

## **PROSPECT: INFORMAȚII PENTRU CONSUMATOR/PACIENT**

**Risperidon-BP 2 mg comprimate**  
**Risperidon-BP 4 mg comprimate**  
Risperidon

**Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să utilizați 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 Risperidon-BP comprimate și pentru ce se utilizează
2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați Risperidon-BP comprimate
3. Cum să utilizați Risperidon-BP comprimate
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează Risperidon-BP comprimate
6. Conținutul ambalajului și alte informații

### **1. Ce este Risperidon-BP comprimate și pentru ce se utilizează**

Risperidon-BP aparține unui grup de medicamente denumite antipsihotice.

Risperidon-BP se folosește pentru tratamentul următoarelor boli:

- Schizofrenia, în care este posibil să vedeați, să auziți sau să simțiți lucruri care nu există în realitate, e posibil să credeți lucruri care nu sunt adevărate sau să vă simțiți neobișnuit de suspicios sau confuz
- Mania, în care vă puteți simți foarte exaltat, încântat, agitat, entuziasmat sau hiperactiv. Mania apare într-o boală numită "tulburare bipolară"
- Tratamentul pe termen scurt (până la 6 săptămâni) al agresivității de lungă durată la persoane cu demență Alzheimer, care se rănesc pe sine sau pe alții. Înainte de aceasta, trebuie să se fi utilizat tratamente alternative (nemedicamentoase)
- Tratament pe termen scurt (până la 6 săptămâni) al agresivității de lungă durată la copii cu intelect redus (cu vîrstă de cel puțin 5 ani) și adolescenți cu tulburări de comportament.

Risperidon-BP poate atenua simptomele dumneavoastră de boală și împiedică revenirea simptomelor.

### **2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați Risperidon-BP**

**Nu utilizați Risperidon-BP:**

- dacă sunteți alergic la risperidonă sau la oricare din celelalte componente ale acestui medicament (enumerate la pct. 6).

**Atenționări și precauții**

Înainte de a utiliza Risperidon-BP, adresați-vă medicului dumneavoastră sau cu farmacistul dacă:

- Aveți probleme cu inima. Exemplele includ un ritm neregulat al bătailor inimii sau dacă sunteți predispuși la o tensiune arterială mică sau folosiți medicamente pentru tensiune arterială. Risperidon-BP poate cauza scăderea tensiunii arteriale. Poate fi necesară modificarea dozei.

- dacă știți că aveți vreun factor care vă poate favoriza un accident vascular cerebral, cum sunt tensiune arterială mare, tulburări cardiovasculare sau tulburări circulatorii la nivelul creierului.
- Ați avut vreodată mișcări involuntare ale limbii, gurii și feței.
- Ați avut vreodată o boală ale cărei simptome includ febră, rigiditate musculară, transpirație sau o scădere a nivelului de conștiență (cunoscută, de asemenea, ca "Sindrom neuroleptic malign").
- Aveți boala Parkinson sau demență.
- Știți că ați avut în trecut valori scăzute ale globulelor albe din sânge (care puteau fi cauzate sau nu de alte medicamente).
- Aveți diabet zaharat.
- Aveți epilepsie.
- Sunteți bărbat și ați avut la un moment dat erecție prelungită sau dureroasă.
- Aveți dificultăți în controlul temperaturii corporale sau supraîncălzire.
- Aveți probleme cu rinichii.
- Aveți probleme cu ficatul.
- Aveți o concentrație anormal de mare a hormonului prolactină în sânge sau dacă există probabilitate să aveți o tumoare dependentă de prolactină.
- Dumneavoastră aveți sau alt membru al familiei dumneavoastră are antecedente de formare a cheagurilor de sânge, pentru că antipsihoticele au fost asociate cu formarea cheagurilor de sânge.

Dacă nu sunteți sigur că vreuna din cele de mai sus este valabilă pentru dumneavoastră, adresați-vă medicului sau farmacistului înainte de a folosi Risperidon-BP.

