

Prospect: Informații pentru consumator/pacient

Rupatek 10 mg comprimate

Rupatadină

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

1. Ce este Rupatek și pentru ce se utilizează

Rupatadina este un antihistaminic.

Rupatek ameliorează simptomele rinitei alergice cum sunt strănutul, secrețiile nazale, mâncărimea la nivelul ochilor și al nasului.

Rupatek este utilizat, de asemenea, pentru ameliorarea simptomelor asociate cu urticaria (o erupție alergică la nivelul pielii) cum sunt mâncărimea și erupțiile (înroșire și umflare localizată la nivelul pielii).

2. Ce trebuie să știți înainte să luați Rupatek

Nu luați Rupatek

Dacă sunteți alergic la rupatadină sau la oricare dintre celelalte componente ale acestui medicament (enumerat la pct. 6) .

Atenționări și precauții

Adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului înainte să luați Rupatek.

Dacă aveți insuficiență renală sau hepatică, adresați-vă medicului dumneavoastră. Utilizarea medicamentului Rupatek 10 mg comprimate nu este recomandată în prezent pacienților care prezintă deficiențe ale funcțiilor renale sau hepatice.

Dacă aveți niveluri scăzute ale potasiului în sânge și/sau un ritm cardiac anormal (prelungire cunoscută a intervalului QT pe EKG) care pot apărea în anumite forme ale afecțiunilor cardiace,

adresați-vă medicului dumneavoastră pentru recomandări.

Dacă aveți vârsta peste 65 de ani, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

Copii

Acest medicament nu este recomandat copiilor cu vârsta sub 12 ani.

Rupatek împreună cu alte medicamente

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

Dacă luați Rupatek, nu utilizați medicamente care conțin ketoconazol sau eritromicină.

Dacă luați medicamente deprimante ale sistemului nervos central sau medicamente pe bază de statine, adresați-vă medicului dumneavoastră pentru recomandări înainte de a lua Rupatek.

Rupatek împreună cu alimente, băuturi și alcool

Rupatek nu trebuie luat în combinație cu suc de grapefruit, deoarece astfel poate crește concentrația de Rupatek din organismul dumneavoastră.

Rupatek, în doza recomandată (10 mg), nu crește somnolența produsă de alcool.

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 recomandări înainte de a lua acest medicament

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

La doza recomandată, Rupatek nu este susceptibil să vă influențeze capacitatea de a conduce vehicule sau de a folosi utilaje. Totuși, dacă luați Rupatek pentru prima dată, trebuie să fiți atent și să observați cum vă afectează tratamentul, înainte de a conduce vehicule sau a folosi utilaje.

Rupatek conține lactoză.

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

3. Cum să luați Rupatek

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

Rupatek este destinat adolescenților (cu vârsta peste 12 ani) și adulților. Doza recomandată este de un comprimat (10 mg de rupatadină) o dată pe zi, cu sau fără alimente. Comprimatele trebuie înghițite cu o cantitate suficientă de apă (de exemplu, un pahar cu apă).

Medicul dumneavoastră vă va spune cât va dura tratamentul cu Rupatek.

Dacă luați mai mult Rupatek decât trebuie

Dacă, în mod accidental, ați luat o doză mare de medicament, adresați-vă imediat medicului dumneavoastră sau farmacistului.

Dacă uitați să luați Rupatek

Luați doza imediat ce vă amintiți, apoi continuați să luați comprimatele la orele obișnuite. Nu luați o doză dublă pentru a compensa doza uitată.

4. Reacții adverse posibile

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

Reacțiile adverse frecvente (pot afecta până la 1 din 10 persoane) sunt somnolență, durere de cap, amețeli, uscăciune a gurii, senzație de slăbiciune și oboseală.

Reacțiile adverse mai puțin frecvente (pot afecta până la 1 din 100 de persoane) sunt poftă de mâncare crescută, iritabilitate, dificultate de concentrare, sângerare de la nivelul nasului, uscăciune la nivelul nasului, durere în gât, tuse, uscăciune la nivelul gâtului, rinită, greață, dureri abdominale, diaree, indigestie, vărsături, constipație, erupții pe piele, dureri de spate, dureri articulare, dureri musculare, sete, stare de disconfort general, febră, valori anormale ale testelor pentru funcția ficatului și creștere în greutate.

Reacțiile adverse rare (pot afecta până la 1 din 1000 de persoane) sunt palpitații, bătăi rapide ale inimii și reacțiile alergice (mâncărime, urticarie și tumefiere a feței, buzelor, limbii și faringelui)

Raportarea reacțiilor adverse

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice 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 Rupatek

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.

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

A se păstra la temperaturi sub 25 °C.

Păstrați blisterele în cutie pentru a le proteja de lumină.

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 Rupatek

Substanța activă este rupatadina. Fiecare comprimat conține rupatadină 10 mg (sub formă de fumarat de rupatadină 12.79 mg).

Celelalte componente sunt: celuloză microcristalină, lactoză monohidrat, amidon pregelatinizat,

oxid galben de fer, oxid roșu de fer, stearat de magneziu.

Cum arată Rupatek și conținutul ambalajului

Rupatek se prezintă sub formă de comprimate rotunde, biconvexe, cu ambele fețe drepte, de culoare roz deschis.

20 comprimate sunt ambalate în blistere din PVC/PVDC-Al, inserate în cutie din carton, împreună cu prospectul pentru pacient.

Deținătorul certificatului de înregistrare și fabricantul

Deținătorul certificatului de înregistrare

Bilim İlaç Sanayi ve Ticaret A.Ş.
Kaptanpaşa Mahallesi, Zincirlikuyu Cad. No:184
34440 Beyoğlu/İstanbul/Turcia

Fabricantul

Bilim İlaç Sanayi ve Ticaret A.Ş.
GOSB 1900 Sokak, No: 1904
41480 Gebze Kocaeli/Turcia

Acest prospect a fost aprobat în Noiembrie 2021

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