauza traumatismului măduvei spinării incidența reacțiilor adverse în general, a reacțiilor adverse de la nivelul SNC și, în special, a somnolenței, a fost crescută (vezi pct. 4.4).

În lista de mai jos, cu caractere *italicice*, sunt incluse reacții adverse suplimentare, raportate din experiența după punerea pe piață.

**Tabelul 2. Reacțile adverse la pregabalină**

Clasificarea pe aparate, sisteme și organe	Reacții adverse
<b>Infecții și infestări</b>	
Frecvențe	Rino-faringită
<b>Tulburări hematologice și limfatiche</b>	
Mai puțin frecvențe	Neutropenie
<b>Tulburări ale sistemului imunitar</b>	
Mai puțin frecvențe	<i>Hipersensibilitate</i>
Rare	<i>Angioedem, reacție alergică</i>
<b>Tulburări metabolice și de nutriție</b>	
Frecvențe	Apetit alimentar crescut
Mai puțin frecvențe	Anorexie, hipoglicemie
<b>Tulburări psihice</b>	
Frecvențe	Stare de euforie, confuzie, iritabilitate, dezorientare, insomnie, libido scăzut
Mai puțin frecvențe	Halucinații, atac de panică, neliniște, agitație, depresie, stare depresivă, stare de exaltare, <i>agresivitate</i> , labilitate emoțională, depersonalizare, găsirea cu dificultate a cuvintelor, vise anormale, libido crescut, anorgasmie, apatie
Rare	Dezinhibare
<b>Tulburări ale sistemului nervos</b>	
Foarte frecvențe	Amețeală, somnolență, cefalee
Frecvențe	Ataxie, coordonare anormală, tremor, dizartrie, amnezie, tulburări de memorie, tulburări de atenție, parestezii, hipoestezie, sedare, tulburări de echilibru, letargie
Mai puțin frecvențe	Sincopă, stupor, mioclonii, <i>pierdere constienței</i> , hiperactivitate psihomotorie, dischinezie, amețeală ortostatică, tremor intențional, nistagmus, tulburări cognitive, <i>affectare mintală</i> , tulburări de vorbire, hiporeflexie, hiperestezie, senzație de arsură, ageuzie, <i>stare generală de rău</i>
Rare	<i>Convulsii</i> , parosmie, hipochinezie, disgrafie
<b>Tulburări oculare</b>	
Frecvențe	Vedere încețoșată, diplopie
Mai puțin frecvențe	Pierderea vederii periferice, tulburări vizuale, tumefiere oculară, afectarea câmpului vizual, scăderea acuității vizuale, dureri oculare, astenopie, fotopsie, xeroftalmie, hiperlacrimație, iritare oculară
Rare	<i>Pierderea vederii, keratită</i> , oscilopsie, alterarea percepției vizuale a profunzimii, midriază, strabism, percepție vizuală strălucitoare
<b>Tulburări acustice și vestibulare</b>	
Frecvențe	Vertij
Mai puțin frecvențe	Hiperacuzie

<b>Clasificarea pe aparate, sisteme și organe</b>	<b>Reacții adverse</b>
<b>Tulburări cardiace</b>	
Mai puțin frecvente	Tahicardie, bloc atrioventricular de gradul I, bradicardie sinusală, <i>insuficiență cardiacă congestivă</i>
Rare	<i>Prelungirea intervalului QT</i> , tahicardie sinusală, aritmie sinusală
<b>Tulburări vasculare</b>	
Mai puțin frecvente	Hipotensiune arterială, hipertensiune arterială, bufeuri, congestie facială, extremități reci
<b>Tulburări respiratorii, toracice și mediastinale</b>	
Mai puțin frecvente	Dispnee, epistaxis, tuse, congestie nazală, rinită, sforăit, uscăciune nazală
Rare	<i>Edem pulmonar</i> , încordare la nivelul gâtului
Cu frecvență necunoscută	Deprimare respiratorie
<b>Tulburări gastro-intestinale</b>	
Frecvente	Vârsături, <i>greață</i> , constipație, <i>diaree</i> , flatulență, distensie abdominală, xerostomie
Mai puțin frecvente	Reflux gastro-esofagian, hipersecreție salivară, hipoestezie orală
Rare	<i>Ascită</i> , pancreatită, <i>umflarea limbii</i> , disfagie
<b>Tulburări hepatobiliare</b>	
Mai puțin frecvente	Valori mari ale enzimelor hepaticе*
Rare	Icter
Foarte rare	Insuficiență hepatică, hepatită
<b>Afectiuni cutanate și ale țesutului subcutanat</b>	
Mai puțin frecvente	Erupții cutanate papulare, urticarie, hiperhidroză, <i>prurit</i>
Rare	<i>Sindrom Stevens-Johnson</i> , transpirații reci
<b>Tulburări musculo-scheletice și ale țesutului conjunctiv</b>	
Frecvente	Crampe musculare, artralgii, dureri lombare, dureri la nivelul membrelor, spasm cervical
Mai puțin frecvente	Tumefieri articulare, mialgii, spasme musculare, durere cervicală, rigiditate musculară
Rare	Rabdomioliză
<b>Tulburări renale și ale căilor urinare</b>	
Mai puțin frecvente	Incontinență urinară, disurie
Rare	Insuficiență renală, oligurie, <i>retenție urinară</i>
<b>Tulburări ale aparatului genital și ale sănului</b>	
Frecvente	Disfuncție erectilă
Mai puțin frecvente	Disfuncție sexuală, ejaculare întârziată, dismenoree, dureri la nivelul sănului
Rare	Amenoree, surgeri mamelonare, mărire de volum a sănilor, <i>ginecomastie</i>
<b>Tulburări generale și la nivelul locului de administrare</b>	
Frecvente	Edeme periferice, edeme, mers anormal, căderi, senzație de ebrietate, stare de rău, fatigabilitate
Mai puțin frecvente	Edem generalizat, <i>edem facial</i> , senzație de apăsare în piept, durere, pirexie, sete, frisoane, astenie
<b>Investigații diagnostice</b>	
Frecvente	Creșterea greutății corporale

<b>Clasificarea pe aparate, sisteme și organe</b>	<b>Reacții adverse</b>
Mai puțin frecvente	Creșterea concentrației creatinfosfokinazei din sânge, creșterea valorilor glicemiei, scăderea numărului de trombocite, creșterea concentrației de creatinină din sânge, scăderea kaliemiei, scăderea ponderală
Rare	Scăderea numărului de leucocite

\* Creștere a valorilor serice ale alaninaminotransferazei (ALT) și aspartataminotransferazei (AST).

La unii pacienți, după întreruperea tratamentului de lungă sau scurtă durată cu pregabalină, s-au observat simptome de întrerupere. S-au menționat următoarele reacții: insomnie, cefalee, greață, anxietate, diaree, sindrom gripal, convulsii, nervozitate, depresie, dureri, hiperhidroză și amețeli, sugerând dependență fizică. Pacientul trebuie informat despre acestea la începutul tratamentului. În ceea ce privește întreruperea tratamentului de lungă durată cu pregabalină, datele sugerează că incidența și severitatea simptomelor de întrerupere sunt dependente de doză.

#### Copii și adolescenți

Profilul de siguranță a pregabalinei, observat în cinci studii la copii și adolescenți la pacienți cu convulsii parțiale cu sau fără generalizare secundară (un studiu cu privire la siguranță și eficacitate, cu durata de 12 săptămâni, la pacienți cu vârstă de la 4 până la 16 ani, n=295, un studiu de 14 zile privind eficacitatea și siguranța la pacienți cu vârstă de la 1 lună până la mai mici de 4 ani, n=175; un studiu de farmacocinetică și tolerabilitate, n=65; și două studii de urmărire a siguranței, deschis, cu durata de 1 an, n=54 și n=431), a fost similar cu cel observat în studiile efectuate la adulți, la pacienți cu epilepsie. Cele mai frecvente reacții adverse observate în studiul cu durata de 12 săptămâni la tratamentul cu pregabalină au fost somnolență, pirexie, infecții ale tractului respirator superior, creșterea poftei de mâncare, creștere în greutate și nazofaringită. Cele mai frecvente reacții adverse observate în studiul de 14 zile de tratament cu pregabalin au fost somnolență, infecții ale tractului respirator superior și pirexie (vezi pct. 4.2, 5.1 și 5.2).

#### 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 cadrul experienței după punerea pe piață, cel mai frecvent raportate reacții adverse observate în cazul supradozajului de pregabalină au inclus somnolență, stare confuzională, agitație și neliniște. Au fost raportate și convulsii.

Au fost raportate cazuri rare de comă.

Tratamentul supradozajului cu pregabalină trebuie să includă măsuri generale de susținere și, dacă este necesar, poate include hemodializă (vezi pct. 4.2 Tabelul 1).