Deoarece la pacienții tratați cu risperidonă s-au observat rar valori periculoase de scăzute ale anumitor tipuri de globule albe din sânge, necesare pentru a lupta împotriva infecțiilor, este posibil ca medicul dumneavoastră să vă verifice numărul de globule albe din sânge.

Risperidon-BP poate determina creștere în greutate. Creșterea semnificativă în greutate vă poate influența negativ sănătatea. Medicul dumneavoastră trebuie să vă măsoare regulat greutatea corporală.

Deoarece la pacienții tratați cu Risperidon-BP au fost observate apariția diabetului zaharat sau agravarea unui diabet zaharat pre-existent, medicul dumneavoastră trebuie să vă evalueze pentru semne ale concentrațiilor mari de zahăr în sânge. La pacienții cu diabet zaharat pre-existent, trebuie măsurată regulat valoarea glucozei în sânge.

Risperidon-BP poate provoca creșterea valorilor unui hormon numit "prolactină" identificată la o analiză a săngelui (care poate provoca sau nu simptome). Dacă apar simptome de creștere a prolactinei, acestea pot include la bărbați mărire a sănilor, dificultate la obținerea sau menținerea erecției, sau alte disfuncții sexuale. La femei, acestea pot include disconfort la nivelul sănilor, scurgere de lapte din săni, probleme de fertilitate, lipsă a ciclurilor menstruale, sau alte probleme cu ciclul menstrual.

Dacă luați Risperidon-BP și sunteți planificat să aveți o operație la nivelul ochiului pentru cataractă, pupila (partea circulară neagră din mijlocul ochiului) poate să nu crească în dimensiune atât cât este necesar. De asemenea, irisul (partea colorată a ochiului), poate deveni flasc în timpul intervenției chirurgicale și acest fapt poate duce la leziuni ale ochiului. Dacă sunteți planificat pentru a vă se efectua o operație la ochi, spuneți medicului dumneavoastră oftalmolog că luați acest medicament.

*Vârstnici cu demență*

La pacienții vârstnici cu demență există un risc crescut de accident vascular cerebral. Nu trebuie să luați risperidonă dacă aveți demență cauzată de accident vascular cerebral. În timpul tratamentului cu risperidonă trebuie să vă prezentați frecvent la medic.

Dacă dumneavoastră sau persoana care vă îngrijește observă o schimbare bruscă în starea dumneavoastră mintală sau stare de slăbiciune brusc instalată sau amortire a feței, brațelor sau picioarelor, mai ales pe o parte, sau vorbire neclară, chiar și pentru o perioadă scurtă de timp, trebuie solicitat imediat ajutor medical. Acestea pot fi semnele unui accident vascular cerebral.

### *Copii și adolescenți*

Înainte de începerea tratamentului pentru tulburare de comportament, trebuie să fi fost eliminate alte cauze ale comportamentului agresiv.

Dacă în timpul tratamentului cu risperidonă apare oboselă, o schimbare a momentului administrării poate îmbunătăți/reduce dificultățile de concentrare.

Înainte de începerea tratamentului, greutatea corporală a dumneavoastră sau a copilului dumneavoastră trebuie măsurată și va fi monitorizată în mod regulat pe parcursul tratamentului.

### **Risperidon-BP 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 important în mod special să vorbiți cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul dacă luați oricare medicament din următoarea listă:

- Medicamente care acționează asupra creierului pentru a vă ajuta să vă calmați (benzodiazepine) sau unele medicamente contra durerii (opioide), medicamente pentru alergii (unele antihistaminice), deoarece risperidona poate crește efectul sedativ (de liniștire, adormire) al tuturor acestora.
- Medicamente care pot schimba activitatea electrică a inimii, cum sunt medicamente pentru malarie, pentru probleme de ritm al bătăilor inimii, pentru alergii (antihistaminice), unele medicamente pentru depresie sau alte medicamente pentru probleme mentale.
- Medicamente care determină încetinirea bătăilor inimii.
- Medicamente care determină scăderea cantității de potasiu din sânge (de exemplu anumite diuretice).
- Medicamente care tratează tensiunea arterială mare. Risperidon-BP poate scădea tensiunea arterială.
- Medicamente pentru boala Parkinson (cum este levodopa).
- Medicamente care sporesc activitatea sistemului nervos central (psihostimulante cum este metilfenidatul).
- Medicamente pentru eliminarea apei (diuretice) folosite pentru problemele de inimă sau umflături determinate de acumularea unei cantități mari de lichid (cum sunt furosemid sau clorotiazidă). Administrarea de Risperidon-BP neasociat cu alt medicament sau utilizarea în același timp cu furosemid prezintă un risc crescut de accidente vasculare cerebrale sau moarte la persoanele vârstnice cu demență.

### Următoarele medicamente pot reduce efectul risperidonei

- Rifampicina (un medicament pentru tratarea unor infecții).
- Carbamazepina, fenitoïna (medicamente pentru epilepsie).
- Fenobarbitalul.

Dacă începeți sau încetați să luați astfel de medicamente, veți avea nevoie de o doză diferită de Risperidon-BP.

### Următoarele medicamente pot accentua efectul risperidonei

- Chinidina (folosită pentru anumite tipuri de boli de inimă).
- Antidepresivele cum sunt paroxetina, fluoxetina, antidepresivele triciclice.
- Medicamentele cunoscute ca beta-blocante (folosite pentru a trata tensiunea arterială mare).

- Fenotiazina (folosită, de exemplu, pentru tratarea psihozei sau pentru calmare).
- Cimetidina, ranitidina (inhibitoare ale acidității stomacului).
- Itraconazol și ketoconazol (medicamente pentru tratarea infecțiilor fungice).
- Anumite medicamente utilizate în tratamentul HIV/SIDA, cum ar fi ritonavir.
- Verapamilul, un medicament utilizat pentru tratamentul hipertensiunii arteriale și/sau ritmului cardiac anormal.
- Sertralina și fluvoxamina, medicamente utilizate pentru tratarea depresiei și a altor tulburări psihice.

Dacă începeți sau încetați să luați astfel de medicamente, veți avea nevoie de o doză diferită de risperidonă.

Combinarea paliperidonei cu risperidona nu este recomandată, deoarece combinația celor două poate duce la creșterea efectelor secundare.

Dacă nu sunteți sigur că vreuna dintre cele de mai sus este valabilă pentru dumneavoastră, adresați-vă medicului sau farmacistului înainte de a folosi Risperidon-BP.

### **Risperidon-BP împreună cu alimente, băuturi și alcool**

Puteți lua acest medicament cu sau fără alimente. Trebuie să evitați consumul de băuturi alcoolice când luați Risperidon-BP.

### **Sarcina, alăptarea și fertilitatea**

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

Risperidon-BP nu trebuie utilizat în timpul sarcinii, cu excepția cazurilor în care este absolut necesar. Medicul dumneavoastră va decide dacă puteți folosi acest medicament.

- Următoarele simptome pot apărea la nou-născuții ale căror mame au utilizat Risperidon-BP în ultimul trimestru de sarcină (ultimele trei luni de sarcină): tremurături, rigiditate musculară și/sau slăbiciune, somnolență, agitație, probleme la respirație și dificultăți de alimentare. În cazul în care copilul dumneavoastră dezvoltă oricare dintre aceste simptome, trebuie să vă adresați medicului dumneavoastră.

#### *Alăptarea*

S-a demonstrat că risperidona se excretă în laptele matern în cantități mici. Nu sunt disponibile date privind apariția de reacții adverse la sugarii alăptăți la sân. De aceea, medicul dvs. va decide dacă puteți utiliza Risperidon-BP.

#### *Fertilitatea*

Risperidon-BP poate crește concentrația hormonului numit "prolactină" în sânge, fapt care poate scădea fertilitatea (a se vedea Reacții adverse posibile).

