

## УПАТСТВО ЗА ПАЦИЕНТОТ

**ELICEA/ ЕЛИЦЕА 5 mg филм-обложена таблета  
ELICEA/ ЕЛИЦЕА 10 mg филм-обложена таблета  
ELICEA/ ЕЛИЦЕА 20 mg филм-обложена таблета  
escitalopram**

Пред употреба на лекот внимателно прочитајте го упатството.

- Чувајте го упатството. Можеби ќе треба да го прочитате повторно.
- Ако имате дополнителни прашања, обратете се кај вашиот лекар или фармацевт.
- Овој лек ви е препишан вам лично и не треба да им го давате на други лица, бидејќи може да им наштети дури и ако нивните симптоми се исти како и вашиите.

**Во ова упатство:**

1. Што претставува лекот Елицеа и за што се употребува
2. Што треба да знаете пред да го земете лекот Елицеа
3. Како да го земате лекот Елицеа
4. Можни несакани дејства
5. Чување и рок на употреба на лекот Елицеа

- Активна супстанција: есциталопрам. Секоја филм-обложена таблета содржи 6,39 mg, 12,78 mg или 25,56 mg есциталопрам оксалат еквивалентен на 5 mg, 10 mg или 20 mg есциталопрам, соодветно  
- Помошни супстанции: лактозаmonoхидрат, кросповидон, повидон, микрокристална целулоза, прежелатинизиран пченкарен скроб и магнезиум стеарат во јадрото на таблетата, и хипромелоза, титаниум диоксид (E171), лактоза monoхидрат, макрогол 3000 и триацетин во филм-обвивката на таблетата.

Филм-обложените таблети Елицеа од 5 mg се тркалезни, биконвексни филм-обложени таблети со бела боја и со заoblени рабови.

Филм-обложените таблети Елицеа од 10 mg и 20 mg се овални, биконвексни филм-обложени таблети со бела боја и со разделна линија од едната страна.

Филм-обложените таблети Елицеа се достапни во пакувања со 30 филм-обложени таблети во блистери.

**Име и адреса на носителот на одобрението за ставање во промет:**

KRKA-ФАРМА ДООЕЛ Скопје, ул. Христо Татарчев-1, број 101, 1000 Скопје, Република Северна Македонија

**Име и адреса на производителот:**

KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Словенија

### 1. ШТО ПРЕТСТАВУВА ЛЕКОТ ЕЛИЦЕА И ЗА ШТО СЕ УПОТРЕБУВА

Лекот Елицеа ја содржи активната супстанција есциталопрам. Есциталопрам припаѓа на група на антидепресиви наречени селективни инхибитори на повторно превземање на серотонин (SSRIs).

Елицеа се употребува за лекување на депресија (големи депресивни епизоди) и анксиозни растројства (како што е паничко растројство со или без агрофобија, социјално анксиозно растројство, генерализирано анксиозно растројство и опсесивно-компултивно растројство).

Може да поминат неколку недели пред да почнете да се чувствувате подобро. Продолжете да го земате лекот Елицеа, дури и ако е потребно да помине некое време пред да почувствуваате



немир или неможност за мирно седење или стоење. Доколку ги почувствуваат овие симптоми, веднаш контактирајте го вашиот лекар.

Лековите како Елицеа (наречени SSRIs/SNRIs) може да предизвикаат симптоми на сексуална дисфункција (погледнете во точка 4). Во некои случаи, овие симптоми продолжуваат и по прекин на терапијата.

**Мисли за самоубиство и влошување на вашата депресија или анксиозно растројство**  
Ако патите од депресија или анксиозно растројство, понекогаш може да ви се појават мисли за да си наштетите или да се убиете. Овие мисли можат да бидат почести на почетокот на терапијата со антидепресивите, поради тоа што на овие лекови им треба одредено време за да почнат да дејствуваат.

**Таквите мисли можат да ви се појават почесто ако:**

- и претходно сте размисувале за самоубиство или самоповредување.
- сте млад возрасен човек. Информациите од клиничките испитувања покажале зголемен ризик од суицидално однесување на возраст до 25 години со психијатрички состојби кои биле третирани со некој антидепресив.