## 5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

### 5.1 Proprietăți farmacodinamice

Grupa farmacoterapeutică: Antiepileptice, alte antiepileptice, codul ATC: N03AX16

Substanța activă, pregabalină, este un analog al acidului gama-aminobutiric (enantiomerul S al acidului 3-(aminometil)-5-metilhexanoic).

#### Mecanism de acțiune

Pregabalină se leagă de o subunitate auxiliară (proteina  $\alpha_2-\delta$ ) a canalelor de calciu voltaj-dependente din sistemul nervos central.

## Eficacitate și siguranță clinică

### *Durerea neuropată*

În studii, eficacitatea pregabalinului s-a demonstrat asupra neuropatiei diabetice, nevralgiei postherpetice și leziunilor măduvei spinării. Nu s-a studiat eficacitatea pe alte modele de durere neuropată.

S-au efectuat 10 studii clinice controlate, pe o perioadă mai mare de 13 săptămâni, cu o schemă de administrare de două ori pe zi (BID) și pe o perioadă de până la 8 săptămâni cu o schemă de administrare de trei ori pe zi (TID). În general, profilurile de siguranță și eficacitate pentru schemele de administrare BID și TID au fost similare.

În studiile clinice desfășurate pe o perioadă de până la 12 săptămâni pentru durerea neuropată periferică și cea centrală s-a observat o reducere a durerii încă din prima săptămână, care s-a menținut pe toată durata tratamentului.

În studiile clinice controlate privind durerea neuropată periferică, la 35% dintre pacienții tratați cu pregabalin și la 18% dintre pacienții la care s-a administrat placebo s-a înregistrat îmbunătățirea cu 50% a scorului durerii. Pentru pacienții care nu au dezvoltat somnolență, o asemenea îmbunătățire s-a observat la 33% dintre pacienții tratați cu pregabalin și la 18% dintre pacienții la care s-a administrat placebo. Pentru pacienții care au dezvoltat somnolență, frecvența răspunsului a fost de 48% în grupul de tratament cu pregabalin și de 16% în grupul la care s-a administrat placebo.

În studiul clinic controlat privind durerea neuropată centrală, la 22% dintre pacienții tratați cu pregabalin și la 7% dintre pacienții cărora li s-a administrat placebo s-a înregistrat îmbunătățirea cu 50% a scorului durerii.

### *Epilepsie*

#### *Tratament adjuvant*

Pregabalina a fost evaluată în 3 studii clinice controlate, cu durata de 12 săptămâni, dozele fiind administrare fie BID, fie TID. În general, profilurile de siguranță și eficacitate pentru sechemele cu administrare BID și TID au fost similare.

Reducerea frecvenței convulsiilor s-a observat din prima săptămână de tratament.

### *Copii și adolescenți*

Eficacitatea și siguranța pregabalinei ca tratament adjuvant al epilepsiei la copii cu vîrstă sub 12 ani și adolescenți nu au fost stabilite. Evenimentele adverse observate în cadrul unui studiu de farmacocinetica și tolerabilitate, care a inclus pacienți cu vîrstă cuprinsă între 3 luni și 16 ani (n=65), cu convulsiile cu debut parțial, au fost similară cu cele observate la adulții. Rezultatele unui studiu controlat cu placebo, cu durata de 12 săptămâni, realizat la 295 pacienți copii și adolescenți cu vîrstă cuprinsă între 4 și 16 ani și ale unui studiu controlat cu placebo, cu durata de 14 zile, realizat la 175 de pacienți copii și adolescenți cu vîrstă cuprinsă între 1 lună și mai puțin de 4 ani, pentru a evalua eficacitatea și siguranța pregabalinului ca terapie adăugată pentru tratamentul convulsiilor cu debut parțial și a două studiilor de siguranță, deschis, cu durata de 1 an, efectuat la 54 și respectiv 431 de copii și adolescenți cu vîrstă cuprinsă între 3 luni și 16 ani, cu epilepsie, au indicat faptul că evenimentele adverse febră și infecții ale căilor respiratorii superioare au fost observate mai frecvent decât în studiile efectuate la adulții cu epilepsie (vezi pct. 4.2, 4.8 și 5.2).

În studiul cu durata de 12 săptămâni, controlat cu placebo, au fost inclusi copii și adolescenți (vîrstă între 4 și 16 ani) la care a fost administrat pregabalin 2,5 mg/kg și zi (maxim 150 mg/zi), pregabalin 10 mg/kg și zi (maxim 600 mg/zi), sau placebo. Procentul de pacienți la care s-a obținut o îmbunătățire semnificativă a ratei convulsiilor cu debut parțial față de momentul inițial a fost de 40,6% din grupul de pacienți tratați cu pregabalin 10/mg/kg și zi ( $p=0.0068$  comparativ cu placebo), 29,1% dintre pacienții tratați cu pregabalin 2,5 mg/kg și zi ( $p=0.2600$  comparativ cu placebo) și 22,6% din cei la care s-a administrat placebo.

În studiul controlat cu placebo, cu durata de 14 zile, au fost inclusi pacienți copii și adolescenți (vîrstă

între 1 lună și mai puțin de 4 ani) la care a fost administrat pregabalin 7 mg/kg/zi, pregabalin 14 mg/kg/zi sau placebo. Frecvențele medii ale convulsiilor la momentul inițial și la vizita finală au fost de 4,7 și 3,8 pentru pregabalin 7 mg/kg/zi, 5,4 și 1,4 pentru pregabalin 14 mg/kg/zi și, respectiv, 2,9 și 2,3 pentru placebo. Pregabalin 14 mg/kg/zi a redus semnificativ frecvența transformată logaritmic a convulsiilor cu debut parțial față de placebo ( $p=0,0223$ ); pregabalin 7 mg/kg/zi nu a demonstrat ameliorări față de placebo.

Într-un studiu controlat cu placebo, cu durata de 12 săptămâni, au fost inclusi 219 subiecți cu convulsiile tonico-clonice generalizate primare (PGTC), (cu vârstă de la 5 până la 65 ani, dintre care 66 cu vârstă cuprinsă între 5 și 16 ani) cărora li s-a administrat pregabalin 5 mg/kg/zi (maximum 300 mg/zi), pregabalin 10 mg/kg/zi (maximum 600 mg/zi) sau placebo ca terapie adjuvantă. Procentul de subiecți la care s-a obținut o reducere de cel puțin 50% a ratei convulsiilor PGTC a fost de 41,3%, 38,9% și respectiv 41,7% pentru pregabalin 5 mg/kg/zi, pregabalin 10 mg/kg/zi și respectiv placebo.

#### Monoterapie (pacienți recent diagnosticati)

Pregabalină a fost evaluată în cadrul unui studiu clinic controlat, cu durată de 56 de săptămâni, cu un regim de administrare de două ori pe zi. Pregabalină nu a demonstrat non-inferioritate comparativ cu lamotrigina din punct de vedere al criteriului final de evaluare constând în 6 luni lipsite de convulsiile. Pregabalină și lamotrigina au fost similare din punct de vedere al siguranței și au fost la fel de bine tolerate.

#### Tulburare anxioasă generalizată

Pregabalină a fost evaluată în 6 studii clinice controlate, cu durata de 4-6 săptămâni, un studiu la vârstnici cu durata de 8 săptămâni și un studiu pentru prevenirea recăderii pe termen lung, cu o fază dublu-orb cu durata de 6 luni.

Ameliorarea simptomelor din TAG, așa cum este reflectată de scala Hamilton de evaluare a anxietății (HAM-A), s-a observat din prima săptămână.

În studiile clinice controlate (cu durata de 4-8 săptămâni), la 52% din pacienții tratați cu pregabalină și 38% din pacienții cărora li s-a administrat placebo s-a înregistrat o ameliorare cu cel puțin 50% a scorului HAM-A total între stadiul inițial și cel final al studiului.

În cadrul studiilor clinice controlate, la o proporție mai mare de pacienți tratați cu pregabalină decât la pacienții la care s-a administrat placebo a fost raportată vedere înceșoșată, care a dispărut în majoritatea cazurilor odată cu continuarea tratamentului.

În cadrul studiilor clinice controlate, testarea oftalmologică (incluzând testarea acuității vizuale, testarea formală a câmpului vizual și examinarea fundoscopică prin dilatarea pupilei) a fost realizată la peste 3600 pacienți. La acești pacienți, acuitatea vizuală a fost scăzută la 6,5% din pacienții tratați cu pregabalină și la 4,8% din pacienții la care s-a administrat placebo. Modificările de câmp vizual au fost detectate la 12,4% din pacienții tratați cu pregabalină și la 11,7% din pacienții la care s-a administrat placebo. Modificările fundoscopice au fost observate la 1,7% din pacienții tratați cu pregabalină și la 2,1% din pacienții la care s-a administrat placebo.

