

**Prospect: Informații pentru utilizator****Nobixal 12,5 mg comprimate filmate  
tianeptină sodică**

**Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să utilizați acest medicament deoarece conține informații importante pentru dumneavoastră.**

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitați.
- Dacă aveți orice întrebări suplimentare, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.
- Acest medicament a fost prescris numai pentru dumneavoastră. Nu trebuie să-l dați altor persoane. Le poate face rău, chiar dacă au aceleași semne de boală ca dumneavoastră.
- Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nemenționate în acest prospect. Vezi pct. 4.

**Ce găsiți în acest prospect:**

1. Ce este Nobixal și pentru ce se utilizează
2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați Nobixal
3. Cum să utilizați Nobixal
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează Nobixal
6. Conținutul ambalajului și alte informații

**1. Ce este Nobixal și pentru ce se utilizează**

Nobixal este un medicament antidepresiv și se utilizează pentru tratamentul depresiei de intensitate ușoară, medie sau severă.

**2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați Nobixal**

**Nu luați Nobixal** • dacă sunteți alergic la tianeptină sau la oricare dintre celealte componente ale acestui medicament (enumerate la pct. 6).

- dacă luați concomitent sau ați luat în ultimele două săptămâni inhibitori de monoaminooxidază (IMAO), adică medicamente care conțin următoarele componente active: fenelzină, tranicipromină sau izocarboxazid.

**Atenționări și precauții**

Înainte să luați Nobixal adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

Dacă sunteți deprimat și/sau aveți episoade de anxietate, uneori puteți avea gânduri de autovătămare sau chiar de a vă sinucide. Aceste gânduri pot fi mai numeroase la începutul tratamentului cu antidepresive, deoarece este nevoie de timp pentru ca aceste medicamente să acționeze. De obicei sunt necesare aproximativ două săptămâni, uneori chiar mai mult, pentru ca efectele terapeutice ale acestora să fie resimțite.

Puteți fi mai predispus să aveți astfel de gânduri în următoarele situații, dacă:

- aveți în antecedente gânduri de autovătămare sau de a vă sinucide;
- sunteți un adult Tânăr. Studiile clinice au arătat că riscul de comportament suicidar este mai mare la adulții cu vîrstă sub 25 ani, cu probleme psihice pentru care au primit tratament cu antidepresive.

**Dacă vreodată aveți gânduri de autovătămare sau de a vă sinucide, trebuie să vă adresați imediat medicului dumneavoastră sau să mergeți la spital.**

Poate fi util să spuneți unui membru al familiei sau unei persoane apropiate că sunteți deprimat sau că aveți episoade de anxietate. Dați-le să citească acest prospect. De asemenea, ați putea să le cereți să vă spună dacă observă că starea dumneavoastră de depresie sau anxietate se înrăutățește, sau dacă sunt îngrijorați de modificările observate în comportamentul dumneavoastră.

Dacă este necesar să vi se efectueze o procedură medicală care necesită administrarea unui anestezic general, spuneți în prealabil medicului și/sau anestezistului că urmați tratament cu Nobixal, deoarece tratamentul trebuie suspendat cu 24 până la 48 ore înaintea efectuării procedurii.

Spuneți medicului dumneavoastră dacă aveți antecedente de dependență de droguri sau dependență de alcool.

#### **Nobixal împreună cu alte medicamente**

Spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă luați, ați luat recent sau s-ar putea să luați orice alte medicamente.

Nu administrați acest medicament dacă în prezent urmați tratament, sau în ultimele două săptămâni ați urmat tratament cu un inhibitor de monoaminoxidază (IMAO), adică un medicament care conține următoarele componente active: fenelzină, tranicipromină sau izocarboxazid.

Dacă utilizați canabis sau luați medicamente pe bază de canabis, adresați-vă medicului dumneavoastră, deoarece au fost raportate mai multe cazuri de creștere a frecvenței cardiace și de apariție a unei stări de confuzie când canabisul a fost asociat cu antidepresive triciclice.

