

Folheto informativo: Informação para o doente

Venlafaxina Krka 37.5 mg cápsulas de libertação prolongada
Venlafaxina Krka 75 mg cápsulas de libertação prolongada
Venlafaxina Krka 150 mg cápsulas de libertação prolongada
venlafaxina

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 indesejáveis, incluindo possíveis efeitos indesejáveis não indicados neste folheto, fale o seu médico ou farmacêutico. Ver secção 4.

O que contém este folheto:

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

1. O que é Venlafaxina Krka e para que é utilizado

Venlafaxina Krka contém a substância ativa venlafaxina.

Venlafaxina Krka é um medicamento antidepressivo que pertence a uma classe de medicamentos designados por inibidores da recaptção da serotonina e norepinefrina (IRSNs). Esta classe de medicamentos é utilizada para tratar a depressão e outras doenças tais como as perturbações de ansiedade. Pensa-se que as pessoas deprimidas e/ou ansiosas possuem níveis baixos de serotonina e noradrenalina no cérebro. Não se sabe ainda completamente como atuam os antidepressivos, mas estes podem ajudar a tratar estes doentes através do aumento dos níveis de serotonina e de noradrenalina no cérebro.

Venlafaxina Krka está indicado para o tratamento de adultos com depressão. Venlafaxina Krka está também indicado para o tratamento de adultos com as perturbações de ansiedade seguintes: perturbação de ansiedade generalizada, perturbação de ansiedade social (medo ou comportamentos de fuga de situações sociais) e perturbação de pânico (ataques de pânico). O tratamento adequado da depressão e das perturbações de ansiedade é importante para que se sinta melhor. Se não tratar esta doença, esta pode não desaparecer e pode tornar-se mais grave e mais difícil de tratar.

2. O que precisa de saber antes de tomar Venlafaxina Krka

Não tome Venlafaxina Krka

Se tem alergia à venlafaxina ou a qualquer outro componente deste medicamento (indicados na secção 6).

Se está também a tomar, ou tomou nos últimos 14 dias, quaisquer medicamentos conhecidos como inibidores da monoamina-oxidase irreversíveis (IMAOs), utilizados para tratar a depressão ou a doença de Parkinson. Tomar um IMAO irreversível com Venlafaxina Krka, pode causar efeitos indesejáveis graves ou mesmo que podem colocar a vida em perigo. De igual modo, deve esperar pelo menos 7 dias após a interrupção de Venlafaxina Krka antes de tomar qualquer medicação contendo IMAO (ver também as secções "Outros medicamentos e Venlafaxina Krka" e a informação nesta secção sobre "Síndrome serotoninérgica").

Advertências e precauções

Fale com o seu médico ou farmacêutico antes de tomar Venlafaxina Krka.

Se está a tomar outros medicamentos que, tomados ao mesmo tempo que Venlafaxina Krka, podem aumentar o risco de desenvolver a síndrome serotoninérgica (ver a secção "Outros medicamentos e Venlafaxina Krka").

Se tem problemas de olhos, nomeadamente certos tipos de glaucoma (tensão intraocular aumentada).

Se tem antecedentes de tensão arterial elevada.

Se tem antecedentes de problemas de coração.

Se lhe foi dito que tem problemas no ritmo do coração.

Se tem antecedentes de síncope (convulsões).

Se tem antecedentes de níveis baixos de sódio no sangue (hiponatremia).

Se tem tendência para ter nódoas negras ou para ter facilmente hemorragias (antecedentes de perturbações hemorrágicas), ou se está grávida (ver Gravidez, amamentação e fertilidade), ou se está a tomar medicamentos que possam aumentar o risco de hemorragia, por exemplo, varfarina (usada para prevenir coágulos de sangue).

Se os seus níveis de colesterol aumentarem.

Se tem antecedentes ou se tem familiares com antecedentes de mania ou doença bipolar (sentimento de sobre-excitação ou euforia).

Se tem antecedentes de comportamento agressivo.

Venlafaxina Krka pode causar uma sensação de agitação ou incapacidade de se sentar ou de permanecer em repouso durante as primeiras semanas de tratamento. Se isto lhe acontecer deverá informar o seu médico.