## 5.2 Proprietăți farmacocinetice

Farmacocinetica pregabalină la starea de echilibru este similară la voluntarii sănătoși, pacienții cu epilepsie care utilizează medicație antiepileptică și pacienții cu durere cronică.

#### Absorbție

Pregabalină se absoarbe rapid atunci când se administrează pe nemâncate, cu atingerea concentrației plasmatici maxime într-o oră după administrarea atât a unei doze unice, cât și a dozelor multiple. Biodisponibilitatea orală a pregabalină este estimată la  $\geq 90\%$  și este independentă de doză. După administrări repetitive, starea de echilibru este atinsă în 24 până la 48 ore. Viteza de absorbție a pregabalină este scăzută atunci când se administrează concomitent cu alimentele, rezultând scăderea  $C_{max}$  cu aproximativ 25-30% și întârzierea  $t_{max}$  cu aproximativ 2,5 ore. Totuși, administrarea pregabalină odată cu alimentele nu a prezentat efecte semnificative clinic asupra gradului de absorbție a pregabalină.

## Distribuție

În studiile preclinice, s-a demonstrat că pregabalina traversează bariera hematoencefalică la șoarece, șobolan și maimuță. S-a demonstrat că pregabalina traversează placenta la șobolan și este prezentă în laptele femelelor de șobolan. La om, volumul aparent de distribuție al pregabalină după administrarea orală este de aproximativ 0,56 l/kg. Pregabalina nu se leagă de proteinele plasmatiche.

## Metabolizare

La om, pregabalina suferă o metabolizare neglijabilă. După o doză de pregabalină marcată radioactiv, aproximativ 98% din radioactivitatea regăsită în urină a fost sub formă de pregabalină netransformată. Derivatul N-metilat al pregabalinăi, principalul metabolit al pregabalinăi descoperit în urină, reprezintă 0,9% din doză. Studiile preclinice nu au relevat niciun indiciu al racemizării enantiomerului S (*sinister*) al pregabalinăi la enantiomerul R (*rectus*).

## Eliminare

Pregabalină se elimină din circulația sistemică în principal prin excreție renală, sub formă de medicament netransformat. Timpul mediu de înjumătățire plasmatică prin eliminare al pregabalinăi este de 6,3 ore. Clearance-ul plasmatic al pregabalinăi și clearance-ul renal sunt direct proporționale cu clearance-ul creatininăi (vezi pct. 5.2 Insuficiență renală).

La pacienții cu afectarea funcției renale sau hemodializați este necesară ajustarea dozelor (vezi pct. 4.2 Tabelul 1).

## Linearitate/non-linearitate

Farmacocinetica pregabalinăi este lineară în intervalul de doze zilnice recomandate. Variabilitatea farmacocinetică interindividuală pentru pregabalină este mică (< 20%). Farmacocinetica dozelor multiple este predictibilă din datele pentru doza unică. Prin urmare nu este necesară monitorizarea de rutină a concentrațiilor plasmatici de pregabalină.

## Sex

Studiile clinice evidențiază că sexul nu influențează clinic semnificativ concentrațiile plasmatici ale pregabalinăi.

## Insuficiență renală

Clearance-ul pregabalinăi este direct proporțional cu clearance-ul creatininăi. În plus, pregabalină se elimină eficace din plasmă prin hemodializă (după 4 ore de hemodializă concentrațiile plasmatici ale pregabalinăi sunt reduse cu aproximativ 50%). Deoarece eliminarea renală este calea majoră de eliminare, la pacienții cu insuficiență renală este necesară scăderea dozelor, iar după efectuarea ședințelor de hemodializă sunt necesare doze suplimentare (vezi pct. 4.2 Tabel 1).

## Insuficiență hepatică

Nu s-au efectuat studii farmacocinetice specifice la pacienții cu insuficiență hepatică. Deoarece pregabalină nu suferă o metabolizare semnificativă la om și se excretă în urină predominant sub formă de medicament netransformat, nu este de așteptat ca insuficiența hepatică să afecteze semnificativ concentrațiile plasmatici ale pregabalinăi.

## Copii și adolescenti

Într-un studiu de farmacocinetică și tolerabilitate, farmacocinetica pregabalinăi a fost evaluată la pacienții copii și adolescenți cu epilepsie (grupe de vîrstă: 1 până la 23 de luni, 2 până la 6 ani, 7 până la 11 ani și 12 până la 16 ani) la doze de 2,5 mg/kg și zi, 5 mg/kg și zi, 10 mg/kg și zi și 15 mg/kg și zi.

După administrarea orală a pregabalinăi la pacienții copii și adolescenți, în condiții de repaus alimentar, în general, timpul necesar pentru a atinge concentrația plasmatică maximă a fost asemănător la întreaga grupă de vîrstă și a avut loc la 0,5 ore până la 2 ore după administrare.

Parametrii  $C_{max}$  și ASC ai pregabalinăi au crescut într-o manieră liniară cu creșterea dozei în cadrul fiecărei grupe de vîrstă. Valoarea ASC a fost mai mică cu 30% la copiii și adolescenții cu greutatea

sub 30 kg, din cauza creșterii cu 43% a clearance-ului ajustat în funcție de greutatea corporală la acești pacienți, comparativ cu pacienții cu greutatea  $\geq$  30 kg.

Timpul de înjumătărire plasmatică prin eliminare al pregabalinăi a fost, în medie, de aproximativ 3 ore până la 4 ore la copiii cu vârstă până la 6 ani și de 4 ore până la 6 ore la copii și adolescenții cu vârstă de 7 ani și peste.

Analiza farmacocineticii în cadrul populației a arătat că clearance-ul creatininei a fost o variabilă secundară semnificativă a clearance-ului pregabalinăi administrată oral, greutatea corporală a fost o variabilă secundară semnificativă a volumului aparent de distribuție a pregabalinăi și aceste relații au fost similare la copii, adolescenți și la pacienții adulți.

Farmacocinetica pregabalinăi nu a fost studiată la pacienții cu vârstă sub 3 luni (vezi pct. 4.2, 4.8 și 5.1).

#### Vârstnici

Clearance-ul pregabalinăi tinde să scadă odată cu înaintarea în vîrstă. Această scădere a clearance-ului pregabalinăi administrată oral este concordantă cu scăderea clearance-ului creatininei asociată cu înaintarea în vîrstă. Scăderea dozelor de pregabalină poate fi necesară la pacienți cu funcție renală compromisă din cauza vîrstei (vezi pct. 4.2 Tabelul 1).

#### Mame care alăpteaază

Farmacocinetica dozei de 150 mg pregabalină administrată o dată la 12 ore (doză zilnică de 300 mg) a fost evaluată la 10 femei care alăptau, aflate la cel puțin 12 săptămâni postpartum. Alăptarea a avut o influență mică sau nicio influență asupra farmacocineticii pregabalinăi. Pregabalină s-a eliminat în laptele uman, cu concentrații plasmatice medii la starea de echilibru de aproximativ 76% din cele la mamă. Doza estimată pentru sugar din laptele matern (presupunând un consum de lapte mediu de 150 ml/kg și zi) de la femeile cărora li s-au administrat 300 mg/zi sau doza maximă de 600 mg/zi ar fi de 0,31 sau respectiv 0,62 mg/kg și zi. Aceste doze estimate sunt de aproximativ 7% din doza maternă zilnică totală, calculând în mg/kg.

### **5.3 Date preclinice de siguranță**

În studiile convenționale farmacologice privind evaluarea siguranței, efectuate la animale, pregabalină a fost bine tolerată la doze relevante clinic. În studii privind toxicitatea după doze repetitive, efectuate la șobolan și maimuță, s-au observat efecte asupra SNC inclusiv hipoactivitate, hiperactivitate și ataxie. O incidență crescută a atrofiei retiniene, observată frecvent la șobolanul vârstnic albino, s-a observat după expunere îndelungată la pregabalină, de  $\geq$  5 ori mai mare decât expunerea medie la om, la doza maximă recomandată clinic.

Pregabalină nu a fost teratogenă la șoarece, șobolan sau iepure. Toxicitatea fetală la șobolan și iepure a apărut doar la expunerii mult peste expunerea la om. În studii privind toxicitatea prenatală/postnatală, pregabalină a indus toxicitate asupra dezvoltării embrionilor de șobolan la expunerii > 2 ori față de expunerea maximă recomandată la om.

