

Folheto informativo: Informação para o utilizador

Pregabalina Teva 25 mg cápsulas
Pregabalina Teva 50 mg cápsulas
Pregabalina Teva 75 mg cápsulas
Pregabalina Teva 100 mg cápsulas
Pregabalina Teva 150 mg cápsulas
Pregabalina Teva 200 mg Cápsula
Pregabalina Teva 225 mg cápsulas
Pregabalina Teva 300 mg cápsulas
pregabalina

Leia com atenção todo este folheto antes de começar a tomar este medicamento, pois contém informação importante para si.

Conserve este folheto. Pode ter necessidade de o ler novamente.

Caso ainda tenha dúvidas, fale com o seu médico ou farmacêutico.

- Este medicamento foi receitado apenas para si. Não deve dá-lo a outros. O medicamento pode ser-lhes prejudicial mesmo que apresentem os mesmos sinais de doença.

Se tiver quaisquer efeitos secundários, incluindo possíveis efeitos secundários não indicados neste folheto, fale com o seu médico ou farmacêutico. Ver secção 4.

O que contém este folheto:

1. O que é Pregabalina Teva e para que é utilizado
2. O que precisa de saber antes de tomar Pregabalina Teva
3. Como tomar Pregabalina Teva
4. Efeitos secundários possíveis
5. Como conservar Pregabalina Teva
6. Conteúdo da embalagem e outras informações

1. O que é Pregabalina Teva e para que é utilizado

Pregabalina Teva faz parte de um grupo de medicamentos que é usado no tratamento da epilepsia, da dor neuropática e Perturbação de Ansiedade Generalizada (PAG) em adultos.

Dor neuropática periférica e central: Pregabalina Teva é usado para tratar a dor prolongada causada por lesão dos nervos. A dor neuropática periférica pode ser causada por várias doenças, como diabetes ou zona. As sensações de dor podem ser descritas como calor, ardor, latejar, dor aguda, penetrante e/ou cortante, câibras, moinhas, formigueiros, dormência, sensação de picada de agulha. A dor neuropática periférica e central também pode ser associada a alterações do humor, perturbações do sono, fadiga (cansaço) e pode ter impacto nas funções físicas e sociais e na qualidade de vida global.

Epilepsia: Pregabalina Teva é usado para tratar uma certa forma de epilepsia (crises epiléticas parciais, com ou sem generalização secundária) em adultos. O seu médico irá receitar-lhe Pregabalina Teva para ajudar a tratar a sua epilepsia, se a sua situação não estiver totalmente controlada com o seu atual tratamento.

Deve tomar Pregabalina Teva para além do seu atual tratamento. Pregabalina Teva não se destina a ser usado isoladamente e deve ser tomado sempre em combinação com outro tratamento antiepilético.

Perturbação de ansiedade generalizada: Pregabalina Teva é usado para tratar a Perturbação de Ansiedade Generalizada (PAG). Os sintomas da PAG são ansiedade e preocupação excessivas e prolongadas, difíceis de controlar. A PAG pode, também, causar instabilidade psicomotora, sensação de estar no limite, sentir-se facilmente fatigado (cansado), ter dificuldades de concentração ou esquecimentos, sentir irritação, ter tensão muscular ou perturbações do sono. Esta descrição é diferente do stress e da tensão do dia a dia.

2. O que precisa de saber antes de tomar Pregabalina Teva

Não tome Pregabalina Teva:

- se tem alergia à pregabalina ou a qualquer outro componente deste medicamento (indicados na secção 6).

Advertências e precauções

Fale com o seu médico ou farmacêutico antes de tomar Pregabalina Teva

Alguns doentes em tratamento com Pregabalina Teva comunicaram sintomas sugestivos de reação alérgica. Estes sintomas incluem inchaço da face, lábios, língua e garganta, assim como erupção na pele difusa. Caso sofra alguma destas reações, deve contactar o seu médico imediatamente.

Pregabalina Teva tem sido associado a tonturas e sonolência, que podem aumentar a ocorrência de lesões acidentais (queda) nos doentes idosos. Assim, deve tomar cuidado até estar habituado a qualquer efeito que o medicamento pode ter.

Pregabalina Teva pode causar turvação ou perda de visão, ou outras alterações na visão, a maioria das quais temporárias. Deve informar o seu médico imediatamente caso sofra alguma alteração na sua visão.

Alguns doentes com diabetes, que aumentam de peso durante o tratamento com pregabalina, podem necessitar de alterar a sua medicação para a diabetes.

