

Písomná informácia pre používateľa

Duloxetin Krka 30 mg tvrdé gastrorezistentné kapsuly Duloxetin Krka 60 mg tvrdé gastrorezistentné kapsuly

duloxetín

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

1. Čo je Duloxetin Krka a na čo sa používa

Duloxetin Krka obsahuje liečivo duloxetín. Duloxetin Krka zvyšuje hladinu sérotonínu a noradrenálínu v nervovom systéme.

Duloxetin Krka sa používa u dospelých na liečbu:

- depresie,
- generalizovanej úzkostnej poruchy (chronický pocit úzkosti alebo nervozity),
- diabetickej neuropatickej bolesti (zvyčajne je opísaná ako pálivá, bodavá, pichľavá či vystreľujúca, alebo sa podobá na bolest po rane elektrickým prúdom. V postihnutom mieste môže dôjsť k strate citlivosti alebo vnemy ako dotyk, teplo, chlad alebo tlak môžu spôsobovať bolest).

Duloxetin Krka začína účinkovať u väčšiny ľudí s depresiou alebo úzkosťou v priebehu dvoch týždňov od začiatku liečby, ale môže to trvať až 2-4 týždne, kym sa budete cítiť lepšie. Ak sa po uplynutí tohto obdobia nebudete cítiť lepšie, povedzte to svojmu lekárovi. Lekár vám môže aj nadalej podávať Duloxetin Krka, aj keď sa cítite lepšie, aby sa zabránilo návratu depresie alebo úzkosti.

U ľudí s diabetickou neuropatickou bolestou to môže trvať niekoľko týždňov, kym sa začnete cítiť lepšie. Ak sa necítite lepšie po 2 mesiacoch, povedzte to svojmu lekárovi.

2. Čo potrebujete vedieť predtým, ako užijete Duloxetin Krka

Neužívajte Duloxetin Krka ak

- ste alergický na duloxetín alebo na ktorúkoľvek z ďalších zložiek tohto lieku (uvedených v časti 6),
- máte ochorenie pečene,
- máte vážne ochorenie obličky,
- užívate alebo ste v priebehu posledných 14 dní uživali iné lieky známe ako inhibítory, monoaminoxidázy (IMAO) (pozri „Iné lieky a Duloxetin Krka“),

- užívate fluvoxamín, ktorý sa zvyčajne užíva na liečbu depresie, ciprofloxacín alebo enoxacín, ktoré sa užívajú na liečbu niektorých infekcií,
- užívate iné lieky obsahujúce duloxetín (pozri „Iné lieky a Duloxetin Krka“).

Ak máte vysoký krvný tlak alebo choré srdce, oznámte to svojmu lekárovi. Váš lekár vám povie, či máte užívať Duloxetin Krka.

Upozornenia a opatrenia

Nasledujú dôvody, prečo by Duloxetin Krka mohol byť pre vás nevhodný. Predtým, ako začnete užívať Duloxetin Krka, obráťte sa na svojho lekára, ak:

- užívate iné lieky na liečbu depresie, triptány, antipsychotiká, buprenorfín. Použitie týchto liečiv súbežne s Duloxetinom Krka môže viest' k sérotonínovému syndrómu, potenciálne život ohrozujúcemu stavu (pozri „Iné lieky a Duloxetin Krka“ a „Možné vedľajšie účinky“),
- užívate ľubovník bodkovaný, bylinný prípravok (*Hypericum perforatum*),
- máte ochorenie obličiek,
- ste mali záchvaty,
- ste v minulosti trpeli mániou,
- trpíte bipolárnu poruchou,
- máte problémy s očami, napr. niektorý typ glaukomu (zvýšený vnútročný tlak),
- máte v anamnéze poruchy krváčavosti (ľahko sa vám tvoria modriny), najmä ak ste tehotná (pozri časť „Tehotenstvo a dojčenie“),
- je u vás riziko nízkej hladiny sodíka (napríklad ak užívate diuretiká - tablety na odvodnenie, najmä ak ste starší),
- ste v súčasnej dobe liečený iným liekom, ktorý môže spôsobiť poškodenie pečene,
- užívate iné lieky obsahujúce duloxetín (pozri „Iné lieky a Duloxetin Krka“).

Lieky ako Duloxetin Krka (takzvané SSRI / SNRI) môžu spôsobiť príznaky sexuálnej dysfunkcie (pozri časť 4). V niektorých prípadoch tieto príznaky pretrvávali aj po ukončení liečby.