Pensamentos relacionados com o suicídio e agravamento da sua depressão ou distúrbio de ansiedade

Se se encontra deprimido e/ou tem distúrbios de ansiedade poderá por vezes pensar em se autoagredir ou até suicidar. Estes pensamentos podem aumentar no início do tratamento com antidepressivos, pois estes medicamentos necessitam de tempo para atuarem. Normalmente os efeitos terapêuticos demoram cerca de duas semanas a fazerem-se sentir mas por vezes pode demorar mais tempo. Estes pensamentos também podem ocorrer quando a sua dose é reduzida ou durante a suspensão do tratamento com Venlafaxina Krka.

Poderá estar mais predisposto a ter este tipo de pensamentos nas seguintes situações:

Se tem antecedentes de ter pensamentos acerca de se suicidar ou se autoagredir.

Se é um jovem adulto. A informação proveniente de estudos clínicos revelou um maior risco de comportamento suicida em adultos jovens (com menos de 25 anos) com problemas psiquiátricos tratados com antidepressivos.

Se em qualquer momento vier a ter pensamentos no sentido de autoagressão ou suicídio deverá contactar o seu médico ou dirigir-se imediatamente ao hospital.

Poderá ser útil para si comunicar a uma pessoa próxima de si ou a um familiar que se encontra deprimido ou que tem distúrbios de ansiedade e dar-lhes este folheto a ler. Poderá também solicitar-lhes que o informem caso verifiquem um agravamento do seu estado de depressão ou ansiedade, ou se ficarem preocupados com alterações no seu comportamento.

Disfunção sexual

Medicamentos como a Venlafaxina Krka (os chamados IRSN/ISRS) podem causar sintomas de disfunção sexual (ver secção 4.8). Em alguns casos, estes sintomas persistiram após a suspensão do tratamento.

Boca seca

Foi notificada boca seca em 10% dos doentes tratados com venlafaxina. Esta pode aumentar o risco de cáries. Portanto, deve tomar cuidados especiais com a higiene dentária.

Diabetes

Pode haver alteração dos seus níveis de glucose devido a Venlafaxina Krka. Desta forma, pode ser necessário ajustar a dose dos seus medicamentos antidiabéticos.

Crianças e adolescentes

Venlafaxina Krka não deve normalmente ser utilizado por crianças e adolescentes com idade inferior a 18 anos. Importa igualmente assinalar que os doentes com idade inferior a 18 anos correm maior risco de sofrerem efeitos indesejáveis tais como, tentativa de suicídio, ideação suicida e hostilidade (predominantemente agressividade, comportamento de oposição e cólera) quando tomam medicamentos desta classe. Apesar disso, o médico poderá prescrever este medicamento para doentes com idade inferior a 18 anos quando decida que tal é necessário. Se o seu médico prescreveu este medicamento para um doente com menos de 18 anos e gostaria de discutir esta questão, queira voltar a contactá-lo. Deverá informar o seu médico se algum dos sintomas acima mencionados se desenvolver ou piorar quando doentes com menos de 18 anos estejam a tomar Venlafaxina Krka. Assinala-se igualmente que não foram ainda demonstrados os efeitos de segurança a longo prazo no que respeita ao crescimento, à maturação e ao desenvolvimento cognitivo e comportamental deste medicamento neste grupo etário.

Outros medicamentos e Venlafaxina Krka

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

O seu médico deverá decidir se pode tomar Venlafaxina Krka com outros medicamentos.

Não comece nem pare de tomar quaisquer medicamentos, incluindo os medicamentos obtidos sem receita médica, e os medicamentos naturais ou à base de plantas, antes de falar com o seu médico ou farmacêutico.

Inibidores da monoamina-oxidase usados para o tratamento da depressão ou da doença de Parkinson, não devem ser tomados com Venlafaxina Krka. Fale com o seu médico se tiver tomado estes medicamentos nos últimos 14 dias (IMAOs: ver a secção "O que precisa de saber antes de tomar Venlafaxina Krka").