Alguns efeitos secundários como a sonolência podem ser mais frequentes, porque os doentes com lesão da medula espinhal podem estar a tomar outros medicamentos para tratar, por exemplo, dor ou espasmos. Estes medicamentos têm efeitos secundários semelhantes aos da pregabalina e a intensidade destes efeitos pode ser aumentada quando existe medicação concomitante.

Foram comunicados casos de insuficiência cardíaca em alguns doentes em tratamento com Pregabalina Teva; estes doentes eram, na sua maioria, idosos com doenças cardiovasculares. Antes de tomar este medicamento deverá informar o seu médico caso tenha antecedentes de doença cardíaca (ver secção 4).

Foram comunicados casos de insuficiência renal em alguns doentes em tratamento com Pregabalina Teva. Informe o seu médico se durante o tratamento com Pregabalina Teva notar diminuição da frequência em urinar, uma vez que esta poderá ser melhorada com a interrupção do tratamento.

Um pequeno número de pessoas que iniciaram tratamento com antiepiléticos como Pregabalina Teva teve pensamentos de autoagressão e suicídio. Se a qualquer momento tiver estes pensamentos deve contactar imediatamente o seu médico.

Quando Pregabalina Teva é tomado com outros medicamentos que podem causar prisão de ventre (tais como alguns tipos de medicamentos para a dor) é possível que ocorram problemas gastrointestinais (por exemplo, prisão de ventre, intestino bloqueado ou paralisado). Informe o seu médico se sentir prisão de ventre, sobretudo se tiver tendência para este problema.

Antes de tomar este medicamento deve informar o seu médico se tiver historial de alcoolismo ou qualquer abuso ou dependência de drogas. Não tome mais medicamento do que lhe foi prescrito.

Ocorreram notificações de convulsões durante a toma de Pregabalina Teva ou num curto período de tempo após ter interrompido a toma de Pregabalina Teva. Se tiver uma convulsão, contacte o seu médico imediatamente.

Ocorreram notificações de redução da função cerebral (encefalopatia) em alguns doentes a tomar Pregabalina Teva, quando têm outras condições associadas. Informe o seu médico se tiver historial de quaisquer condições médicas graves, incluindo doença do fígado ou rim.

Ocorreram notificações de dificuldades respiratórias. Se tem doenças do sistema nervoso, doenças respiratórias, compromisso renal ou se tem mais de 65 anos de idade, o seu médico poderá receitar-lhe um regime de dose diferente. Contacte o seu médico se tiver problemas ao respirar ou tiver respirações superficiais.

Crianças e adolescentes

A segurança e a eficácia em crianças e adolescentes (menos de 18 anos de idade) não foram estabelecidas e, por isso, a pregabalina não deve ser utilizada neste grupo etário.

Outros medicamentos e Pregabalina Teva

Informe o seu médico ou farmacêutico se estiver a tomar, tiver tomado recentemente, ou se vier a tomar outros medicamentos.

Pregabalina Teva e certos medicamentos podem ter influência uns nos outros (interação). Quando tomado com determinados medicamentos, Pregabalina Teva pode potenciar os efeitos secundários observados com esses medicamentos, incluindo falência respiratória e coma. O grau de tonturas, sonolência ou perda de concentração pode aumentar quando Pregabalina Teva é tomado juntamente com medicamentos contendo:

Oxicodona – (usada no alívio da dor)

Lorazepam – (usado no tratamento da ansiedade) Álcool

Pregabalina Teva pode ser tomado juntamente com contraceptivos orais.

Pregabalina Teva com alimentos, bebidas e álcool

Pregabalina Teva cápsulas pode ser tomado com ou sem alimentos.

Não se aconselha a ingestão de álcool durante o tratamento com Pregabalina Teva

Gravidez e amamentação

Pregabalina Teva não deve ser tomado durante a gravidez ou amamentação, a não ser sob indicação do seu médico. As mulheres com potencial para engravidar têm de utilizar métodos contraceptivos eficazes. Se está grávida ou a amamentar, se pensa estar grávida ou planeia engravidar, consulte o seu médico ou farmacêutico antes de tomar este medicamento.

Condução de veículos e utilização de máquinas

Pregabalina Teva pode causar tonturas, sonolência e perda de concentração. Não deve conduzir, utilizar máquinas complexas nem ter atividades potencialmente perigosas antes de saber se este medicamento afeta a sua capacidade para realizar essas atividades.

3. Como tomar Pregabalina Teva

Tome este medicamento exatamente como indicado pelo seu médico. Fale com o seu médico ou farmacêutico se tiver dúvidas.