Reacțiile adverse asupra fertilității la șobolani masculi și femele au fost observate numai la expunerii suficiente mai mari față de expunerile terapeutice. Reacțiile adverse asupra organelor de reproducere masculine și a parametrilor spermei au fost reversibile și au apărut numai la expunerii suficiente mai mari față de expunerile terapeutice sau au fost asociate cu procese degenerative spontane la nivelul organelor reproducătoare masculine la șobolan. Prin urmare aceste efecte au fost considerate cu relevanță clinică scăzută sau lipsite de relevanță clinică.

Bateriile de teste *in vitro* și *in vivo* au arătat că pregabalină nu este genotoxică.

La șobolan și la șoarece s-au efectuat studii de carcinogenitate cu pregabalină, cu durata de 2 ani. La șobolan, nu s-a observat apariția de tumorii, la expunerii mai mari de 24 ori față de expunerea medie umană la doza clinică maximă recomandată, de 600 mg/zi. La șoarece, nu s-a observat creșterea incidenței tumorale la expunerii similare cu expunerea medie la om, dar s-a observat o creștere a incidenței hemangiosarcomului la expunerii mai mari. Mecanismul non-genotoxic al formațiunilor

tumorale induse de pregabalină la șoarece implică modificări trombocitare și proliferare celulară endotelială asociată. Aceste modificări trombocitare nu au fost prezente la șobolan sau la om, fapt bazat pe datele clinice pe termen scurt și pe datele clinice limitate pe termen lung. Nu există dovezi care să sugereze un risc asociat la om.

La puii de șobolan, tipurile de toxicitate nu diferă calitativ de cele observate la șobolanii adulți. Totuși, puii de șobolan sunt mult mai sensibili. La expuneri terapeutice, au existat dovezi privind semnele clinice din partea SNC de hiperactivitate și bruxism și câteva modificări ale procesului de creștere (întreruperea tranzitorie a creșterii ponderale). Efecte asupra ciclului de împerechere s-au observat la expuneri de 5 ori expunerea terapeutică la om.

La puii de șobolan s-a observat reducerea răspunsului acustic neașteptat, la 1-2 săptămâni după expuneri de 2 ori mai mari decât expunerea terapeutică la om. La nouă săptămâni după expunere, acest efect nu s-a mai observat.

## 6. PROPRIETĂȚI FARMACEUTICE

### 6.1 Lista excipientilor

#### Conținutul capsulei

Lactoză monohidrat

Amidon de porumb pregelatinizat

Talc

#### Învelișul capsulei

##### Pregabalin Zentiva 25 mg capsule

###### *Corpul și capacul capsulei*

- Oxid negru de fer (E 172)
- Dioxid de titan (E 171)
- Gelatină

###### *Cerneală de imprimare*

- Shellac
- Oxid negru de fer (E 172)
- Polietilenglicol

##### Pregabalin Zentiva 50 mg capsule

###### *Corpul și capacul capsulei*

- Oxid negru de fer (E 172)
- Dioxid de titan (E 171)
- Gelatină

###### *Cerneală de imprimare*

- Shellac
- Oxid negru de fer (E 172)
- Propilenglicol
- Soluție concentrată de amoniac
- Hidroxid de potasiu

##### Pregabalin Zentiva 75 mg capsule

###### *Capacul capsulei*

- Oxid roșu de fer (E 172)
- Oxid galben de fer (E 172)
- Dioxid de titan (E 171)
- Gelatină

###### *Corpul capsulei*

- Oxid negru de fer (E 172)
- Dioxid de titan (E 171)
- Gelatină

*Cerneală de imprimare*

- Shellac
- Oxid negru de fer (E 172)
- Polietilenglicol

Pregabalin Zentiva 100 mg capsule

*Corpul și capacul capsulei*

- Oxid roșu de fer (E 172)
- Oxid galben de fer (E 172)
- Dioxid de titan (E 171)
- Gelatină

*Cerneală de imprimare*

- Shellac
- Oxid negru de fer (E 172)
- Polietilenglicol

Pregabalin Zentiva 150 mg capsule

*Corpul și capacul capsulei*

- Oxid negru de fer (E 172)
- Dioxid de titan (E 171)
- Gelatină

*Cerneală de imprimare*

- Shellac
- Oxid negru de fer (E 172)
- Polietilenglicol

Pregabalin Zentiva 200 mg capsule

*Corpul și capacul capsulei*

- Oxid roșu de fer (E 172)
- Oxid galben de fer (E 172)
- Dioxid de titan (E 171)
- Gelatină

*Cerneală de imprimare*

- Shellac
- Oxid negru de fer (E 172)
- Polietilenglicol

Pregabalin Zentiva 225 mg capsule

*Capacul capsulei*

- Oxid roșu de fer (E 172)
- Oxid galben de fer (E 172)
- Dioxid de titan (E 171)
- Gelatină

*Corpul capsulei*

- Oxid negru de fer (E 172)
- Dioxid de titan (E 171)
- Gelatină

*Cerneală de imprimare*

- Shellac
- Oxid negru de fer (E 172)
- Polietilenglicol

Pregabalin Zentiva 300 mg capsule

*Capacul capsulei*

- Oxid roșu de fer (E 172)
- Oxid galben de fer (E 172)
- Dioxid de titan (E 171)

- Gelatină
- Corpul capsulei*
- Oxid negru de fer (E 172)
- Dioxid de titan (E 171)
- Gelatină

*Cerneală de imprimare*

- Shellac
- Oxid negru de fer (E 172)
- Polietilenglicol

## **6.2 Incompatibilități**

Nu este cazul.

## **6.3 Perioada de valabilitate**

2 ani

## **6.4 Precauții speciale pentru păstrare**

A nu se păstra la temperaturi peste 30 °C.

## **6.5 Natura și conținutul ambalajului**

Capsulele de Pregabalin Zentiva 25 mg sunt ambalate în blister Al/Al (OPA/Al/PVC/Al) ca ambalaj primar.

Capsulele de Pregabalin Zentiva 50 mg, 75 mg, 100 mg, 150 mg, 200 mg, 225 mg, 300 mg sunt ambalate în blister PVC/Al ca ambalaj primar.

Pregabalin Zentiva 25 mg și 50 mg sunt disponibile în ambalaje cu 14, 21, 56, 84, 98 și 100 capsule.  
Pregabalin Zentiva 75 mg, 150 mg, 225 mg și 300 mg sunt disponibile în ambalaje cu 14, 56, 98 și 100 capsule.

Pregabalin Zentiva 100 mg, 200 mg sunt disponibile în ambalaje cu 21, 84, 98 și 100 capsule.

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

## **6.6 Precauții speciale pentru eliminarea reziduurilor**

Orice medicament neutilizat sau material rezidual trebuie eliminat în conformitate cu reglementările locale.

## **7. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ**

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

## **8. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ**

Pregabalin Zentiva 25 mg capsule  
EU/1/15/1021/001  
EU/1/15/1021/002  
EU/1/15/1021/003  
EU/1/15/1021/004

EU/1/15/1021/029  
EU/1/15/1021/005

Pregabalin Zentiva 50 mg capsule:

EU/1/15/1021/006  
EU/1/15/1021/007  
EU/1/15/1021/008  
EU/1/15/1021/009  
EU/1/15/1021/030  
EU/1/15/1021/010

Pregabalin Zentiva 75 mg capsule:

EU/1/15/1021/011  
EU/1/15/1021/012  
EU/1/15/1021/031  
EU/1/15/1021/013

Pregabalin Zentiva 100 mg capsule:

EU/1/15/1021/014  
EU/1/15/1021/015  
EU/1/15/1021/032  
EU/1/15/1021/016

Pregabalin Zentiva 150 mg capsule:

EU/1/15/1021/017  
EU/1/15/1021/018  
EU/1/15/1021/033  
EU/1/15/1021/019

Pregabalin Zentiva 200 mg capsule:

EU/1/15/1021/020  
EU/1/15/1021/021  
EU/1/15/1021/034  
EU/1/15/1021/022

Pregabalin Zentiva 225 mg capsule:

EU/1/15/1021/023  
EU/1/15/1021/024  
EU/1/15/1021/035  
EU/1/15/1021/025

Pregabalin Zentiva 300 mg capsule:

EU/1/15/1021/026  
EU/1/15/1021/027  
EU/1/15/1021/036  
EU/1/15/1021/028

## **9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI SAU A REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI**

Data primei autorizări: 17 Iulie 2015  
Data ultimei reautorizări: 20 Mai 2020

## **10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI**

Informații detaliate privind acest medicament sunt disponibile pe site-ul Agenției Europene pentru Medicamente <http://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. FABRICANTUL(FABRICANȚII) RESPONSABIL(I) PENTRU ELIBERAREA SERIEI**

Numele și adresa fabricantului(fabricanților) responsabil(i) pentru eliberarea seriei

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

S.C. Zentiva, S.A.  
B-dul Theodor Pallady nr.50, sector 3, Bucharest, cod 032266  
România

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.