Síndrome serotoninérgica:

A síndrome serotoninérgica, uma condição que pode, potencialmente, colocar a vida em perigo ou reações do tipo Síndrome Neuroléptica Maligna (SNM) (ver secção "Efeitos indesejáveis possíveis"), pode ocorrer com o tratamento com venlafaxina, em particular quando tomado juntamente com outros medicamentos. Exemplos destes medicamentos incluem:

Triptanos (utilizados para enxaquecas).

Outros medicamentos para tratar a depressão, como por exemplo IRSN, ISRSs, tricíclicos, ou medicamentos contendo lítio.

Medicamentos contendo anfetaminas (usados para tratar a Perturbação de Hiperatividade/Défice de Atenção (PHDA), narcolepsia e obesidade).

Medicamentos contendo linezolida, um antibiótico (usado para tratar infeções).

Medicamentos contendo moclobemida, um IMAO reversível (usado para tratar a depressão).

Medicamentos contendo sibutramina (usado para perder peso).

Medicamentos contendo tramadol, fentanilo, buprenorfina, tapentadol, petidina ou pentazocina (usados para tratar dor grave).

Medicamentos contendo dextrometorfano (usado para tratar tosse).

Medicamentos contendo metadona (usada para tratar dependência de opióides ou dor grave).

Medicamentos contendo azul de metileno (usado no tratamento de níveis elevados de meta-hemoglobina no sangue).

Produtos contendo hipericão (também designado como *Hypericum perforatum*, um medicamento natural ou à base de plantas utilizado para tratar a depressão ligeira).

Produtos contendo triptofano (utilizado para problemas tais como distúrbios de sono e depressão).

Antipsicóticos (usados no tratamento de uma doença que apresenta sintomas como ouvir, ver ou sentir coisas que não existem, alucinações, suspeição invulgar, raciocínio pouco claro e retraimento).

Os sinais e sintomas da síndrome serotoninérgica podem incluir combinações de efeitos, tais como: agitação, alucinações, descoordenação, ritmo cardíaco acelerado, aumento da temperatura corporal, alterações rápidas da tensão arterial, reflexos muito reativos, diarreia, coma, náuseas, vômitos.

Na sua forma mais grave, a síndrome serotoninérgica pode assemelhar-se à Síndrome Neuroléptica Maligna (SNM). Os sinais e sintomas da SNM podem incluir uma associação de febre, batimento cardíaco acelerado, transpiração, rigidez muscular grave, confusão, aumento das enzimas musculares (determinado por um exame ao sangue).

Informe o seu médico imediatamente ou dirija-se ao serviço de urgências do hospital mais próximo se pensa que pode estar a sofrer de uma síndrome serotoninérgica.

Deve informar o seu médico se estiver a tomar medicamentos que afetam o ritmo do seu coração. Exemplos destes medicamentos incluem:

Antiarrítmicos tais como quinidina, amiodarona, sotalol ou dofetilida (para tratar o ritmo anómalo do coração).

Antipsicóticos tais como tioridazina (ver também a informação acima sobre Síndrome serotoninérgica).

Antibióticos tais como eritromicina ou moxifloxacina (usados para tratar infeções bacterianas).

Anti-histamínicos (usados para tratar alergias).

Os medicamentos seguintes podem também interagir com Venlafaxina Krka e devem ser usados com precaução. É muito importante informar o seu médico ou farmacêutico no caso de estar a tomar medicamentos que contêm:

Cetoconazol (um medicamento antifúngico).

Haloperidol ou risperidona (para tratar problemas psiquiátricos).

Metoprolol (um bloqueador beta para tratar problemas de tensão arterial elevada e de coração).

Venlafaxina Krka com alimentos, bebidas e álcool

Venlafaxina Krka deve ser tomado com alimentos (ver a secção 3 “Como tomar Venlafaxina Krka”).

Deve evitar tomar bebidas alcoólicas enquanto estiver a tomar Venlafaxina Krka.

Gravidez, amamentação e fertilidade

Se está grávida ou a amamentar, se pensa estar grávida ou planeia engravidar, consulte o seu médico ou farmacêutico antes de tomar este medicamento. Deverá tomar Venlafaxina Krka apenas depois de discutir com o seu médico os benefícios potenciais e os riscos potenciais para a criança por nascer.

