

## ЛИСТОВКА: ИНФОРМАЦИЯ ЗА ПОТРЕБИТЕЛЯ

РЕКУИВЪР 0,25 mg филмирани таблетки  
РЕКУИВЪР 0,5 mg филмирани таблетки  
РЕКУИВЪР 1 mg филмирани таблетки  
РЕКУИВЪР 2 mg филмирани таблетки

REQUIVER 0,25 mg film-coated tablets  
REQUIVER 0,5 mg film-coated tablets  
REQUIVER 1 mg film-coated tablets  
REQUIVER 2 mg film-coated tablets

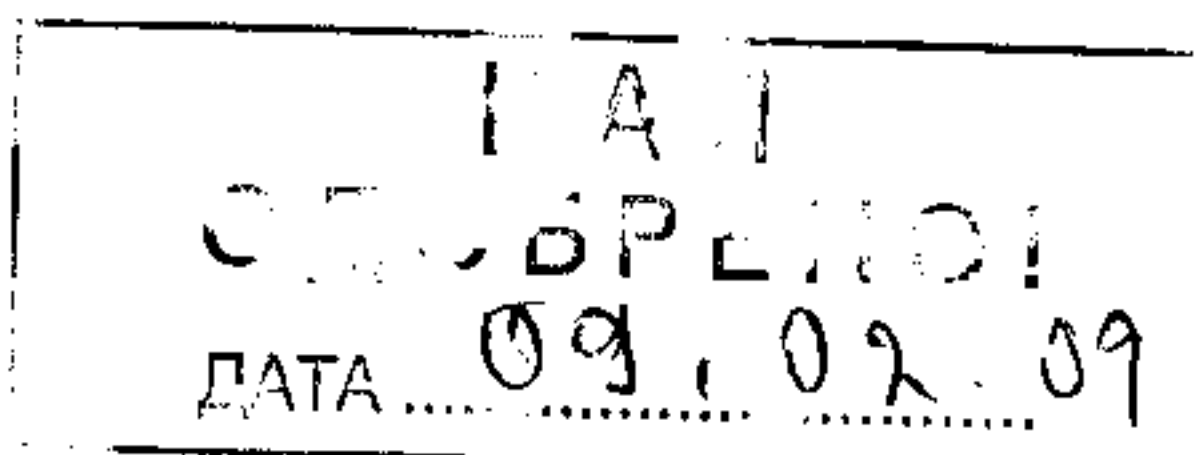
Ропинирол (*Ropinirole*)

**Прочетете внимателно цялата листовка преди да започнете да приемате това лекарство.**

- Запазете тази листовка. Може да се наложи да я прочетете отново.
- Ако имате някакви допълнителни въпроси, попитайте Вашия лекар или фармацевт.
- Това лекарство е предписано лично на Вас. Не го преотстъпвайте на други хора. То може да им навреди, независимо от това, че техните симптоми са същите като Вашите.
- Ако някоя от нежеланите лекарствени реакции стане сериозна, или забележите други, неописани в тази листовка нежелани реакции, моля уведомете Вашия лекар или фармацевт.

**В тази листовка:**

1. Какво представлява РЕКУИВЪР и за какво се използва
2. Преди да приемете РЕКУИВЪР
3. Как да приемате РЕКУИВЪР
4. Възможни нежелани реакции
5. Как да съхранявате РЕКУИВЪР
6. Допълнителна информация



### 1. КАКВО ПРЕДСТАВЛЯВА РЕКУИВЪР И ЗА КАКВО СЕ ИЗПОЛЗВА

РЕКУИВЪР принадлежи към група лекарства, наречени допаминови агонисти. Тази група лекарства наподобява ефекта на допамина (съставка на мозъка), като активира допаминовите рецептори.

РЕКУИВЪР се използва за лечение на:

- пациенти с болестта на Parkinson (самостоятелно или в комбинация с други лекарства)
- симптомите на умерен до тежък идиопатичен Синдром на неспокойните крака.

Синдромът на неспокойните крака е състояние, което се характеризира с непреодолим подтик за движение на долните крайници и понякога на ръцете до китките, обикновено придружени от неприятни усещания като изтръпване, парене и мравучкане. Тези усещания се появяват в състояние на покой или бездействие като например седнало положение, легнало положение, особено на легло и се влошават вечер или през нощта. Обикновено облекчение се получава единствено при ходене или движение на засегнатите крайници, което често води до нарушения на съня.

