

Příbalová informace: informace pro uživatele

PROPANORM 150 mg potahované tablety propafenoni hydrochloridum

Přečtěte si pozorně celou 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 stejně 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 Propanorm 150 mg a k čemu se používá
2. Čemu musíte věnovat pozornost, než začnete Propanorm 150 mg užívat
3. Jak se Propanorm 150 mg užívá
4. Možné nežádoucí účinky
5. Jak Propanorm 150 mg uchovávat
6. Obsah balení a další informace

1. Co je Propanorm 150 mg a k čemu se používá

Propanorm 150 mg obsahuje léčivou látku propafenon-hydrochlorid a patří do skupiny léčivých přípravků zvaných antiarytmika (léky k léčbě poruch srdečního rytmu).

Propanorm 150 mg je účinný při předcházení a léčbě určitých chorobných zrychlení srdečního rytmu (tachykardie). Snižuje dráždivost buněk srdečního svalu a zpomaluje vedení vzruchů v převodním systému srdce přímým působením v buňkách srdečního svalu. Přípravek v běžných dávkách významně neovlivňuje sílu srdečních stahů ani tlak krve.

Propanorm 150 mg se používá k předcházení a léčbě chorobného zrychlení činnosti srdečních komor a chorobného zrychlení srdečního rytmu, vznikajícího mimo srdeční komory (symptomatické stavby tachykardiální supraventrikulární srdeční arytmie vyžadující léčbu, tj. tachykardie atrioventrikulárního spojení, supraventrikulární tachykardie u Wolff-Parkinson-Whiteova (WPW) syndromu nebo paroxysmální atriální fibrilace).

2. Čemu musíte věnovat pozornost, než začnete Propanorm 150 mg užívat

Neužívejte Propanorm 150 mg

- jestliže jste alergický(á) na propafenon-hydrochlorid (dále v textu propafenon) nebo na kteroukoliv další složku tohoto přípravku (uvedenou v bodě 6),
- jestliže máte tzv. Brugada syndrom (syndrom charakterizovaný náhle vznikajícími závažnými poruchami srdečního rytmu), jestliže máte chorobné zpomalení srdečního rytmu,
- v případě syndromu chorého sinu, vyššího stupně poruchy vedení vzruchu (sinoatriální, atrioventrikulární a intraventrikulární nebo raménková blokáda včetně distální blokády) u pacienta bez implantovaného kardiostimulátoru,
-
- trpíte-li srdeční nedostatečností a srdečním šokem způsobeným selháním srdce (nejsou-li ovšem způsobeny zrychlením srdečního rytmu),
- jestliže jste během posledních 3 měsíců měl(a) srdeční infarkt nebo těžkou poruchu funkce levé komory srdeční (kromě život ohrožujících poruch rytmu),

- nekontrolované městnavé srdeční selhání s ejekční frakcí levé komory nižší než 35 %,
- trpíte-li výrazně nízkým krevním tlakem,
- trpíte-li tzv. manifestní nerovnováhou elektrolytů (např. poruchou metabolismu draslíku),
- jestliže máte těžké obstrukční onemocnění plic,
- trpíte-li výraznou svalovou slabostí (myasthenia gravis),
- jestliže současně užíváte ritonavir (lék k potlačení HIV infekce).

Upozornění a opatření

Před užitím přípravku Propanorm 150 mg se poradte se svým lékařem nebo lékárníkem.

Před zahájením léčby i v jejím průběhu je nutné, aby lékař sledoval Váš stav elektrokardiograficky i klinicky a mohl tak zhodnotit odpověď na léčbu a rozhodnout o jejím dalším pokračování.

Při zahájení léčby propafenonem Váš lékař provede vyšetření EKG, jelikož může dojít k propuknutí tzv. Brugada syndromu (onemocnění s charakteristickou poruchou srdečního rytmu), a to i u pacientů, kteří dosud neměli žádné příznaky tohoto onemocnění.

Léčba přípravkem Propanorm může ovlivňovat jak rytmus, tak snímací práh přístrojů používaných k léčbě poruch srdečního rytmu (kardiostimulátorů). Činnost těchto přístrojů se proto musí kontrolovat a v případě potřeby se musí přístroj přeprogramovat.

Podobně jako u jiných léků k léčbě poruch srdečního rytmu mohou mít pacienti s významnou poruchou struktury srdečního svalu zvýšenou pravděpodobnost vzniku vážných nežádoucích účinků, tito pacienti nesmí propafenon užívat (viz bod „Neužívejte Propanorm 150 mg“).

Jestliže máte průduškové astma přípravek Propanorm 150 mg můžete užívat jen se zvýšenou opatrností.

Další léčivé přípravky a Propanorm 150 mg

Informujte svého lékaře nebo lékárníka o všech léčicích, které užíváte, které jste v nedávné době užíval(a) nebo které možná budete užívat.

