

## Prospecto: información para el usuario

### PARLODEL 5 mg cápsulas

Bromocriptina mesilato

**Lea todo el prospecto detenidamente antes de empezar a tomar este medicamento, porque contiene información importante para usted.**

- Conserve este prospecto, ya que puede tener que volver a leerlo.
- Si tiene alguna duda, consulte a su médico o farmacéutico.
- Este medicamento se le ha recetado solamente a usted y no debe dárselo a otras personas, aunque tenga los mismos síntomas que usted, ya que puede perjudicarles.
- Si experimenta efectos adversos, consulte a su médico o farmacéutico, incluso si se trata de efectos adversos que no aparecen en este prospecto. Ver sección 4

#### **Contenido del prospecto:**

1. Qué es Parlodel 5 mg cápsulas y para qué se utiliza.
2. Qué necesita saber antes de empezar a tomar Parlodel 5 mg cápsulas.
3. Cómo tomar Parlodel 5 mg cápsulas.
4. Posibles efectos adversos.
5. Conservación de Parlodel 5 mg cápsulas.
6. Contenido del envase e información adicional

#### **1. Qué es Parlodel 5 mg cápsulas y para qué se utiliza**

Parlodel contiene bromocriptina que pertenece a un grupo de medicamentos conocidos como alcaloides del cornezuelo de centeno.

Parlodel 5 mg cápsulas se utiliza en la enfermedad de Parkinson, especialmente en pacientes con enfermedad de Parkinson reciente y leve, en aquellos que muestran una respuesta no adecuada o intolerancia de la L-dopa y en los que la utilidad de la misma se ve limitada por la aparición de fenómenos “on-off” (fluctuaciones de periodos con y sin síntomas).

#### **2. Qué necesita saber antes de empezar a tomar Parlodel 5 mg cápsulas**

##### **No tome Parlodel 5 mg cápsulas**

- Si es alérgico (hipersensible) a bromocriptina o a cualquiera de los demás componentes de Parlodel 5 mg cápsulas (incluidos en la sección 6).
- Si es alérgico a otros medicamentos que contienen alcaloides del cornezuelo del centeno.
- Si tiene la tensión alta y no está controlada o si su tensión es demasiado alta durante o después del embarazo.
- Si sufre alguna enfermedad del corazón.
- Si tiene antecedentes o síntomas de una enfermedad mental grave.
- Si usted va a ser tratado con Parlodel durante un periodo prolongado y presenta o ha presentado reacciones fibróticas (tejido cicatricial) que le han afectado al corazón.

## Advertencias y precauciones

Consulte a su médico o farmacéutico antes de empezar a tomar Parlodel 5 mg cápsulas.

Informe a su médico si usted:

- Experimenta somnolencia excesiva durante el día y se queda dormido inesperadamente.
- Tiene deposiciones negras o úlceras de estómago.
- Tiene intolerancia a algunos azúcares, por ejemplo lactosa, (ver apartado: Información importante sobre alguno de los componentes de Parlodel 5 mg cápsulas).
- Si presenta o ha presentado reacciones fibróticas (tejido cicatricial) que le han afectado al corazón, pulmón o abdomen.
- En caso de ser tratado con Parlodel durante un periodo prolongado, antes de iniciar el tratamiento su médico valorará si su corazón, pulmones y riñones se encuentran en buenas condiciones. El doctor le practicará además un ecocardiograma (prueba que utiliza ondas de ultrasonido para observar el corazón) antes de iniciar el tratamiento. Durante el tratamiento, su médico controlará con especial atención cualquier signo que pudiera estar relacionado con una reacción fibrótica. Si fuera necesario le practicaría un ecocardiograma. Si se produce alguna reacción fibrótica, se deberá suspender el tratamiento.
- Informe a su médico si usted o su familia/cuidador observan que está desarrollando impulsos o deseos de comportarse de forma inusual, o si no puede vencer el impulso o la tentación de llevar a cabo determinadas actividades que pueden ser perjudiciales para usted u otras personas. Estos comportamientos se denominan trastornos del control de los impulsos y pueden incluir adicción al juego, afán excesivo de comer o gastar dinero, un impulso sexual anormalmente alto o aumento de pensamientos y sensaciones sexuales. Es posible que su médico necesite ajustar o suspender su tratamiento.
- Su médico le indicará como tiene que actuar en caso de que necesite ajustar o suspender el tratamiento ya que tiene que realizarse gradualmente para evitar Síndrome Neuroléptico Maligno y/o Síndrome de abstinencia.

