

NOVINKA

100
cps

LYRICA®
PREGABALINUM

Rychlý nástup. Dlouhodobá kontrola

Jediná 100mg síla pregabalínu
dostupná na trhu v ČR*



0029961

Lyrica cps dur

100 × 100 mg

Možnost pomalejší titrace
dle individuálních potřeb

- Lyrica® má rychlý nástup účinku a vysokou účinnost při léčbě neuropatické bolesti.^{1,2,**}
- Výrazná úleva od psychických a somatických příznaků GAD^{3,4,***}

Doporučeno Světovou federací společností
pro biologickou psychiatrii (WFSBP) pro léčbu GAD^{5,***}

100 mg

Zkrácená informace o přípravku: Lyrica 25 mg, 50 mg, 75 mg, 100 mg, 150 mg, 225 mg a 300 mg tvrdé tobolky

Složení: Pregabalinum 25, 50, 75, 100, 150, 225 nebo 300 mg v jedné tvrdé tobolce; přípravek obsahuje monohydrát laktosy. **Indikace:** Neuropatická bolest: Periferní a centrální neuropatická bolest u dospělých. Epilepsie: Přídavná léčba u dospělých s parciálními záchvaty se sekundární generalizací nebo bez ní. Generalizovaná úzkostná porucha: Léčba generalizované úzkostné poruchy u dospělých. **Dávkování a způsob podání:** 150-600 mg denně rozdělené do 2 nebo 3 dávek, s jídlem nebo bez jídla. **Neuropatická bolest:** zahájení 150 mg denně, po 3-7 dnech lze 300 mg a po dalších 7 dnech lze až na 600 mg denně. **Epilepsie:** zahájení 150 mg denně, po týdnu lze 300 mg a po dalších 7 dnech lze až na 600 mg denně. **Generalizovaná úzkostná porucha:** zahájení 150 mg denně, po týdnu lze 300 mg, po dalším týdnu 450 mg a za dalších sedm dní lze až 600 mg denně. **Vysazení pregabalínu:** Vysazovat postupně, minimálně týden. Pacienti s poruchou funkce ledvin: Dávka dle clearance kreatininu. Pacienti s poruchou funkce jater: Není nutná úprava dávky. Použití u dětí a dospívajících: Bezpečnost a účinnost přípravku Lyrica u dětí mladších 12 let a dospívajících (12-17 let věku) nebyla stanovena. Použití u starších pacientů (nad 65 let): Eventuální úprava dávky dle funkce ledvin. **Kontraindikace:** Přecitlivělost na léčivou látku či pomocné látky. **Zvláštní upozornění:** Při zvýšení hmotnosti u diabetu upravit léky na snížení glykémie. Při výskytu angioedému ihned vysadit. Existuje riziko závažných kožních nežádoucích účinků (SCAR), vč. SJS a TEN. Hlášeny závratě, somnolence, oční poruchy, selhání ledvin, po vysazení epileptické záchvaty, encefalopatie. Pregabalin může způsobit lékovou závislost, která může vzniknout při terapeutických dávkách. Po vysazení pregabalínu po krátkodobé i dlouhodobé léčbě byly pozorovány příznaky z vysazení. Hlášeny případy městnavého srdečního selhání, příznaky sebevražedného chování, snížená funkce gastrointestinálního traktu při podávání s léky způsobujícími zácpu. Pacienti se zhoršenou respirační funkcí, s respiračním nebo neurologickým onemocněním, s poruchou funkce ledvin, souběžně užívající přípravky tlumící CNS a starší pacienti mohou mít vyšší riziko výskytu respirační deprese. Opatrnost při zneužívání léku v anamnéze. **Interakce:** Pregabalin se vylučuje převážně nezměněn močí, neváže se na plazmatické bílkoviny, farmakokinetické interakce jsou nepravděpodobné. Nejsou klinicky významné farmakokinetické interakce pregabalínu s fenytoinem, kys. valproovou, karbamazepinem, lamotriginem, gabapentinem, lorazepamem, oxykodonem nebo ethanolem, s perorálními kontraceptivy obsahujícími norethisteron a/nebo ethinylestradiol. Pregabalin může zesilovat účinky etanolu a lorazepamu. Při současném užívání s léky tlumícími CNS hlášený případy selhání dýchání, kómatu a úmrtí. Aditivní účinek na zhoršení kognitivních a hrubých motorických funkcí způsobených oxykodonem. **Nežádoucí účinky:** Obvykle mírné až středně závažné. Velmi časté: Závratě, somnolence, bolest hlavy. **Uchovávání:** Žádné zvláštní podmínky uchovávání. **Balení:** 50 mg x 56, 75 mg x 150 mg x 14, 56 a 112, 100 mg x 100, 225 mg x 300 mg x 56 tvrdých tobolek. **Jméno a adresa držitele rozhodnutí o registraci:** Upjohn EESV, Rivium Westlaan 142, 2909 LD Capelle aan den IJssel, Nizozemsko. **Registrační číslo:** EU/1/04/279/001-046. **Datum poslední revize textu:** 21. 9. 2022. **Způsob výdeje:** Vázaný na lékařský předpis. **Způsob úhrady:** Hrazený z veřejného zdravotního pojištění. **Dříve, než přípravek předepíšete, seznamte se, prosím, s úplnou informací o přípravku (SPC).**

Reference: 1. C Chiechio S et al. Pregabalin in the Treatment of Chronic Pain. Clin Drug Invest 2009; 29 (3): 203-213. 2. Ehler E. Farmakologický profil pregabalínu (Lyrica). Neurol. praxi 2014; 15(6): 350-354. 3. Pohl RB et al. Efficacy of pregabalin in the treatment of generalized anxiety disorder: doubleblind, placebo-controlled comparison of BID versus TID dosing. J Clin Psychopharmacol. 2005 Apr; 25(2): 151-158. 4. Montgomery SA. Pregabalin for the treatment of generalised anxiety disorder Expert Opin Pharmacother. 2006 Oct; 7(15): 2139-54. 5. Bandelow B et al. Guidelines for the pharmacological treatment of anxiety disorders, obsessive-compulsive disorder and posttraumatic stress disorder in primary care. Int J Psychiatry Clin Pract. 2012 Jun; 16(2): 77-84.

* dle www.sukl.cz k datu 1. 8. 2023

** vysoká účinnost prokázána zejména u pacientů s diabetickou polyneuropatií

*** GAD - generalizovaná úzkostná porucha

Viatrix CZ s.r.o., Evropská 2590/33C, 160 00 Praha 6, tel.: +420 222 004 400, e-mail: czoffice@viatrix.com, www.viatrix.com

LYR-2023-0907