Se tomar Venlafaxina Krka próximo do final da gravidez pode existir um risco aumentado de hemorragia vaginal abundante pouco depois do parto, em especial se tiver história de doenças hemorrágicas. O seu médico ou especialista em enfermagem de saúde materna e obstétrica devem ter conhecimento de que está a tomar Venlafaxina Krka, para que a possam aconselhar.

Certifique-se que o seu médico e/ou pessoal de enfermagem sabem que está a tomar Venlafaxina Krka. Quando tomados durante a gravidez, fármacos semelhantes podem aumentar o risco de uma situação grave nos bebés, chamada hipertensão pulmonar persistente no recém-nascido (HPPRN), que faz com que o bebé mais rapidamente e que pareça azulado. Estes sintomas, geralmente têm início nas primeiras 24 horas após o nascimento do bebé. Se o seu bebé apresenta estes sintomas deve contactar o seu parteiro e/ou médico imediatamente.

Se está a tomar este medicamento durante a gravidez, para além de problemas com a respiração, o seu bebé pode apresentar outros sintomas após o parto tais como dificuldades na alimentação.

Se o seu bebé apresenta estes sintomas depois do nascimento e se está preocupada, deverá aconselhar-se com o seu médico e/ou parteiro.

Venlafaxina Krka passa para o leite materno. Existe um risco de poder afetar o bebé. Assim, deverá discutir o assunto com o seu médico que optará por descontinuar a amamentação ou o tratamento com este medicamento.

Condução de veículos e utilização de máquinas

Não conduza ou utilize quaisquer instrumentos ou máquinas até saber como este medicamento o afeta.

Venlafaxina Krka contém sacarose

Se foi informado pelo seu médico que tem intolerância a alguns açúcares, contacte-o antes de tomar este medicamento.

3. Como tomar Venlafaxina Krka

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

A dose inicial habitualmente recomendada para o tratamento da depressão, da perturbação de ansiedade generalizada e da perturbação de ansiedade social é de 75 mg uma vez por dia. A dose pode ser aumentada gradualmente, pelo seu médico e se necessário, pode atingir uma dose máxima de 375 mg por dia no caso de depressão. Se está a receber tratamento para perturbação de pânico, o seu médico receitará uma dose inicial mais baixa (37,5 mg,) e de seguida aumentará gradualmente a dose. A dose máxima para a perturbação de ansiedade generalizada, a perturbação de ansiedade social e a perturbação de pânico é de 225 mg/dia.

Tome Venlafaxina Krka aproximadamente à mesma hora do dia, de manhã ou à noite. As cápsulas devem ser engolidas inteiras com um líquido, e não deve abrir, esmagar, mastigar ou dissolver as cápsulas.

Venlafaxina Krka deve ser tomado com alimentos.

Se sofre de problemas de fígado ou de rim, fale com o seu médico, uma vez que a dose deste medicamento poderá ter de ser ajustada.

Não interrompa o tratamento com este medicamento sem falar com o seu médico (ver a secção "Se parar de tomar Venlafaxina Krka")

Se tomar mais Venlafaxina Krka do que deveria

Caso tenha tomado uma quantidade deste medicamento mais elevada do que a receitada pelo seu médico, deverá contactar imediatamente o seu médico ou farmacêutico

Os sintomas de uma possível sobredosagem podem incluir ritmo cardíaco acelerado, alterações do nível de alerta (desde a sonolência ao coma), visão enevoada, convulsões ou desmaios, e vômitos.

Caso se tenha esquecido de tomar Venlafaxina Krka

Se se esqueceu de tomar uma dose, tome essa dose logo que se lembrar. Contudo, se já for altura de tomar a dose seguinte, não tome a dose esquecida e tome apenas uma dose como normalmente. Não tome uma dose a dobrar para compensar uma dose que se esqueceu de tomar. Não tome mais do que a quantidade de Venlafaxina Krka diária que lhe foi receitada num dia.

