

## **Příbalová informace: informace pro pacienta**

### **Teriflunomide Teva 14 mg potahované tablety** teriflunomid

**Přečtěte si pozorně celou tuto příbalovou informaci dříve, než začnete tento přípravek užívat, protože obsahuje pro Vás důležité údaje.**

- Ponechte si příbalovou informaci pro případ, že si ji budete potřebovat přečíst znovu.
- Máte-li jakékoli další otázky, zeptejte se svého lékaře nebo lékárníka.
- Tento přípravek byl předepsán výhradně Vám. Nedávejte jej žádné další osobě. Mohl by jí ublížit, a to i tehdy, má-li stejné známky onemocnění jako Vy.
- Pokud se u Vás vyskytne kterýkoli z nežádoucích účinků, sdělte to svému lékaři nebo lékárníkovi. Stejně postupujte v případě jakýchkoli nežádoucích účinků, které nejsou uvedeny v této příbalové informaci. Viz bod 4.

#### **Co naleznete v této příbalové informaci**

1. Co je přípravek Teriflunomide Teva a k čemu se používá
2. Čemu musíte věnovat pozornost, než začnete přípravek Teriflunomide Teva užívat
3. Jak se přípravek Teriflunomide Teva užívá
4. Možné nežádoucí účinky
5. Jak přípravek Teriflunomide Teva uchovávat
6. Obsah balení a další informace

#### **1. Co je přípravek Teriflunomide Teva a k čemu se používá**

##### **Co je přípravek Teriflunomide Teva**

Přípravek Teriflunomide Teva obsahuje léčivou látku teriflunomid, což je imunomodulační látka, která působí na imunitní systém tak, že omezuje jím způsobené ataky (napadání) nervového systému.

##### **K čemu se přípravek Teriflunomide Teva používá**

Přípravek Teriflunomide Teva se používá k léčbě dospělých, dětí a dospívajících (ve věku 10 let a starších) s relaps-remitentními formami roztroušené sklerózy (RS).

##### **Co je roztroušená skleróza**

RS je dlouhodobé onemocnění postihující centrální nervový systém (CNS). CNS sestává z mozku a míchy. Při roztroušené skleróze ničí zánět ochranné pouzdro (nazývané myelin) kolem nervů v CNS, což znemožňuje správnou funkci nervů. Tento proces se nazývá demyelinizace.

Pacienti s relabující formou roztroušené sklerózy budou mít opakované ataky (relapsy) fyzických příznaků způsobených nesprávnou funkcí nervů. Tyto příznaky se u jednotlivých pacientů liší, většinou však zahrnují:

- potíže s chůzí,
- potíže se zrakem,
- potíže s rovnováhou.

Příznaky mohou po ukončení relapsu zcela vymizet. S postupem času se však některé potíže mohou projevat i v období mezi relapsy. To může vést k potížím s chůzí, které Vás mohou omezovat ve Vašich každodenních činnostech.

#### **Jak přípravek Teriflunomide Teva působí**

Přípravek Teriflunomide Teva pomáhá bránit centrální nervový systém proti atakám imunitního systému tím, že omezí zvyšování počtu některých typů bílých krvinek (lymfocytů). Tímto způsobem se omezí zánět, který u RS vede k poškození nervů.

## **2. Čemu musíte věnovat pozornost, než začnete přípravek Teriflunomide Teva užívat**

### **Neužívejte přípravek Teriflunomide Teva:**

- jestliže jste alergický(á) na teriflunomid nebo na kteroukoli další složku tohoto přípravku (uvedenou v bodě 6),
- pokud se u Vás po užití teriflunomidu nebo leflunomidu někdy vyskytla závažná kožní vyrážka nebo olupování kůže, puchýře a/nebo vředy v ústech,
- jestliže máte těžkou poruchu funkce jater,
- pokud jste těhotná, domníváte se, že můžete být těhotná, nebo kojíte,
- pokud máte závažné potíže, které ovlivňují Váš imunitní systém, např. syndrom získané imunodeficiency (AIDS),
- pokud máte závažné problémy s kostní dření nebo pokud máte v krvi nízký počet červených či bílých krvinek nebo snížený počet krevních destiček,
- pokud máte závažnou infekci,
- jestliže máte těžkou poruchu funkce ledvin, které vyžadují dialýzu,
- pokud máte velmi nízkou hladinu bílkovin v krvi (hypoproteinemie).

