

Prospect: Informații pentru consumator/pacient

Bromocriptin-Richter 2,5mg comprimate

Bromocriptinum

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 recitiți.
- 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 Bromocriptin-Richter 2,5mg comprimate (denimit în continuare Bromocriptin-Richter comprimate) și pentru ce se utilizează
2. Ce trebuie să știți înainte să luați Bromocriptin-Richter comprimate
3. Cum să luați Bromocriptin-Richter comprimate
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează Bromocriptin-Richter comprimate
6. Conținutul ambalajului și alte informații

1. Ce este Bromocriptin-Richter comprimate și pentru ce se utilizează

Bromocriptin-Richter comprimate conține substanța activă numită bromocriptină și este utilizat pentru tratarea pacienților cu:

Condițiile care rezultă din niveluri ridicate de prolactină (un hormon, care acționează asupra corpului galben numit și „corp galben” și producția de lapte) și/sau hormon de creștere, în sânge. Ambii acești hormoni sunt produși de glanda pituitară care se află în creier. Nivelurile ridicate de prolactină pot apărea fără nici-o cauză aparentă, din cauza efectelor unui medicament sau a unei tulburări la nivelul glandei pituitare.

Bromocriptina este utilizată pentru:

- Întreruperea producției de lapte matern numai din motive medicale (de exemplu, boala mamei după naștere, mame cu infecție HIV, moarte intranatală sau moartea copilului imediat după naștere) și atunci când dumneavoastră și medicul dumneavoastră ați decis că este necesar.
- Producerea insuficientă de hormoni de către glandele sexuale, cu niveluri ridicate de prolactină. Scăderea activității glandelor sexuale, producătoare de hormoni, poate apărea cu producția excesivă de lapte și poate duce la infertilitate.
- Tratamentul infertilității feminine sau al tulburărilor ciclului menstrual în care nivelurile de prolactină sunt ridicate.
- Tratamentul tumorilor benigne dovedite care eliberează prolactină (adenoame hipofizare).
- Tratamentul acromegaliei. Acromegalia este o afecțiune în care există un exces de hormon de creștere în sânge. În copilărie, acest lucru poate duce la gigantism și la vârsta adultă la o creștere a dimensiunii mâinilor și picioarelor și la o mărire generală a trăsăturilor faciale. Comprimatele de Bromocriptin-Richter reduc cantitatea de hormon de creștere din sânge.
- Tratamentul bolii Parkinson (o tulburare cu mișcare sărăcăcioasă, rigiditate musculară și tremor în repaus) singur sau în combinație cu alți agenți antiparkinsonieni. Această tulburare

este cauzată de lipsa dopaminei (o substanță din creier importantă pentru coordonarea mișcărilor). Bromocriptin-Richter comprimate stimulează producția de dopamină în creier și, prin urmare, îmbunătățesc manifestările Parkinsonismului.

Bromocriptina nu trebuie utilizată în mod obișnuit pentru a opri producerea de lapte matern. De asemenea, nu trebuie utilizat pentru ameliorarea simptomelor de îngurgitare dureroasă a sânilor după naștere, dacă acestea pot fi tratate în mod adecvat cu mijloace non-medicale (cum ar fi suportul ferm pentru sâni sau aplicarea de gheață) și/sau un analgezic.

2. Ce trebuie să știți înainte să luați Bromocriptin-Richter comprimate

Nu luați Bromocriptin-Richter comprimate:

- Dacă sunteți alergic la bromocriptina sau alți alcaloizi din ergot (medicamente care aparțin aceleiași grup de substanțe active ca bromocriptina) sau la oricare dintre celelalte componente ale acestui medicament (enumerat în secțiunea 6).
- Dacă aveți sau ați avut vreodată boală cardiacă sau altă boală severă a vaselor de sânge sau a circulației.
- Dacă aveți sau ați avut vreodată probleme grave de sănătate mintală.
- Dacă aveți tensiune arterială crescută.
- Dacă ați avut vreodată probleme cu tensiunea arterială în timpul sarcinii sau după naștere, cum ar fi eclampsie, preeclampsie, hipertensiune arterială indusă de sarcină, hipertensiune arterială după naștere.
- Dacă urmează să fiți tratat cu Bromocriptin-Richter comprimate pentru o perioadă lungă de timp și aveți valvulopatie cardiacă confirmată ecocardiografic.