O seu médico determinará a dose apropriada para o seu caso.

Pregabalina Teva destina-se apenas a administração oral.

Dor neuropática periférica e central, epilepsia ou Perturbação de Ansiedade Generalizada:

Tome o número de cápsulas indicado pelo seu médico.

A dose, que foi ajustada ao seu caso e à sua situação, varia geralmente entre 150 mg e 600 mg diários.

O seu médico irá dar-lhe informação se deve tomar Pregabalina Teva duas ou três vezes ao dia. Para tomar duas vezes ao dia, tome Pregabalina Teva uma vez de manhã e a outra à noite, aproximadamente às mesmas horas todos os dias. Para tomar três vezes ao dia, tome Pregabalina Teva uma vez de manhã, uma vez à tarde e uma vez à noite, aproximadamente às mesmas horas todos os dias.

Fale com o seu médico ou farmacêutico se tiver a impressão de que Pregabalina Teva é demasiado forte ou demasiado fraco.

Se for um doente idoso (mais de 65 anos de idade), deve tomar Pregabalina Teva normalmente exceto se tiver problemas nos rins.

O seu médico pode receitar um esquema posológico e/ou uma dose diferente se tiver problemas nos rins.

Engula a cápsula inteira juntamente com água.

Continue a tomar Pregabalina Teva até o seu médico lhe dizer para parar.

Se tomar mais Pregabalina Teva do que deveria

Contacte o seu médico ou dirija-se imediatamente para as urgências do hospital mais próximo. Leve consigo a embalagem de Pregabalina Teva. Se tomar mais Pregabalina Teva do que deveria poderá sentir-se sonolento, confuso, agitado ou irrequieto. Também foram notificadas convulsões.

Caso se tenha esquecido de tomar Pregabalina Teva

É importante tomar as cápsulas de Pregabalina Teva, regularmente, às mesmas horas, todos os dias. No caso de se ter esquecido de tomar uma dose, tome-a assim que se lembrar, a menos que sejam horas de tomar a dose seguinte. Neste caso, deve tomar a dose seguinte como de costume. Não tome uma dose a dobrar para compensar a dose que se esqueceu de tomar.

Se parar de tomar Pregabalina Teva

Não pare de tomar Pregabalina Teva, a menos que o seu médico lhe diga para fazê-lo. No caso de interrupção do tratamento, isso deve ser feito gradualmente durante um período mínimo de uma semana. Caso ainda tenha dúvidas sobre a utilização deste medicamento, fale com o seu médico ou farmacêutico.

Após interromper o tratamento de curta ou longa duração com Pregabalina Teva, é necessário que saiba que poderá ter alguns efeitos secundários. Estes efeitos incluem perturbações no sono, dores de cabeça, náuseas, ansiedade, diarreia, sintomas semelhantes aos da gripe, convulsões, nervosismo, depressão, dor, suores e tonturas. Estes sintomas podem ocorrer mais frequentemente ou com maior intensidade se estiver a tomar Pregabalina Teva durante um período de tempo longo.

Caso ainda tenha dúvidas sobre a utilização deste medicamento, fale com o seu médico, ou farmacêutico.

4. Efeitos secundários possíveis

Como todos os medicamentos, este medicamento pode causar efeitos secundários, embora estes não se manifestem em todas as pessoas.

Como todos os medicamentos, este medicamento pode causar efeitos secundários, embora estes não se manifestem em todas as pessoas.

Muitos frequentes: podem afetar mais de 1 em cada 10 pessoas
Tonturas, sonolência, dor de cabeça

Frequentes: podem afetar até 1 em cada 10 pessoas
Aumento de apetite
Sensação de euforia, confusão, desorientação, diminuição do interesse sexual, irritabilidade
Perturbação da atenção, dificuldades de manuseamento, alteração da memória, perda de memória, tremores, dificuldades na fala, sensação de formiguelo, dormência, sedação, letargia, insônia, fadiga, sensação anômala
Visão turva, visão dupla
Vertigens, problemas de equilíbrio, queda
Boca seca, obstipação (prisão de ventre), vômitos, flatulência (gases), diarreias, náusea, abdômen inchado
Dificuldades na ereção
Inchaço do corpo incluindo extremidades
Sensação de embriaguez, anomalias da marcha
Aumento de peso
Cãibras musculares, dor nas articulações, dor de costas, dor nos membros
Dor de garganta