Pokud si nejste jistý(á), poraďte se se svým lékařem nebo lékárníkem, než začnete tento přípravek užívat.

### **Upozornění a opatření**

Před užitím přípravku Teriflunomide Teva se poraďte se svým lékařem nebo lékárníkem, pokud:

- máte potíže s játry a/nebo jestliže pijete velké množství alkoholu. Váš lékař může provést krevní testy, pomocí kterých zkontroluje, do jaké míry Vaše játra fungují správně. Pokud se při testech zjistí problémy s játry, lékař může Vaši léčbu přípravkem Teriflunomide Teva ukončit. Přečtěte si prosím bod 4.
- máte vysoký krevní tlak (hypertenzi), ať už je léčen, či nikoli. Přípravek Teriflunomide Teva může způsobit zvýšení krevního tlaku. Lékař Vám bude před zahájením léčby i poté pravidelně kontrolovat krevní tlak. Přečtěte si prosím bod 4.
- máte infekci. Než začnete přípravek Teriflunomide Teva užívat, Váš lékař se ujistí, že máte v krvi dostatek bílých krvinek a krevních destiček. Protože přípravek Teriflunomide Teva snižuje počet bílých krvinek v krvi, může tím být ovlivněna Vaše odolnost proti infekcím. Pokud si myslíte, že máte infekci, může Váš lékař provést krevní testy pro kontrolu počtu bílých krvinek. Přečtěte si prosím bod 4.
- máte těžké kožní reakce.
- máte dýchací potíže.
- pocítíte slabost, necitlivost a bolest v rukou a nohou.
- máte podstoupit očkování.
- užíváte leflunomid spolu s přípravkem Teriflunomide Teva.
- přecházíte na léčbu přípravkem Teriflunomide Teva nebo léčbu tímto přípravkem ukončujete.
- pokud máte podstoupit specifický krevní test (vyšetření hladiny vápníku), protože mohou být zjištěny falešně nízké hladiny vápníku.

### **Dechové obtíže**

Sdělte svému lékaři, pokud máte nevysvětlitelný kašel a dyspnoe (dušnost). Váš lékař může provést další vyšetření.

### **Děti a dospívající**

Přípravek Teriflunomide Teva není určený k použití u dětí mladších 10 let, jelikož v této věkové skupině pacientů s roztroušenou sklerózou (RS) nebyl tento přípravek studován.

Výše vyjmenovaná upozornění a opatření platí také pro děti. Následující informace je důležitá pro děti a jejich opatrovníky:

- u pacientů užívajících teriflunomid byl pozorován zánět slinivky břišní. Je možné, že ošetřující lékař Vašeho dítěte provede krevní testy, pokud má podezření na zánět slinivky.

### **Další léčivé přípravky a přípravek Teriflunomide Teva**

Informujte svého lékaře nebo lékárníka o všech lécích, které užíváte, které jste v nedávné době užíval(a) nebo které možná budete užívat. To se týká také léků dostupných bez lékařského předpisu.

Informujte svého lékaře nebo lékárníka, zejména pokud užíváte některý z následujících přípravků:

- leflunomid, methotrexát a jiné léky ovlivňující imunitní systém (často nazývaná imunosupresiva nebo imunomodulátory)
- rifampicin (lék k léčbě tuberkulózy a jiných infekcí)
- karbamazepin, fenobarbital, fenytoin k léčbě epilepsie
- třezalka tečkovaná (rostlinný lék k léčbě deprese)
- repaglinid, pioglitazon, nateglinid nebo rosiglitazon k léčbě cukrovky
- daunorubicin, doxorubicin, paklitaxel nebo topotekan k léčbě nádorových onemocnění
- duloxetin k léčbě deprese, močové inkontinence nebo onemocnění ledvin u pacientů s cukrovkou
- alosetron k léčbě těžkého průjmu
- theofylin k léčbě astmatu
- tizanidin na uvolnění svalů
- warfarin, tzv. antikoagulans používané proti nežádoucímu srážení krve (aby se předešlo tvorbě krevních sraženin)
- perorální antikoncepce (obsahující ethinylestradiol, levonorgestrel)
- cefaklor, benzylpenicilin (penicilin G), ciprofloxacin k léčbě infekcí
- indometacin, ketoprofen k léčbě bolesti nebo zánětu
- furosemid k léčbě srdečních onemocnění
- cimetidin ke snížení žaludeční kyselosti
- zidovudin k léčbě HIV infekce
- rosuvastatin, simvastatin, atorvastatin, pravastatin na hypercholesterolemii (vysoká hladina cholesterolu)
- sulfasalazina k léčbě zánětlivých onemocnění střev nebo revmatoidní artritidy (chronické zánětlivé onemocnění kloubů)
- kolestyramin k léčbě vysoké hladiny cholesterolu nebo zmírnění svědění u onemocnění jater
- aktivní uhlí ke snížení vstřebávání léků nebo jiných látek

