

ЛИСТОВКА ЗА ПАЦИЕНТА

Paroxetin HEXAL®

стр. 1 от 10

Уважаеми пациенти,

Моля прочетете внимателно тази листовка, тъй като тя съдържа важна за Вас информация. Ако имате допълнителни въпроси, обърнете се към Вашия лекуващ лекар или фармацевт.

Наименование на лекарствения продукт:

Paroxetin HEXAL®

/Пароксетин ХЕКСАЛ®/

Листовка - Препечатка	2946-4 14.09.08
Към РУ №:
Одобрено:	21/29.07.08

Кое е активното вещество?

1 филмирана таблетка съдържа 22.2 mg paroxetine hydrochloride anhydrate, съответстващи на 20 mg paroxetine.

Какво друго съдържа Paroxetin HEXAL®?

Натриев нишестен глюколат (тип А), микрокристална целулоза, коповидон, хипромелоза, манитол, магнезиев стеарат, колоиден силициев двуокис, талк, титаниев двуокис (E171).

Лекарствена форма и опаковка:

Филмирани таблетки

Оригинална опаковка, съдържаща 20, 30, 50, 100 таблетки.

Кой е отговорен за продажбата на Paroxetin HEXAL®?

Hexal AG

Industriestrasse 25, 83607 Holzkirchen, Германия

Tel.: 0 160 24/908-0; Fax: 0 160 24/908 1 290

Кой е отговорен за производството на Paroxetin HEXAL®?

Salutas Pharma GmbH

Otto-von-Guericke-Allee 1, 39179 Barleben, Германия

Lek S.A.

50 C Domanieska Str., 02-672 Warsaw, Полша

Какво представлява Paroxetin HEXAL®?

Paroxetin HEXAL® е лекарствен продукт за лечение на някои психични заболявания (антидепресант, селективен инхибитор на обратното захващане на серотонина).

За какво се използва Paroxetin HEXAL®?

Paroxetin HEXAL® се прилага при:

- депресия (голям депресивен епизод)
- обсесивно-компултивно разстройство
- паническо разстройство с или без агорафобия (иррационален страх от затворени пространства)
- социално тревожно разстройство/социална фобия (тревожност и смущение от социални контакти)
- генерализирана тревожност
- посттравматично стресово разстройство

Кога не трябва да приемате Paroxetin HEXAL®?

Продуктът не трябва да се прилага при:

- свръхчувствителност (алергия) към пароксетин и/или някоя от другите съставки
- едновременно лечение с моноаминооксидазни инхибитори (продукти, прилагани при депресия)
- при едновременно приложение Paroxetin HEXAL® може да увеличи концентрацията на тиоридазин в кръвта и да засили нежеланите лекарствени реакции на тиоридазин (тежки аритмии).

Какви предпазни мерки трябва да се спазват ?

Необходим е интервал от най-малко 2 седмици при преминаване от терапия с необратими МАО-инхибитори към пароксетин или най-малко 24 часа след спиране на лечението с обратими МАО-инхибитори (напр. моклобемид). След това лечението с пароксетин трябва да се започне внимателно и дозата да се увеличава постепенно до постигане на оптимален отговор.

Необходим е интервал от най-малко 1 седмица между спиране на лечението с Paroxetin HEXAL® и започването на лечение с МАО-инхибитори.

Мисли за самоубийство и влошаване на Вашата депресия или тревожно разстройство

Ако сте депресирани и/или имате тревожно разстройство понякога може да имате мисли за самонараняване или самоубийство. Тези мисли може да се засилят, когато за първи път приемате антидепресанти, тъй като при всички тези лекарства е необходимо време, за да започнат да действат - обикновено около две седмици, но понякога и по-дълго.

Вие може да бъдете по-предразположени да мислите по този начин:

- Ако и преди сте имали мисли за самоубийство или самонараняване;
- Ако сте млад човек. Данни от клинични проучвания показват повишен риск от поведение, свързано със самоубийство при млади хора (под 25 години) с психични заболявания, които са лекувани с антидепресант.

Ако по което и да е време у Вас се появят мисли за самонараняване или самоубийство, свържете се с Вашия лекар или незабавно отидете в болница. Може да прецените, че е полезно да споделите с роднина или близък приятел, че сте депресирани или имате тревожно разстройство и да ги помолите да прочетат тази листовка. Можете да ги помолите да Ви кажат, ако мислят, че Вашата депресия или тревожност се влошават или са обезпокоени от промени в поведението Ви.