Atenționări și precauții

Înainte să luați Bromocriptin-Richter, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

- Dacă ați avut o boală cardiacă severă, un atac de creier sau o tulburare psihică după naștere.
- Dacă aveți boală hepatică.
- Dacă aveți sau ați avut ulcer peptic sau sângerare la stomac.
- Dacă luați acest medicament pentru o tumoră a hipofizei și vă dereglează vederea sau aveți secreții nazale.
- Dacă aveți dificultăți de respirație, tuse, dureri în piept, dureri de spate, tensiune arterială scăzută sau modificarea vocii, oboseală, slăbiciune, abdomen sau picioare umflate în timp ce luați bromocriptină pentru boala Parkinson.
- Dacă luați simultan orice alte medicamente care conțin alcaloizi de ergot (de exemplu, ergotamina sau metilergometrină), izometeptenă sau medicamente care pot modifica tensiunea arterială (de exemplu, vasoconstrictoare, cum ar fi simpatomimetice).
- Dacă aveți sau ați avut reacții fibrotice (țesut cicatricial) care vă afectează inima, plămâni, rinichii sau abdomenul

Utilizarea bromocriptinei în tratamentul sindromului premenstrual și al bolii benigne ale sânilor nu este recomandată deoarece nu există dovezi suficiente ale eficacității bromocriptinei în tratamentul acestor afecțiuni.

Dacă tocmai ai născut, s-ar putea să fii mai expusă la anumite afecțiuni. Acestea sunt foarte rare, dar pot include hipertensiune arterială, atac de cord, convulsii, accident vascular cerebral sau probleme mentale. Prin urmare, medicul dumneavoastră va trebui să vă verifice regulat tensiunea arterială în primele zile de tratament. Discutați imediat cu medicul dumneavoastră dacă aveți *tensiune arterială crescută, dureri în piept sau dureri de cap neobișnuit de severe sau persistente (cu sau fără probleme de vedere)*.

Spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă apar tulburări de vedere, în special afectarea câmpului vizual. Este posibil ca medicul dumneavoastră să fie nevoit să adopte doza de medicament.

Bromocriptina poate provoca somnolență și episoade de somn brusc, în special la pacienții cu boala Parkinson. Debutul brusc al somnului în timpul activităților zilnice, în unele cazuri fără conștientizare sau semne de avertizare, a fost raportat foarte rar. De asemenea, tensiunea arterială poate fi redusă semnificativ. Dacă aveți un astfel de efect, trebuie să *spuneți medicului dumneavoastră cât mai curând posibil* și nu trebuie să conduceți vehicule sau să folosiți utilaje în timpul tratamentului cu bromocriptină.

Spuneți medicului dumneavoastră dacă dumneavoastră sau familia/îngrijitorul dumneavoastră observați că aveți îndemnuri sau poftă de a vă comporta în moduri care sunt neobișnuite pentru dvs. și nu puteți rezista stimulului, impulsului sau tentației de a desfășura anumite activități care v-ar putea dăuna pe dumneavoastră sau pe alții. Acestea se numesc tulburări comportamentale impulsive și pot include comportamente cum ar fi *jocurile de noroc care creează dependență, mâncarea sau cheltuielile excesive, o dorință sexuală anormal de mare sau o creștere a gândurilor sau sentimentelor sexuale*. Este posibil ca medicul dumneavoastră să fie nevoit să vă ajusteze sau să anuleze doza.

Consumul de alcool poate crește efectele secundare ale acestui medicament. Prin urmare, vi se recomandă să evitați consumul de alcool în timp ce luați medicamentul.

În timpul tratamentului pot apărea *sângerări gastrointestinale și ulcer gastric*. Spuneți imediat medicului dumneavoastră dacă au apărut dureri de stomac, greață, vărsături cu sânge proaspăt sau parțial digerat sau sânge în scaun.

În timpul tratamentului cu Bromocriptin-Richter comprimate, medicul dumneavoastră va efectua următoarele controale:

- Monitorizarea regulată a tensiunii arteriale, mai ales în primele zile de tratament.
- Dacă luați acest medicament pentru o tumoră benignă (adenom) a glandei pituitare, câmpurile dumneavoastră vizuale și orice modificare a mărimii și tipului tumorii trebuie monitorizate în mod continuu.
- Monitorizarea periodică a sistemului sanguin și vascular, a inimii și plămânilor, a sistemului respirator, precum și a funcției hepatice și renale este necesară la pacienții cu boala Parkinson.