Pouco frequentes: podem afetar até 1 em cada 100 pessoas
Perda de apetite, perda de peso, diminuição do nível de açúcar no sangue, aumento do nível de açúcar no sangue.
Alteração da autopercepção, instabilidade psicomotora, depressão, agitação, oscilações do humor, dificuldade em encontrar palavras, alucinações, sonhos anômalos, ataques de pânico, apatia, agressividade, humor elevado, perturbações mentais, dificuldades de raciocínio, aumento do interesse sexual, problemas com a função sexual incluindo impossibilidade de atingir o clímax sexual, ejaculação tardia
Alterações na visão, movimentos pouco comuns dos olhos, alterações na visão incluindo visão em túnel, flashes de luz, movimentos bruscos, reflexos diminuídos, hiperatividade, tonturas na posição em pé, pele sensível, perda do paladar, sensação de queimadura, tremor quando em movimento, diminuição da consciência, perda de consciência, desmaio, aumento da sensibilidade ao ruído, indisposição.
Olhos secos, olhos inchados, dor nos olhos, vista cansada, olhos húmidos, irritação dos olhos.
Perturbações do ritmo cardíaco, aumento da frequência cardíaca, pressão arterial baixa, pressão arterial elevada, alterações no batimento cardíaco, insuficiência cardíaca.
Vermelhidão, afrontamentos.
Dificuldade em respirar, congestão nasal.
Aumento da produção de saliva, azia, dormência em volta da boca.
Suores, erupções cutâneas, arrepios, febre.
Espasmos musculares, inchaço das articulações, rigidez muscular, dor incluindo dor muscular, dor no pescoço
Dor mamária
Dificuldade ou dor em urinar, incontinência
Fraqueza, sede, sensação de aperto no peito
Alterações dos resultados das análises ao sangue e fígado (aumento da creatinina fosfoquinase no sangue, aumento da alanina aminotransferase, aumento da aspartato

aminotransferase, diminuição da contagem de plaquetas, neutropenia, aumento da creatinina no sangue, diminuição do potássio no sangue)

Hipersensibilidade, cara inchada, comichão, urticária (erupção da pele com comichão), corrimento nasal, sangramento do nariz, tosse, ressonar

Período menstrual doloroso.

Extremidades frias

Raros: podem afetar até 1 em cada 1000 pessoas

Sensação anormal de cheiro, visão alterada, alteração da percepção de profundidade, luminosidade visual, perda de visão

Pupilas dilatadas, olhos cruzados

Suores frios, sensação de aperto da garganta, língua inchada

Inflamação do pâncreas

Dificuldade em engolir

Movimentos lentos ou reduzidos do corpo

Dificuldade em escrever corretamente

Aumento de fluido no abdómen

Fluido nos pulmões

Convulsões

Modificação do registo das alterações elétricas (ECG) no coração correspondentes a distúrbios do ritmo cardíaco

Lesões musculares

Corrimento mamário, crescimento anómalo das mamas, crescimento mamário em homens

Períodos menstruais irregulares

Insuficiência renal, redução do volume urinário, retenção urinária

Diminuição na contagem dos glóbulos brancos

Comportamento inadequado

Reações alérgicas (as quais podem incluir dificuldade em respirar, comichão, inflamação dos olhos (queratite) e uma reação na pele grave caracterizada por erupção na pele, bolhas, descamação da pele e dor)

Icterícia (pele e olhos amarelados)

Muito raros: podem afetar até 1 em cada 10000 pessoas

Insuficiência do fígado

Hepatite (inflamação do fígado)

Se sentir a cara ou a língua inchadas, ou se a sua pele ficar avermelhada e começar a ter bolhas ou a descamar, deve consultar de imediato um médico.

Alguns efeitos secundários como a sonolência podem ser mais frequentes, porque os doentes com lesão da medula espinhal podem estar a tomar outros medicamentos para tratar, por exemplo, dor ou espasmos. Estes medicamentos têm efeitos secundários semelhantes aos da pregabalina e a intensidade destes efeitos pode ser aumentada quando existe medicação concomitante.

A seguinte reação adversa foi notificada na experiência pós-comercialização: problemas ao respirar, respirações superficiais.

Se tiver quaisquer efeitos secundários, incluindo possíveis efeitos secundários não indicados neste folheto, fale com o seu médico ou farmacêutico.

Comunicação de efeitos secundários

Se tiver quaisquer efeitos secundários, incluindo possíveis efeitos secundários não indicados neste folheto, fale com o seu médico, farmacêutico ou enfermeiro. Também poderá comunicar efeitos secundários diretamente ao INFARMED, I.P. através dos contactos abaixo. Ao comunicar efeitos secundários, estará a ajudar a fornecer mais informações sobre a segurança deste medicamento.