РЕКУИВЪР облекчава дискомфорта и намалява импулса за движение на крайниците, който разстройва нощния сън.

### 2. ПРЕДИ ДА ПРИЕМЕТЕ РЕКУИВЪР

**Не приемайте РЕКУИВЪР:**

- РЕКУИВЪР 0,25 mg филмирани таблетки: ако сте алергични (съръхчувствителни) към ропинирол или някое от помощните вещества на РЕКУИВЪР
- РЕКУИВЪР 0,5/1/2 mg филмирани таблетки: ако сте алергични (съръхчувствителни) към ропинирол, соя, фъстъци или някое от помощните вещества на РЕКУИВЪР
- ако имате сериозни бъбречни проблеми
- ако имате чернодробни проблеми.



## **Обърнете специално внимание при употребата на РЕКУИВЪР**

Кажете на Вашия лекар:

- Ако имате невролептична акатизия (невъзможност да останете седнал или неподвижен, предизвикана от антипсихотични лекарства), тахикинезия (компултивна склонност към вървене, предизвикана от антипсихотично лекарство) или вторичен Синдром на неспокойните крака (предизвикан от бъбречен проблем, желязо-дефицитна анемия или бременност)
- Ако Вашия Синдром на неспокойните крака се влошава в по-ранните часове на деня или симптомите се появяват повторно в ранните сутрешни часове (може да е необходимо адаптация на дозата или спиране на лечението)
- Ако Вие усетите, че бързо Ви се приспива или имате епизоди на внезапно заспиване (може да е необходима корекция на дозата или спиране на лечението)
- Ако имате големи психиатрични или психотични нарушения
- Ако има доказателство, че сте обсебен от патологична склонност към хазарт или от компултивно сексуално желание
- Ако имате тежко сърдечно заболяване (препоръчва се непрекъснат контрол на кръвното налягане)
- Ако приемате някакви лекарства за лечение на високо кръвно налягане и лекарства използвани да забавят ускорената сърдечна дейност.

### **Прием на други лекарства**

Кажете на Вашия лекар, ако приемате някое от следните лекарства:

- високи дози естрогени (хормоно-заместваща терапия)
- лекарства, за които е известно, че инхибират изоензима CYP1A2 на цитохром P450 като ципрофлоксацин (антибиотик), еноксацин (антибиотик) или флуоксамин (използван за лечение на депресия)
- започнали сте или сте спрели да пушите
- антипсихотични лекарства и други лекарства, които блокират допаминовите рецептори в мозъка като сулпирид (използван за лечение на шизофрения) или метоклопрамид (използван за лечение на гадене и повръщане).

Моля информирайте Вашия лекар или фармацевт, ако приемате или насъкоро сте приемали други лекарства, включително и такива, отпусканни без рецепт.

### **Прием на РЕКУИВЪР с храни и напитки**

РЕКУИВЪР трябва да се приема заедно с храната, за да се подобри способността Ви да понасяте това лекарство.

### **Бременност и кърмене**

Ропинирол не се препоръчва, ако сте бременна, освен ако Вашият лекар счита, че ефектите от приема на ропинирол са по-големи от риска за Вашето неродено дете. Ропинирол не се препоръчва, ако кърмите, тъй като той може да промени отделянето на кърма. **Ако сте бременна, ако мислите, че може да сте бременна или планирате бременност кажете веднага на Вашия лекар.** Освен това, Вашият лекар ще Ви посъветва, ако кърмите или имате намерение да кърмите. Вашият лекар може да Ви посъветва да спрете приема на ропинирол.

### **Шофиране и работа с машини**

РЕКУИВЪР може да предизвика сънливост и/или епизоди на внезапно заспиване при някои пациенти. Ако това се появява при Вас, не шофирайте и не извършвайте дейности, когато това може да постави в риск от сериозно увреждане или смърт Вас или други хора (напр. работа с машини), докато сънливостта и/или внезапното заспиване не изчезнат.

### **Важна информация относно някои от съставките на РЕКУИВЪР**

Този лекарствен продукт съдържа лактоза. Ако Вашият лекар Ви е казвал, че имате непоносимост към някои захари, преди да започнете да приемате РЕКУИВЪР се консултирайте с него.