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

### **• Rapoartele periodice actualizate privind siguranța (RPAS)**

Cerințele pentru depunerea RPASpentru acest medicament sunt prezentate 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)**

Deținătorul autorizației de punere pe piață (DAPP) se angajează să efectueze activitățile și intervențiile de farmacovigilență necesare detaliate în PMR-ul aprobat și prezentat în modulul 1.8.2 al autorizației de punere pe piață și orice actualizări ulterioare aprobată ale PMR-ului.

O versiune actualizată a PMR trebuie depusă:

- la cererea Agenției Europene pentru Medicamente;
- la modificarea sistemului de management al riscului, în special ca urmare a primirii de informații noi care pot duce la o schimbare semnificativă în raportul beneficiu/risc sau ca urmare a atingerii unui obiectiv important (de farmacovigilență sau de reducere la minimum a riscului).

**ANEXA III**  
**ETICHETAREA ȘI PROSPECTUL**

## **A. ETICHETAREA**

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

Pregabalin Zentiva 25 mg capsule  
pregabalină

**2. DECLARAREA SUBSTANȚEI ACTIVE**

Fiecare capsulă conține pregabalină 25 mg.

**3. LISTA EXCIPIENȚILOR**

Conține lactoză monohidrat. Vezi prospectul pentru informații suplimentare.

**4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL**

14 capsule  
21 capsule  
56 capsule  
84 capsule  
98 capsule  
100 capsule

**5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE**

Administrare orală.

A se citi prospectul înainte de utilizare.

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

A nu se lăsa la vedere și îndemâna copiilor.

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

EXP

**9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE**

A nu se păstra la temperaturi peste 30 °C.

**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/1/15/1021/001  
EU/1/15/1021/002  
EU/1/15/1021/003  
EU/1/15/1021/004  
EU/1/15/1021/029  
EU/1/15/1021/005

**13. SERIA DE FABRICАȚIE**

Lot

**14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE**

**15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE**

**16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE**

Pregabalin Zentiva 25 mg

**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**

**1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

Pregabalin Zentiva 25 mg capsule  
pregabalină

**2. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIATĂ**

Logo Zentiva

**3. DATA DE EXPIRARE**

EXP

**4. SERIA DE FABRICАȚIE**

Lot

**5. ALTE INFORMAȚII**

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

Pregabalin Zentiva 50 mg capsule  
pregabalină

**2. DECLARAREA SUBSTANȚEI ACTIVE**

Fiecare capsulă conține pregabalină 50 mg.

**3. LISTA EXCIPIENȚILOR**

Conține lactoză monohidrat. Vezi prospectul pentru informații suplimentare.

**4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL**

14 capsule  
21 capsule  
56 capsule  
84 capsule  
98 capsule  
100 capsule

**5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE**

Administrare orală.

A se citi prospectul înainte de utilizare.

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

A nu se lăsa la vedere și îndemâna copiilor.

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

EXP

**9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE**

A nu se păstra la temperaturi peste 30 °C.

**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/1/15/1021/006  
EU/1/15/1021/007  
EU/1/15/1021/008  
EU/1/15/1021/009  
EU/1/15/1021/030  
EU/1/15/1021/010

**13. SERIA DE FABRICАȚIE**

Lot

**14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE**

**15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE**

**16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE**

Pregabalin Zentiva 50 mg

**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**

**1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

Pregabalin Zentiva 50 mg capsule  
pregabalină

**2. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIATĂ**

Logo Zentiva

**3. DATA DE EXPIRARE**

EXP

**4. SERIA DE FABRICАȚIE**

Lot

**5. ALTE INFORMAȚII**

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

Pregabalin Zentiva 75 mg capsule  
pregabalină

**2. DECLARAREA SUBSTANȚEI ACTIVE**

Fiecare capsulă conține pregabalină 75 mg.

**3. LISTA EXCIPIENȚILOR**

Conține lactoză monohidrat. Vezi prospectul pentru informații suplimentare.

**4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL**

14 capsule  
56 capsule  
98 capsule  
100 capsule

**5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE**

Administrare orală.

A se citi prospectul înainte de utilizare.

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

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

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

EXP

**9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE**

A nu se păstra la temperaturi peste 30 °C.

**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 PIAȚĂ**

EU/1/15/1021/011  
EU/1/15/1021/012  
EU/1/15/1021/031  
EU/1/15/1021/013

**13. SERIA DE FABRICАȚIE**

Lot

**14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE**

**15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE**

**16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE**

Pregabalin Zentiva 75 mg

**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**

**1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

Pregabalin Zentiva 75 mg capsule  
pregabalină

**2. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIATĂ**

Logo Zentiva

**3. DATA DE EXPIRARE**

EXP

**4. SERIA DE FABRICАȚIE**

Lot

**5. ALTE INFORMAȚII**

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

Pregabalin Zentiva 100 mg capsule  
pregabalină

**2. DECLARAREA SUBSTANȚEI ACTIVE**

Fiecare capsulă conține pregabalină 100 mg.

**3. LISTA EXCIPIENȚILOR**

Conține lactoză monohidrat. Vezi prospectul pentru informații suplimentare.

**4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL**

21 capsule  
84 capsule  
98 capsule  
100 capsule

**5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE**

Administrare orală.  
A se citi prospectul înainte de utilizare.

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

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

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

EXP

**9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE**

A nu se păstra la temperaturi peste 30 °C.

**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 PIAȚĂ**

EU/1/15/1021/014  
EU/1/15/1021/015  
EU/1/15/1021/032  
EU/1/15/1021/016

**13. SERIA DE FABRICАȚIE**

Lot

**14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE**

**15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE**

**16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE**

Pregabalin Zentiva 100 mg

**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**

**1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

Pregabalin Zentiva 100 mg capsule  
pregabalină

**2. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIATĂ**

Logo Zentiva

**3. DATA DE EXPIRARE**

EXP

**4. SERIA DE FABRICАȚIE**

Lot

**5. ALTE INFORMAȚII**

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

Pregabalin Zentiva 150 mg capsule  
pregabalină

**2. DECLARAREA SUBSTANȚEI ACTIVE**

Fiecare capsulă conține pregabalină 150 mg.

**3. LISTA EXCIPIENȚILOR**

Conține lactoză monohidrat. Vezi prospectul pentru informații suplimentare.

**4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL**

14 capsule  
56 capsule  
98 capsule  
100 capsule

**5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE**

Administrare orală.

A se citi prospectul înainte de utilizare.

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

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

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

EXP

**9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE**

A nu se păstra la temperaturi peste 30 °C.

**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 PIAȚĂ**

EU/1/15/1021/017  
EU/1/15/1021/018  
EU/1/15/1021/033  
EU/1/15/1021/019

**13. SERIA DE FABRICАȚIE**

Lot

**14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE**

**15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE**

**16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE**

Pregabalin Zentiva 150 mg

**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**

**1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

Pregabalin Zentiva 150 mg capsule  
pregabalină

**2. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIATĂ**

Logo Zentiva

**3. DATA DE EXPIRARE**

EXP

**4. SERIA DE FABRICАȚIE**

Lot

**5. ALTE INFORMAȚII**

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

Pregabalin Zentiva 200 mg capsule  
pregabalină

**2. DECLARAREA SUBSTANȚEI ACTIVE**

Fiecare capsulă conține pregabalină 200 mg.

**3. LISTA EXCIPIENȚILOR**

Conține lactoză monohidrat. Vezi prospectul pentru informații suplimentare.

**4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL**

21 capsule  
84 capsule  
98 capsule  
100 capsule

**5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE**

Administrare orală.

A se citi prospectul înainte de utilizare.

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

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

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

EXP

**9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE**

A nu se păstra la temperaturi peste 30 °C.

**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 PIAȚĂ**

EU/1/15/1021/020  
EU/1/15/1021/021  
EU/1/15/1021/034  
EU/1/15/1021/022

**13. SERIA DE FABRICАȚIE**

Lot

**14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE**

**15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE**

**16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE**

Pregabalin Zentiva 200 mg

**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**

**1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

Pregabalin Zentiva 200 mg capsule  
pregabalină

**2. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIATĂ**

Logo Zentiva

**3. DATA DE EXPIRARE**

EXP

**4. SERIA DE FABRICАȚIE**

Lot

**5. ALTE INFORMAȚII**

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

Pregabalin Zentiva 225 mg capsule  
pregabalină

**2. DECLARAREA SUBSTANȚEI ACTIVE**

Fiecare capsulă conține pregabalină 225 mg.

**3. LISTA EXCIPIENȚILOR**

Conține lactoză monohidrat. Vezi prospectul pentru informații suplimentare.

**4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL**

14 capsule  
56 capsule  
98 capsule  
100 capsule

**5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE**

Administrare orală.  
A se citi prospectul înainte de utilizare.