- Léky k léčbě žaludečních a dvanáctníkových vředů (např. cimetidin), léky k léčbě infekčních onemocnění způsobených plísněmi (např. ketokonazol), léky k léčbě srdečního rytmu (např. chinidin), léky k léčbě bakteriálních onemocnění (např. erythromycin), grapefruitová šťáva. Je-li Propanorm 150 mg podáván společně s léčivým přípravkem obsahujícím jednu z těchto látek nebo je zapojen grapefruitovou šťávou, může dojít ke zvýšení jeho účinnosti, a proto budete pečlivě sledován(a) a v případě potřeby Vám Váš lékař upraví dávkování.
- Léky k léčbě srdečního rytmu (např. amiodaron).
- Léky k léčbě deprese (např. paroxetin, fluoxetin).
- Léky působící místní znecitlivění (při chirurgických nebo zubních výkonech např. lidokain) nebo jiné léky zpomalující srdeční rytmus nebo stažlivost srdeční svaloviny (např. beta-blokátory, tricyklická antidepresiva).
- Léky k léčbě deprese (např. venlafaxin, desipramin), léky k úpravě srdečního rytmu (např. propranolol, metoprolol), léky tlumící činnost imunitního systému (např. cyklosporiny), theofylin (látku zlepšující průchodnost průdušek) a léky k léčbě poruch srdečního rytmu (např. digoxin).
- Léky k léčbě epilepsie (např. fenobarbital), léky k léčbě bakteriálních onemocnění (např. rifampicin).
- Léky na ředění krve (např. fenoprokumon, warfarin).

Propanorm 150 mg s jídlem a pitím

Pokud užíváte Propanorm 150 mg nepijte grapefruitovou šťávu.

Těhotenství a kojení

Pokud jste těhotná nebo kojíte, domníváte se, že můžete být těhotná, nebo plánujete otěhotnět, poraděte se se svým lékařem nebo lékárníkem dříve, než začnete tento přípravek užívat.

Pro užívání přípravku v těhotenství a v době kojení musí být zvlášť závažné důvody a o jeho podávání rozhodne Váš ošetřující lékař. Pokud otěhotníte v průběhu léčby přípravkem Propanorm 150 mg, informujte o tom svého ošetřujícího lékaře.

Řízení dopravních prostředků a obsluha strojů

Rozmazané vidění, závratě, únava a posturální hypotenze (pokles tlaku objevující se při přechodu do vzpřímené polohy) mohou ovlivnit rychlosť reakcí pacienta a tím snížit jeho schopnost řídit a obsluhovat stroje.

Přípravek Propanorm obsahuje sodík

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 Propanorm 150 mg užívá

Vždy užívejte tento přípravek přesně podle pokynů svého lékaře. Pokud si nejste jistý(á), poraděte se se svým lékařem nebo lékárníkem.

Dospělí

Dávkování je velmi individuální a je určováno a trvale sledováno lékařem. Pacienti s tělesnou hmotností cca 70 kg obvykle užívají 450–600 mg propafenonu denně (dávce 450 mg odpovídá podání 1 tablety přípravku Propanorm 150 mg 3krát denně a dávce 600 mg odpovídá podání 2 tablet přípravku Propanorm 150 mg 2krát denně). Příležitostně může být nutné zvýšení dávky propafenonu na 900 mg (odpovídá podání 2 tablet přípravku Propanorm 150 mg 3krát denně). Pro účely dávkování je kromě přípravku Propanorm 150 mg dostupný i přípravek Propanorm 300 mg. Pacienti s nižší tělesnou hmotností užívají nižší dávky.

Ke zvýšení dávky se nepřistupuje dříve než po 3–4 dnech léčby.

Maximální denní dávka je 6 tablet přípravku Propanorm 150 mg (900 mg).

Zahájení léčby probíhá pod pečlivým dohledem lékaře včetně sledování EKG a kontroly tlaku krve až do nastavení udržovací dávky.

Starší pacienti

U starších pacientů nebyly pozorovány žádné rozdíly v bezpečnosti, ale přesto je třeba pacienty pravidelně sledovat. Pokud je nutné zvýšení dávky propafenonu, nesmí být provedeno dříve než po 5–8 dnech léčby.

Porucha funkce jater a/nebo ledvin

U pacientů s poruchou funkce jater a/nebo ledvin může docházet ke hromadění léčivé látky v organismu i při podávání běžných léčebných dávek. Z tohoto důvodu při zahájení léčby propafenonem Vám bude sledováno EKG a další důležité parametry.

Použití u dětí a dospívajících

U dětí se doporučuje denní dávka propafenonu 10–20 mg/kg tělesné hmotnosti rozdělená do 3–4 dávek denně.

Ke zvýšení dávky se nesmí přistupovat dříve než po 3–4 dnech léčby.

Tablety se užívají po jídle, polykají se vcelku a zapíjejí se menším množstvím vody.