Употребата на Paroxetin HEXAL® може да бъде свързана с развитието на състояния на вътрешно беспокойство и акатизия (невъзможност за седене или стоене на едно място), обикновено асоциирано със субективен дистрес. Това възниква особено в първите седмици от лечението. В тези случаи не трябва да се повишава дозата.

В редки случаи може да се развие серотонинов синдром или невролептичен малигнен синдром при лечение с Paroxetin HEXAL®, особено при комбинация с други серотонинергични и/или невролептични субстанции. Тези синдроми могат да бъдат животозастрашаващи и лечението с пароксетин трябва да се прекрати, ако се появят подобни състояния (характеризиращи се със симптоми като повищена телесна температура, ригидност, мускулно потрепване, автономна нестабилност с резки промени на виталните параметри, психични промени, включващи объркване, раздразнителност, силна възбуда прогресираща до делириум и кома), трябва да се започне поддържаща симптоматична терапия.

Paroxetin HEXAL® не трябва да се прилага в комбинация със серотонинови прекурсори (като триптофан, окситриптан), поради повишен риск от серотонинергичен синдром.

Информирайте Вашият лекар, ако страдате или сте страдали от една или повече от изброените по-долу заболявания. Лечението с Paroxetin HEXAL® трябва да бъде провеждано с особено внимание в тези случаи.

Манийни епизоди (абнормно еуфорично или раздразнително настроение)

Както всички антидепресанти, приемът на Paroxetin HEXAL® трябва да бъде прекратен при всеки пациент, навлизаш в маниен епизод.

Тежка бъбречна и чернодробна недостатъчност

Виж дозировка

Епилепсия или гърчове

Честотата на гърчове е по-малко от 0.1% при пациентите, лекувани с Paroxetin HEXAL®. Лечението трябва да бъде прекратено при поява на гърчове.

Захарен диабет

Лечението с Paroxetin HEXAL® може да наруши контрола на кръвната захар и поради това дозата на инсулина и/или пероралните антидиабетни продукти трябва да бъде съобразена.

Едновременно приложение с електроконвулсивна терапия

Има малко клиничен опит при едновременно приложение на Paroxetin HEXAL® и електроконвулсивна терапия.

Съществуваща закритоъгълна глаукома или глаукома в анамнезата

Както всички лекарствени продукти от същия клас (селективни инхибитори на обратното захващане на серотонина), Paroxetin HEXAL® в редки случаи може да причини разширяване на зениците.

Сърдечни заболявания в анамнезата

Трябва да се спазват обичайните предпазни мерки.

Риск от хипонатриемия (понижени нива на натрий в кръвта), особено при възрастни пациенти, поради едновременен прием с други лекарствени продукти или поради цироза

Хипонатриемията най-общо е обратима след прекъсване приема на Paroxetin HEXAL®.

Тенденция към кръвоизливи, кръвоизлизиви в анамнезата, фактори предразполагащи към кръвоизливи, лечение с лекарствени продукти, повишаващи риска от кръвоизливи (перорални антикоагуланти, продукти нарушащи тромбоцитната функция или други продукти, повишаващи риска от кръвоизливи (атипични антипсихотици като клозапин, невролептици от фенотиазинов тип, повечето от трицикличните антидепресанти, ацетилсалацицилова киселина, нестeroидни противовъзпалителни средства, COX2 инхибитори)):

По време на лечение с Paroxetin HEXAL® или други лекарствени продукти от този клас са наблюдавани кръвоизливи от кожа и лигавици като екхимоза (обширни кожни

кръвоизливи), пурпура (точковидни кръвоизливи) и кръвоизливи от стомашно-чревния тракт. При пациенти в напреднала възраст има повишен риск.

След преустановяване на лечението могат да се появят симптоми на отнемане, особено ако Paroxetin HEXAL® е спрян рязко. Прекратяването на лечението с Paroxetin HEXAL® трябва да се извърши постепенно със стъпаловидно понижаване на дозата за период от няколко седмици или месеци съобразно нуждите на пациента.

Кои други продукти оказват влияние върху ефекта на Paroxetin HEXAL® или могат да бъдат повлияни от продукта?

Моля, информирайте Вашия лекар или фармацевт, ако приемате или сте приемали насърко други лекарства, дори и такива без рецептa.