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

În timpul tratamentului cu Risperidon-BP pot apărea amețeli, oboseală și tulburări ale vederii. Nu conduceți vehicule și nu folosiți utilaje sau unelte fără a vă adresa mai întâi medicului dumneavoastră.

Risperidon-BP 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 utilizați Risperidon-BP**

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

Doza recomandată este următoarea:

## **Pentru tratamentul schizofreniei**

### *Adulți*

Doza uzuală inițială este de 2 mg pe zi; aceasta poate fi crescută la 4 mg pe zi în a doua zi de tratament.

Doza dumneavoastră poate fi ajustată de medic, în funcție de modul în care răspundeți la tratament.

Majoritatea persoanelor se simt mai bine cu doze zilnice de la 4 la 6 mg.

Această doză totală zilnică poate fi luată fie o dată pe zi într-o singură doză, fie în două doze pe zi.

Medicul vă va spune care variantă este cea mai bună pentru dumneavastră.

### *Vârstnici*

Doza inițială va fi, în mod normal, de 0,5 mg de două ori pe zi.

Doza poate fi mărită treptat de către medicul dumneavoastră la 1 mg până la 2 mg, de două ori pe zi.

Medicul va decide varianta cea mai bună pentru dumneavastră.

### *Copii și adolescenți*

Copiii și adolescenții cu vîrsta sub 18 ani nu trebuie tratați cu Risperidon-BP pentru schizofrenie.

## **Pentru tratamentul maniei**

### *Adulți*

Doza inițială va fi, în mod normal, de 2 mg o dată pe zi.

Doza poate fi modificată treptat de către medicul dumneavoastră, în funcție de modul în care răspundeți la tratament.

Majoritatea persoanelor se simt mai bine cu doze zilnice de la 1 la 6 mg o dată pe zi.

### *Vârstnici*

Doza inițială va fi, în mod normal, de 0,5 mg de două ori pe zi.

Doza dumneavoastră poate fi modificată treptat de către medicul dumneavoastră la 1 mg până la 2 mg de două ori pe zi, în funcție de modul în care răspundeți la tratament.

### *Copii și adolescenți*

Copiii și adolescenții cu vîrsta sub 18 ani nu trebuie tratați cu Risperidon-BP pentru manie.

## **Pentru tratamentul agresivității de lungă durată la persoanele cu demență Alzheimer**

### *Adulți (inclusiv vârstnici)*

Doza inițială va fi, în mod normal, de 0,25 mg de două ori pe zi.

Doza poate fi modificată treptat de către medicul dumneavoastră, în funcție de modul în care răspundeți la tratament.

Majoritatea persoanelor se simt mai bine cu o doză zilnică de 0,5 mg, administrată de două ori pe zi. Unii pacienți pot avea nevoie de 1 mg, de două ori pe zi.

Durata tratamentului la pacienții cu demență Alzheimer nu trebuie să fie mai mare de 6 săptămâni.

## **Pentru tratamentul tulburărilor de comportament la copii și adolescenti**

Doza va depinde de greutatea copilului:

### *Pentru copii care cântăresc mai puțin de 50 kg*

- Doza inițială va fi, în mod normal, de 0,25 mg o dată pe zi.

- Doza poate fi crescută la un interval de două zile, în trepte de căte 0,25 mg pe zi.

- Doza uzuală de întreținere este de la 0,25 mg la 0,75 mg, o dată pe zi.

### *Pentru copii care cântăresc 50 kg sau mai mult*

- Doza inițială va fi, în mod normal, de 0,5 mg o dată pe zi.

- Doza poate fi crescută la un interval de două zile, în trepte de câte 0,5 mg pe zi.
- Doza uzuală de întreținere este de la 0,5 mg la 1,5 mg o dată pe zi.

Durata tratamentului la pacienții cu tulburări de comportament nu trebuie să fie mai mare de 6 săptămâni. Copiii cu vîrstă sub 5 ani nu trebuie tratați cu Risperidon-BP pentru tulburări de comportament.