Se parar de tomar Venlafaxina Krka

Não interrompa o tratamento nem reduza a dose sem o conselho do seu médico mesmo que se sinta melhor. Se o seu médico pensa que não necessita de continuar a tomar Venlafaxina Krka, poderá pedir-lhe para reduzir a dose lentamente antes de parar o tratamento. Podem ocorrer efeitos indesejáveis nos indivíduos que param de tomar este medicamento, especialmente quando o tratamento com este medicamento é interrompido subitamente ou a dose é reduzida demasiado rapidamente. Algumas pessoas podem ter pensamentos suicidas, agressividade, fadiga, tonturas, vertigens, dores de cabeça, perturbações do sono, pesadelos, secura de boca, perda de apetite, náuseas, diarreia, nervosismo, agitação, confusão, zumbidos nos ouvidos, sensação de formigueiro ou raramente de choque elétrico, fraqueza, sudação, convulsões ou sintomas gripais, problemas relacionados com a visão e aumento da tensão arterial (o que pode causar dor de cabeça, tonturas, zumbidos nos ouvidos, transpiração, etc.).

O seu médico aconselhá-lo-á sobre o modo de suspender gradualmente o tratamento com Venlafaxina Krka. Isto pode demorar desde várias semanas a meses. Em alguns doentes, a suspensão poderá ter de decorrer muito gradualmente, durante vários meses ou períodos ainda mais longos. No caso de sentir algum destes ou outros sintomas que o deixem preocupado, peça aconselhamento adicional ao seu médico.

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

4. Efeitos indesejáveis possíveis

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

No caso de sentir qualquer dos efeitos seguintes, não continue a tomar Venlafaxina Krka. Contacte imediatamente o seu médico ou dirija-se às urgências do hospital mais próximo:

Pouco frequentes (podem afetar até 1 em 100 pessoas)

Inchaço da face, boca, língua, garganta, mãos ou pés, e/ou erupção na pele com manchas elevadas e comichão (urticária), dificuldade em engolir ou respirar.

Raros (podem afetar até 1 em 1.000 pessoas)

Aperto no peito, respiração ruidosa, dificuldade em engolir ou respirar.

Erupção grave na pele, comichão ou urticária (manchas elevadas de pele de cor vermelha ou pálida, frequentemente acompanhadas de comichão).

Sinais e sintomas da síndrome serotoninérgica, que podem incluir agitação, alucinações, descoordenação, ritmo cardíaco acelerado, aumento da temperatura corporal, alterações rápidas da tensão arterial, reflexos muito reativos, diarreia, coma, náuseas, vômitos. Na sua forma mais grave, a síndrome serotoninérgica pode assemelhar-se à Síndrome Neuroléptica Maligna (SNM). Os sinais e sintomas da SNM

podem incluir uma associação de febre, batimento cardíaco acelerado, transpiração, rigidez muscular grave, confusão, aumento das enzimas musculares (determinado por um exame ao sangue).

Sinais de infecção, tais como temperatura alta, arrepios, calafrios, dores de cabeça, transpiração, sintomas semelhantes aos da gripe. Estes sintomas podem ser causados por uma doença do sangue que provoca um aumento do risco de infecção.

Erupção grave da pele, que pode originar uma reação grave de formação de bolhas e de exfoliação da pele.

Dor, hipersensibilidade ou fraqueza musculares inexplicáveis. Pode ser um sinal de rabdomiólise.

Frequência desconhecida (não pode ser calculada a partir dos dados disponíveis)

Sinais e sintomas de uma condição chamada "cardiomiopatia induzida pelo stress" que pode incluir dor no peito, falta de ar, tonturas, desmaios, batimento cardíaco irregular.

Outros efeitos indesejáveis que devem ser comunicados ao seu médico incluem (a frequência destes efeitos indesejáveis está incluída na lista abaixo "Outros efeitos indesejáveis que podem ocorrer"):

Tosse, respiração ruidosa, falta de ar e temperatura elevada.

Fezes escuras (cor de carvão) ou sangue nas fezes.

Comichão, olhos ou pele amarelados ou urina escura, que podem ser sintomas de inflamação do fígado (hepatite).

Problemas de coração, tais como ritmo cardíaco acelerado ou irregular, aumento da tensão arterial.