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

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

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

EXP

**9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE**

A nu se păstra la temperaturi peste 30 °C.

**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 PIAȚĂ**

EU/1/15/1021/023  
EU/1/15/1021/024  
EU/1/15/1021/035  
EU/1/15/1021/025

**13. SERIA DE FABRICАȚIE**

Lot

**14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE**

**15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE**

**16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE**

Pregabalin Zentiva 225 mg

**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**

**1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

Pregabalin Zentiva 225 mg capsule  
pregabalină

**2. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIATĂ**

Logo Zentiva

**3. DATA DE EXPIRARE**

EXP

**4. SERIA DE FABRICАȚIE**

Lot

**5. ALTE INFORMAȚII**

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

Pregabalin Zentiva 300 mg capsule  
pregabalină

**2. DECLARAREA SUBSTANȚEI ACTIVE**

Fiecare capsulă conține pregabalină 300 mg.

**3. LISTA EXCIPIENȚILOR**

Conține lactoză monohidrat. Vezi prospectul pentru informații suplimentare.

**4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL**

14 capsule  
56 capsule  
98 capsule  
100 capsule

**5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE**

Administrare orală.  
A se citi prospectul înainte de utilizare.

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

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

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

EXP

**9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE**

A nu se păstra la temperaturi peste 30 °C.

**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 PIAȚĂ**

EU/1/15/1021/026  
EU/1/15/1021/027  
EU/1/15/1021/036  
EU/1/15/1021/028

**13. SERIA DE FABRICАȚIE**

Lot

**14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE**

**15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE**

**16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE**

Pregabalin Zentiva 300 mg

**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**

**1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

Pregabalin Zentiva 300 mg capsule  
pregabalină

**2. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIATĂ**

Logo Zentiva

**3. DATA DE EXPIRARE**

EXP

**4. SERIA DE FABRICАȚIE**

Lot

**5. ALTE INFORMAȚII**

## **B. PROSPECTUL**

## **Prospect: Informații pentru utilizator**

**Pregabalin Zentiva 25 mg capsule**  
**Pregabalin Zentiva 50 mg capsule**  
**Pregabalin Zentiva 75 mg capsule**  
**Pregabalin Zentiva 100 mg capsule**  
**Pregabalin Zentiva 150 mg capsules**  
**Pregabalin Zentiva 200 mg capsules**  
**Pregabalin Zentiva 225 mg capsules**  
**Pregabalin Zentiva 300 mg capsules**  
pregabalină

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

### **1. Ce este Pregabalin Zentiva și pentru ce se utilizează**

Pregabalin Zentiva aparține unui grup de medicamente utilizate pentru a trata epilepsia, durerea neuropată și tulburarea anxioasă generalizată (TAG) la adulți.

### **Durerea neuropată periferică și centrală**

Pregabalin Zentiva este utilizat pentru a trata durerea cronică determinată de lezarea nervilor. O mare varietate de boli pot determina durere neuropată, cum sunt diabetul zaharat sau zona zoster. Senzațiile de durere pot fi descrise ca și caldură, arsură, pulsărie, junghi, înțepătură, crampe, furnicături, amorteli, furnicături după amorteli. Durerea neuropată periferică și centrală pot fi asociate și cu modificări de comportament, tulburări ale somnului, oboseală (moleșeală) și pot avea impact asupra integrității fizice și sociale și, în plus, asupra calității vieții.

### **Epilepsie**

Pregabalin Zentiva este utilizat pentru tratamentul anumitor forme de epilepsie la adulți (crize epileptice parțiale, cu sau fără generalizare secundară) la adulți. Medicul dumneavoastră vă va prescrie Pregabalin Zentiva pentru a vă ajuta în tratarea epilepsiei atunci când tratamentul actual nu vă controlează boala. Trebuie să luați Pregabalin Zentiva în asociere cu tratamentul actual. Pregabalin Zentiva nu este destinat pentru a fi folosit singur, ci întotdeauna trebuie utilizat în asociere cu alte medicamente antiepileptice.

### **Tulburare anxioasă generalizată**

Pregabalin Zentiva este utilizat pentru tratamentul tulburării anxioase generalizate (TAG). Simptomele TAG sunt anxietate pronunțată prelungită și îngrijorare dificil de controlat. De asemenea, TAG poate provoca neliniște sau stare de surescitare sau nervozitate, stare de fatigabilitate (oboseală) instalată cu ușurință, dificultăți în a vă concentra sau pierderea capacitatea de concentrare a atenției, stare de

iritabilitate, tensiune musculară sau tulburări de somn. Aceste manifestări se deosebesc de stresul și grijile vieții cotidiene.

## 2. Ce trebuie să știți înainte să luați Pregabalin Zentiva

### Nu luați Pregabalin Zentiva

- Dacă sunteți alergic la pregabalină sau la oricare dintre celelalte componente ale acestui medicament (enumerate la pct. 6).

### Atenționări și precauții

#### Înainte să luați Pregabalin Zentiva, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

- Anumiți pacienți care au luat pregabalină au raportat simptome care sugerează o reacție alergică. Aceste simptome includ umflarea feței, a buzelor, a limbii și a gâtului, precum și erupție trecătoare difuză pe piele. Dacă aveți oricare dintre aceste reacții, trebuie să vă adresați imediat medicului dumneavoastră.
- Administrarea pregabalinei s-a asociat cu apariția de amețeli și somnolență, care pot crește frecvența de apariție a accidentelor (căderi accidentale) la pacienții vârstnici. De aceea, trebuie să fiți atenți până vă obișnuiați cu toate efectele posibile ale medicamentului.
- Pregabalină poate provoca vedere încețoșată sau pierderea vederii sau alte modificări ale vederii, dintre care multe sunt temporare. Trebuie să informați imediat medicul dacă aveți orice modificare a vederii.
- Unii pacienți cu diabet zaharat, care iau în greutate în timpul tratamentului cu pregabalină, pot necesita schimbarea medicației antidiabetice.
- Unele reacții adverse, cum este somnolența, pot fi mai frecvente, deoarece este posibil ca pacienții cu leziuni ale măduvei spinării să fie tratați și cu alte medicamente, de exemplu pentru tratamentul durerii sau contracturilor, care prezintă reacții adverse similare cu ale pregabalinei, iar severitatea acestor reacții poate fi mai mare atunci când medicamentele sunt luate în asociere.
- Au existat raportări de insuficiență cardiacă la anumiți pacienți, atunci când au luat pregabalină; în cele mai multe cazuri, acești pacienți au fost vârstnici, cu afecțiuni cardiovasculare. **Înainte de a lua acest medicament, trebuie să spuneți medicului dumneavoastră dacă aveți antecedente de boli de inimă.**
- Au existat raportări de insuficiență renală la anumiți pacienți, atunci când au luat pregabalină. Dacă în timpul tratamentului cu Pregabalin Zentiva, observați diminuarea urinării, trebuie să îi spuneți medicului dumneavoastră, deoarece oprirea administrării medicamentului poate îmbunătăți acest lucru.
- Un număr mic de persoane tratate cu medicamente antiepileptice, cum este pregabalină, au avut gânduri de autovătămare sau sinucidere. Dacă aveți vreodată asemenea gânduri, adresați-vă imediat medicului dumneavoastră.
- Atunci când pregabalină este utilizată în asociere cu alte medicamente care pot produce constipație (cum sunt unele tipuri de medicamente împotriva durerii) este posibil să apară probleme gastro-intestinale (de exemplu constipație, intestin gros paralizat sau blocat). Spuneți medicului dumneavoastră dacă aveți constipație, mai ales dacă sunteți predispus la apariția aceastei probleme.
- Înainte să luați acest medicament, trebuie să spuneți medicului dumneavoastră dacă aveți antecedente de alcoolism sau orice abuz sau dependență de droguri. Nu luați mai mult din acest medicament decât v-a fost prescris.
- Au existat raportări de convulsii în timpul utilizării pregabalinei sau la scurt timp după încetarea administrării pregabalinei. Dacă faceți o convulsie, informați imediat medicul.
- Au existat raportări de reducere a funcției cerebrale (encefalopatie) la anumiți pacienți care au luat pregabalină și aveau alte afecțiuni. Spuneți medicului dumneavoastră dacă aveți antecedente de orice afecțiune gravă, inclusiv bolile de rinichi sau de ficat.
- Au existat raportări de dificultăți de respirație. Dacă aveți afecțiuni ale sistemului nervos, afecțiuni respiratorii, insuficiență renală sau dacă aveți vîrstă de peste 65 de ani, medicul dumneavoastră vă poate prescrie un regim de dozare diferit. Contactați-l pe medicul

dumneavoastră dacă prezentați greutate la respirație sau respirații superficiale.