### **3. КАК ДА ПРИЕМАТЕ РЕКУИВЪР**

Винаги приемайте РЕКУИВЪР точно както Ви е казал Вашият лекар. Ако не сте сигурни в нещо, попитайте Вашия лекар или фармацевт.

#### **Болест на Parkinson**

Началната доза е 0,25 mg три пъти дневно в продължение на 1 седмица (0,75 mg дневно). След това дозата може да се повишава с 0,25 mg три пъти дневно през следващите седмици. Дозата може да бъде повишавана до 24 mg/дневно.

#### **Синдром на неспокойните крака**

Дозата трябва да се приема преди лягане, но може да бъде приета и до 3 часа преди почивка. Началната доза е 0,25 mg веднъж дневно в продължение на 2 дни. След това дозата може да бъде повишена в следващите седмици до максимална доза от 4 mg веднъж дневно.

За дози, които е невъзможно да се покрият от РЕКУИВЪР се предлагат други концентрации от този продукт.

#### **Деца и юноши**

РЕКУИВЪР не се препоръчва за употреба при деца и юноши под 18 годишна възраст.

#### **Пациенти в старческа възраст**

При хората над 65 годишна възраст дозата трябва да бъде увеличена. Повищението трябва да бъде постепенно.

#### **Начин на прилагане**

Филмирани таблетки трябва да се погълнат цели с течност и да се приемат с храна.

#### **Ако сте приели повече от необходимата доза РЕКУИВЪР**

Ако Вие (или някой друг) сте погълнали голямо количество таблетки наведнъж или си мислите, че дете е погълнало някакви таблетки, веднага се обадете на най-близката болница за спешно лечение или на Вашия лекар. Моля, носете тази листовка, някакви останали таблетки и опаковката със себе си в болницата или при лекаря, за да разберат какви таблетки са приети.

#### **Ако сте пропуснали да приемете РЕКУИВЪР**

Ако забравите да вземете таблетка, просто продължете със следващата, както обично. Не вземайте двойна доза, за да компенсирате пропуснатата доза.

#### **Ако сте спрели приема на РЕКУИВЪР**

Ако симптомите Ви се влошат когато спрете приема на РЕКУИВЪР, консултирайте се с Вашия лекар.

Ако имате някакви допълнителни въпроси свързани с употребата на този продукт, моля попитайте Вашия лекар или фармацевт.

### **4. ВЪЗМОЖНИ НЕЖЕЛАНИ РЕАКЦИИ**

Както всички лекарства РЕКУИВЪР може да предизвика нежелани реакции въпреки, че не всеки ги получава.

Следните нежелани реакции са били докладвани в честота близка до показаната:

**Много чести (засягат повече от 1 на 10 пациенти):**

- сънливост
- припадане
- патологични движения на мускулите
- прилошаване (гадене)



- повръщане.

**Чести** (засягат по-малко от 1 на 10, но повече от 1 човек на всеки 100):

- халюцинации (виждаш несъществуващи предмети)
- объркване
- замайване (включително световъртеж)
- киселини
- задържане на течности в краката
- нервност
- припадане (при Синдром на неспокойните крака)
- сънливост
- слабост (умствена или физическа умора).

**Нечести** (засягат по-малко от 1 на 100 души, но повече от 1 на 1 000):

- психотични реакции (различни от халюцинации) включително делириум, налудности и параноя
- повищена сънливост през деня и внезапно заспиване (при болест на Parkinson)
- ниско кръвно налягане
- спадане на кръвното налягане при внезапно изправяне, което предизвиква замайване световъртеж, причерняване пред очите или припадане.

**Много редки** (засягат по-малко от 1 на 10 000 души):

- чернодробни реакции и повищени чернодробни ензими.

**Някои пациенти може да получат следните нежелани реакции:**

- било е съобщено, че пациенти на терапия с допаминови агонисти за лечение на болестта на Parkinson, включително РЕКУИВЪР главно във високи дози, показват признания на необичайна склонност към хазарт, повищено сексуално желание и/или поведение, които като цяло са обратими при намаляване на дозата или спиране на лечението.
- РЕКУИВЪР 0,5/1/2 mg филмирани таблетки: соевият лецитин много рядко може да предизвика алергични реакции.