Продукти, повлияващи серотонинергичната система

Едновременното прилагане на Paroxetin HEXAL® с други вещества, повлияващи серотонинергичната система като МАО-инхибитори, триптофан/окситриптан, триптани (антимигренозни агенти), трамадол, линезолид, други селективни инхибитори на обратното захващане на серотонина, литий и продукти с жъlt кантарион може да доведе до серотонинов синдром. Препоръчва се повищено внимание и лекарско наблюдение при комбинация на тези продукти с Paroxetin HEXAL®.

Проциклидин

Paroxetin HEXAL® повишава значително нивата на проциклидин (лекарство срещу болестта на Паркинсон) в кръвта. Ако се появят антихолинергични ефекти (сухота в устата, зрителни смущения, запек), дозата на проциклидин трябва да се намали.

Антиконвулсанти (антиепилептици)

Едновременното приложение с карbamазепин, фенитоин, валпроева киселина не е довело до промени в действието на продуктите при пациенти с епилепсия.

Лекарство-метаболизиращи ензими

Когато Paroxetin HEXAL® се приема едновременно със субстанции, потискащи лекарство-метаболизиращите ензими, дозата на пароксетин трябва да се намали. Не е необходимо да се коригира началната доза на Paroxetin HEXAL® при едновременно приложение със субстанции, индуциращи лекарство-метаболизиращите ензими, като карbamазепин, рифампицин, фенобарбитал, фенитоин.

Лекарствени продукти, метаболизма на които се повлиява от Paroxetin HEXAL®

Както останалите антидепресанти, Paroxetin HEXAL® потиска някои чернодробни ензими, участващи в метаболизма на лекарствените продукти. Потискането на тези ензими може да доведе до засилване нежеланите реакции на тези лекарства при едновременната им употреба с Paroxetin HEXAL®. Към тях спадат някои трициклични антидепресанти (кломипрамин, нортриптилин и дезипрамин), невролептици от фенотиазинов тип (перфеназин, тиоридазин), рисперидон, някои антиаритмични (пропафенон, флекаинид) и метопролол. Не се препоръчва употребата на Paroxetin HEXAL® в комбинация с метопролол при пациенти със сърдечна недостатъчност, поради риск от нежелани лекарствени реакции.

Перорални антикоагуланти

Възможно е взаимодействие между Paroxetin HEXAL® и пероралните антикоагуланти. Едновременното приложение може да доведе до повищено антикоагулантно действие и склонност към кръвоизливи. Поради това Paroxetin HEXAL® трябва да се прилага с повищено внимание при пациенти на антикоагулантна терапия.

Нестероидни противовъзпалителни лекарствени продукти, ацетилсалицилова киселина и други продукти, потискащи тромбоцитната агрегация

Възможно е да се наблюдават взаимодействия с Paroxetin HEXAL®. Едновременното приложение може да доведе до повищена склонност към кръвоизливи.

Какви храни и напитки трябва да избягвате?

Както и при другите психотропни лекарства, алкохолът трябва да се избягва по време на лечението с Paroxetin HEXAL®.

С какво трябва да се съобразяват децата и възрастните пациенти при приложение на Paroxetin HEXAL®?

Деца и подрастващи (под 18 годишна възраст)

Paroxetin HEXAL® не трябва да се прилага за лечение на деца и подрастващи под 18 годишна възраст, тъй като е установен повишен риск от самоубийство и враждебно поведение. При проучвания не е била адекватно демонстрирана ефикасността на продукта.

Пациенти в напреднала възраст (над 65 години)

Виж дозировка

Какви специални предпазни мерки трябва да се вземат при бременност и кърмене?

Бременност

Посъветвайте се с Вашия лекар или фармацевт преди приемането на какъвто и да е лекарствен продукт по време на бременност. Няма достатъчно опит при бременни. Поради тази причина Paroxetin HEXAL® може да се употребява по време на бременност само при абсолютни показания и след внимателна преценка на съотношението полза/риск.

Консултирайте се с Вашия лекар, ако планирате да забремените или сте забременели по време на лечение. Трябва да се избягва рязкото спиране на лекарствения продукт по време на бременността.

Новородените трябва бъдат наблюдавани, ако майката продължава да приема Paroxetin HEXAL® в по-късните етапи на бременността (особено в третия триместър). Могат да се появят следните симптоми в новороденото: диспнея, посиняване на кожата (цианоза), спиране на дихателната дейност, гърчове, променяща се телесна температура, затруднено прегълъщане, повръщане, хипогликемия, повищено или понижено кръвно налягане, повишени рефлекси, трепор, неспокойно/нервно потрепване, раздразнителност, летаргия, сънливост, нарушения в съня и постоянен плач. Тези симптоми могат да се дължат на серотонинергични ефекти или на синдром на отнемане. В преобладаващ брой от случаите, усложненията са започвали непосредствено или много скоро (по-малко от 24 часа) след раждането.