Ако во било кој момент ви се појават мисли за да се повредите или мисли за самоубиство, веднаш **советувајте се со вашиот лекар или побарајте медицинска помош во најблиската здравствена установа.**

**Може да биде корисно да му кажете на некој близок пријател или роднина дека патите од депресија или анксиозни растројства, и да ги замолите да го прочитаат ова внатрешно упатство. Можете да ги замолите да ви кажат ако сметаат дека вашата депресија или анксиозност се влошуваат, или ако се загрижени за промените во вашето однесување.**

#### **Деца иadolесценти на возраст до 18 години**

Лекот Елицеа нормално не треба да се користи кај деца иadolесценти на возраст до 18 години. Исто така, треба да знаете дека кај пациентите на возраст до 18 години кои се лекуваат со оваа група на лекови постои зголемен ризик од појава на несакани дејствија како што се обид за самоубиство, самоубиствени мисли и непријателство (претежно агресија, спротивставување и гнев). И покрај тоа, вашиот лекар може да го препорача лекот Елицеа на пациенти на возраст до 18 години, доколку одлучи дека тоа е во нивен најдобар интерес. Ако вашиот лекар му го препорачал лекот Елицеа на пациент на возраст до 18 години и сакате да поразговарате во врска со тоа, ве молиме обратете се кај вашиот лекар. Треба да го информирате вашиот лекар доколку се појави или се влоши некој од горенаведените симптоми кај пациентите помлади од 18 години кои го користат лекот Елицеа. Исто така, се уште не се докажани долгочочните безбедносни дејствија на лекот Елицеа во однос на растот, созревањето, и когнитивниот и бихевиоралниот развој кај оваа возрасна група.

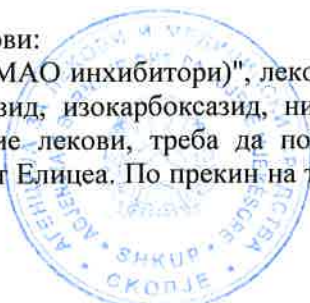
*Ве молиме да се посоветувате со лекар и тогаш кога горенаведените укажувања се однесувале на вас, било кога во минатото.*

#### **Земање на други лекови со лекот Елицеа**

*Ве молиме да го информирате вашиот лекар или фармацевт ако земате или ако неодамна сте земале било кој друг лек, дури и оние кои не се на лекарски рецепт.*

Кажете му на вашиот лекар ако земате некој од следните лекови:

- "Неселективни инхибитори на моноамино оксидаза (МАО инхибитори)", лекови кои ги содржат активните супстанции: фенелзин, ипрониазид, изокарбоксазид, ниаламид и транилципромин. Доколку сте земале некој од овие лекови, треба да почекате да изминат 14 дена, пред да започнете да го земате лекот Елицеа. По прекин на терапијата





*Советувајте се со вашиот лекар или фармацевт пред да земете било каков лек.*

Ако сте бремени или доите, се сомневате дека сте бремени или планирате да забремените, советувајте се со вашиот лекар или фармацевт пред да започнете со земање на овој лек.

Нemoјте да го земате лекот Елицеа ако сте бремени или ако доите, освен ако претходно не се посоветувате со вашиот лекар во врска со потенцијалните ризици и придобивки.

Ако го земате лекот Елицеа во рамки на последните три месеци од вашата бременост, треба да бидете свесни дека кај вашето новороденче можат да се појават следните симптоми: отежнато дишење, помодрена кожа, грчеви, промени на телесната температура, отежнато хранење, повраќање, низок шеќер во крвта, вкочанети или млитави мускули, брзи рефлекси, тресење (тремор), немир, раздразливост, летаргија, постојано плачење, поспаност и проблеми со спиењето. Ако кај вашето бебе по раѓањето се појави било кој од овие симптоми, веднаш обратете се кај вашиот лекар.

Кажете и на вашата акушерка и/или лекар дека сте на терапија со лекот Елицеа. Кога се земаат за време на бременоста, особено во последните три месеци од бременоста, лековите како лекот Елицеа може да го зголемат ризикот од појава на сериозно здравствено нарушување кај бебињата, наречено перзистентна пулмонална хипертензија кај новороденчето (ППХН), што предизвикува забрзано дишење на бебето и негово помодрување. Овие симптоми обично се појавуваат во текот на првите 24 часа по раѓањето на бебето. Ако тоа му се случи на вашето бебе треба веднаш да ја контактирате вашата акушерка и/или лекар.

Доколку го земате лекот Елицеа при крајот на вашата бременост може да постои зголемен ризик за обемно вагинално крварење непосредно по породувањето, особено доколку имате историја на нарушено крварење. Вашиот лекар или акушер треба да бидат свесни дека го земате лекот Елицеа за да можат соодветно да ве советуваат.

Доколку се користи во текот на бременоста, не смее да дојде до нагло прекинување на терапијата со лекот Елицеа.

За есциталопрам се смета дека се излачува во мајчиното млеко.

За циталопрам, лек кој е сличен на есциталопрам, се докажа дека го намалува квалитетот на спермата во студиите на животни. Теоретски, тоа може да влијае врз плодноста, но се уште не е забележано влијание врз плодноста на луѓето.

### **Влијание врз способноста за возење или за ракување со машини**

Препорачливо е да не возите или да ракувате со машини, се додека не утврдите какво влијание има лекот Елицеа на вас.