Duloxetin Krka môže vyvolať nepokoj alebo neschopnosť pokojne sedieť alebo stáť. Ak sa vám to stane, povedzte to lekárovi.

Myšlienky na samovraždu a zhoršenie depresie alebo úzkostnej poruchy

Ak máte depresiu a/alebo máte úzkostnú porchu, môžu sa u vás niekedy objaviť myšlienky na sebapoškodzovanie alebo samovraždu. Ich výskyt sa môže zvýšiť na začiatku prvej liečby antidepresívami, pretože tieto lieky účinkujú až po nejakom čase, zvyčajne po dvoch týždňoch, niekedy aj neskôr.

Pravdepodobnosť ich výskytu je vyššia ak ste:

- mali predtým myšlienky na samovraždu alebo sebapoškodzovanie ,
- mladý dospelý človek. Informácie z klinických štúdií preukázali zvýšené riziko samovražedného správania u dospelých do 25 rokov s psychickými poruchami, ktorí boli liečení antidepresívami.

Ak sa u vás vyskytnú kedykol'vek myšlienky na sebapoškodzovanie alebo samovraždu, ihned vyhľadajte svojho lekára alebo chod'te do najbližšej nemocnice.

Môže byť potrebné informovať rodinu alebo blízkych priateľov o tom, že máte depresiu alebo úzkostnú poruchu a požiadať ich, aby si prečítali túto písomnú informáciu. Môžete ich požiadať, aby vám povedali, ked' sa im bude zdať, že sa zhoršila vaša depresia alebo úzkosť, alebo ich trápia zmeny vo vašom správaní.

Deti a dospeviajúci mladší ako 18 rokov

Duloxetin Krka sa za normálnych okolností nesmie používať u detí a dospeviajúcich mladších ako 18 rokov. Tiež by ste mali vedieť, že u pacientov mladších ako 18 rokov užívajúcich lieky z tejto skupiny je zvýšené riziko vedľajších účinkov, ako sú pokus o samovraždu, samovražedné myšlienky a nepriateľský postoj (prevažne agresia, protichodné správanie a zlosť). Napriek tomu lekár môže Duloxetin Krka predpísat pacientom mladším ako 18 rokov na základe rozhodnutia, že je to v ich najlepšom záujme. Ak váš lekár predpísal Duloxetin Krka pacientovi mladšiemu ako 18 rokov a vy sa

o tom chcete podrobnejšie informovať, obráťte sa, prosím, opäťovne na svojho lekára. Svojho lekára tiež informujte, ak sa u pacienta mladšieho ako 18 rokov užívajúceho Duloxetin Krka objavia alebo zhoršia hore uvedené príznaky. U tejto vekovej skupiny ešte neboli zistené účinky podávania duloxetínu z hľadiska dlhodobej bezpečnosti týkajúce sa rastu, dospievania a vývoja poznávacích (kognitívnych) schopností a správania.

Iné lieky a Duloxetin Krka

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

Hlavná zložka Duloxetinu Krka, duloxetín, sa používa aj v iných liekoch na iné ochorenia:

- diabetická neuropatická bolesť, depresia, úzkosť a inkontinencia moču

Je nutné vyhnúť sa používaniu viac ako jedného z týchto liekov súčasne. Overte si u svojho lekára, či už užívate iné lieky obsahujúce duloxetín.

O tom, či môžete užívať Duloxetin Krka spolu s inými liekmi, má rozhodnúť váš lekár. **Bez toho, aby ste sa informovali u svojho lekára, nezačíname ani neprestávajte užívať akýkoľvek liek, vrátane voľne dostupných liekov či rastlinných liečiv.**

Oznámte svojmu lekárovi, ak teraz užívate niektoré z nasledujúcich liekov:

Inhibitory monoaminoxidázy (IMAO): Duloxetin Krka nemáte užívať, ak súčasne užívate, alebo ste (v priebehu posledných 14 dní) užívali, iný antidepresívny liek nazývaný inhibítormonoaminoxidázy (IMAO). Medzi IMAO patria napríklad moklobemid (antidepresívum) a linezolid (antibiotikum). Užívanie niektorého IMAO spolu s mnohými liekmi, ktoré sú viazané na lekársky predpis, vrátane Duloxetinu Krka, môže vyvoláť väzne či dokonca život ohrozujúce vedľajšie účinky. Ak ste prestali užívať niektorý IMAO, musíte počkať minimálne 14 dní, kým budete môcť začať užívať Duloxetin Krka. Zároveň, ak ste prestali užívať Duloxetin Krka, musíte počkať minimálne 5 dní, než začnete užívať niektorý IMAO.