Кърмене

Посъветвайте се с Вашия лекар или фармацевт преди приемането на какъвто и да е лекарствен продукт. Активната съставка пароксетин преминава в майчиното мляко, затова Paroxetin HEXAL® не трябва да се употребява в периода на кърмене, освен ако очакваната полза за майката надвишава потенциалния рисък за детето.

С какво да се съобразявате при шофиране или при работа с машини?

Най-общо не се очаква повлияване способността за шофиране. Не могат да се изключат обаче индивидуални случаи на непредвидими ефекти върху ЦНС, особено в началото на лечението, затова се изисква повишено внимание. Не се препоръчва консумация на алкохол по време на лечението с Paroxetin HEXAL®.

В каква доза и колко често можете да приемате Paroxetin HEXAL®?

Моля спазвайте предписанието на Вашия лекуващ лекар. Ако изпитвате съмнение, трябва да се консултирате с Вашия лекар или фармацевт.

Депресия

Препоръчителната начална доза е 1 филмирена таблетка (съответстваща на 20 mg пароксетин) дневно. Най-общо подобрението започва след една седмица прием, но се изявява след втората седмица на лечението. Както при всички антидепресанти, Вашият лекар ще преразгледа и коригира дозировката, ако е необходимо, в рамките на 3-4 седмици от началото на терапията. При незадоволителен ефект към предписаната дозировка (20 mg пароксетин дневно), Вашият лекар може да я повиши постепенно с 10 mg до максимум 2 ½ филмирани таблетки (съответстващи на 50 mg пароксетин) дневно, в зависимост от индивидуалната поносимост.

Продължителността на лечението при пациенти с депресия трябва да бъде не по-малко от 6 месеца, до отшумяване на симптомите.

Обсесивно-компултивно разстройство

Препоръчителната доза е 2 филмирани таблетки (съответстващи на 40 mg пароксетин) дневно. Началната доза е 1 филмирена таблетка дневно (съответстваща на 20 mg пароксетин), която според индивидуалната поносимост може да се повиши постепенно с 10 mg до достигане на препоръчителната доза. При незадоволителен ефект към предписаната дозировка след няколко седмици лечение, Вашият лекар може постепенно да я повиши максимално до 3 филмирани таблетки дневно (съответстващи на 60 mg пароксетин).

Пациентите с обсесивно-компултивно разстройство трябва да бъдат лекувани достатъчно дълъг период (няколко месеца или повече) до отшумяване на симптомите.

Паническо разстройство

Препоръчителната доза е 2 филмирани таблетки дневно (съответстващи на 40 mg пароксетин). Препоръчителната начална доза е ½ филмирена таблетка дневно (съответстваща на 10 mg пароксетин), която в зависимост от терапевтичния ефект може да се повиши постепенно с 10 mg. Ниската начална доза е препоръчителна, за да се намали риска от влошаване на симптоматиката, което може да се очаква в началото на лечението. При незадоволителен ефект към дозата след няколко седмици лечение, Вашият лекар може постепенно да я увеличи до достигане на максималната доза от 3 филмирани таблетки дневно (съответстващи на 60 mg пароксетин).

Пациентите с паническо разстройство трябва да бъдат лекувани достатъчно дълъг период (няколко месеца или повече) до отшумяване на симптомите.

Социална фобия

Препоръчителната начална доза е 1 филмирана таблетка дневно (съответстваща на 20 mg пароксетин). Ако е необходимо, Вашият лекар може да повиши дозата максимално до 2 ½ филмирани таблетки дневно (съответстващи на 50 mg пароксетин). Ползата от лечението трябва да се оценява регулярно от лекуващия лекар.

Генерализирана тревожност

Препоръчителната начална доза е 1 филмирана таблетка дневно (съответстваща на 20 mg пароксетин). Ако е необходимо, Вашият лекар може да повиши дозата максимално до 2 ½ филмирани таблетки дневно (съответстващи на 50 mg пароксетин). Ползата от лечението трябва да се оценява регулярно от лекуващия лекар.

