

## **PŘÍBALOVÁ INFORMACE - INFORMACE PRO UŽIVATELE**

### **ASACOL 800 mg enterosolventní tablety** mesalazinum

**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 stejné příznaky 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 přípravek Asacol a k čemu se používá
2. Čemu musíte věnovat pozornost, než začnete přípravek Asacol užívat
3. Jak se přípravek Asacol užívá
4. Možné nežádoucí účinky
5. Jak přípravek Asacol uchovávat
6. Obsah balení a další informace

#### **1. Co je přípravek Asacol a k čemu se používá**

Asacol obsahuje léčivou látku mesalazin, protizánětlivou látku používanou k léčbě tzv. nespecifických střevních zánětů (přípravek působí místně protizánětlivě na sliznici dolního úseku tenkého střeva a na sliznici tlustého střeva).

Asacol je určen k léčbě ulcerózní kolitidy (vředovitý zánět tlustého střeva) a Crohnovy choroby (vleklý zánět postihující sliznici různých částí střeva) v akutní fázi onemocnění i k udržovací léčbě.

Asacol je vhodný pro dospělé, dospívající a děti od 6 let.

#### **2. Čemu musíte věnovat pozornost, než začnete přípravek Asacol užívat**

##### **Neužívejte přípravek Asacol**

- Jste-li alergický(á) na mesalazin nebo na kteroukoli další složku tohoto přípravku (uvedenou v bodě 6).
- Jste-li alergický(á) na salicyláty (např. aspirin).
- Při těžkých poruchách funkce ledvin.
- Při těžkých poruchách funkce jater.

##### **Upozornění a opatření**

Informujte svého lékaře ještě před začátkem užívání přípravku Asacol, pokud se Vás týká některý z následujících stavů nebo nemocí, zejména:

- máte-li jakékoliv onemocnění plic, např. astma
- pokud se v minulosti u Vás vyskytla přecitlivělost (alergie) na sulfasalazin

- jestliže máte poruchu funkce ledvin nebo jater
- pokud se v minulosti u Vás vyskytla alergická reakce, která se projevila jako zánět srdečního svalu nebo srdečního obalu (osrdečníku). Pokud jste v minulosti měli alergickou srdeční reakci způsobenou mesalazinem, nesmíte Asacol užívat. V případě, že jste v minulosti měli alergickou srdeční reakci, která nebyla způsobena mesalazinem, můžete Asacol užívat, ale je potřeba dbát zvýšené opatrnosti.
- V případě, že máte vředy v žaludku nebo ve dvanáctníku, je potřeba dbát při užívání přípravku Asacol zvýšené opatrnosti.

### **Jaterní, ledvinové a krevní testy**

Před začátkem léčby a během léčby přípravkem Asacol může Váš lékař občas provádět odběry a kontrolu krve, aby se ujistil, že Vaše játra, ledviny, krev a plíce jsou v pořádku.

### **Výskyt tablety ve stolici**

Velmi vzácně se objevila hlášení o nálezů neporušené tablety ve stolici. To, co občas vypadá jako neporušená tableta, může být někdy pouze obal tablety. Pokud pozorujete často tablety nebo obal tablety ve stolici, poraďte se se svým lékařem.

### **Použití u dětí a dospívajících**

Asacol je určen pro použití pouze u dětí od 6 let.

### **Další léčivé přípravky a přípravek Asacol**

Informujte svého lékaře nebo lékárníka o všech lécích, které užíváte, které jste v nedávné době užíval/a nebo které možná budete užívat jako např.:

- Léčivé přípravky ovlivňující aktivitu imunitního systému (např. azathioprin, 6-merkaptopurin nebo thioguanin).
- Léčivé přípravky zabráňující vzniku krevních sraženin (antikoagulancia, např. warfarin).

### **Přípravek Asacol s jídlem, pitím a alkoholem**

Jídlo, pití a alkohol neovlivňují užívání přípravku Asacol.

### **Těhotenství, kojení a plodnost**

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

### **Řízení dopravních prostředků a obsluha strojů**

Přípravek Asacol nemá žádný nebo má zanedbatelný vliv na schopnost řídit dopravní prostředky a používat stroje. V případě, že se cítíte přípravkem ovlivněn(a), neřídte dopravní prostředky a neobsluhujte stroje.