Lieky, ktoré spôsobujú ospalosť: patria sem lieky, ktoré vám predpisuje lekár, vrátane benzodiazepínov, silných liekov proti bolesti, antipsychotík, fenobarbitalu a antihistaminík.

Lieky, ktoré zvyšujú hladinu sérotonínu: Triptány, buprenorfín (liek na liečbu bolesti alebo závislosti od opioidov), tramadol, tryptofán, SSRI (ako sú paroxetín a fluoxetín), SNRI (ako je venlafaxín), tricyklické antidepresíva (ako sú klomipramín, amitriptylín), petidín, l'ubovník bodkovaný a IMAO (ako sú moklobemid a linezolid). Tieto lieky zvyšujú riziko vzniku vedľajších účinkov, ako je napríklad sérotonínový syndróm (pozri „Upozornenia a opatrenia“ a „Možné vedľajšie účinky“). Ak sa u vás pri užívaní týchto liekov spolu s Duloxetinom Krka prejavia akékoľvek nezvyčajné príznaky, vyhľadajte lekára.

Ústami užívané antikoagulanciá alebo protidoštičkové látky: lieky na zriedenie krvi alebo na predchádzanie tvorbe krvných zrazenín. Tieto lieky by mohli zvýšiť riziko krvácania.

Duloxetin Krka a jedlo, nápoje a alkohol

Duloxetin Krka sa môže užívať s jedlom alebo bez jedla. Keď užívate Duloxetin Krka, požívajte alkohol s mimoriadnou opatrnosťou.

Tehotenstvo a dojčenie

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

- Oznámte svojmu lekárovi, ak otehotniete alebo sa usilujete otehotniť, kým užívate Duloxetin Krka. Duloxetin Krka užívajte len po konzultácii s vaším lekárom týkajúcej sa možného prínosu a všetkých možných rizík pre vaše nenarodené dieťa.

Uistite sa, že vaša pôrodná asistentka a/alebo lekár vedia, že užívate Duloxetin Krka. Užívanie podobných liekov (SSRI) v tehotenstve môže zvýšiť riziko závažného stavu u dojčiat, ktorý sa nazýva pretrvávajúca plúcna hypertenzia novorodencov (PPHN), ktorý spôsobuje, že dieťa rýchlejšie dýcha a má modrastú farbu. Tieto príznaky zvyčajne začnú v priebehu prvých 24 hodín po narodení. Ak sa to stane vášmu dieťaťu, kontaktujte ihned svoju pôrodnú asistentku a/alebo lekára.

Ak užívate Duloxetin Krka na konci svojho tehotenstva, môžu sa u vášho dieťaťa po narodení objaviť isté príznaky. Tieto sa zvyčajne objavia pri narodení alebo v priebehu niekoľkých dní po narodení. Medzi takéto príznaky patria napríklad ochabnuté svaly, triaška, nepokoj, problémy s kŕmením, tŕažkosti s dýchaním a kŕče. Ak má vaše dieťa akýkoľvek z týchto príznakov po narodení, alebo máte obavy o jeho zdravie, kontaktujte svojho lekára alebo pôrodnú asistentku, ktorí vám budú vedieť poradiť.

- Ak užívate Duloxetin Krka na konci svojho tehotenstva, je tam zvýšené riziko nadmerného pošvového krvácania krátko po pôrode, najmä ak ste v minulosti mali krváčavé príhody. Ošetrujúci lekár alebo pôrodná asistentka musia vedieť, že užívate duloxetín, aby vám mohli poradiť.
- Dostupné údaje o použití Duloxetin Krka počas prvého trimestra tehotenstva neprekázali vo všeobecnosti zvýšené riziko celkových vrozených chýb u dieťaťa. Ak sa Duloxetin Krka užíva v druhej polovici tehotenstva, môže existovať zvýšené riziko, že sa dieťa narodí skôr (6 ďalších predčasne narodených detí na každých 100 žien, ktoré užívajú Duloxetin Krka v druhej polovici tehotenstva), väčšinou medzi 35. a 36. týždňom tehotenstva.
- Oznámte svojmu lekárovi, ak dojčíte. Užívanie Duloxetinu Krka počas dojčenia sa neodporúča. Poradťte sa so svojím lekárom alebo lekárnikom.

Vedenie vozidiel a obsluha strojov

Duloxetin Krka môže spôsobiť ospalosť alebo závraty. Nevedťte vozidlá, nepoužívajte ani neobsluhujte žiadne stroje, kym nezistíte, ako na vás Duloxetin Krka pôsobí.