Посттравматично стресово разстройство

Препоръчителната начална доза е 1 филмирана таблетка дневно (съответстваща на 20 mg пароксетин). Ако е необходимо, Вашият лекар може да повиши дозата максимално до 2 ½ филмирани таблетки дневно (съответстващи на 50 mg пароксетин). Ползата от лечението трябва да се оценява регулярно от лекуващия лекар.

Деца (7-17 години)

Paroxetin HEXAL® не трябва да се използва за лечение на деца и подрастващи, тъй като е установено, че предизвиква суицидно и враждебно поведение у тях. Ефикасността му не е била категорично доказана.

Деца под 7 години

Приложението на Paroxetin HEXAL® при деца под 7 години не се препоръчва, тъй като безопасността и ефикасността на продукта не са доказани при тази възрастова група.

Пациенти в напреднала възраст (над 65 години)

Най-общо началната доза за пациенти в напреднала възраст е същата, както за възрастни. Ако е необходимо, дозата може да бъде увеличена, но не трябва да надвишава максималната дневна доза от 2 филмирани таблетки (съответстващи на 40 mg пароксетин).

Бъбречна и чернодробна недостатъчност

Ако страдате от тежка бъбречна недостатъчност (креатининов клирънс <30 ml/min) или тежко нарушение на чернодробната функция, може да се наложи понижаване на дозата. В тези случаи се консултирайте с Вашия лекар!

Кога и как можете да приемате Paroxetin HEXAL®?

Paroxetin HEXAL® трябва да се приема веднъж дневно, сутрин по време на закуска. Филмирани таблетки трябва да се поглъщат, ако е възможно без да се сдъвкат.

Какво трябва да предприемете, ако Paroxetin HEXAL® е бил приет в много големи количества?

Ако сте приели твърде много от Paroxetin HEXAL® таблетки, Вие трябва веднага да се консултирате с Вашия лекар, който ще предприеме необходимите мерки. В допълнение на симптомите, описани при нежеланите ефекти, могат да се появят повръщане, разширени зеници, промени в кръвното налягане, главоболие, треска, треперене, двигателна възбуда, повишена сърдечна честота и беспокойство, като

симптоми на предозиране. В такива случаи задължително се консултирайте с Вашия лекар!

Какво трябва да направите, ако сте пропуснали приема на Paroxetin HEXAL®?

Моля, продължете приема на продукта както е предписано, без да удвоявате дозата при следващия прием.

Какво трябва да знаете, ако сте прекратили лечението преждевременно?

Вие не трябва да прекратявате лечението с Paroxetin HEXAL® таблетки на своя отговорност. Така застрашавате успеха на терапията. Информирайте Вашия лекар, ако се появи непоносимост, особено кожен обрив или други нежелани лекарствени реакции!

Какви нежелани реакции може да предизвика приложението на Paroxetin HEXAL®?

Както при всички лекарствени продукти, приложението на Paroxetin HEXAL® може да доведе до нежелани реакции. Някои от описаните по-долу нежелани реакции, могат да отслабнат по интензитет и честота в хода на лечението и не изискват спиране на терапията. Нежеланите лекарствени реакции са описани по-долу по органна класификация и честота.

Много чести:	повече от 1 на 10 лекувани пациенти
Чести:	по-малко от 1 на 10, но повече от 1 на 100 лекувани пациенти
Нечести:	по-малко от 1 на 100, но повече от 1 на 1000 лекувани пациенти
Редки:	по-малко от 1 на 1000, но повече от 1 на 10000 лекувани пациенти
Много редки:	по-малко от 1 на 10000, включително отделни случаи

Кръв и лимфна система

Нечесто: кръвоизливи, главно по кожа и лигавици (т. нар. еюхимоза)

Много рядко: понижен брой тромбоцити (тромбоцитопения)

Имунна система

Много рядко: алергични реакции, вкл. копривна треска (уртикария) и оток, засягащ предимно лицето (оток на Quincke)

Жлези с вътрешна секреция

Много рядко: повишено освобождаване на антидиуретичен хормон, регулиращ водния баланс

Метаболизъм и хранене

Често: загуба на апетит

Рядко: повишени нива на натрий в кръвта (хипонатриемия)

Понижаването на нивата на натрий се съобщава предимно за пациенти в напредната възраст и в някои случаи се дължи на нарушен освобождаване на антидиуретичния хормон, регулиращ водния баланс.

Психични нарушения

Често: сънливост, безсъние

Нечесто: обърканост, халюцинации

Рядко: манийни реакции (повищено еуфорично или раздразнително настроение), ажитираност (състояние на възбуда и хиперактивност), беспокойство, деперсонализация, пристъпи на паника, акатизия (невъзможност за седене или стоеене на едно място). Тези симптоми могат да се дължат и на съпътстващо заболяване.