### **Těhotenství a kojení**

**Neužívejte** přípravek Teriflunomide Teva, pokud jste nebo se domníváte, že můžete být **těhotná**.

Pokud jste těhotná nebo otěhotníte v průběhu léčby přípravkem Teriflunomide Teva, hrozí vyšší riziko rozvoje vrozených vad u dítěte. Ženy v plodném věku nesmí tento přípravek užívat bez spolehlivé antikoncepce.

Pokud se u Vaší dcery během užívání přípravku Teriflunomide Teva objeví první menstruace, informujte lékaře, který Vám poskytne odborné poradenství ohledně antikoncepce a potenciálních rizik v případě těhotenství.

Pokud plánujete po ukončení léčby přípravkem Teriflunomide Teva otěhotnět, informujte o tom svého lékaře. Bude totiž nutné se ujistit, že většina tohoto přípravku byla z Vašeho těla vyloučena před otěhotněním. Může trvat až 2 roky, než se léčivá látka přirozeně vyloučí. Při užívání určitých léků, které urychlují odstranění přípravku Teriflunomide Teva z těla, lze tuto dobu zkrátit na několik týdnů. V každém případě je nutné krevními testy potvrdit, že byla léčivá látka v dostatečné míře z Vašeho těla odstraněna. Váš lékař musí potvrdit, že je hladina přípravku Teriflunomide Teva v krvi dostatečně nízká a že můžete otěhotnět.

Další informace o laboratorním testování Vám sdělí Váš lékař.

Pokud máte podezření, že jste během léčby přípravkem Teriflunomide Teva nebo do dvou let po ukončení této léčby otěhotněla, musíte přerušit užívání přípravku Teriflunomide Teva a **ihned** se obrátit na svého lékaře, který provede těhotenský test. Pokud test potvrdí, že jste těhotná, může Váš lékař navrhnout léčbu určitými léky, které rychle a v dostatečné míře přípravek Teriflunomide Teva z Vašeho těla odstraní. Tímto postupem může snížit riziko pro Vaše dítě.

#### Antikoncepce

V průběhu léčby přípravkem Teriflunomide Teva a po ní musíte používat účinnou metodu antikoncepce.

Teriflunomid zůstává v krvi ještě dlouhou dobu po ukončení léčby. Po ukončení léčby proto nadále používejte účinnou antikoncepci.

- Nepřestávejte ji používat, dokud hladiny přípravku Teriflunomide Teva ve Vaší krvi dostatečně nepoklesnou – to zkontroluje Váš lékař.
- Promluvte si se svým lékařem o nevhodnější metodě antikoncepce, případně o změně antikoncepce, kterou používáte.

Přípravek Teriflunomide Teva neužívejte, pokud kojíte, protože teriflunomid přechází do mateřského mléka.

#### **Řízení dopravních prostředků a obsluha strojů**

Přípravek Teriflunomide Teva může způsobovat závratě, které mohou narušit Vaši schopnost soustředit se a reagovat. Pokud Vás lék tímto způsobem ovlivňuje, neříd'te dopravní prostředky ani neobsluhujte stroje.

#### **Přípravek Teriflunomide Teva obsahuje laktosu a sodík**

Pokud Vám lékař sdělil, že nesnášíte některé cukry, porad'te se se svým lékařem, než začnete tento léčivý přípravek užívat.