Informe inmediatamente a su médico si usted:

- Se queda dormido de forma repentina.
- Tiene respiración entrecortada o dificultad para respirar.
- Tiene dolor fuerte en el pecho.
- Tiene dolor en la parte baja de la espalda, piernas hinchadas y dolor al orinar.
- Tras el parto o aborto: si sufre dolores de cabeza fuertes, progresivos o persistentes y/o problemas de visión (p. ej. visión borrosa).
- Está siendo tratado por un prolactinoma y le gotea la nariz de manera repentina.

## Uso de Parlodel con otros medicamentos

Informe a su médico o farmacéutico si está utilizando, ha utilizado recientemente o pudiera tener que utilizar cualquier otro medicamento.

Es especialmente importante que su médico sepa si está tomando alguno de los siguientes medicamentos:

- Antibióticos macrólidos, como eritromicina, josamicina (utilizados para el tratamiento de infecciones).
- Octreotida (medicamento utilizado para tratar problemas de crecimiento y en casos de diarreas muy severas).
- Inhibidores de la proteasa tales como ritonavir, nelfinavir, indinavir, delavirdina (utilizados en el tratamiento del VIH/SIDA).
- Medicamentos como itraconazol, voriconazol (utilizados en infecciones de hongos).
- Los llamados antagonistas dopaminérgicos (tales como fenotiazinas, butirofenonas, tioxantenos, metoclopramida y domperidona) utilizados, por ejemplo, para tratar estados mentales alterados y vómitos, ya que reducen el efecto de Parlodel.

No está recomendado el uso de Parlodel en mujeres que tras el parto o aborto usen medicamentos que contraigan los vasos sanguíneos, incluidos aquellos que contienen alcaloides del cornezuelo como ergotamina.

### **Toma de Parlodel 5 mg cápsulas con alimentos y bebidas**

Tome siempre Parlodel con alimentos.

Evite el consumo de alcohol durante el tratamiento con Parlodel. El alcohol puede aumentar el riesgo de efectos adversos.

### **Uso en niños**

No hay información disponible sobre el uso de Parlodel en niños.

### **Uso en ancianos**

No son necesarias precauciones especiales en este grupo de población, aunque se recomienda que se empiece por la dosis más baja.

### **Embarazo y lactancia**

#### *Embarazo*

Si está embarazada o en periodo de lactancia, cree que podría estar embarazada o tiene intención de quedarse embarazada, consulte a su médico o farmacéutico antes de utilizar este medicamento. Su médico le informará de los riesgos potenciales de tomar Parlodel durante el embarazo.

#### *Lactancia*

No tome Parlodel si está dando de mamar.

### **Conducción y uso de máquinas**

Parlodel puede causarle somnolencia y provocarle episodios repentinos de sueño. Por ello, no debe conducir o manejar máquinas, hasta que los episodios hayan desaparecido.

Además, Parlodel puede bajar la tensión, pudiendo hacerle sentir mareado. Por ello, debe tener especial precaución cuando conduzca o maneje máquinas.

### **Información importante sobre alguno de los componentes de Parlodel 5 mg cápsulas**

Este medicamento contiene lactosa. Si su médico le ha indicado que padece una intolerancia a ciertos azúcares, consulte con él antes de tomar este medicamento.

## **3. Cómo tomar Parlodel 5 mg cápsulas**

Siga exactamente las instrucciones de administración de Parlodel indicadas por su médico. En caso de duda, consulte de nuevo a su médico o farmacéutico.

Vía oral

Recuerde tomar Parlodel con alimentos.

La dosis recomendada es:

Iniciar el tratamiento con 1,25 mg de Parlodel, preferiblemente por la noche durante la primera semana.

Para ello, utilice Parlodel 2,5 mg comprimidos ya que estos comprimidos pueden partirse por la mitad. La dosis diaria se irá aumentando gradualmente en 1,25 mg cada semana y administradas en 2 ó 3 tomas.