Înainte de a utiliza Bromocriptin-Richter pentru tratamentul bolii Parkinson, trebuie identificată cauza de bază a următoarelor simptome: tuse persistentă, dificultăți de respirație, durere în piept (semne sugestive de boală pleurală și pulmonară), insuficiență renală, durere la nivelul coapselor/flanc, orice durere sau sensibilitate în burtă.

Dacă în timpul tratamentului apar dificultăți de respirație, dureri în piept, spate sau pelvine, umflarea membrelor inferioare, trebuie să spuneți medicului dumneavoastră, deoarece acestea pot fi semnele unei tulburări rare, numite fibroză.

Copii și adolescenți

Bromocriptin-Richter comprimate nu trebuie utilizate la copii și adolescenți cu vârsta sub 15 ani din cauza lipsei de date privind siguranța și eficacitatea. Cu toate acestea, medicul dumneavoastră poate administra bromocriptină pentru copilul dumneavoastră peste 7 ani dacă copilul este diagnosticat cu prolactinoame sau acromegalie. Înainte de începerea terapiei, trebuie să vă consultați cu medicul dumneavoastră.

Bromocriptin-Richter comprimate împreună cu alte medicamente

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

Este deosebit de important ca medicul dumneavoastră să știe dacă luați oricare dintre următoarele medicamente, deoarece acestea pot intensifica sau slăbi efectele comprimatelor de Bromocriptin-Richter.

- antibiotice macrolide, cum ar fi eritromicina sau josamicina (pentru tratarea infecțiilor bacteriene)
- octreotidă (un medicament utilizat pentru a trata tulburările de creștere)
- metoclopramidă sau domperidonă (medicamente utilizate pentru tratarea vărsăturilor)
- butirofenone, tioxantene și fenotiazine (antipsihotice)
- fenilpropanolamină izometeptenă (medicamente care afectează tensiunea arterială și utilizate pentru migrenă)
- orice alt preparat care conține alcaloizi de ergot (de exemplu, ergotamina, metilergometrină)
- medicamente care afectează o enzimă hepatică, de ex. antifungice azolice (medicamente utilizate pentru tratarea infecțiilor fungice), inhibitori de protează utilizați pentru tratarea HIV/SIDA.

Bromocriptin-Richter comprimate împreună cu alimente, băuturi și alcool

Comprimatele Bromocriptin-Richter ar trebui să fie întotdeauna luate în timpul meselor cu puțină apă.

Consumul de alcool poate reduce toleranța la bromocriptină și poate crește riscul de reacții adverse. Prin urmare, vi se recomandă să evitați consumul de alcool în timp ce luați medicamentul.

Sarcina și alăptarea

Dacă sunteți gravidă sau alăptați, credeți că ați putea fi gravidă sau intenționați să rămâneți gravidă, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului pentru sfatul înainte de a lua acest medicament.

Dacă apare sarcina, este, în general, recomandabil să întrerupeți tratamentul cu bromocriptină după prima perioadă menstruală omisă, cu excepția cazului în care există un motiv medical pentru continuarea terapiei.

Creșterea rapidă a tumorilor hipofizare are loc uneori în timpul sarcinii. Dacă ați avut un adenom hipofizar și tratamentul cu bromocriptină a fost întrerupt, trebuie să fiți examinat pentru a detecta semnele de mărire a glandei pituitare (de exemplu, dureri de cap sau dereglarea câmpului vizual) și pentru a relua terapia cu bromocriptină, dacă este necesar. Menținerea tratamentului cu bromocriptină în timpul sarcinii poate fi luată în considerare acolo unde există o tumoare mare sau dovezi de expansiune. Experiența clinică indică faptul că bromocriptina, administrată în timpul sarcinii, nu afectează negativ cursul sau rezultatul acesteia.

Bromocriptina este utilizată pentru suprimarea lactației din motive medicale (după avort, copil-născut mort, decesul unui nou-născut), dar nu este recomandată pentru suprimarea de rutină a lactației funcționale (fiziologice) normale.

Imediat după naștere, bromocriptina nu trebuie utilizată la femeile cu hipertensiune arterială, boală coronariană sau simptome și/sau antecedente de tulburări mintale grave. În timpul tratamentului postpartum, tensiunea arterială trebuie monitorizată cu atenție, mai ales în primele zile de terapie.

Bromocriptina nu trebuie administrată mamelor care alăptează.