С неизвестна честота: Има съобщени случаи на суицидна идеация и суицидно поведение по време на лечение с пароксетин или скоро след спиране на лечението.

Нервна система

Често: замайване, треперене (тремор)

Нечесто: двигателни нарушения (екстрапирамидни симптоми)

Рядко: гърчове

Много рядко: серотонинов синдром (двигателна възбуда, объркване, изпотяване, халюцинации, хиперрефлексия, повищено мускулно напрежение, потръпване, тахикардия и тремор)

Очи

Често: замъглено зрение

Много рядко: рязко повишаване на вътречното налягане (остра глаукома)

Сърдечно-съдова система

Нечесто: ускорен пулс (синусова тахикардия), преходно повишаване или понижаване на кръвното налягане (съобщено за пациенти с предшестващи хипертония и беспокойство)

Рядко: забавен пулс (брадикардия)

Дихателна система

Често: прозяване

Стомашно-чревен тракт

Много често: гадене

Често: запек, диария, пресъхнала уста

Много рядко: кървене от стомашно-чревния тракт

Черен дроб и жълчен тракт

Рядко: повишаване на чернодробните ензими

Много рядко: нарушена чернодробна функция (напр. хепатит, понякога с жълтеница и/или чернодробна недостатъчност)

Ако повишаването на чернодробните ензими се пролонгира, трябва да се обмисли прекъсване на терапията.

Кожа и подкожни тъкани

Често: изпотяване

Нечесто: обрив, сърбеж

Много рядко: реакции на фоточувствителност

Бъбреци и пикочен тракт

Нечесто: задържане на урина

Репродуктивна система

Много често: сексуални нарушения

Рядко: повишени нива на пролактин в кръвта (хиперпролактинемия) и секреция от млечната жлеза (галакторея)

Мускуло-скелетна система

Рядко: ставна болка, мускулна болка

Общи нарушения

Често: слабост (астения), напълняване

Много рядко: периферен оток (задържане на течност в крайниците)

Симптоми на отнемане след прекратяване на терапията с Paroxetin HEXAL®

Често: замайване, сензорни нарушения (вкл. мравучкане по ръцете и краката, и усещане за електричен шок), нарушения на съня (интензивно сънуване), страх, главоболие

Нечесто: двигателна възбуда или беспокойство, гадене, трепор, обърканост, изпотяване, емоционална нестабилност, зрителни смущения, палпитации, диария, раздразнителност

Честотата на симптомите на отнемане не е същата, както при лекарствени продукти, към които се развива престрастване.

Рискът от симптомите на отнемане може да зависи от няколко фактора, включително продължителността на лечението и дозата, както и скоростта на намаляване на дозата. Повечето от тези симптоми са леки до умерени, но при някои пациенти те могат да бъдат и в тежка степен. Обикновено се появяват в първите няколко дни от прекратяването на лечението, но се съобщава и за наличието на подобни симптоми и при пациенти, пропуснали по невнимание приема на лекарствения продукт. Обикновено тези симптоми отзучават спонтанно до две седмици, при някои пациенти те могат да бъдат пролонгирани (два до три месеца или повече след прекратяване на лечението). Поради това прекратяването на лечението с Paroxetin HEXAL® трябва да се извърши постепенно със стъпаловидно понижаване на дозата за период от няколко седмици или месеци съобразно нуждите на пациента.

Информирайте Вашия лекар, ако се появят неподходящи симптоми на отнемане след намаляване на дозата или спиране на приема. Той/тя ще прецени какви мерки да предприеме.

Какви мерки трябва да бъдат взети във връзка с нежеланите лекарствени реакции?

Ако наблюдавате нежелани лекарствени реакции, моля консултирайте се с Вашия лекар, той/тя ще прецени какви мерки да предприеме.

Прекъсване и преждевременно спиране на лечението се налага само в редки случаи.

Моля, информирайте Вашия лекар или фармацевт, ако наблюдавате нежелани реакции, които не са описани в тази листовка!

Как трябва да се съхранява Paroxetin HEXAL® филмирани таблетки?

Да се съхранява на място, недостъпно за деца!

Да се съхранява при температура под 30°C.

Да не се употребява след изтичане на срока на годност, посочен върху опаковката.

Дата на последната редакция на листовката:

Януари 2008