Cuando se utilicen dosis de 5 mg o superiores, es preferible utilizar Parlodel 5 mg cápsulas.

La dosis habitual tanto para la monoterapia como para la terapia combinada en la enfermedad de Parkinson es de 10-30 mg de bromocriptina al día.

Su médico puede ajustarle después la dosis, en función de su respuesta. Continúe con su tratamiento durante el tiempo indicado por su médico

### **Si toma más Parlodel 5 mg cápsulas del que debe**

Si ha tomado accidentalmente más Parlodel del que debiera, informe a su médico inmediatamente. Puede necesitar atención médica. En casos de sobredosis o ingestión accidental, consulte al Servicio de Información Toxicológica, teléfono 91 562 04 20.

### **Si olvidó tomar Parlodel 5 mg cápsulas**

Tómese la dosis olvidada cuanto antes, excepto si quedan menos de 4 horas antes de la siguiente dosis. En este caso, tome la siguiente dosis a la hora que le correspondía. No tome una dosis doble para compensar las dosis olvidadas.

#### **Si interrumpe el tratamiento con Parlodel 5 mg cápsulas**

No interrumpa su tratamiento salvo que se lo haya indicado su médico. La interrupción repentina de Parlodel puede producirle efectos adversos, incluida una reacción rara llamada Síndrome Neuroléptico Maligno cuyos síntomas son rigidez muscular, agitación, fiebre muy alta, latido cardíaco rápido, cambios bruscos de la tensión arterial.

Si tiene cualquier otra duda sobre el uso de este producto, pregunte a su médico o farmacéutico.

#### **4. Posibles efectos adversos**

Al igual que todos los medicamentos, este medicamento puede producir efectos adversos, aunque no todas las personas los sufran.

Algunos efectos adversos pueden ser graves. Si experimenta alguno de los siguientes efectos adversos informe inmediatamente a su médico:

- Ardor de estómago, dolor de estómago repetitivo o deposiciones negruzcas.
- Quedarse dormido de manera repentina.
- Respiración entrecortada inexplicable y dificultad para respirar.
- Dolor fuerte en el pecho.
- Dolor en la parte baja de la espalda, piernas hinchadas y dolor al orinar.
- Dolores de cabeza fuertes, progresivos o persistentes, y problemas de visión (tales como visión borrosa).
- Síntomas como rigidez muscular, agitación, fiebre muy alta, latido cardíaco muy rápido, cambios bruscos de la tensión arterial.

Otros efectos adversos. Si alguno de los siguientes efectos le afecta de manera grave, informe a su médico:

- *Frecuentes (pueden afectar hasta 1 de cada 10 pacientes):* dolor de cabeza, adormecimiento, mareos, congestión nasal, estreñimiento y vómitos.
- *Poco frecuentes (pueden afectar hasta 1 de cada 100 pacientes):* reacciones alérgicas de la piel, pérdida del cabello, confusión, agitación psicomotora, alucinaciones (ver, oír, oler o sentir cosas que no existen), sequedad de boca, discinesia (dificultad para realizar movimientos voluntarios), cansancio, tensión arterial baja, especialmente al levantarse que en ocasiones puede provocar desmayos, calambres en las piernas.
- *Raros (pueden afectar hasta 1 de cada 1.000 pacientes):* diarrea, dolor de estómago o abdomen, hinchazón de brazos y piernas, latido cardíaco rápido o lento, latido cardíaco irregular, respiración entrecortada o dificultad para respirar, trastornos psicóticos/psíquicos, alteraciones del sueño (insomnio), somnolencia, sensación de hormigueo o entumecimiento de las manos y pies, pitido en los oídos.
- *Muy raros (pueden afectar hasta 1 de cada 10.000 pacientes):* adormecimiento excesivo durante el día, dedos de las manos y pies pálidos con el frío. Trastornos en las válvulas cardíacas y trastornos relacionados ej. inflamación (pericarditis) o paso de líquido al pericardio (escape pericárdico). Uno o más de uno de los siguientes síntomas son los primeros que pueden aparecer: dificultad para respirar, respiración entrecortada, dolor de tórax o espalda y piernas hinchadas. Si experimenta cualquiera de estos síntomas informe a su médico inmediatamente.