Fertilitatea poate fi restabilită prin tratament cu bromocriptină. Dacă sunteți o femeie în vârstă fertilă și nu intenționați să aveți un copil în viitorul apropiat, trebuie să utilizați o metodă contraceptivă non-hormonală fiabilă.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

Acest medicament vă poate afecta capacitatea de a conduce vehicule sau de a folosi utilaje în siguranță. Tulburări de vedere (dereglarea vederii), scăderea tensiunii arteriale (hipotensiune arterială) și scăderea vigilenței pot apărea mai ales în faza inițială a tratamentului. Foarte rar au apărut episoade de somn brusc și de somnolență în timpul activităților zilnice, în special la pacienții cu boala Parkinson. Prin urmare, dacă simțiți somnolență excesivă sau adormiți brusc în timpul tratamentului, consultați-vă medicul și nu trebuie să conduceți vehicule sau să folosiți utilaje - deoarece aceste activități vă pot expune pe dumneavoastră sau pe alții la riscul de rănire gravă sau deces.

Bromocriptin-Richter conține lactoză

Comprimatele Bromocriptin-Richter conțin lactoză (zahăr din lapte). Dacă medicul dumneavoastră v-a spus că aveți intoleranță la unele categorii de glucide, adresați-vă medicului dumneavoastră înainte de a lua acest medicament.

3. Cum să luați Bromocriptin-Richter comprimate

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

Bromocriptin-Richter comprimate trebuie luat în timpul meselor cu puțină apă.

Doza maximă este de 30 mg/zi. Pentru majoritatea bolilor, medicul dumneavoastră va începe cu o doză mică și va crește treptat doza după cum este necesar. Acest lucru vă va ajuta să vă adaptați la medicament și să evitați majoritatea efectelor secundare.

Dacă femeile cu afecțiuni care nu sunt asociate cu hiperprolactinemie sunt tratate cu bromocriptină, medicamentul trebuie administrat în cea mai mică doză eficientă necesară pentru ameliorarea simptomelor. Această precauție este necesară pentru a evita suprimarea nivelurilor plasmaticice de prolactină sub nivelurile normale, cu o afectare consecutivă a funcției luteale.

Prevenirea lactației din motive medicale

Pentru prevenirea lactației se administrează 2,5 mg (1 comprimat) în ziua nașterii, urmat de 2,5 mg de două ori pe zi (2×1 comprimat) timp de 14 zile. Nu este necesară creșterea treptată a dozei.

Suprimarea lactației din motive medicale

Se administrează 2,5 mg (1 comprimat) în ziua 1 și se crește după 2-3 zile la 2,5 mg de două ori pe zi (2×1 comprimat). Trebuie luate 2,5 mg de două ori pe zi timp de 14 zile. Nu este necesară o creștere treptată a dozei.

Dacă, după întreruperea tratamentului, apar ușoare secreții de lapte, discutați cu medicul dumneavoastră.

Pentru tratamentul altor afecțiuni

Doza inițială este de obicei o jumătate de comprimat (1,25 mg), recomandată a fi luată la culcare. Aceasta este crescută treptat, la intervale de la 2 până la 3 zile, cu 1,25-2,5 mg (de la jumătate până la un comprimat) până la atingerea dozei zilnice de 5 mg (luată în două prize divizate, adică 2×1 comprimat). În funcție de afecțiunea pentru care sunteți tratat, de efectul și de tolerabilitatea tratamentului, este posibilă creșterea ulterioară a dozei până la o doză zilnică maximă de 30 mg,

conform schemei descrise mai sus.

Se recomandă administrarea Bromocriptin-Richter comprimate în doze divizate; ultima doză a zilei trebuie luată întotdeauna la culcare.

Comprimatul poate fi împărțit în doze egale.

Dacă luați mai mult Bromocriptin-Richter decât trebuie

Dacă luați din greșală prea mult din medicamentul dumneavoastră, spuneți imediat medicului dumneavoastră sau mergeți imediat la cel mai apropiat serviciu de urgență. Dacă este posibil, arătați pachetul de medicament.

În caz de supradozaj, poate apărea greață, vărsături, amețeli, bătăi rapide ale inimii, somnolență, letargie, halucinații și scăderea tensiunii arteriale (hipotensiune arterială, în special atunci când vă ridicați în picioare).

Dacă uitați să luați Bromocriptin-Richter comprimate

Nu luați o doză dublă pentru a compensa comprimatul uitat. Dacă ați uitat să luați o doză, luați alta, imediat ce vă aduceți aminte, cu excepția cazului în care este aproape timpul pentru următoarea doză. Apoi, continuați ca mai înainte.