### **Важни информации за некои од помошните супстанции на лекот Елицеа**

#### **Лекот Елицеа содржи лактоза**

Доколку вашиот лекар ви кажал дека не поднесувате некои шеќери, советувајте се со вашиот лекар пред да започнете да го земате овој лек.

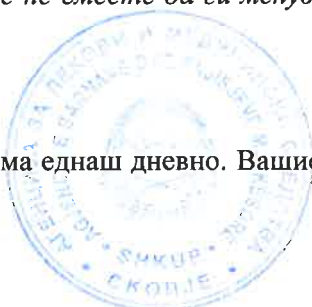
### **3. КАКО ДА ГО ЗЕМАТЕ ЛЕКОТ ЕЛИЦЕА**

*Строго придржусите се кон упатствата на лекарот. Дозите не смеете да ги менувате или прекинете да го прекинете без да се посоветувате со лекар.*

#### **Возрасни**

#### **Депресија**

Вообичаената препорачана доза на лекот Елицеа е 10 mg, се зема еднаш дневно. Вашиот лекар може да ја зголеми дозата до најмногу 20 mg дневно.







Ве молиме имајте во предвид дека многу од несаканите дејства може да бидат симптоми на вашата болест и ќе се подобрят откако и вие ќе се чувствувате добро.

**Ако почувствуваате некој од следните симптоми, треба веднаш да му се јавите на вашиот лекар или да одите во болница:**

**Помалку чести несакани дејства (може да се појават кај најмногу 1 на 100 пациенти)**

- Невообичаени крвавења, вклучувајќи и гастроинтестинални крвавења.

**Ретки несакани дејства (може да се појават кај најмногу 1 на 1 000 пациенти)**

- Отекување на кожата, јазикот, усните, фаринксот или лицето, исип или отежнато дишење или голтање (сериззна алергиска реакција).
- Покачена телесна температура, агитација, збунетост, треперење и рефлексни грчеви на мускулите, кои што можат да бидат знаци на едно ретко заболување наречено серотонински синдром.

**Непознати (честотата не може да се пресмета од достапните податоци)**

- Тешкотии со мокрењето.
- Епилептични грчеви (напади); погледнете во делот “Бидете особено внимателни со лекот Елицеа”.
- Пожолтувањето на кожата и белката на очите се знаци на нарушената функција на црниот дроб/хепатитис.
- Брз, неправилен срцев ритам, несвестица што можат да бидат симптоми на една состојба која е опасна по животот и е позната како Torsade de Pointes.
- Мисли за самоповредување или самоубиство; погледнете исто така во делот “Бидете особено внимателни со лекот Елицеа”.
- Ненадејно отекување на кожата или мукозата (ангиоедем).

**Покрај горенаведените, биле пријавени и следниве несакани дејства:**

**Многу чести несакани дејства (може да се појават кај повеќе од 1 на 10 пациенти)**

- чувство на мачнина (гадење)
- главоболка

**Чести несакани дејства (може да се појават кај најмногу 1 на 10 пациенти)**

- затнат нос или течење на носот (синуситис)
- намален или зголемен апетит
- анксиозност, немир, абнормални соништа, тешкотии при заспивање, чувство на сонливост, вртоглавица, зевање, тремори, трпнење на кожата
- пролив, запек, повраќање, сува уста
- зголемено потење
- болка во мускулите и зглобовите (артралгија и миалгија)
- сексуални нарушувања (одложена ејакулација, проблеми со ерекцијата, намален сексуален нагон и кај жените може да се појави отежнато постигнување на оргазам)
- замор, треска
- зголемена телесна тежина

**Помалку чести несакани дејства (може да се појават кај најмногу 1 на 100 пациенти)**

- уртикарија, осип, чешање (пруритус)
- чкрипење со забите, агитација, нервоза, панични напади, збунетост
- нарушен сон, нарушување на вкусот, несвестица (シンкопа)
- зголемени зеници (мидријаза), нарушување на видот, звонење во ушите (тинитус)
- губење на косата
- прекумерно менструално крвавење
- нередовен менструален циклус



**Рок на употреба**

Лекот не смее да се употребува по датумот на истекот на рокот на употреба што е наведен на пакувањето.

Рокот на употреба се однесува на последниот ден од наведениот месец.

Лековите не треба да се фрлаат со отпадоците од домаќинството. Советувајте се со вашиот фармацевт како да ги отстраните лековите кои повеќе не ви се потребни. Овие мерки помагаат во заштитата на животната средина.

**Начин на издавање на лекот**

Лекот може да се издава во аптека само на рецепт (P).

**Датум на последна ревизија на внатрешното упатство**

Октомври 2024

**Број на одобрение за ставање на лекот во промет**

5 mg: 11-7868/4 од 12.12.2018

10 mg: 11-7869/2 од 12.12.2018

20 mg: 11-7870/2 од 12.12.2018