Duloxetin Krka obsahuje sacharózu

Ak vám váš lekár povedal, že neznášate niektoré cukry, kontaktujte svojho lekára pred užitím tohto lieku.

3. Ako užívať Duloxetin Krka

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

Duloxetin Krka je určený na vnútorné použitie. Kapsulu prehltnite v celku a zapite vodou.

Depresia a diabetická neuropatická bolest:

Zvyčajná dávka Duloxetinu Krka je 60 mg jedenkrát denne, avšak dávku, ktorá je správna práve pre vás, vám predpíše váš lekár.

Generalizovaná úzkostná porucha:

Zvyčajná počiatočná dávka Duloxetinu Krka je 30 mg jedenkrát denne, po ktorej u väčšiny pacientov nasleduje dávka 60 mg jedenkrát denne, avšak dávku, ktorá je správna práve pre vás, vám predpíše váš lekár. Dávka môže byť upravená až na 120 mg denne na základe vašej odpovede na Duloxetin Krka.

Aby ste nezabudli užiť Duloxetin Krka, užívajte ho každý deň v rovnakom čase.

Poradťte sa so svojím lekárom o tom, ako dlho máte užívať Duloxetin Krka. Bez konzultácie so svojím lekárom neprestávajte Duloxetin Krka užívať, ani si sami nemeňte dávku. Aby ste sa cítili lepšie, je

potrebné správne liečiť vaše ochorenie. Ak sa nelieči, vaše ochorenie nemusí ustúpiť a váš stav sa môže zhoršiť a bude náročnejšie ho liečiť.

Ak užijete viac Duloxetinu Krka, ako máte

Ak ste užili väčšie množstvo Duloxetinu Krka ako vám predpísal váš lekár, okamžite kontaktujte svojho lekára alebo lekárnika. Medzi prejavy predávkovania patria ospalosť, kóma, sérotonínový syndróm (zriedkavá reakcia, ktorá môže spôsobiť pocity veľkého šťastia, ospalosti, ťažkopádnosť, nepokoj, pocit opitosti, horúčku, potenie alebo stuhnutie svalov), záchvaty, vracanie a búšenie srdca.

Ak zabudnete užiť Duloxetin Krka

Ak ste zabudli užiť dávku, urobte tak hned, ako si na to spomeniete. Avšak, ak sa blíži čas, keď máte užiť svoju ďalšiu dávku, vynechajte dávku, na ktorú ste zabudli, a vezmíte si iba jednu dávku ako zvyčajne. Neužívajte dvojnásobnú dávku, aby ste nahradili vynechanú dávku. Neužíte väčšie množstvo Duloxetinu Krka ako vám bolo predpísané na jeden deň.

Ak prestanete užívať Duloxetin Krka

NEPRESTÁVAJTE užívať kapsuly, ak tak nenariadil váš lekár, a to ani vtedy, ak sa budete cítiť lepšie. Ak lekár dospeje k rozhodnutiu, že už ďalej Duloxetin Krka nepotrebuje, vyzve vás, aby ste najmenej dva týždne pred úplným ukončením liečby znižovali dávky.

Niektoří pacienti, ktorí náhle prestali užívať Duloxetin Krka, mali príznaky ako sú:

- nevoľnosť, pocity pichania a mravčenia alebo vnemy ako pri elektrickom šoku (najmä v hlave), poruchy spánku (živé sny, nočné mory, neschopnosť spať), únava, ospalosť, nepokoj alebo rozrušenie, úzkosť, nevoľnosť (nutkanie na vracanie) alebo vracanie, trasenie (tras), bolest' hlavy, bolest' svalov, podráždenosť, hnačka, zvýšené potenie alebo závrat.

Tieto príznaky zvyčajne nebývajú závažné a v priebehu niekoľkých dní odznejú; ak však máte príznaky, ktoré sú problémové, porad'te sa so svojím lekárom.

Ak máte akékoľvek 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. Tieto účinky sú však zvyčajne mierne až stredne závažné a často po niekoľkých týždňoch vymiznú.