### **Copii și adolescenți**

Nu s-au stabilit siguranța și eficacitatea pregabalinei la copii și adolescenți (cu vârstă sub 18 ani) și, de aceea, pregabalina nu trebuie utilizată la această grupă de vîrstă.

### **Pregabalin Zentiva împreună cu alte medicamente**

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

Pregabalin Zentiva și unele medicamente se pot influența unele pe altele (interacționa). Atunci când este luată cu unele medicamente care au efecte sedative (inclusiv opioide), pregabalina poate amplifica aceste reacții și poate duce la insuficiență respiratorie, comă și deces. Gradul de amețeală, somnolență și de scădere a capacitatei de concentrare pot fi crescute dacă pregabalina se administrează în asociere cu alte medicamente conținând:

- oxicodonă (folosită pentru ameliorarea durerii).
- lorazepam (folosit pentru tratarea anxietății).
- alcool etilic.

Pregabalin Zentiva poate fi luat concomitent cu contraceptive orale.

### **Pregabalin Zentiva împreună cu alimente, băuturi și alcool**

Capsulele de Pregabalin Zentiva pot fi luate cu sau fără alimente.

Se recomandă să nu beți alcool etilic în timpul tratamentului cu Pregabalin Zentiva.

### **Sarcina și alăptarea**

Pregabalin Zentiva nu trebuie administrat în timpul sarcinii sau pe perioada alăptării, cu excepția cazului în care medicul dumneavoastră vă spune să procedați altfel. Femeile aflate la vîrstă fertilă trebuie să folosească metode contraceptive eficace. Dacă sunteți gravidă sau alăptăți, credeți că ați putea fi gravidă sau intenționați să rămâneți gravidă, adresați-vă medicului sau farmacistului pentru recomandări înainte de a lua acest medicament.

### **Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor**

Pregabalina poate produce amețeală, somnolență și scădere capacitatea de concentrare. Nu trebuie să conduceți vehicule, nu folosiți utilaje complexe și nici nu vă implicați în alte activități potențial periculoase fără să știți cum vă afectează acest medicament efectuarea acestor activități.

### **Pregabalin Zentiva conține lactoză**

Dacă medicul dumneavoastră v-a atenționat că aveți intoleranță la unele categorii de glucide, vă rugăm să-l întrebați înainte de a lua acest medicament.

## **3. Cum să luați Pregabalin Zentiva**

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

Medicul dumneavoastră va stabili care este doza potrivită pentru dumneavoastră.

Pregabalin Zentiva este numai pentru administrare orală.

### **Durerea neuropată periferică, epilepsie sau tulburare de anxietate generalizată**

Luați numărul de capsule aşa cum v-a indicat medicul dumneavoastră.

Doza, care a fost adaptată pentru dumneavoastră și în funcție de afecțiunea de care suferiți, va fi, în general, cuprinsă între 150 mg și 600 mg în fiecare zi.

Medicul dumneavoastră vă va spune să luați Pregabalin Zentiva fie de două, fie de trei ori pe zi. Pentru regimul cu două administrații pe zi, luați Pregabalin Zentiva o dată dimineața și o dată seara, la aproximativ aceeași oră, în fiecare zi.

Pentru regimul cu trei administrări pe zi, luați Pregabalin Zentiva o dată dimineața, o dată după-amiaza și o dată seara, la aproximativ aceeași oră, în fiecare zi.

Dacă aveți impresia că efectul Pregabalin Zentiva este prea puternic sau prea slab, spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului.

Dacă sunteți un pacient în vîrstă (peste 65 ani), trebuie să luați Pregabalin Zentiva în doze obișnuite, cu excepția cazului în care aveți probleme cu rinichii.

Dacă aveți probleme cu rinichii, medicul dumneavoastră vă poate prescrie o schemă diferită de administrare și/sau doze diferite.

Înghiți capsula întreagă, cu apă.

Continuați să luați Pregabalin Zentiva până când medicul dumneavoastră vă spune să vă opriți.

#### **Dacă luați mai mult Pregabalin Zentiva decât trebuie**

Contactați medicul sau mergeți imediat la cea mai apropiată unitate medicală de urgență. Luați cu dumneavoastră cutia cu capsulele de Pregabalin Zentiva. S-ar putea să vă simțiți adormit, confuz, agitat sau neliniștit ca urmare a faptului că ați luat mai mult Pregabalin Zentiva decât trebuie. Au fost raportate și convulsii.

#### **Dacă uitați să luați Pregabalin Zentiva**

Este important să luați capsulele de Pregabalin Zentiva regulat, în același moment al zilei. Dacă uitați să luați o doză, luați-o imediat ce vă amintiți, cu excepția cazului în care este momentul să luați următoarea doză. În această situație, luați numai doza următoare, aşa cum era programat în mod normal. Nu luați o doză dublă pentru a compensa doza uitată.

#### **Dacă încetați să luați Pregabalin Zentiva**

Nu îintrerupeți administrarea Pregabalin Zentiva decât dacă medicul vă spune să o faceți. Dacă tratamentul trebuie încetat, se recomandă să se facă treptat, pe o perioadă a cel puțin o săptămână. Trebuie să știți că, după încetarea tratamentului cu pregabalină, efectuat pe termen lung sau scurt, puteți prezenta anumite reacții adverse. Acestea includ tulburări de somn, dureri de cap, greață, senzație de neliniște, diaree, simptome asemănătoare gripei, convulsii, nervozitate, depresie, dureri, transpirații și amețeli. Aceste simptome pot fi mai frecvente sau mai severe dacă ați luat pregabalină pentru o perioadă mai lungă de timp.

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.

#### **Foarte frecvente pot afecta mai mult de 1 din 10 persoane**

- Amețeală, somnolență, dureri de cap.

#### **Frecvențe pot afecta până la 1 din 10 persoane**

- Creșterea poftei de mâncare.
- Senzație de euforie, confuzie, dezorientare, scădere a interesului sexual, iritabilitate.
- Tulburări ale atenției, neîndemânare, tulburări de memorie, pierderea memoriei, tremurături, dificultăți de vorbire, senzație de furnicături, amețeală, sedare, letargie, insomnie, oboseală, stare de rău.
- Vedere încețoșată, vedere dublă.
- Vertj, tulburări de echilibru, căderi.
- Uscăciunea gurii, constipație, vârsături, flatulență, diaree, greață, abdomen umflat.
- Dificultăți de erecție.
- Umflarea corpului incluzând extremitățile.

- Senzație de beție, mers anormal.
- Creștere în greutate.
- Crampe musculare, durere articulară, durere de spate, durere în membre.
- Dureri în gât.

#### **Mai puțin frecvente pot afecta până la 1 din 100 persoane**

- Scăderea poftei de mâncare, scădere în greutate, concentrație mică a zahărului în sânge, concentrație mare a zahărului în sânge.
- Schimbări de personalitate, neliniște, depresie, agitație, instabilitate emoțională, dificultăți în găsirea cuvintelor, halucinații, vise anormale, atac de panică, apatie, agresivitate, stare de exaltare, afectare mintală, dificultăți în gândire, creștere a interesului sexual, probleme ale funcției sexuale inclusiv incapacitatea de atingere a unui orgasm, ejaculare întârziată.
- Modificări de vedere, mișcări neobișnuite ale ochilor, modificări ale vederii inclusiv vedere de tip tunel, percepția vizuală a unor fulgere de lumină, mișcări spasmodice, reflexe atenuate, hiperactivitate, amețeală la statul în picioare, creșterea sensibilității pielii, pierderea gustului, senzație de arsură, tremurături la efectuarea mișcărilor, scăderea conștientei, pierderea conștientei, leșin, sensibilitate crescută la zgromot, stare generală de rău.
- Uscăciunea ochilor, umflarea ochilor, durere la nivelul ochilor, „ochi umezi”, iritație la nivelul ochiului.
- Tulburări ale ritmului inimii, creșterea frecvenței cardiace, tensiune arterială mică, tensiune arterială mare, modificări ale bătailor inimii, insuficiență cardiacă.
- Înroșirea bruscă a feței, bufeuri.
- Dificultăți la respirație, nas uscat, înfundarea nasului.
- Creșterea producerii de salivă, arsuri în capul pieptului, amorteață în jurul gurii.
- Transpirații, eruptii trecătoare pe piele, frisoane, febră.
- Spasme musculare, umflarea articulațiilor, rigiditate musculară, durere inclusiv durere musculară, durere la nivelul gâtului.
- Dureri la nivelul sănului.
- Dificultăți sau durere la urinare, incontinență.
- Slăbiciune, sete, senzație de apăsare în piept.
- Modificări ale rezultatelor analizelor de sânge și hepatice (concentrații crescute în sânge de creatininfosfokinază, alanin aminotransferază, aspartat aminotransferază, număr scăzut de plachete sanguine, neutropenie, creșteri ale valorilor creatininei în sânge, scăderi ale valorilor potasiului în sânge).
- Hipersensibilitate, umflarea feței, mâncărime, urticarie, secreție la nivelul nasului, săngerare la nivelul nasului, tuse, sforațit.
- Cicluri menstruale dureroase.
- Răcire a mâinilor și picioarelor.