Dacă încetați să luați Bromocriptin-Richter comprimate

Înteruperea bruscă a tratamentului poate duce la apariția unei afecțiuni severe (așa-numitele simptome neuroleptice, sindromul malign), caracterizat prin simptome cum ar fi febra de grad înalt, tulburări ale sistemului nervos și rigiditate musculară.

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.

Administrarea de Bromocriptin-Richter comprimate cu alimente și începerea treptată a terapiei ar trebui să contribuie la menținerea efectelor secundare la minimum.

Următoarele reacții adverse sunt grave:

În cazuri foarte rare (pot afecta până la 1 din 10.000 de persoane), la unele femei la care bromocriptină a fost luată imediat după naștere/avort spontan sau avort pentru a preveni producerea de lapte, reacții adverse grave, inclusiv hipertensiune arterială (simptome ale cărora includ amețeli, dureri de cap sau înroșirea feței), infarct miocardic, convulsii, accident vascular cerebral sau tulburări mintale, deși nu este sigur dacă acest lucru se datorează bromocriptinei. La unii pacienți, apariția accidentului vascular cerebral și a convulsiilor a fost precedată de cefalee severă și/sau tulburări vizuale tranzitorii ale vederii. Spuneți imediat medicului dumneavoastră și încetați să luați Bromocriptin-Richter comprimate dacă aveți tensiune arterială crescută, dureri de cap constant, dureri în piept sau orice alte simptome neobișnuite.

Unele persoane tratate cu bromocriptină pot dezvolta o îngroșare fibroasă a mucoasei corpului care acoperă majoritatea organelor interne (peritoneu) (reacții adverse rare: pot afecta până la 1 din 1000 de persoane). Simptomele acestei afecțiuni pot include *dificultăți de respirație, scurtarea respirației, dureri în piept, spate sau pelvine, umflarea crescută a membrelor inferioare sau*

probleme cu rinichii. Dacă dezvoltăți oricare dintre simptomele descrise, încetați să luați Bromocriptin-Richter comprimate și spuneți imediat medicului dumneavoastră.

Reacții adverse foarte rare (pot afecta până la 1 din 10.000 de persoane): valve cardiace și tulburări asociate, de ex. inflamație (pericardită) sau scurgere de lichid în pericard (revărsat pericardic). Simptomele precoce pot include unul sau mai multe dintre următoarele: dificultăți de respirație, scurtarea respirației, dureri în piept sau spate și picioare umflate. Dacă prezentați oricare dintre aceste simptome, trebuie să spuneți imediat medicului dumneavoastră.

În special, în timpul primelor zile de tratament unii pacienți prezintă tensiune arterială scăzută (reacții adverse mai puțin frecvente: pot afecta până la 1 din 100 de persoane) care le poate reduce starea de vigilență; prin urmare, vi se recomandă să nu conduceți vehicule sau să folosiți utilaje.

Unii pacienți au experimentat episoade de somn brusc în timpul activităților zilnice (efect secundar foarte rar: pot afecta până la 1 din 10.000 de persoane) care pot crește riscul de răni grave pentru ei sau pentru alții dacă aceștia folosesc utilaje. Dacă vi se întâmplă, *nu trebuie să conduceți vehicule sau să folosiți utilaje. Consultați-vă cu medicul dumneavoastră.*

În cazuri foarte rare (poate afecta până la 1 din 10.000 de persoane), se poate dezvolta o stare similară cu sindromul neuroleptic malign dacă se întrerupe terapia. Aceasta este o afecțiune rară care apare de obicei la pacienții care iau un alt tip de medicamente cunoscute sub numele de antipsihotice. Simptomele tipice includ *rigiditate musculară sau contracții musculare, bătăi rapide ale inimii, stare mentală modificată, vigilență redusă, transpirație și febră*. Dacă aveți oricare dintre acestea, trebuie să încetați să luați bromocriptină și să apelați imediat la un medic.

Sângerările și ulcerele în tractul digestiv au fost rare (pot afecta până la 1 din 1000 de persoane) la pacienții care au luat bromocriptină. Dacă aveți scaun negru sau cu sânge sau dureri puternice de stomac sau abdominale, adresați-vă imediat unui medic.