Veľmi časté vedľajšie účinky (môžu postihovať viac ako 1 z 10 osôb)

- bolest' hlavy, pocit ospalosti
- pocit na vracanie, sucho v ústach

Časté vedľajšie účinky (môžu postihovať menej ako 1 z 10 osôb)

- strata chuti do jedla
- problémy so spánkom, pocity nepokoja, menšia sexuálna túžba, úzkosť, problémy alebo neschopnosť dosiahnuť orgazmus, neobvyklé sny
- závrat, pocit únavy, tras, necitlivosť vrátane poruchy citlivosti, pichania alebo pálenia kože
- rozmazané videnie
- tinnitus (vnímanie zvukov v ušiach bez vonkajšieho zvuku)
- pocit búšenia srdca
- zvýšený krvný tlak, sčervenanie
- častejšie zívanie
- zápcha, hnačka, bolest' žalúdka, nevoľnosť (vracanie), pálenie záhy alebo zažívacie ťažkosti, plynatosť
- zvýšené potenie, (svrbiaca) vyrážka
- bolest' svalov, svalový krč
- bolestivé močenie, časté močenie

- problémy s dosiahnutím erekcie, zmenená ejakulácia
- pády (najmä u starších ľudí), únava
- strata hmotnosti

U detí a dospievajúcich mladších ako 18 rokov s depresiou liečených týmto liekom došlo na začiatku užívania k určitej strate hmotnosti. Po šiestich mesiacoch liečby však tieto deti a dospievajúci nadobudli rovnakú hmotnosť ako ich rovesníci rovnakého pohlavia.

Menej časté vedľajšie účinky (môžu postihovať menej ako 1 zo 100 osôb)

- zápal hrdla spôsobujúci zachŕipnutie
- myšlienky na samovraždu, problémy so spánkom, škrípanie zubami alebo zatínanie zubov, pocit dezorientácie, nedostatok motivácie
- náhle mimovoľné zášklby alebo trhnutia svalov, pocit nepokoja alebo neschopnosť pokojne sedieť či stáť, pocit nervozity, porucha pozornosti, zmena chuti, problémy s ovládaním pohybov ako sú napr. chýbajúca koordinácia alebo mimovoľné pohyby svalov, syndróm nepokojných nôh, znížená kvalita spánku
- rozšírené zreničky (tmavý stred oka), porucha videnia
- pocit závratu alebo „točenia hlavy“ (vertigo), bolest' ucha
- rýchly a/alebo nepravidelný tlkot srdca
- mdloby, závrat, pocit padania alebo mdlôb pri vstávaní, pocit chladu v prstoch rúk a/alebo nôh
- zvieranie hrdla, krvácanie z nosa
- vracanie krvi, alebo čierna smolnatá stolica, gastroenteritída (zápal žalúdka a črev), grganie, problémy s prehlitaním
- zápal pečene, ktorý môže spôsobiť bolest' brucha a žltutie kože alebo očných bielok
- nočné potenie, žihľavka, studený pot, citlivosť na slnečné svetlo, zvýšený sklon k tvorbe modrín
- svalová strnulosť, svalové zášklby
- ťažkosti s močením alebo neschopnosť močiť, problémy so začatím močenia, zvýšená potreba močiť v noci, potreba dlhšieho močenia ako obvykle, znížené množstvo moču
- neobvyklé pošvové krvácanie, neobvyklá menštrúácia, vrátane silnej, bolestivej, nepravidelnej alebo dlhotrvajúcej menštrúácie, neobvykle mierna alebo chýbajúca menštrúácia, bolest' v semenníkoch a miešku
- bolest' v hrudi, pocit chladu, smäd, chvenie, pocit horúčavy, nezvyčajný spôsob chôdze
- prírastok hmotnosti
- Duloxetin Krka môže mať také účinky, ktoré si nemusíte uvedomovať, ako napríklad zvýšenie hladiny pečeňových enzymov alebo draslíka, kreatínsfosfokinázy, cukru alebo cholesterolu v krvi

Zriedkavé vedľajšie účinky (môžu postihovať menej ako 1 z 1 000 osôb)

