

## Písomná informácia pre používateľa

### PREDUCTAL MR tablety s riadeným uvoľňovaním trimetazidíniumdichlorid 35 mg

**Pozorne si prečítajte celú písomnú informáciu predtým, ako začnete užívať tento liek, pretože obsahuje pre vás dôležité informácie.**

- Túto písomnú informáciu si uschovajte. Možno bude potrebné, aby ste si ju znova prečítali.
- Ak máte akékoľvek ďalšie otázky, obráťte sa na svojho lekára alebo lekárnika.
- Tento liek bol predpísaný iba vám. Nedávajte ho nikomu inému. Môže mu uškodiť, dokonca aj vtedy, ak má rovnaké prejavy ochorenia ako vy.
- Ak sa u vás vyskytne akýkoľvek vedľajší účinok, obráťte sa na svojho lekára alebo lekárnika. To sa týka aj akýchkoľvek vedľajších účinkov, ktoré nie sú uvedené v tejto písomnej informácii. Pozri časť 4.

**V tejto písomnej informácii sa dozviete:**

1. Čo je Preductal MR a na čo sa používa
2. Čo potrebujete vedieť predtým, ako užijete Preductal MR
3. Ako užívať Preductal MR
4. Možné vedľajšie účinky
5. Ako uchovávať Preductal MR
6. Obsah balenia a ďalšie informácie

#### **1. Čo je Preductal MR a na čo sa používa**

Tento liek je určený na použitie u dospelých pacientov v kombinovanej liečbe angíny pektoris (bolest' na hrudi spôsobená ischemickou chorobou srdca v dôsledku nedostatočného prekrvenia srdcového svalu) s inými liekmi.

#### **2. Čo potrebujete vedieť predtým, ako užijete Preductal MR**

##### **Neužívajte Preductal MR**

- ak ste alergický na trimetazidín alebo na ktorúkoľvek z ďalších zložiek tohto lieku (uvedených v časti 6),
- ak máte Parkinsonovu chorobu: mozgové ochorenie, ktoré spôsobuje poruchu hybnosti (trasenie sa, strnulý postoj, pomalé pohyby a šuchtavú chôdzu, ťažkosti s udržaním rovnováhy),
- ak máte závažné ochorenie obličeiek.

##### **Upozornenia a opatrenia**

Obráťte sa na svojho lekára alebo lekárnika predtým, ako začnete užívať Preductal MR.

Liek nie je určený na liečbu akútnych záchvatov angíny pektoris, rovnako nie je určený na začiatočnú liečbu nestabilnej angíny pektoris alebo infarktu myokardu ani pred hospitalizáciou, ani počas prvých dní hospitalizácie.

V prípade vzniku angínózneho záchvatu počas liečby Preductalom MR sa má opäťovne zhodnotiť ochorenie angína pektoris a zvážiť úprava liečby (farmakoterapia a možnosť revaskularizácie).

Tento liek môže spôsobiť alebo zhoršiť príznaky ako sú trasenie, strnulý postoj, pomalé pohyby a šuchtavú chôdzu, ťažkosti s udržaním rovnováhy, najmä u starších pacientov, čo je potrebné vyšetriť a označiť lekárovi, ktorý môže prehodnotiť vašu liečbu.

**Športovci:**

Tento liek obsahuje liečivo, ktoré môže vyvolať pozitívnu reakciu pri dopingových testoch.

**Deti a dospievajúci**

Predictal MR sa neodporúča u detí do 18 rokov.

**Iné lieky a Predictal MR**

Doposiaľ nebolo zaznamenané žiadne vzájomné pôsobenie liekov.

Ak užívate alebo ste v poslednom čase užívali, resp. budete užívať ďalšie lieky, povedzte to svojmu lekárovi alebo lekárnikovi.

**Predictal MR a jedlo a nápoje**

Tablety sa užívajú počas jedla. Prehltajú sa celé a zapíjajú sa vodou.

**Tehotenstvo a dojčenie**

Neodporúča sa užívať tento liek počas tehotenstva.

Ak ste tehotná alebo dojčite, ak si myslíte, že ste tehotná alebo ak plánujete otehotniť, poradte sa so svojim lekárom alebo lekárnikom predtým, ako začnete užívať tento liek.

Vzhľadom na nedostatok údajov o vylučovaní do materského mlieka sa dojčenie počas liečby neodporúča.

**Vedenie vozidiel a obsluha strojov**

Tento liek môže spôsobiť závraty a ospalosť, čím môže ovplyvniť vašu schopnosť viest' vozidlá alebo obsluhovať stroje.

**3. Ako užívať Predictal MR**

Vždy užívajte tento liek presne tak, ako vám povedal váš lekár. Ak si nie ste niečím istý, overte si to u svojho lekára alebo lekárnika.

Odporúčaná dávka Predictalu MR je jedna tabletka užitá dvakrát denne (ráno a večer) počas jedla. Lekár vám môže upraviť odporúčané dávkovanie ak máte ochorenie obličiek alebo máte viac ako 75 rokov.

Tablety zapite dostatočným množstvom tekutiny – jedným pohárom vody.

**Ak užijete viac Predictalu MR, ako máte**

Ak ste užili viac tabletiek ako ste mali, kontaktujte ihned svojho lekára alebo lekárnika.

**Ak zabudnete užiť Predictal MR**

Užite jednu tabletu len čo si spomeniete a potom pokračujte, ako máte predpísané. Neužívajte dvojnásobnú dávku, aby ste nahradili vyniechanú dávku.