#### **Nobixal împreună cu alimente, băuturi și alcool**

Nobixal trebuie administrat înaintea sau în timpul meselor principale.

Nu trebuie să consumați alcool în timpul tratamentului cu tianeptină.

#### **Sarcina și alăptarea**

Dacă sunteți gravidă sau alăptăți, credeți că ați putea fi gravidă sau intenționați să rămâneți gravidă, adresați-vă medicului sau farmacistului pentru recomandări înainte de a lua acest medicament.

Tratamentul cu tianeptină nu este recomandat în timpul sarcinii sau alăptării.

#### **Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor**

Unii pacienți pot prezenta scădere stării de vigilență în timpul tratamentului cu tianeptină. Înainte să conduceți vehicule, să utilizați unelte, să folosiți utilaje sau să efectuați alte activități care necesită concentrare, asigurați-vă că știți în ce măsură vă afectează tianeptina.

### **3. Cum să utilizați Nobixal**

Luați întotdeauna acest medicament exact aşa cum v-a spus medicul dumneavoastră sau farmacistul. Discutați cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul dacă nu sunteți sigur.

Doza recomandată este de 1 (un) comprimat (12,5 mg) de trei ori pe zi (unul dimineața, unul la prânz și unul seara), administrat înaintea sau în timpul meselor principale. Nu depășiți dozele recomandate.

Dacă aveți vîrstă peste 70 ani sau dacă suferiți de insuficiență renală, medicul dumneavoastră va scădea doza la 2 comprimate pe zi.

#### **Utilizarea la copii și adolescenți**



Tianeptina nu este recomandată pentru utilizare la copii sau adolescenți cu vârstă sub 18 ani. Siguranța și eficacitatea acesteia nu au fost evaluate.



#### **Dacă ați utilizat mai mult Nobixal decât trebuie**

Dacă luați din greșelă prea multe comprimate, adresați-vă medicului dumneavoastră, farmacistului sau celui mai apropiat spital. Simptomele pot include un sentiment de confuzie, convulsii, somnolență, gură uscată și dificultăți de respirație, mai ales atunci când comprimatele sunt consumate cu alcool.

#### **Dacă ați uitat să utilizați Nobixal**

Nu luați o doză dublă pentru a compensa comprimatul uitat. Dacă ați uitat să luați o doză, luați-o imediat ce vă aduceți aminte. Cu toate acestea, dacă se apropie momentul pentru doza următoare, nu mai luați doza omisă.

#### **Dacă încetați să utilizați Nobixal**

Nu încetați să luați medicamentul decât dacă medicul dumneavoastră vă spune să faceți acest lucru.

Tratamentul cu tianeptină nu trebuie întrerupt brusc. Ca și în cazul altor antidepresive, doza trebuie redusă treptat într-o perioadă cuprinsă între 7 și 14 zile.

Dacă aveți orice întrebări suplimentare cu privire la acest medicament, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

#### **4. Reacții adverse posibile**

Ca toate medicamentele, acest medicament poate provoca reacții adverse, cu toate că nu apar la toate persoanele.

Dacă aveți gânduri de autovătămare sau de sinucidere în timpul tratamentului cu tianeptină sau imediat după oprirea tratamentului, **adresați-vă medicului dumneavoastră sau mergeți imediat la un spital.**

##### **Reacții adverse frecvente (pot afecta până la 1 din 10 persoane)**

Frecvență cardiacă crescută

Bătăi neregulate ale inimii

Durere în piept

Dificultăți de somn

Somnolență

Amețeli

Durere de cap

Frisoane

Slăbiciune

Tremurături

Scurtarea respirației

Uscăciunea gurii

Constipație

Durere abdominală

Greață

Vărsături

Indigestie

Diaree

Flatulență

Senzăție de arsuri la nivelul inimii

Durere de spate

Durere musculară

Apetit scăzut față de alimente

Bufeuri

Scădere forței

Senzăție de nod în gât

Coșmaruri  
Probleme cu vederea  
Leşin sau senzaţie de leşin  
Durere de stomac



#### **Reacţii adverse mai puţin frecvente (pot afecta până la 1 din 100 persoane):**

Erupţii trecătoare pe piele  
Senzaţie de mâncărime a pielii  
Abuzul de medicamente şi dependenţă de medicamente, în special la pacienţii cu vârstă sub 50 de ani a căror istoric medical include dependenţă de medicamente sau alcool.