### **Persoanele cu afecțiuni ale rinichilor sau ficatului**

Indiferent de boala care trebuie tratată, toate dozele de Risperidon-BP la început ca și cele următoare vor fi înjumătățite de către medic. Creșterile dozei vor fi mai lente în aceste cazuri.

Medicul vă va indica Risperidon-BP cu precauție.

Mod de administrare

Puteți lua comprimatele până sau după mese.

Trebuie să înghițiți comprimatul cu o cantitate suficientă de apă.

### **Dacă utilizați mai mult Risperidon-BP decât trebuie**

Prezentați-vă imediat la medic. Luați ambalajul medicamentului cu dumneavoastră.

În caz de supradozaj puteți avea următoarele simptome: somnolență, oboseală, mișcări anormale ale corpului, probleme de a sta în picioare și de a merge, amețeală determinată de tensiunea arterială mică, bătăi anormale ale inimii și convulsii.

### **Dacă uitați să luați Risperidon-BP**

Dacă uitați să luați o doză, luați-o de îndată ce vă amintiți. Totuși, dacă este foarte aproape momentul luării dozei următoare, nu mai luați doza pe care ați uitat-o și continuați ca de obicei. Dacă uitați două sau mai multe doze, contactați-l pe medicul dumneavoastră.

Nu luați o doză dublă (două doze în același timp) pentru a compensa doza uitată.

### **Dacă încetați să utilizați Risperidon-BP**

Nu trebuie să încetați să luați acest medicament, cu excepția cazului în care medicul dumneavoastră vă recomandă acest lucru. Simptomele pot reveni. Dacă medicul dumneavoastră hotărăște încetarea tratamentului, doza va fi redusă treptat, în decurs de câteva zile.

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.

### **Spuneți imediat medicului dumneavoastră sau sunați la urgență dacă:**

- Observați umflare, durere și înroșire a picioarelor sau brațelor. Acestea pot fi semne ale apariției cheagurilor de sânge în vene. Cheagurile se pot deplasa prin vasele de sânge până la nivelul plămânilor și pot determina durere în piept și probleme de respirație. Dacă observați oricare dintre aceste simptome, solicitați imediat asistență medicală.
- Aveți demență și observați o modificare bruscă a stării dumneavoastră mintale sau slăbiciune sau amețeală bruscă la nivelul feței, brațelor sau picioarelor, în special pe o parte sau vorbire încetinită, chiar și pentru o perioadă scurtă de timp. Acestea pot fi semnele unui accident vascular cerebral.
- Aveți febră, rigiditate musculară, transpirații, dereglați de conștiință (acestea pot fi semne de "sindrom neuroleptic malign"). Este posibil să aveți nevoie de tratament medical de urgență.

- Sunteți bărbat și aveți erecție prelungită sau dureroasă. Aceasta se numește priapism. Este posibil să aveți nevoie de tratament medical de urgență.
- Aveți mișcări involuntare ritmice ale limbii, gurii și feței. Poate fi necesară întreruperea tratamentului cu Risperidon-BP.
- Prezentați o reacție alergică gravă caracterizată prin febră, umflare a gurii, feței, buzelor sau limbii, scurtare a respirației, mâncărimi, eruptii pe piele sau scădere bruscă a tensiunii arteriale.

#### Alte reacții adverse

##### Foarte frecvente (pot afecta mai mult de 1 persoană din 10):

- Dificultăți de a adormi sau de a continua somnul.
- Parkinsonism - această afecțiune poate include: mișcări încete sau afectate, senzație de rigiditate sau încordare musculară (ceea ce face ca mișcările dumneavoastră să fie spastice) și uneori chiar și o senzație de "înghețare" a mișcării, iar apoi de reluare a acesteia. Alte semne ale parkinsonismului includ mers încet și târșăit, tremor în repaus, salivăție excesivă și/sau pierdere a expresiei faciale.
- Somnolență sau scădere a vigilenței.
- Dureri de cap.