Ако някоя от нежеланите лекарствени реакции стане сериозна, или забележите други, неописани в тази листовка нежелани реакции, моля уведомете Вашия лекар или фармацевт.

## 5. КАК ДА СЪХРАНИВАТЕ РЕКУИВЪР

Съхранявайте на място, недостъпно за деца.

Не използвайте РЕКУИВЪР след срока на годност отбелаян върху блистерното фолио и картонената опаковка, след "Годен до:" Срокът на годност отговаря на последния ден от посочения месец.

РЕКУИВЪР 0,25 mg: Да се съхранява под 25°C. Да се съхранява в оригиналната опаковка.

РЕКУИВЪР 0,5 mg: Да се съхранява под 25°C. Да се съхранява в оригиналната опаковка.

РЕКУИВЪР 1 mg: Да се съхранява под 30°C. Да се съхранява в оригиналната опаковка.

РЕКУИВЪР 2 mg: Да се съхранява под 30°C. Да се съхранява в оригиналната опаковка.

Лекарствата не трябва да се изхвърлят в канализацията или в контейнера за домашни отпадъци. Попитайте Вашия фармацевт как да унищожите ненужните Ви лекарства. Тези мерки ще спомогнат за опазване на околната среда.

## 6. ДОПЪЛНИТЕЛНА ИНФОРМАЦИЯ

### Какво съдържа РЕКУИВЪР

Активното вещество е ropinirole hydrochloride (*ropinirole hydrochloride*).

- Всяка филмирана таблетка РЕКУИВЪР 0,25 mg съдържа 0,285 mg ropinirole hydrochloride, еквивалентни на 0,25 mg ropinirol.
- Всяка филмирана таблетка РЕКУИВЪР 0,5 mg съдържа 0,57 mg ropinirole hydrochloride, еквивалентни на 0,5 mg ropinirol.



- Всяка филмирана таблетка РЕКУИВЪР 1 mg съдържа 1,14 mg ропиниролов хидрохлорид, еквивалентни на 1 mg ропинирол.
- Всяка филмирана таблетка РЕКУИВЪР 2 mg съдържа 2,28 mg ропиниролов хидрохлорид, еквивалентни на 2 mg ропинирол.

Другите съставки са: лактозаmonoхидрат, микрокристална целулоза, хидроксипропилцелулоза, кроскармелоза натрий и магнезиев стеарат.

**Обвивката на таблетката съдържа:**

- РЕКУИВЪР 0,25 mg (Опадри II 85F18422): поливинилов алкохол – частично хидролизиран, титанов диоксид (E171), макрогол 3350 и талк.
- РЕКУИВЪР 0,5 mg (Опадри II 85G32558): поливинилов алкохол – частично хидролизиран, титанов диоксид (E171), макрогол 3350, талк, соев лецитин (E322), железен оксид жълт (E172), железен оксид черен (E172).
- РЕКУИВЪР 1 mg (Опадри II 85G11948): поливинилов алкохол – частично хидролизиран, титанов диоксид (E171), макрогол 3350, талк, соев лецитин (E322), FD&C Синьо #2/ индигокармин алюминий (E132) и железен оксид жълт (E172)
- РЕКУИВЪР 2 mg (Опадри II 85G34363): поливинилов алкохол – частично хидролизиран, титанов диоксид (E171), макрогол 3350, талк, соев лецитин (E322), кармин (E120) железен оксид жълт (E172) и железен оксид черен (E172).

#### **Как изглежда РЕКУИВЪР и какво съдържа опаковката**

РЕКУИВЪР 0,25 mg са бели, кръгли, със скосени ръбове филмирани таблетки и гравиран надпис “R 0,25” от едната страна и гладки от другата.

РЕКУИВЪР 0,5 mg са жълти, кръгли, със скосени ръбове филмирани таблетки и гравиран надпис “R 0,5” от едната страна и гладки от другата.

РЕКУИВЪР 1 mg са зелени, кръгли, със скосени ръбове филмирани таблетки и гравиран надпис “R 1” от едната страна и гладки от другата.

РЕКУИВЪР 2 mg са розови, кръгли, със скосени ръбове филмирани таблетки и гравиран надпис “R 2” от едната страна и гладки от другата.