#### **Cu frecvenţă necunoscută (care nu poate fi estimată din datele disponibile)**

Gânduri de sinucidere şi comportament suicidăr în timpul sau imediat după întreruperea tratamentului.  
Acnee

Formarea de vezicule pe piele

Stare de confuzie

Halucinaţii

Mişcări involuntare

Nivelul scăzut de sodiu în plasma sanguină

Creşterea nivelului enzimelor hepatice

O boală hepatică cu simptome cum ar fi greaţă, vărsături, pierderea poftei de mâncare, febră, îngălbirea pielii şi a albului ochilor şi urină închisă la culoare (hepatită). În cazuri excepţionale, poate fi o afecţiune severă.

Intensitatea şi frecvenţa celor mai multe reacţii adverse scade pe măsura continuării tratamentului şi, în general, nu duce la suspendarea tratamentului.

#### **Raportarea reacţiilor adverse**

Dacă manifestaţi orice reacţii adverse, adresaţi-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice reacţii adverse nemenţionate în acest prospect. De asemenea, puteţi raporta reacţiile adverse direct prin intermediul sistemului naţional de raportare, ale căruia detalii sunt publicate pe web-site-ul Agenţiei Naţionale a Medicamentului şi a Dispozitivelor Medicale <http://www.anm.ro/>. Raportând reacţiile adverse, puteţi contribui la furnizarea de informaţii suplimentare privind siguranţa acestui medicament.

## **5. Cum se păstrează Nobixal**

Nu lăsaţi acest medicament la vedere şi îndemâna copiilor.

Nu utilizaţi acest medicament după data de expirare înscrisă pe cutie. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

A se păstra la temperaturi sub 25°C.

Nu utilizaţi acest medicament dacă observaţi că ambalajul este deteriorat sau prezintă semne de modificare.

Nu aruncaţi niciun medicament pe calea apei sau a reziduurilor menajere. Întrebaţi farmacistul cum să aruncaţi medicamentele pe care nu le mai folosiţi. Aceste măsuri vor ajuta la protejarea mediului.

## **6. Conţinutul ambalajului şi alte informaţii**

#### **Ce conţine Nobixal**

Substanţa activă este tianeptină sodică 12,5 mg.

Celelalte componente sunt:

Nucleul comprimatului: manitol (E 421), amidon de porumb, carmeloză sodică, povidonă K 30, dioxid de siliciu coloidal anhidru, talc, stearat de magneziu.

Film: Opadry AMB 80W68912 care conține: alcool polivinilic, dioxid de titan (E 171), talc, lecitină, gumă de xantan.



**Cum arată Nobixal și conținutul ambalajului**

Nobixal se prezintă sub formă de comprimat filmat de formă ovală, de culoare albă până la aproape albă, netede pe ambele fețe.

Comprimatele sunt disponibile în ambalaje de 1, 15, 30, 60 și 90 comprimate.

Este posibil ca nu toate mărurile de ambalaj să fie comercializate.

**Deținătorul autorizației de punere pe piață și fabricantul**

Antibiotice SA

Str. Valea Lupului nr.1, 707410, Iași

Romania

Acest medicament este comercializat în statele SEE sub următoarele denumiri comerciale:

Polonia	Neluptin
Portugalia	Neluptin 12.5mg Comprimido revestido por pelicula
Repubica Cehă	Tianeptin Mylan 12.5mg Potahovana tableta
Repubica Slovacă	Tianeptin Mylan 12.5mg Filmom obalena tableta
România	Nobixal 12.5 mg comprimate filmate

Acest prospect a fost revizuit în Octombrie 2017