##### Frecvențe (pot afecta până la 1 persoană din 10):

- Pneumonie, bronșită, simptome de răceală, infecții ale sinusurilor (sinusite), infecții urinare, infecții ale urechilor, stare asemănătoare gripei
- creșterea valorilor hormonului "prolactină" identificată la o analiză a sângeului. Dacă apar simptome de creștere a prolactinei, acestea pot include la bărbați umflare a sânilor, dificultate la obținerea sau menținerea erecției, sau alte disfuncții sexuale. La femei, acestea pot include disconfort la nivelul sânilor, eliminare de lapte din sânii, absență a ciclurilor menstruale, sau alte probleme cu ciclul menstrual
- Creștere în greutate, creștere sau scădere a poftei de mâncare
- Tulburări de somn, iritabilitate, depresie, frică, neliniște
- Distonie- tulburare în care apar contracții involuntare ale mușchilor. Deși poate afecta orice parte a corpului (și poate avea ca rezultat o poziție corporală anormală), distonia implică deseori mușchii feței, inclusiv mișcări anormale ale ochilor, gurii, limbii sau maxilarului
- neliniște caracterizată prin nevoie de a se mișca în permanență (acatizie)
- Amețeală
- Dischinezie- o afecțiune care implică mișcări musculare involuntare și poate include mișcări care se repetă, spastice sau contracturi sau spasme
- Tremurături
- Vedere încețoșată, conjunctivitate (infecție a ochiului cu înroșire, cu sau fără eliminări)
- Bătăi rapide ale inimii, tensiune arterială mare
- Dificultăți la respirație, dureri în gât, tuse, sângerare din nas, nas înfundat
- Dureri în abdomen, disconfort abdominal, vărsături, greată, constipație, diaree, indigestie, uscăciune a gurii, dureri de dinți
- Eruptii trecătoare pe piele, înroșire a pielii.
- Spasme musculare, dureri de oase sau musculare, dureri de spate, dureri articulare.
- Incontinență (lipsa controlului) urinară.
- Umflare a corpului, brațelor sau picioarelor, febră, dureri la nivelul pieptului, slăbiciune, senzație de oboselă (epuizare), dureri.
- Căderi.

Mai puțin frecvente (pot afecta până la 1 persoană din 100):