Pot apărea reacții de hipersensibilitate cu orice medicament. *Prin urmare, dacă aveți erupții pe piele sau edem (umflare), consultați medical dumneavoastră cât mai curând posibil.*

Următoarele reacții adverse au fost raportate, de asemenea, la utilizarea bromocriptinei:

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

- Greață, vărsături
- Durere de cap
- Constipație
- Nas înfundat
- Somnolență
- Amețeli

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

- Halucinații
- Confuzie
- Mișcări anormale
- Pierderea mișcărilor coordonate
- Scăderea tensiunii arteriale la ridicare în picioare (foarte rar ducând la leșin)
- Gură uscată
- Oboseală
- Reacții alergice ale pielii

- Pierderea parului
- Crampe la picioare

Reacții adverse rare (pot afecta până la 1 din 1000 de persoane):

- Tulburări psihice
- Insomnie
- Senzații anormale ale pielii (furnicături sau amorțeală a mâinilor sau picioarelor)
- Somnolență excesivă
- Tulburări de vedere, vedere încețoșată
- Tulburări de ritm cardiac
- Bătăi ale inimii anormal de rapide sau lente
- Inflamația pleurei
- Respirație dificilă
- Umflarea (edemul) membrelor
- Zgomot în ureche
- Durere abdominală
- Diaree

Reacții adverse foarte rare (pot afecta până la 1 din 10.000 de persoane):

- Degetele de la mâini și de la picioare palide sau albe
- Activitate sexuală crescută
- Creșterea dorinței sexuale
- Eșecul de a rezista jocurilor de noroc, cheltuielilor compulsive sau impulsurilor de cumpărare
- Mâncare excesivă, mâncare compulsive
- Somnolență excesivă în timpul zilei
- Eliminări apoase din nas

La pacienții cu tumori ale glandei pituitare, afectarea vizuală este un efect binecunoscut al stării lor. Unii pacienți pot prezenta tulburări de vedere când iau Bromocriptin-Richter, adresați-vă medicului dumneavoastră dacă se întâmplă acest lucru.

De asemenea, puteți experimenta următoarele reacții adverse:

Incapacitatea de a rezista impulsului, impulsului sau tentației de a efectua o acțiune care ar putea fi dăunătoare pentru tine sau pentru alții, care poate include:

- Impuls puternic de a juca jocuri de noroc excesiv în ciuda consecințelor personale sau familiale grave.
- Alterarea sau creșterea interesului sexual și a comportamentului care vă preocupă în mod semnificativ pentru dvs. sau pentru alții, de exemplu, un impuls sexual crescut.
- Cumpărături sau cheltuieli excesive incontrolabile.
- Mâncare excesivă (mâncând cantități mari de alimente într-o perioadă scurtă de timp) sau alimentație compulsivă (mâncând mai multe alimente decât în mod normal și mai mult decât este necesar pentru a-ți potoli foamea).

Spuneți medicului dumneavoastră dacă aveți oricare dintre aceste comportamente; vor discuta despre modalități de gestionare sau de reducere a simptomelor.

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, ale cărui detalii

sunt publicate pe web-site-ul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale: www.amdm.gov.md sau e-mail: farmacovigilenta@amdm.gov.md
Raportând reacțiile adverse, puteți contribui la furnizarea de informații suplimentare privind siguranța acestui medicament.

5. Cum se păstrează Bromocriptin-Richter comprimate

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

A se păstra la temperaturi sub 25 °C, în ambalajul original, ferit de lumină.

Nu utilizați acest medicament după data de expirare înscrisă pe ambalaj după expiră. 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 Bromocriptin-Richter comprimate

- Substanța activă este bromocriptina. Fiecare comprimat conține 2,5 mg bromocriptină sub formă de 2,87 mg mesilat de bromocriptină.
- Celelalte componente sunt: anhidru coloidal de siliciu, stearat de magneziu, talc, povidonă, amidon de porumb, celuloză microcristalină, lactoză monohidrat (41,0 mg

Cum arată Bromocriptin-Richter comprimate și conținutul ambalajului

Comprimate aproape albe, cu fețe plate, teșite pe margine, cu o linie de bisectare pe o parte și cu inscripția „2,5” pe cealaltă față. Diametru: 7 mm. Comprimatul poate fi divizat în două părți egale.

30 comprimate în flacon de culoare brună de 10 ml, în cutie de carton.

Deținătorul certificatului de înregistrare și fabricantul

Deținătorul certificatului de înregistrare

Gedeon Richter Plc.
Gyömrői út 19-21.
1103 Budapest
Ungaria

Fabricantul

Gedeon Richter Plc.
Gyömrői út 19-21.
1103 Budapest
Ungaria

Acest prospect a fost revizuit în noiembrie 2022.

Informații detaliate privind acest medicament sunt disponibile pe site-ul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (AMDM) <http://nomenclator.amdm.gov.md/>