Problemas dos olhos, tais como visão embaçada e pupilas dilatadas.

Problemas de nervos, tais como tonturas, sensação de formiguelo, perturbações dos movimentos (espasmos ou rigidez musculares), convulsões ou desmaios.

Problemas psiquiátricos, tais como hiperatividade e sensação involuntária de grande excitação.

Efeitos da interrupção do tratamento (ver a secção "Como tomar Venlafaxina Krka", "Se parar de tomar Venlafaxina Krka").

Hemorragia prolongada – se se cortar ou magoar, a hemorragia poderá levar um pouco mais de tempo a parar.

Outros efeitos indesejáveis que podem ocorrer

Muito frequentes (podem afetar mais do que 1 em 10 pessoas)

Tonturas; dores de cabeça, sonolência.

Insónia.

Náuseas; boca seca, obstipação (prisão de ventre).

Sudação (incluindo suores noturnos).

Frequentes (podem afetar até 1 em 10 pessoas)

Diminuição do apetite.

Confusão; sentimento de estar separado de si mesmo; ausência de orgasmo; diminuição da libido; agitação nervosismo; sonhos anómalos.

Tremores; sensação de agitação ou incapacidade de se sentar ou de permanecer em repouso; sensação de formiguelo; alteração do paladar; aumento do tónus muscular.

Perturbações visuais, incluindo visão enevoada; pupilas dilatadas; incapacidade ocular de mudar automaticamente a focagem de objetos à distância para objetos ao perto.

Zumbidos nos ouvidos (acufeno).

Batimento cardíaco alterado, palpitações.

Aumento da tensão arterial; rubor.

Falta de ar; bocejos.

Vômitos, diarreia.

Erupção na pele ligeira; comichão.

Aumento da frequência da micção; incapacidade em urinar; dificuldade em urinar.

Irregularidades menstruais tais como aumento da hemorragia ou hemorragia aumentada e irregular; alterações da ejaculação/orgasmo (homens); disfunção erétil (impotência).

Aumento do peso, diminuição do peso.

Fraqueza (astenia); fadiga; arrepios.

Aumento do colesterol.

Pouco frequentes (podem afetar 1 em 100 pessoas)

Atividade excessiva, pensamentos acelerados e diminuição da necessidade de dormir (mania).

Alucinações; sentimento de estar separado da realidade; alterações do orgasmo; ausência de sentimentos ou emoções; sentimento de grande excitação; ranger dos dentes.

Desmaio; movimentos involuntários dos músculos; problemas de coordenação e equilíbrio.

Sentir tonturas (em particular, quando se levanta demasiado depressa); diminuição da pressão arterial.

Vomitar sangue, fezes cor de carvão ou sangue nas fezes, o que pode ser sinal de hemorragia interna.

Sensibilidade à luz do sol; nódoas negras; perda de cabelo anómala.

Incapacidade de controlar a urina.

Rigidez, espasmos e movimentos involuntários dos músculos.

Alterações ligeiras dos resultados dos testes das enzimas do fígado no sangue.

Raros (podem afetar 1 em 1.000 pessoas)

Convulsões ou desmaios.

Tosse, respiração ruidosa e falta de ar que podem ser acompanhadas de temperatura elevada.

Desorientação e confusão frequentemente acompanhadas de alucinações (delírio).

Ingestão excessiva de água (conhecida como síndrome da secreção inadequada de hormona antidiurética).

Diminuição dos níveis de sódio no sangue.

Dor grave nos olhos e visão diminuída ou enevoada.

Batimento cardíaco anómalo, rápido ou irregular, que pode levar a desmaios.

Dores abdominais ou das costas graves (podendo ser indicativas de problemas graves do intestino, fígado ou pâncreas).

Comichão, olhos ou pele amarelados, urina escura ou sintomas gripais, que podem ser sintomas de inflamação do fígado (hepatite).

Muito raros (podem afetar até 1 em 10.000 pessoas)

Hemorragia prolongada, que pode ser um sinal de número reduzido de plaquetas no sangue, o que aumenta o risco de hematomas ou hemorragias.