### **Asacol obsahuje laktózu**

Pacienti s nesnášenlivostí **laktózy** musejí být obeznámeni se skutečností, že Asacol obsahuje malé množství laktózy. Pokud Vám Váš lékař řekl, že nesnášíte některé cukry, kontaktujte jej, než začnete tento léčivý přípravek užívat.

## **3. Jak se přípravek Asacol užívá**

Vždy užívejte tento přípravek přesně podle pokynů svého lékaře. Pokud si nejste jisti, poraďte se se svým lékařem.

Asacol se užívá před jídlem. Tablety spolkněte celé a zapijte je tekutinou. Tablety se nesmí kousat nebo drtit.

### **Doporučená dávka přípravku je:**

Přesné dávkování i délku léčby vždy určí lékař.

### **Dospělí (včetně starších pacientů):**

Ulcerózní kolitida: akutní léčba mírných až středně těžkých stavů: 3 tablety jednou denně nebo ve třech dílčích dávkách, v těžkých případech může být dávka zvýšena na 2 tablety 3x denně.

Crohnova choroba: akutní léčba mírných až středně těžkých stavů: 1 tableta 3x denně, v těžkých případech může být dávka zvýšena na 2 tablety 3x denně.

Udržovací léčba: u ulcerózní kolitidy 1 tableta 2-3x denně nebo 2 – 3 tablety jednou denně, u Crohnovy choroby 1 tableta 3x denně.

### **Použití u dětí a dospívajících**

Asacol je určen pouze pro děti starší 6 let.

Obecně se doporučuje podávat dětem s tělesnou hmotností do 40 kg polovinu dávky pro dospělé, a dětem a dospívajícím nad 40 kg tělesné hmotnosti může být podána dávka stejná jako u dospělých pacientů.

Dávka podaná jednotlivým pacientům se bude lišit, protože bude lékařem stanovena vždy individuálně dle fáze onemocnění a tělesné hmotnosti dítěte či dospívajícího pacienta. Lékař, který léčí dítě/dospívajícího pacienta rozhodne o správné dávce.

### **Jestliže jste užil/a více přípravku Asacol, než jste měl/a**

Pokud jste užil/a více přípravku Asacol, než jste měl/a nebo přípravek požilo dítě, poraďte se neprodleně se svým lékařem.

### **Jestliže jste zapomněl/a užít přípravek Asacol**

Pokud jste zapomněl/a užít dávku ve správný čas, užijte následující dávku podle původního časového plánu. Nezdvojujte následující dávku, abyste nahradil/a vynechanou dávku. V případě vynechání 3 a více dávek kontaktujte svého lékaře.

### **Jestliže jste přestal/a užívat přípravek Asacol**

Nepřestávejte užívat přípravek Asacol bez předchozí konzultace s lékařem, i když se cítíte lépe. Máte-li jakékoli další otázky týkající se užívání tohoto přípravku, zeptejte se svého lékaře nebo lékárníka.

## **4. Možné nežádoucí účinky**

Podobně jako všechny léčivé přípravky, může mít i tento léčivý přípravek nežádoucí účinky, které se ale nemusí vyskytnout u každého. Byly hlášeny orgánově specifické nežádoucí účinky postihující srdce, plíce, játra, ledviny, slinivku břišní, kůži a podkožní tkáň.

### **Okamžitě přestaňte užívat Asacol a vyhledejte rychlou lékařskou pomoc:**

Pokud si snadno způsobíte modřiny (bez zranění), objevují se u Vás podlitiny a krvácení pod kůží, načervenalé tečky nebo skvrny pod kůží nebo pokud se u Vás vyskytne

chudokrevnost (cítíte se unavený(á), slabý(á) a jste bledý(á), zejména máte bledé rty, nehty a oční spojivky), máte horečku (vysokou teplotu), bolest v krku nebo jakékoliv krvácení bez vysvětlitelné příčiny (např. krvácení z nosu).