РЕКУИВЪР 0,25 mg се предлага в опаковки по 12, 15, 21, 24, 30, 60, 81, 84, 90, 100, 126, 210 и 50 таблетки (болнична опаковка).

РЕКУИВЪР 0,5 mg се предлага в опаковки по 15, 21, 28, 30, 60, 84, 90 100 и 126 таблетки.

РЕКУИВЪР 1 mg се предлага в опаковки по 15, 21, 30, 60, 84, 90 и 100 таблетки .

РЕКУИВЪР Teva 2 mg се предлага в опаковки по 15, 21, 28, 30, 60, 84, 90 и 100 таблетки.

Не всички видове опаковки могат да бъдат пуснати в продажба.

#### **Притежател на разрешението за употреба**

Тева Фармасютикалс България ЕООД  
ул. “Н.В. Гогол” № 15, ет. 1  
София 1124  
България

#### **Производители**

TEVA Pharmaceutical Works Private Limited Company  
Pallagi út 13, 4042 Debrecen  
Унгария



**TEVA Pharmaceutical Works Private Limited Company**

H-2100 Gödöllő, Táncsics Mihály út 82

Унгария

**TEVA UK Ltd**

Brampton Road, Hampden Park,  
Eastbourne, East Sussex, BN22 9AG  
Великобритания

**Pharmachemie BV**

Swensweg 5, 2031 GA Haarlem  
Холандия

**TEVA Santé SA**

Rue Bellocier, 89107 Sens  
Франция

**Този лекарствен продукт е разрешен за употреба в страните-членки на ЕЕО под следните имена**

**Австрия:** Ropinirol Teva 0,25 mg, 0,5 mg, 1 mg, 2 mg Filmtabletten

**Белгия:** ROPINIROLE TEVA 0,25 mg, 0,5 mg, 1 mg, 2 mg filmomhulde tabletten

**България:** РЕКУИВЪР 0,25 mg, 0,5 mg, 1 mg, 2 mg филмирани таблетки

**Чешка република:** Ropinirol-Teva 0.5 mg, 1 mg, 2 mg potahované tablety

**Германия:** Ropinirol Teva 0,25 mg, 0,5 mg, 1 mg, 2 mg Filmtabletten

**Дания:** Ropinirol Teva

**Естония:** Ropinirole Teva

**Гърция:** Ropinirole Teva 0,25 mg, 0,5 mg, 1 mg, 2 mg επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία

**Франция:** ROPINIROLE TEVA 0.25 mg, 0.50 mg, 1 mg, 2 mg comprimé pelliculé

**Унгария:** Ropinol 0,25 mg, 0,5 mg, 1 mg, 2 mg filmtabletta

**Ирландия:** Ropinirole Teva 1 mg, 2 mg Film-Coated Tablets

**Италия:** Ropinirolo Teva 0,25 mg, 0,5 mg, 1 mg, 2 mg compresse rivestite con film

**Литва:** Ropinirole Teva 0,25 mg, 1 mg, 2 mg plėvele dengtos tabletės

**Люксембург:** ROPINIROLE TEVA 0,25 mg, 0,5 mg, 1 mg, 2 mg comprimés pelliculés

**Латвия:** Ropinirole Teva 0.25 mg, 1 mg, 2 mg film-coated tablets

**Малта:** Ropinirole Teva 0.25 mg, 0.5 mg 1 mg, 2 mg Film-Coated Tablets

**Холандия:** Ropinirolhydrochloride 0,25 mg, 0,5 mg, 1 mg, 2 mg PCH, filmomhulde tabletten

**Норвегия:** Ropinirole Teva

**Полша:** Aparxon

**Португалия:** Ropinirol Teva

**Румъния:** Ropinirol Teva 0,25 mg, 0,5 mg, 1 mg , 2 mg comprimate filmate

**Словения:** Ropinirol Teva 0,25 mg, 0,50 mg, 1 mg, 2 mg filmsko obložene tablete

**Словакия:** Ropinirol-Teva 0,25 mg, 0,5 mg, 1 mg, 2 mg

**Испания:** Ropinirol Teva 0,25mg, 0,5mg, 1 mg, 2 mg comprimidos recubiertos con película EFG

**Великобритания:** Ropinirole 0.25 mg, 0.5 mg, 1 mg, 2 mg Film-Coated Tablets

**Дата на последно одобрение на листовката**

Януари 2009