Jestliže jste užil(a) více přípravku Propanorm 150 mg, než jste měl(a)

Při předávkování nebo náhodném požití přípravku dítětem informujte ihned lékaře.

Předávkování se nejčastěji projevuje srdečními příznaky, jako jsou poruchy srdeční frekvence, a dále pak bolestí hlavy, závratí, křečí, pocitem na zvracení, rozmazaným viděním, zácpou nebo ospalostí.

Ve vzácných případech je třeba pacienta umístit na jednotku intenzivní péče.

Jestliže jste zapomněl(a) užít Propanorm 150 mg

Užijte přípravek okamžitě, jakmile si vzpomenete. Pokud se ale blíží doba užití další dávky, zapomenutou dávku už neužívejte a pokračujte v pravidelném dávkování. Nezdvojnásobujte následující dávku, abyste nahradil(a) vynechanou tabletu.

Jestliže jste přestal(a) užívat Propanorm 150 mg

Propanorm 150 mg užívejte, dokud Vám lékař neřekne, že můžete léčbu ukončit. Nepřestávejte jej užívat jen proto, že se cítíte lépe. Váš stav by se mohl opět zhoršit.

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.

Velmi časté (mohou postihnout více než 1 z 10 pacientů)

- závrať
- poruchy vedení srdečního vztahu, bušení srdce.

Časté (mohou postihnout až 1 z 10 pacientů)

- úzkost, poruchy spánku
- bolest hlavy
- rozmazané vidění
- výrazné zpomalení/zrychlení srdeční frekvence (bradykardie/tachykardie) nebo vznik poruch vedení vztahu.
- dušnost – potíže s dýchaním
- bolest břicha, pocit na zvracení, zvracení, průjem, zácpa, pocit sucha v ústech nebo hořká pachut' v ústech
- porucha funkce jater
- bolest na hrudi, tělesná slabost, únava, horečka.

Méně časté (mohou postihnout až 1 ze 100 pacientů)

- snížený počet krevních destiček
- snížená chuť k jídlu
- noční můry
- krátkodobá ztráta vědomí, porucha hybnosti a koordinace pohybů, brnění, mravenčení
- točení hlavy
- nepravidelná činnost srdce
- pokles krevního tlaku
- roztažení břicha, nadýmání
- kopřivka, svědění, vyrážka, zarudnutí kůže
- poruchy erekce.

Není známo (z dostupných údajů nelze určit)

- snížení počtu bílých krvinek, významné snížení počtu bílých krvinek
- přecitlivělost
- zmatenosť
- křeče, příznaky poruchy extrapyramidového systému zodpovídajícího za svalové napětí a pohyb (tzv. extrapyramidové příznaky), neklid
- srdeční poruchy (jako je např. míhání komor a srdeční selhání), snížení tepové frekvence
- ortostatická hypotenze (pokles krevního tlaku po postavení provázený pocitem slabosti, zatměním před očima nebo ztrátou vědomí)

- ríhání, poruchy trávicího ústrojí
 - poruchy jater včetně poškození jaterních buněk, městnání žluče, zánět jater, žloutenka
 - onemocnění připomínající systémový lupus erythematoses (závažné autoimunitní systémové onemocnění projevující se změnami na kůži – zvýšená citlivost na sluneční záření, motýlovité zčervenání v oblasti nosu i celkovými příznaky – horečka a příznaky vyplývající z poškození různých orgánů (klouby, srdce, plíce, ledviny, centrální nervový systém, krevní změny aj.))
 - červená šupinovitá vyrážka s podkožními hrbolek a puchýři (akutní generalizovaná exantematózní pustulóza)
- pokles počtu spermii (účinek je vratný po ukončení léčby přípravkem Propanorm).

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.

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

5. Jak Propanorm 150 mg uchovávat

Uchovávejte tento přípravek mimo dohled a dosah dětí.

Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

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

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 Propanorm 150 mg obsahuje

- Léčivou látkou je propafenoni hydrochloridum. Jedna potahovaná tableta obsahuje propafenoni hydrochloridum 150 mg.
- Dalšími látkami jsou granulovaná mikrokryrstalická celulóza, kukuřičný škrob, sodná sůl kroskarmelózy, kopovidon, hypromelóza 2506/5, magnesium-stearát, natrium-lauryl-sulfát, makrogol 6000, oxid titaničitý (E171), simetikonová emulze.

Jak Propanorm 150 mg vypadá a co obsahuje toto balení

Propanorm 150 mg jsou bílé, kulaté, bikonvexní potahované tablety.

Velikost balení: 50 nebo 100 potahovaných tablet.

Na trhu nemusí být všechny velikosti balení.

Držitel rozhodnutí o registraci a výrobce

PRO.MED.CS Praha a.s., Telčská 377/1, Michle, 140 00 Praha 4, Česká republika

Tato příbalová informace byla naposledy revidována 10. 3. 2022.