Tento léčivý přípravek obsahuje méně než 1 mmol (23 mg) sodíku v jedné tabletě, to znamená, že je v podstatě „bez sodíku“.

### **3. Jak se přípravek Teriflunomide Teva užívá**

Na léčbu přípravkem Teriflunomide Teva bude dohlížet lékař se zkušenostmi s léčbou roztroušené sklerózy.

Vždy užívejte tento přípravek přesně podle pokynů svého lékaře. Pokud si nejste jistý(á), porad'te se se svým lékařem.

#### **Dospělí**

Doporučená dávka je jedna 14 mg tableta denně.

#### **Děti a dospívající (ve věku 10 let a starší)**

Dávka závisí na tělesné hmotnosti:

- Děti s tělesnou hmotností vyšší než 40 kg: jedna 14 mg tableta denně.
- Děti s tělesnou hmotností menší nebo rovnou 40 kg: jedna 7 mg tableta denně (Teriflunomide Teva je dostupný pouze jako 14 mg potahované tablety, bude potřeba použít jiné dostupné potahované tablety teriflunomidu).

Děti a dospívající, jež dosáhnou stabilní tělesné hmotnosti vyšší než 40 kg, budou na základě pokynu jejich lékaře převedeni na jednu 14mg tabletu denně.

### Cesta a způsob podání

Přípravek Teriflunomide Teva je určen k perorálnímu podání (podání ústy). Přípravek Teriflunomide Teva se užívá každý den v jedné denní dávce, a to v jakoukoli denní dobu.

Tabletu je třeba polknout vcelku a zapít vodou.

Přípravek Teriflunomide Teva lze užívat s jídlem nebo bez jídla.

### **Jestliže jste užil(a) více přípravku Teriflunomide Teva, než jste měl(a)**

Pokud jste užil(a) příliš velké množství přípravku Teriflunomide Teva, ihned kontaktujte svého lékaře. Mohou se vyskytnout nežádoucí účinky podobné těm, které jsou popsány v bodě 4.

### **Jestliže jste zapomněl(a) užít přípravek Teriflunomide Teva**

Nezdvojnásobujte následující dávku, abyste nahradil(a) vynechanou tabletu. Vezměte si svou dávku v naplánovanou dobu.

### **Jestliže jste přestal(a) užívat přípravek Teriflunomide Teva**

Přípravek Teriflunomide Teva nepřestávejte užívat ani neměňte dávku bez doporučení svého lékaře.

Máte-li jakékoli další otázky týkající se užívání tohoto přípravku, zeptejte se svého lékaře nebo lékárníka.

## **4. Možné nežádoucí účinky**

Podobně jako všechny léky může mít i tento přípravek nežádoucí účinky, které se ale nemusí vyskytnout u každého. Při užívání tohoto léku se mohou objevit následující nežádoucí účinky.

### **Závažné nežádoucí účinky**

Některé nežádoucí účinky mohou být závažné nebo se závažnými mohou stát. Pokud se u Vás vyskytne kterýkoli z těchto nežádoucích účinků, **ihned to sdělte svému lékaři**.

### **Časté (mohou se objevit až u 1 z 10 osob)**

- zánět slinivky břišní, který může zahrnovat příznaky jako bolest v oblasti břicha, pocit na zvracení, nebo zvracení (s frekvencí časté u dětských pacientů a méně časté u dospělých pacientů)

### **Méně časté (mohou se objevit až u 1 ze 100 osob)**

- alergické reakce, které mohou zahrnovat příznaky jako vyrážka, kopřivka, otok rtů, jazyka nebo obličeje nebo náhlé potíže s dýcháním
- závažné kožní reakce, které mohou zahrnovat příznaky jako kožní vyrážka, puchýře, horečka nebo vředy v ústech
- závažné infekce nebo sepse (potenciálně život ohrožující typ infekce), které mohou zahrnovat příznaky jako vysoká horečka, třes, zimnice, snížený průtok moči nebo zmatenost
- zánět plic, který může zahrnovat příznaky jako dušnost nebo přetrvávající kašel

### **Není známo (z dostupných údajů nelze určit)**

- závažné onemocnění jater, které může zahrnovat příznaky jako zežloutnutí kůže nebo očního bělma, tmavší moč než obvykle, nevysvětlitelný pocit na zvracení a zvracení nebo bolest břicha