En mujeres después del parto o aborto, se ha informado de raros casos de hipertensión, infarto de miocardio, convulsiones, ictus o trastornos psíquicos. La relación causal de estos efectos adversos con Parlodel es, sin embargo, incierta.

- También puede experimentar los siguientes efectos secundarios:
  - Incapacidad para resistir el impulso de realizar una acción que puede ser perjudicial, lo que puede incluir:

- Impulso intenso de jugar de forma excesiva, a pesar de las graves consecuencias personales o familiares;
  - Interés y comportamiento sexuales alterados o aumentados, que afectan de forma significativa a usted u otras personas, por ejemplo, incremento del impulso sexual;
  - Compras o gastos compulsivos incontrolables;
  - Comilonas (ingerir grandes cantidades de alimentos en un breve espacio de tiempo) o comer de forma compulsiva (ingerir una cantidad de alimentos superior a la habitual y mayor que lo necesario para saciar el apetito).
- Síndrome de abstinencia en casos de reducción o suspensión de dosis en el que puede presentar los siguientes síntomas: apatía, ansiedad, depresión, fatiga, sudoración, dolor, etc. Si experimenta cualquiera de estos síntomas, informe inmediatamente a su médico.

Informe a su médico si experimenta cualquiera de estas conductas; le ayudará a desarrollar formas para manejar o reducir los síntomas

### **Comunicación de efectos adversos**

Si experimenta cualquier tipo de efecto adverso, consulte a su médico o farmacéutico, incluso si se trata de posibles efectos adversos que no aparecen en este prospecto. También puede comunicarlos directamente a través del Sistema Español de Farmacovigilancia de medicamentos de Uso Humano <https://www.notificaRAM.es>. Mediante la comunicación de efectos adversos usted puede contribuir a proporcionar más información sobre la seguridad de este medicamento.


### **5. Conservación de Parlodel 5 mg cápsulas**

Mantener fuera de la vista y del alcance de los niños.

No utilice Parlodel 5 mg después de la fecha de caducidad que aparece en el envase después de “CAD” o “EXP”. La fecha de caducidad es el último día del mes que se indica.

Conservar por debajo de 25 °C.

No utilice Parlodel si el envase está deteriorado o hay indicios de que ha sido manipulado.

Los medicamentos no se deben tirar por los desagües ni a la basura. Deposite los envases y los medicamentos que no necesita en el Punto SIGRE  de la farmacia. En caso de duda pregunte a su farmacéutico cómo deshacerse de los envases y de los medicamentos que no necesita. De esta forma ayudará a proteger el medio ambiente.

### **6. Contenido del envase e información adicional**

#### Composición de Parlodel 5 mg cápsulas:

- El principio activo es bromocriptina mesilato. Cada cápsula contiene 5,74 mg de bromocriptina mesilato correspondientes a 5,0 mg de bromocriptina base.
- Los demás componentes de la cápsula son: ácido maléico, sílice coloidal anhidra, estearato de magnesio, almidón de maíz, lactosa, gelatina, dióxido de titanio (E 171), índigo carmín (E 132), óxido de hierro rojo (E 172) y shellac.

#### **Aspecto del producto y contenido del envase**

Cada envase de Parlodel 5 mg contiene 50 cápsulas.

#### **Otras presentaciones**

Parlodel 2,5 mg comprimidos ranurados: envase con 30 comprimidos.

### **Titular de la Autorización de Comercialización**

MEDA Pharma S.L.  
C/ General Aranz, 86.  
28027 Madrid.  
España

### **Responsable de la fabricación**

Madaus GmbH  
Lütticher Strasse 5, 53842 Troisdorf- Alemania

o

Mylan Hungary Kft/Mylan Hungary Ltd.  
Mylan utca 1  
Komárom, 2900  
Hungria

Pueden solicitar más información respecto a este medicamento dirigiéndose al representante local del titular de la autorización de comercialización:

Mylan Pharmaceuticals, S.L.  
C/ Plom, 2-4, 5ª planta  
08038 – Barcelona  
España

Fecha de la última revisión de este prospecto: **05/2020**

La información detallada y actualizada de este medicamento está disponible en la página Web de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS) <http://www.aemps.gob.es/>