- závažné alergické reakcie, ktoré spôsobujú problémy s dýchaním alebo závrat s opuchnutým jazykom alebo perami, alergické reakcie
- znížená aktivita štítnej žľaz, ktorá môže spôsobiť únavu alebo nárast hmotnosti
- dehydratácia, nízke hladiny sodíka v krvi (najmä u starších ľudí; medzi príznaky patria pocit závratu, slabosti, zmätenosti, ospalosti alebo veľkej únavy, pocit na vracanie, alebo vracanie, vážnejšími príznakmi sú mdloby, záchvaty alebo pády), syndróm neadekvátneho vylučovania antidiuretickeho hormónu (SIADH)
- samovražedné správanie, mánia (nadmerná aktivita, rýchle myslenie a znížená potreba spánku), halucinácie, agresivita a hniv
- „sérotonínový syndróm“ (zriedkavá reakcia, ktorej príznaky môžu zahŕňať mimovoľné rytmické kontraktie svalov, vrátane svalov, ktoré riadia pohyb oka, nepokoj, halucinácie, kómu, nadmerné potenie, tras, prehnane reflexy, zvýšené svalové napätie, telesnú teplotu nad 38 °C, nevoľnosť, vracanie, hnačku), záchvaty kŕčov
- zvýšený vnútročný tlak (glaukom)
- kašeľ, sipot pri dýchaní a dýchavičnosť, ktoré môžu byť sprevádzané vysokými teplotami
- zápal úst, prítomnosť svetločervenej krvi v stolici, zápach z úst, zápal hrubého čreva (spôsobujúci hnačku)
- zlyhanie pečene, žlté sfarbenie pokožky alebo očných bielkov (žltačka)

- Stevensov-Johnsonov syndróm (závažné ochorenie, pri ktorom sa vytvárajú pluzgieriky na koži, v ústach, očiach a pohlavných orgánoch), závažná alergická reakcia spôsobujúca opuch tváre alebo hrdla (angioedém)
- stiahnutie svalov čeľuste
- abnormálny zápach moču
- menopauzálné symptómy, neobvyklá tvorba materského mlieka u mužov a žien
- nadmerné krvácanie z pošvy tesne po pôrode (popôrodné krvácanie)

Veľmi zriedkavé vedľajšie účinky (môžu postihovať menej ako 1 z 10 000 osôb)

- zápal krvných ciev v pokožke (kožná vaskulitída)

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 Duloxetin Krka

Tento liek uchovávajte mimo dohľadu a dosahu detí.

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

Uchovávajte pri teplote do 25 °C.

Uchovávajte v pôvodnom obale na ochranu pred vlhkostou.

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 Duloxetin Krka obsahuje

- Liečivo je duloxetín. Jedna tvrdá gastrorezistentná kapsula obsahuje 30 mg alebo 60 mg duloxetínu (vo forme hydrochloridu).
- Ďalšie zložky sú:
 - obsah kapsuly: cukrové gulôčky (sacharóza, kukuričný škrob), hypromelóza 6 cP, sacharóza, ftalát hypromelózy, mastenec (E553b) a trietyl-citrát (E1505).
 - viečko kapsuly: želatína, oxid titaničitý (E171), indigotín (E132), žltý oxid železitý (E172) – iba v 60 mg kapsulách, atrament (šelak (E904), čierny oxid železitý (E172)).Pozri časť 2. „Duloxetin Krka obsahuje sacharózu“.

Ako vyzerá Duloxetin Krka a obsah balenia

30 mg tvrdé gastrorezistentné kapsuly: Biele až takmer biele pelety v tvrdej želatínovej kapsule veľkosti 3 (priemerná dĺžka: 15,9 mm). Telo kapsuly je biele a viečko kapsuly je tmavomodré. Telo kapsuly je označené čiernou značkou 30.

60 mg tvrdé gastrorezistentné kapsuly: Biele až takmer biele pelety v tvrdej želatínovej kapsule veľkosti 1 (priemerná dĺžka: 19,4 mm). Telo kapsuly je žltkasto zelené a viečko kapsuly tmavomodré. Telo kapsuly je označené čiernou značkou 60.

Duloxetin Krka je dostupný v baleniach po 7, 10, 14, 28, 30, 56, 60, 90 alebo 100 tvrdých gastrorezistentných kapsúl v blistri.

Na trh nemusia byť uvedené všetky veľkosti balenia.

Držiteľ rozhodnutia o registrácii a výrobcovia

Držiteľ rozhodnutia o registrácii

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

Výrobca

KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovinsko
TAD Pharma GmbH, Heinz-Lohmann-Straße 5, 27472 Cuxhaven, Nemecko

**Liek je schválený v členských štátoch Európskeho hospodárskeho priestoru (EHP)
pod nasledovnými názvami:**

Názov členského štátu	Názov lieku
Fínsko, Švédsko, Holandsko, Írsko, Belgicko	Duloxetine Krka
Dánsko, Rakúsko, Island, Nórsko	Duloxetin Krka

Táto písomná informácia bola naposledy aktualizovaná v apríli 2022.

Podrobnejšie informácie o tomto lieku sú dostupné na internetovej stránke Štátneho ústavu pre kontrolu liečiv <http://www.sukl.sk>