- Reacții alergice
- Infecție a căilor respiratorii, infecție a vezicii urinare, infecții ale ochiului, amigdalită, infecții micotice ale unghiilor, infecții ale pielii, o infecție limitată la o singură zonă pe piele sau parte a corpului, infecție determinată de virusuri, inflamare a pielii cauzată de acarieni.
- Scădere a numărului de globule albe ale săngelui care vă protejează împotriva infecțiilor, scădere a numărului de globule albe ale săngelui, scădere a numărului de trombocite (celule ale săngelui care sunt implicate în oprirea săngerărilor), anemie, scădere a numărului de globule roșii, creștere a eozinofilelor (un tip de globule albe) din sânge.
- Diabet zaharat sau agravare a diabetului zaharat existent, creștere a glucozei în sânge, consum excesiv de apă.
- Scădere în greutate, lipsa poftei de mâncare, creștere a concentrației colesterolului în sânge.
- Manie, confuzie, scădere a libidoului (apetit sexual), nervozitate, coșmaruri
- Lipsa răspunsului la stimuli, pierderea conștiinței, nivelul scăzut al conștiinței, convulsi, leșin
- Nevoia imediată de a mișca părți ale corpului, oprire bruscă a alimentării cu sânge a creierului, tulburări de echilibru, tulburări de coordonare, amețeli la ridicarea în picioare, tulburări de atenție, probleme de vorbire, pierdere a gustului sau senzație de gust anormal, sensibilitate redusă a pielii la durere și atingere, senzație de furnicături, înțepături sau amorțeală a pielii
- Hipersensibilitate a ochilor la lumină, uscăciune a ochilor, creștere a lăcrămației, înroșire a ochilor
- Senzație de învârtire (vertij), zgomote în urechi, dureri de urechi
- Fibrilație atrială (un ritm anormal al bătailor inimii), o intrerupere a conducerii impulsurilor între părțile superioare și inferioare ale inimii, conducere electrică anormală la nivelul inimii, prelungire a intervalului QT la electrocardiogramă, bătăi lente ale inimii, traseu electric anormal al inimii (electrocardiogramă sau ECG), bătăi puternice în piept (palpitații).
- Scădere a tensiunii arteriale, scădere a tensiunii arteriale la ridicarea în picioare (în consecință, unii pacienți pot avea o senzație de leșin, amețeală sau pot leșina atunci când se ridică în picioare sau se ridică brusc), înroșire a feței
- Pneumonie cauzată de inhalarea alimentelor, congestie pulmonară, congestie a căilor respiratorii, sunete crepitante în plămâni, respirație ţuierătoare, tulburări ale vocii, tulburări ale căilor respiratorii
- Infectie stomacală sau intestinală, incontinentă de scaun, scaun foarte tare, dificultăți la înghitire, formare excesivă de gaze în intestin
- Creștere a nivelului transaminazelor, gama-glutamil transferazei, enzimelor hepatice în sânge
- Urticarie (erupție pe piele), mâncărimi, cădere a părului, îngroșare a pielii, eczeme, uscăciune a pielii, modificări ale culorii pielii, acnee, descuamări ale pielii, senzație de mâncărime la nivelul pielii capului sau pielii, afecțiuni ale pielii, leziuni ale pielii
- creșterea CPK (creatin fosfokinază) în sânge- o enzimă care este uneori eliberată la distrugerea mușchilor
- postură anormală, rigiditate a articulațiilor, umflare a articulațiilor, slăbiciune musculară, durere la nivelul gâtului
- Urinare frecventă, imposibilitate de a urina, durere la urinare
- Disfuncție erectilă, tulburări de ejaculare
- Întârziere a menstruației, lipsă a menstruației sau alte probleme cu ciclul menstrual (femei).
- Dezvoltare a sănilor la bărbați, scurgere de lapte din săni, disfuncție sexuală, dureri la nivelul sănilor, disconfort la nivelul sănilor, eliminări vaginale
- Umflare a feței, frisoane, creștere a temperaturii corporale.
- Mers anormal, sete, disconfort la nivelul pieptului, stare generală de rău, senzații anormale, disconfort general

- Dureri legate de procedurile utilizate

Rare (pot afecta până la 1 persoană din 1000):

- Infecții
- Valori periculos de scăzute ale anumitor tipuri de globule albe din sânge, necesare pentru a lupta împotriva infecțiilor
- Reacție alergică severă caracterizată prin febră, umflare a gurii, feței, buzelor sau limbii, dificultăți la respirație, mâncărăimi, erupții pe piele și uneori scădere a tensiunii arteriale
- Secreție inadecvată a hormonului care controlează volumul de urină
- Prezență de zahăr în urină, scădere a glicemiei, valori crescute ale trigliceridelor (un tip de grăsimi) din sânge, consum excesiv de apă care poate fi periculos
- Creșterea nivelului de insulina în sânge
- Plimbări în somn, tulburări alimentare legate de somn, lipsa emoțiilor, incapacitate de a ajunge la orgasm
- Sindrom neuroleptic malign (confuzie, conștientă redusă sau pierdere a conștiinței, febră mare și rigiditate musculară severă)
- Probleme la nivelul vaselor de sânge din creier
- Comă din cauza diabetului zaharat necontrolat
- Tremurături ale capului
- Glaucom (presiune crescută în interiorul globului ocular), probleme de mișcare a ochilor, rotire a ochilor, formare de cruste pe pleoape.
- Tulburări ale ochiului în timpul operației de cataractă. Dacă luați sau ati luat Risperidon-BP în timpul operației de cataractă poate apărea o boală denumită sindromul de iris flasc intraoperator (SIFI). Dacă aveți nevoie să vi se efectueze o operație de cataractă, asigurați-vă că spuneți medicului dumneavoastră oftalmolog că luați sau ati luat acest medicament
- Bătăi neregulate ale inimii,
- Cheaguri (trombi) de sânge la nivelul picioarelor, cheaguri de sânge la nivelul plămânilor
- Dificultăți la respirație în timpul somnului (apnee în somn), respirație rapidă, superficială
- Inflamația pancreasului (pancreatită), blocarea intestinului, umflarea limbii, buze crăpate
- Îngălbirea pielii și a ochilor (icter)
- Erupții pe piele legate de medicament, mătreață
- Distrugerea fibrelor musculare și durere în mușchi (rabdomioliză)
- Simptome de întrerupere a medicamentului (inclusiv la nou-născuții mamele cărora au luat risperidonă)
- Priapism (o erecție prelungită, care poate necesita tratament chirurgical), întârziere a menstruației, angorjare mamară- inflamație a sânilor datorat prezenței în exces a laptelui la femei care alaptează, mărire în dimensiune a sânilor, secreții din sânii
- Întăriri la nivelul pielii
- Scădere a temperaturii corporale, senzație de frig la mâini și picioare.