Ak máte ďalšie otázky týkajúce sa použitia tohto lieku, opýtajte sa svojho lekára alebo lekárnika.

**4. Možné vedľajšie účinky**

Tak ako všetky lieky, aj tento liek môže spôsobovať vedľajšie účinky, hoci sa neprejavia u každého. Predictal MR sa zvyčajne dobre znáša.

Častosť výskytu možných vedľajších účinkov je definovaná podľa nasledujúcich pravidiel:

veľmi časté (môžu postihovať viac ako 1 z 10 osôb)

časté (môžu postihovať 1 až 10 zo 100 osôb)

menej časté (môžu postihovať 1 až 10 z 1 000 osôb)

zriedkavé (môžu postihovať 1 až 10 z 10 000 osôb)  
veľmi zriedkavé (môžu postihovať menej ako 1 z 10 000 osôb)  
neznáme (častosť sa nedá odhadnúť z dostupných údajov)

**Časť:**

Závraty, bolest' hlavy, bolesť brucha, hnačka, poruchy trávenia, nevoľnosť, vracanie, vyrážka, svrbenie, žihľavka a pocit slabosti.

**Zriedkavé:**

Rýchly alebo nepravidelný srdcový pulz (tzv. palpitácie), predčasný srdcový stŕah (extrasystola), zrýchlená srdcová frekvencia, pokles krvného tlaku pri postavení sa, čo spôsobuje závraty, točenie hlavy alebo mdloby, malátnosť (celkový pocit choroby), závraty, pády, návaly horúčavy.

**Neznáme:**

Extrapyramídové príznaky (neprirodzené pohyby vrátane chvenia a trasenia rúk alebo prstov, otáčavé pohyby tela, šuchtavá chôdza a meravosť rúk a nôh), ktoré po ukončení liečby zvyčajne ustúpia.

Poruchy spánku (tažké zaspávanie, ospalosť), pocit točenia hlavy (vertigo), zápcha, závažné červené vyrážky na koži s tvorbou pluzgierov po celom tele, opuch tváre, pier, úst, jazyka alebo hrdla, čo môže spôsobiť tažkosti s prehĺtaním alebo dýchaním.

Závažný pokles počtu bielych krviniek, čo zvyšuje náchylosť k infekciám, zníženie počtu krvných doštičiek, čo zvyšuje riziko krvácania alebo tvorby podliatin.

Ochorenie pečene (nevoľnosť, vracanie, nechutenstvo, celkový pocit choroby, horúčka, svrbenie, zožltnutie kože a očí, stolica svetlej farby, tmavo sfarbený moč).

**Hlásenie vedľajších účinkov**

Ak sa u vás vyskytne akýkoľvek vedľajší účinok, obráťte sa na svojho lekára alebo lekárnika. To sa týka aj akýchkoľvek vedľajších účinkov, ktoré nie sú uvedené v tejto písomnej informácii. Vedľajšie účinky môžete hlásiť aj priamo na [národné centrum hlásenia uvedené v Prílohe V](#). Hlásením vedľajších účinkov môžete prispieť k získaniu ďalších informácií o bezpečnosti tohto lieku.

**5. Ako uchovávať Preductal MR**

Uchovávajte mimo dohlád a dosahu detí.

Uchovávajte pri teplote do 25 °C.

Nepoužívajte tento liek po dátume exspirácie, ktorý je uvedený na škatuľke a blistri po EXP. Dátum exspirácie sa vzťahuje na posledný deň v danom mesiaci.

Nelikvidujte lieky odpadovou vodou alebo domovým odpadom. Nepoužitý liek vráťte do lekárne. Tieto opatrenia pomôžu chrániť životné prostredie.

**6. Obsah balenia a ďalšie informácie**

**Čo Preductal MR obsahuje**

- Liečivo je trimetazidíniumdichlorid. Každá tableta obsahuje 35 mg trimetazidíniumdichloridu.
- Ďalšie zložky sú:
  - jadro tablety: dihydrát fosforečnanu vápenatého, hypromelóza 4000, povidón, koloidný oxid kremičitý bezvodý, stearát horečnatý.
  - filmotvorná vrstva: oxid titaničitý (E 171), glycerol, hypromelóza 4000, červený oxid železitý (E 172), makrogol 6000, stearát horečnatý.

**Ako vyzerá Preductal MR a obsah balenia**

Preductal MR je ružová šošovkovitá tableta s riadeným uvoľňovaním.

Tablety sú dostupné v blistroch s 10, 20, 28, 30, 56, 60, 90, 100 alebo 120 tabletami, zabalených v papierovej škatuľke.

Na trh nemusia byť uvedené všetky veľkosti balenia.

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii a výrobcu**

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Les Laboratoires Servier

50, rue Carnot

92284 Suresnes cedex

Francúzsko

**Výrobcovia:**

Les Laboratoires Servier Industrie

905, route de Saran

45520 Gidy

Francúzsko

a

Servier (Ireland) Industries Ltd

Gorey Road

Co. Wicklow - Arklow

Írsko

a

ANPHARM Przedsiębiorstwo Farmaceutyczne S.A.

Ul. Annopol 6B

03- 236 Warszawa

Poľsko

Ak potrebujete akúkoľvek informáciu o tomto lieku, kontaktujte, prosím, miestneho zástupcu držiteľa rozhodnutia o registrácii:

Servier Slovensko, spol. s r.o.

Tel.: +421 2 5920 4111

**Táto písomná informácia bola naposledy aktualizovaná v marci 2021.**