Produção anómala de leite.

Hemorragia inesperada, por exemplo, hemorragia das gengivas, sangue na urina ou nos vómitos, ou aparecimento de nódos negros inesperadas ou derrame de vasos sanguíneos (derrame das veias).

Frequência desconhecida (não pode ser calculado a partir dos dados disponíveis)

Ideação suicida e comportamentos suicidas; foram notificados casos de ideação suicida e comportamentos suicidas durante o tratamento com venlafaxina, ou logo após a interrupção do tratamento (ver secção 2 "O que precisa de saber antes de tomar Venlafaxina Krka").

Hemorragia vaginal abundante pouco depois do parto (hemorragia pós-parto), ver "Gravidez e aleitamento " na secção 2 para mais informações.

Agressividade.

Vertigens.

Venlafaxina Krka pode causar efeitos indesejáveis de que não se dá conta, tais como aumentos da tensão arterial ou ritmo cardíaco anómalo; alterações ligeiras nos níveis sanguíneos das enzimas do fígado, sódio ou colesterol. Mais raramente, Venlafaxina Krka pode diminuir a função das plaquetas no sangue, levando a um aumento do risco de hematomas e hemorragias. Assim, o seu médico poderá pedir para fazer, ocasionalmente, análises de sangue, em particular se está a fazer tratamento com Venlafaxina Krka durante um período prolongado.

Comunicação de efeitos indesejáveis

Se tiver quaisquer efeitos indesejáveis, incluindo possíveis efeitos indesejáveis não indicados neste folheto, informe o seu médico ou farmacêutico. Também poderá comunicar efeitos indesejáveis diretamente ao INFARMED, I.P. através dos contactos abaixo. Ao comunicar efeitos indesejáveis, 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 Venlafaxina Krka

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 VAL. 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 Venlafaxina Krka

A substância ativa é a venlafaxina. Cada cápsula de libertação prolongada contém 37,5 mg, 75 mg ou 150 mg de venlafaxina sob a forma de cloridrato de venlafaxina.

Os outros componentes do conteúdo das cápsulas de libertação prolongada são: microgrânulos de sacarose e amido de milho, hidroxipropilcelulose (E463), povidona K 30 (E1201), etilcelulose, dibutilo sebacato e talco (E553B).

Os outros componentes do revestimento das cápsulas de libertação prolongada são: gelatina, óxido de ferro vermelho (E172), dióxido de titânio (E171) e nas cápsulas de libertação prolongada de 75 mg e 150 mg, óxido de ferro amarelo (E172).

Ver secção 2 "Venlafaxina Krka contém sacarose".

Qual o aspeto de Venlafaxina Krka e conteúdo da embalagem

As cápsulas de libertação prolongada de Venlafaxina Krka 37,5 mg são cor-de-rosa acastanhado e brancas (corpo da cápsula: branco, cabeça da cápsula: cor-de-rosa acastanhado) com microgrânulos de cor branca ou quase branca.

As cápsulas de libertação prolongada de Venlafaxina Krka 75 mg são cor-de-rosa claro com microgrânulos de cor branca ou quase branca.

As cápsulas de libertação prolongada de Venlafaxina Krka 150 mg são cor-de-laranja acastanhado com microgrânulos de cor branca ou quase branca.

Tamanho das embalagens:

Embalagens de 7 (apenas nas cápsulas de 37,5 mg), 10, 14, 20, 28, 30, 60, 50, 98,100, 100 (100x1) e 112 cápsulas de libertação prolongada, acondicionadas em blisters.

Embalagens de 50, 100 e 250 cápsulas de libertação prolongada, acondicionadas em frascos de HDPE/PP resistentes à abertura por crianças.

É possível que não sejam comercializadas todas as apresentações.

Titular da Autorização de Introdução no Mercado

KRKA Farmacêutica, Sociedade Unipessoal, Lda.

Avenida de Portugal, 154, Piso 1

2765-272 Estoril

Portugal

Fabricante

KRKA, d.d., Novo mesto

Šmarješka cesta 6

8501 Novo mesto

Eslovénia

Este folheto foi revisto pela última vez em