**Další nežádoucí účinky** se mohou vyskytnout s následující frekvencí:

### **Velmi časté (mohou se objevit u více než 1 z 10 osob)**

- bolest hlavy
- průjem, pocit na zvracení
- zvýšení hladin ALT (zvýšení krevních hladin určitých jaterních enzymů) prokázané v testech
- řidnutí vlasů

**Časté (mohou se objevit až u 1 z 10 osob)**

- chřipka, infekce horních cest dýchacích, infekce močových cest, zánět průdušek, zánět vedlejších nosních dutin, bolest v krku a nepříjemný pocit při polykání, zánět močového měchýře, virový zánět žaludku a střev, opar na rtu, zubní infekce, zánět hrtanu, plísňová infekce nohou
- laboratorní hodnoty: bylo pozorováno snížení počtu červených krvinek (anemie), změny ve výsledcích jaterních testů a testů na bílé krvinky (viz bod 2), stejně jako zvýšení enzymů ve svalech (kreatinfosfokináza)
- mírné alergické reakce
- úzkostné pocity
- mravenčení, pocit slabosti, necitlivosti, brnění nebo bolest dolní části zad nebo nohy (ischias); celková necitlivost, pálení, brnění nebo bolest rukou a prstů (syndrom karpálního tunelu)
- bušení srdce
- zvýšení krevního tlaku
- zvracení, bolest zubů, bolest horní části břicha
- vyrážka, akné
- bolest šlach, kloubů, kostí, svalů (muskuloskeletální bolest)
- potřeba močit častěji, než je běžné
- silné menstruace
- bolest
- nedostatek energie nebo pocit slabosti (astenie)
- pokles tělesné hmotnosti

**Méně časté (mohou se objevit až u 1 ze 100 osob)**

- snížený počet krevních destiček (mírná trombocytopenie)
- zvýšené vnímání nebo citlivost zejména na kůži, bodavá nebo pulsující bolest podél jednoho nebo více nervů, potíže s nervy horních nebo dolních končetin (periferní neuropatie)
- postižení nehtů, závažné kožní reakce
- posttraumatická bolest
- psoriáza (lupénka)
- zánět úst/rtů
- abnormální hladina tuků (lipidů) v krvi
- zánět tlustého střeva (kolitida)

**Vzácné (mohou se objevit až u 1 z 1000 osob)**

- zánět nebo poškození jater

**Není známo (frekvence nelze z dostupných údajů určit)**

- plicní hypertenze (zvýšený krevní tlak v plicích)

**Děti (ve věku 10 let a starší) a dospívající**

Výše jmenované nežádoucí účinky platí také pro děti a dospívající. Následující dodatečná informace je důležitá pro děti, dospívající a jejich opatrovníky:

**Časté (mohou se objevit až u 1 z 10 osob)**

- zánět slinivky břišní

**Hlášení nežádoucích účinků**

Pokud se u Vás vyskytne kterýkoli z nežádoucích účinků, sdělte to svému lékaři nebo lékárníkovi. Stejně postupujte v případě jakýchkoli nežádoucích účinků, které nejsou uvedeny v této příbalové informaci. Nežádoucí účinky můžete hlásit také přímo na adresu:

Státní ústav pro kontrolu léčiv, Šrobárova 48, 100 41 Praha 10

webové stránky: [www.sukl.cz/nahlasit-nezadouci-ucinek](http://www.sukl.cz/nahlasit-nezadouci-ucinek)

Nahlášením nežádoucích účinků můžete přispět k získání více informací o bezpečnosti tohoto přípravku.

## 5. Jak přípravek Teriflunomide Teva uchovávat

Uchovávejte tento přípravek mimo dohled a dosah dětí.

Nepoužívejte tento přípravek po uplynutí doby použitelnosti uvedené na krabičce a blistru za „EXP“. Doba použitelnosti se vztahuje k poslednímu dni uvedeného měsíce.

Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

Nevyhazujte žádné léčivé přípravky do odpadních vod nebo domácího odpadu. Zeptejte se svého lékárníka, jak naložit s přípravky, které již nepoužíváte. Tato opatření pomáhají chránit životní prostředí.