Následující nežádoucí účinky byly hlášeny ve frekvencích uvedených níže:

#### **Časté**

- Vyrážka
- Zažívací potíže

#### **Méně časté**

- Horečka
- Zvýšené množství bílých krvinek nazývaných eosinofilní granulocyty
- Pocit brnění, píchání nebo znecitlivění
- Kopřivka, svědění kůže
- Bolest na hrudi

#### **Vzácné**

- Bolest hlavy
- Závrať
- Zánět srdečního svalu projevující se bolestí na hrudi nebo bušením srdce (palpitace)
- Zánět osrdečníku
- Průjem, bolest břicha, plynatost (flatulence), nepříjemné pocity v oblasti žaludku s nucením na zvracení a zvracení
- Zvýšená citlivost kůže na sluneční záření a ultrafialové světlo (fotosenzitivita)

#### **Velmi vzácné**

- Závažné snížení počtu krevních buněk může způsobit slabost, modřiny, nebo zvýšit pravděpodobnost infekce, nízké počty krvinek; snížení počtu krevních destiček, což zvyšuje riziko krvácení
- Alergické reakce, jako jsou vyrážka nebo zarudnutí kůže
- Horečka, která se vyskytuje při užívání léčiva a vymizí při jeho vysazení (léková horečka)
- Onemocnění imunitního systému postihující orgány a klouby
- Ulcerózní kolitida postihující celé tlusté střevo
- Poškození nervů způsobující necitlivost a pocit mravenčení
- Onemocnění plic (zjizvení plicní tkáně, alergická reakce), což vede k obtížím s dýcháním, kašli, sípání a nahromadění tekutiny v plicích, zápal plic
- Zánět pankreatu (slinivky břišní) spojený s bolestí v horní části břicha, zádech a s pocitem na zvracení
- Abnormální hodnoty testů funkce jater, hepatitida (zánět jater projevující se příznaky podobnými chřipce a žloutenkou)
- Vypadávání vlasů
- Bolest svalů nebo kloubů
- Onemocnění ledvin (zahrnující zánět a zjizvení ledvin), snížená funkce ledvin, jež může být jen dočasná (reverzibilní), je-li léčba ukončena
- Reverzibilní snížení množství spermií

#### **Není známa**

- Porucha imunitního systému (syndrom podobný lupus erythematodes), která může způsobit zánět osrdečníku nebo poplicnice a pohrudnice, kožní vyrážku a/nebo bolest kloubů

- Nesnášenlivost mesalazinu, někdy se zhoršením příznaků původního onemocnění
- Snížení hmotnosti
- Abnormální hodnoty laboratorních vyšetření

Četnost výskytu nežádoucích účinků uvádí následující přehled:

**Časté:** vyskytují se až u 1 z 10 pacientů.

**Méně časté:** vyskytují se až u 1 ze 100 pacientů.

**Vzácné:** vyskytují se až u 1 z 1000 pacientů.

**Velmi vzácné:** vyskytují se až u 1 z 10000 pacientů

**Není známa:** z dostupných údajů není možno frekvenci určit

### **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](http://www.sukl.cz/nahlasit-nezadouci-ucinek)

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

## **5. Jak přípravek Asacol uchovávat**

### **Uchovávání**

Uchovávejte při teplotě do 25 °C v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.

Uchovávejte mimo dohled a dosah dětí.

Přípravek Asacol nepoužívejte po uplynutí doby použitelnosti uvedené na krabičce a blistru za textem „EXP:“ ve tvaru MM.RRRR (měsíc - rok). 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 přípravek Asacol 800 mg obsahuje**

Léčivou látkou je mesalazinum 800 mg v jedné tabletě.

Pomocnými látkami jsou monohydrát laktózy, sodná sůl karboxymethylškrobu (typ A), magnesium-stearát, mastek, povidon, potahová vrstva: kopolymer MA/MMA 1:2, mastek, triethyl-citrát, žlutý oxid železitý (E 172), červený oxid železitý (E 172), makrogol 6000.

### **Jak přípravek Asacol 800 mg vypadá a co obsahuje toto balení**

Tablety přípravku jsou potahované hnědočervené podlouhlé bikonvexní s matným hladkým povrchem. Tablety jsou baleny do průhledných bezbarvých PVC/Al blistrů, které jsou uloženy v krabici. Obsah balení: Jedno balení obsahuje 50, 60 nebo 90 enterosolventních tablet. Na trhu nemusí být k dispozici všechny velikosti balení.

**Držitel rozhodnutí o registraci**

Tillotts Pharma GmbH, Warmbacher Strasse 80, 79618 Rheinfelden Baden, Německo

**Výrobce**

Haupt Pharma Wülfing GmbH, Gronau, Německo

Rottendorf Pharma GmbH, Ennigerloh, Německo

**Tato příbalová informace byla naposledy schválena:**

29. 5. 2019