Sítio da internet: <http://www.infarmed.pt/web/infarmed/submissaoram>
(preferencialmente)

ou através dos seguintes contactos:

Direção de Gestão do Risco de Medicamentos

Parque da Saúde de Lisboa, Av. Brasil 53

1749-004 Lisboa

Tel: +351 21 798 73 73

Linha do Medicamento: 800222444 (gratuita)

E-mail: farmacovigilancia@infarmed.pt

5. Como conservar Pregabalina Teva

Manter este medicamento fora da vista e do alcance das crianças.

Não utilize este medicamento após o prazo de validade impresso na embalagem exterior, após "EXP".

O prazo de validade corresponde ao último dia do mês indicado.

O medicamento não necessita de quaisquer precauções especiais de conservação.

Não deite fora quaisquer medicamentos na canalização ou no lixo doméstico. Pergunte ao seu farmacêutico como deitar fora os medicamentos que já não utiliza. Estas medidas ajudarão a proteger o ambiente.

6. Conteúdo da embalagem e outras informações

Qual a composição de Pregabalina Teva

A substância ativa é a pregabalina. Cada cápsula contém 25 mg, 50 mg, 75 mg, 100 mg, 150 mg, 200 mg, 225 mg ou 300 mg de pregabalina.

Os outros componentes são: manitol, amido de milho pré-gelificado, talco, dióxido de titânio (E171), gelatina, tinta preta (contendo shellac, propilenoglicol, óxido de ferro negro (E172), solução de amónia concentrada e hidróxido de potássio).

As cápsulas de 25, 50, 75, 150, 200, 225 e 300 mg contêm também óxido de ferro amarelo (E172).

As cápsulas de 75, 100 e 300 mg contêm também óxido de ferro vermelho (E172).

Qual o aspeto de Pregabalina Teva e conteúdo da embalagem

Cápsulas 25 mg	Cápsulas de gelatina dura opacas, de cor marfim, com a marcação a tinta preta de "25" no corpo da cápsula.
Cápsulas 50 mg	Cápsulas de gelatina dura opacas, de cor marfim, com a marcação a tinta preta de uma banda radial e "50" na cabeça da cápsula, e de uma banda radial no corpo da cápsula.
Cápsulas 75 mg	Cápsulas de gelatina dura opacas, com cabeça de cor rosa e corpo de cor marfim, e com marcação a tinta preta de "75" no corpo da cápsula.
Cápsulas 100 mg	Cápsulas de gelatina dura opacas, de cor rosa, com marcação a tinta preta de "100" no corpo da cápsula.
Cápsulas 150 mg	Cápsulas de gelatina dura opacas, de cor marfim, com a marcação a tinta preta de "150" no corpo da cápsula.
Cápsulas 200 mg	Cápsulas de gelatina dura opacas, de cor de pele, com a marcação a tinta preta de "200" no corpo da cápsula.
Cápsulas 225 mg	Cápsulas de gelatina dura opacas, com cabeça de cor de pele e corpo de cor marfim, e com a marcação a tinta preta de "225" no corpo da cápsula.
Cápsulas 300 mg	Cápsulas de gelatina dura opacas, com cabeça de cor rosa e corpo de cor marfim, e com a marcação a tinta preta de "300" no corpo da cápsula.

Pregabalina Teva encontra-se disponível nos seguintes tamanhos de embalagens, em blisters de PVC-Alu ou PVC/PE/PVdC/PE/PVC-Alu: embalagens de 14, 14x1, 21, 21x1, 50, 50x1, 56, 56x1, 60, 84, 84x1, 90, 100, 168, 168x1 e 200x1.

É possível que não sejam comercializadas todas as apresentações.

Titular da Autorização de Introdução no Mercado e Fabricante(s)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado

Teva Pharma - Produtos Farmacêuticos, Lda.
Lagoas Park, Edifício 5 A, Piso 2
2740-245 Porto Salvo
Portugal

Fabricantes

Merckle GmbH
Ludwig-Merckle-Straße 3
89143 Blaubeuren
Alemanha

PLIVA Hrvatska d.o.o.
Prilaz baruna Filipovica 25
10000 Zagreb

APROVADO EM
14-05-2021
INFARMED

Croácia

D.L.A. Farmacêutica, S.A.
Estrada da Quinta, 148
Manique de Baixo
2645-436 Alcabideche
Portugal

Este folheto foi revisto pela última vez em