#### **Rare pot afecta până la 1 din 1000 persoane**

- Simt anormal al miroslului, vedere oscilantă, alterarea percepției vizuale a profunzimii, percepție vizuală strălucitoare, pierderea vederii.
- Pupile dilatate, privire încrucisată.
- Transpirație rece, senzație de conștricție la nivelul gâtului, umflarea limbii.
- Inflamația pancreasului.
- Dificultăți la înghițire.
- Mișcare înceată sau redusă a corpului.
- Dificultăți în a scrie corect.
- Cantitate crescută de fluide la nivelul abdomenului.
- Lichid în plămâni.
- Convulsii.
- Modificări ale înregistrării activității electrice (ECG) a inimii, care corespund unor tulburări ale ritmului inimii.
- Afectare musculară.
- Secreții la nivelul sănului, creștere anormală a sănilor, creșterea sănilor la bărbați.

- Cicluri menstruale întrerupte.
- Insuficiență renală, scădere volumului de urină, retenție urinară.
- Scădere a numărului de globule albe în sânge.
- Comportament inadecvat.
- Reacții alergice (care pot include dificultăți la respirație, inflamația ochilor (keratită) și o reacție alergică gravă caracterizată prin erupție trecătoare pe piele, apariția de vezicule pe piele, descuamarea pielii și durere).
- Icter (îngălbire a pielii și ochilor).

**Foarte rare pot afecta până la 1 din 10000 de persoane**

- Insuficiență hepatică.
- Hepatită (inflamare a ficatului).

**Dacă observați umflarea feței sau a limbii, sau dacă pielea devine roșie și începe să apară vezicule sau începe să se descuameze, trebuie să solicitați imediat asistență medicală.**

Unele reacții adverse, cum este somnolența, pot fi mai frecvente, deoarece este posibil ca pacienții cu leziuni ale măduvei spinării să fie tratați și cu alte medicamente, de exemplu pentru tratamentul durerii sau al contracturilor, care au reacții adverse similare cu cele pregabaliniei, iar severitatea acestor reacții poate fi mai mare atunci când medicamentele sunt luate în asociere.

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice reacții adverse nemenționate în acest prospect.

Următoarele reacții adverse au fost raportate în cadrul experienței după punerea pe piață: greutate la respirație, respirații superficiale.

**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 Pregabalin Zentiva

Nu lăsați acest medicament la vedere și îndemâna copiilor.

A nu se păstra la temperaturi peste 30 °C.

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

Nu aruncați niciun medicament pe calea apei sau a reziduurilor menajere. Întrebați farmacistul cum să aruncați medicamentele pe care nu le mai folosiți. Aceste măsuri vor ajuta la protejarea mediului.

## 6. Conținutul ambalajului și alte informații

**Ce conține Pregabalin Zentiva**

- Substanța activă este pregabalină. Fiecare capsulă conține pregabalină 25 mg, 50 mg, 75 mg, 100 mg, 150 mg, 200 mg, 225 mg sau 300 mg.
- Celelalte componente sunt lactoză monohidrat, amidon de porumb pregelatinizat, talc, dioxid de titan (E171), gelatină, shellac, oxid negru de fer (E172).

Capsulele a 50 mg conțin și propilenglicol, soluție concentrată de amoniac, hidroxid de potasiu.

Capsulele a 25 mg, 75 mg, 100 mg, 150 mg, 200 mg, 225 mg, 300 mg conțin și polietilenglicol.

Capsulele a 75 mg, 100 mg, 200 mg, 225 mg și 300 mg conțin și oxid roșu de fer (E172), oxid galben de fer (E172).

<b>Cum arată Pregabalin Zentiva și conținutul ambalajului</b>	
Capsule a 25 mg	Capac gri deschis și corp gri deschis; capsulă gelatinoasă inscripționată cu „25”, cu lungimea de aproximativ 15,9 mm, care conține o pulbere aproape albă.
Capsule a 50 mg	Capac gri deschis și corp gri deschis; capsulă gelatinoasă inscripționată cu „50”, cu lungimea de aproximativ 14,3 mm, care conține o pulbere aproape albă.
Capsule a 75 mg	Capac roșu și corp gri deschis; capsulă gelatinoasă inscripționată cu „75”, cu lungimea de aproximativ 14,3 mm, care conține o pulbere aproape albă.
Capsule a 100 mg	Capac și corp de culoare roșie; capsulă gelatinoasă inscripționată cu „100”, cu lungimea de aproximativ 15,9 mm, care conține o pulbere aproape albă.
Capsule a 150 mg	Capac gri deschis și corp gri deschis; capsulă gelatinoasă inscripționată cu „150”, cu lungimea de aproximativ 18,0 mm, care conține o pulbere aproape albă.
Capsule a 200 mg	Capac și corp opace, de culoare roz-bej; capsulă gelatinoasă inscripționată cu „200”, cu lungimea de aproximativ 19,4 mm, care conține o pulbere aproape albă.
Capsule a 225 mg	Capac opac roz-bej și corp gri deschis; capsulă gelatinoasă inscripționată cu „225”, cu lungimea de aproximativ 19,4 mm, care conține o pulbere aproape albă.
Capsule a 300 mg	Capac roșu și corp gri deschis; capsulă gelatinoasă inscripționată cu „300”, cu lungimea de aproximativ 21,7 mm care conține o pulbere aproape albă.

Capsulele de Pregabalin Zentiva 25 mg sunt ambalate în blister din Al/Al (OPA/Al/PVC/Al) ca ambalaj primar.

Capsulele de Pregabalin Zentiva 50 mg, 75 mg, 100 mg, 150 mg, 200 mg, 225 mg și 300 mg sunt ambalate în blister din PVC/Al ca ambalaj primar.

Pregabalin Zentiva 25 mg și 50 mg sunt disponibile în cutii cu 14, 21, 56, 84, 98 și 100 capsule.

Pregabalin Zentiva 75 mg, 150 mg, 225 mg și 300 mg sunt disponibile în cutii cu 14, 56, 98 și 100 capsule.

Pregabalin Zentiva 100 mg, 200 mg sunt disponibile în cutii cu 21, 84, 98 și 100 capsule.

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

Repubica Cehă

#### **Fabricantul**

Zentiva, k.s.

U Kabelovny 130

102 37 Prague 10

Repubica Cehă

sau

S.C. Zentiva, S.A.  
B-dul Theodor Pallady nr.50, sector 3, Bucureşti, cod 032266  
România

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: +32 280 86 420  
PV-Belgium@zentiva.com

**България**

Zentiva, k.s.  
Тел: + 359 244 17 136  
PV-Bulgaria@zentiva.com

**Česká republika**

Zentiva, k.s.  
Tel: +420 267 241 111  
PV-Czech-Republic@zentiva.com

**Danmark**

Zentiva Denmark ApS  
Tlf: +45 787 68 400  
PV-Denmark@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: +34 931 815 250  
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: +353 766 803 944  
PV-Ireland@zentiva.com

**Lietuva**

Zentiva, k.s.  
Tel: +370 52152025  
PV-Lithuania@zentiva.com

**Luxembourg/Luxemburg**

Zentiva, k.s.  
Tél/Tel: +352 208 82330  
PV-Luxembourg@zentiva.com

**Magyarország**

Zentiva Pharma Kft.  
Tel.: +36 1 299 1058  
PV-Hungary@zentiva.com

**Malta**

Zentiva, k.s.  
Tel: +356 277 82 052  
PV-Malta@zentiva.com

**Nederland**

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

**Norge**

Zentiva Denmark ApS  
Tlf: +47 219 66 203  
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

**Ísland**

Zentiva Denmark ApS  
Sími: +354 539 0650  
PV-Iceland@zentiva.com

**Italia**

Zentiva Italia S.r.l.  
Tel: +39-02-38598801  
PV-Italy@zentiva.com

**Κύπρος**

Zentiva, k.s.  
Τηλ: +357 240 30 144  
PV-Cyprus@zentiva.com

**Latvija**

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

**United Kingdom (Northern Ireland)**

Zentiva, k.s.  
Tel: +44 (0) 800 090 2408  
PV-United-Kingdom@zentiva.com

**Acest prospect a fost revizuit în.**

Informații detaliate privind acest medicament sunt disponibile pe site-ul Agenției Europene pentru Medicamente <http://www.ema.europa.eu>.