## 6. Obsah balení a další informace

Co přípravek Teriflunomide Teva obsahuje

- Léčivou látkou je teriflunomid. Jedna tableta obsahuje 14 mg teriflunomidu.
- Dalšími složkami jsou monohydrát laktosy, mikrokrystalická celulóza (E460), kukuřičný škrob, sodná sůl karboxymethylškrobu (typ A), hyprolosa (E463), koloidní bezvodý oxid křemičitý (E551), natrium-stearyl-fumarát, hypromelosa (E464), oxid titaničitý (E171), mastek (E553b), makrogol (E1521), hlinitý lak indigokarmínu (E132).

### Jak přípravek Teriflunomide Teva vypadá a co obsahuje toto balení

Teriflunomide Teva jsou modré, kulaté potahované tablety o průměru přibližně 6,6 mm a tloušťce 4,1 mm, s vyraženým „TV“ na jedné straně tablety a „Y12“ na druhé straně tablety.

Přípravek Teriflunomide Teva je dostupný v:

- OPA/Al/PVC blistrech obsahujících 10, 14, 28, 30 a 84 potahovaných tablet, nebo
- OPA/Al/PVC perforovaných jednodávkových blistrech obsahujících 10x1, 28x1, 30x1 a 84x1 potahovaných tablet.

Na trhu nemusí být všechny velikosti balení.

### Držitel rozhodnutí o registraci:

Teva B.V.  
Swensweg 5  
2031GA Haarlem  
Nizozemsko

### Výrobce:

Balkanpharma Dupnitsa AD  
Samokovsko Shosse 3  
2600 Dupnitsa  
Bulharsko

Teva Operations Poland Sp. z.o.o.  
Mogilska 80  
31-546 Krakow  
Polsko

**Tento léčivý přípravek je v členských státech Evropského hospodářského prostoru registrován pod těmito názvy:**

Belgie:	Teriflunomide Teva 14 mg Filmomhulde tabletten/comprimés pelliculés/Filmtabletten
Česká republika:	Teriflunomide Teva
Dánsko:	Teriflunomide Teva
Estonsko:	Teriflunomide Teva
Francie:	Tériflunomide Teva 14 mg, comprimé pelliculé
Finsko:	Teriflunomide ratiopharm 14 mg tabletti, kalvopäällysteinen
Chorvatsko:	Teriflunomid Teva 14 mg filmom obložene tablete
Island:	Teriflunomide Teva
Itálie:	Teriflunomide Teva
Litva:	Teriflunomide Teva 14mg plėvele dengtos tabletės
Lotyšsko:	Teriflunomide Teva 14 mg apvalkotās tablettes
Maďarsko:	Teriflunomide Teva 14 mg filmdobletta
Německo:	Teriflunomid-ratiopharm 14 mg Filmtabletten
Nizozemsko:	Teriflunomide Teva 14 mg, filmomhulde tabletten
Norsko:	Teriflunomide Teva
Polsko:	Teriflunomide Teva
Portugalsko:	Teriflunomida Teva
Rakousko:	Teriflunomid ratiopharm 14 mg Filmtabletten
Rumunsko:	Teriflunomidă Teva 14 mg comprimate filmate
Slovenská republika:	Teriflunomid Teva 14 mg filmom obalené tablety
Slovinsko:	Teriflunomid Teva 14 mg filmsko obložene tablete
Španělsko:	Teriflunomida Teva 14 mg comprimidos recubiertos con película EFG
Švédsko:	Teriflunomide Teva

**Tato příbalová informace byla naposledy revidována 5. 9. 2023**

**Další zdroje informací**

Aktualizované schválené informace (edukační materiály pro zdravotnické pracovníky a pacienty) o tomto léčivém přípravku jsou dostupné na následující webové stránce:

<https://www.sukl.cz/leciva/em-teriflunomid>

nebo

Aktualizované schválené informace (edukační materiály pro zdravotnické pracovníky a pacienty) o tomto léčivém přípravku jsou dostupné po sejití QR kódu uvedeného v této příbalové informaci za pomoci chytrého telefonu/zariadení. Tytéž informace jsou rovněž dostupné na následující webové stránce: <https://www.sukl.cz/leciva/em-teriflunomid>