Foarte rare (pot afecta până la 1 persoană din 10000):

- Complicații ale diabetului zaharat necontrolat care pot pune viața în pericol
- Reacție alergică severă însoțită de umflare, care poate implica gâtul și poate duce la dificultăți de respirație
- Absență a mișcărilor la nivelul intestinului gros, care poate cauza blocaj la nivelul acestuia.

Următoarea reacție adversă a fost observată la utilizarea unui alt medicament numit paliperidonă, care este foarte similar cu risperidona, astfel încât acestea pot fi de așteptat și la Risperidon-BP: bătăi rapide ale inimii la ridicarea în picioare.

#### *Reacții adverse suplimentare la copii și adolescenți*

În general, se anticipatează ca reacțiile adverse la copii să fie similare cu cele la adulți. Următoarele reacții adverse au fost raportate mai frecvent la copii și adolescenți (cu vârstă între 5 și 17 ani) decât la adulți: senzație de somnolență sau stare de vigiliență mai redusă, oboseală, dureri de cap, creșterea apetitului alimentar, vărsături, simptome de răceală, congestie nazală, dureri abdominale, amețeli, tuse, febră, tremor (tremurături), diaree și incontinență (lipsă de control) a urinei.

#### 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 website-ul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale: [www.amdm.gov.md](http://www.amdm.gov.md) sau e-mail:[farmacovigilenta@amdm.gov.md](mailto:farmacovigilenta@amdm.gov.md).

Raportând reacțiile adverse, puteți contribui la furnizarea de informații suplimentare privind siguranța acestui medicament.

## **5. Cum se păstrează Risperidon-BP**

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

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

Nu utilizați acest medicament după data de expirare înscrisă pe cutie sau blister 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 Risperidon-BP**

Substanță activă este risperidona

Fiecare comprimat conține risperidonă 2 mg sau 4 mg.

Celelalte componente sunt: Stearat de magneziu, Ludipress ® ( $\alpha$ -lactoză monohidrat, polividonă, crospovidonă)

### **Cum arată Risperidon-BP și conținutul ambalajului:**

Risperidon-BP 2 mg, Risperidon-BP 4 mg:

Cutie cu un blister din AL/PVC a către 20 comprimate împreună cu prospectul pentru pacient.

### **Deținătorul certificatului de înregistrare și fabricantul**

### **Deținătorul certificatului de înregistrare**

SC Balkan Pharmaceuticals SRL,

str. Industrială, 7/A, MD-2091, or. Sîngera, Republica Moldova

email: [office@balkanpharmaceuticals.com](mailto:office@balkanpharmaceuticals.com)

### **Fabricantul**

SC Balkan Pharmaceuticals SRL,  
str. Industrială, 7/A, MD-2091, or. Sîngera, Republica Moldova

**Acest prospect a fost revizuit în: August 2023.**

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