

Prospecto: Información para el paciente

Rizatriptán ratiopharm 10 mg comprimidos bucodispersables EFG

Rizatriptán

Lea todo el prospecto detenidamente antes de empezar a tomar este medicamento, porque contiene información importante para usted.

- Conserve este prospecto, ya que puede tener que volver a leerlo.
- Si tiene alguna duda, consulte a su médico ó farmacéutico.
- Este medicamento se le ha recetado solamente a usted y no debe dárselo a otras personas, aunque presenten los mismos síntomas de la enfermedad, ya que puede perjudicarles.
- Si experimenta efectos adversos, consulte a su médico ó farmacéutico, incluso si se trata de efectos adversos que no aparecen en este prospecto. Ver sección 4.

Contenido del prospecto:

1. Qué es Rizatriptán ratiopharm y para qué se utiliza
2. Qué necesita saber antes de tomar Rizatriptán ratiopharm
3. Cómo tomar Rizatriptán ratiopharm
4. Posibles efectos adversos
5. Conservación de Rizatriptán ratiopharm
6. Contenido del envase e información adicional

1. Qué es Rizatriptán ratiopharm y para qué se utiliza

Rizatriptán ratiopharm pertenece al grupo de medicamentos llamados agonistas selectivos de los receptores de serotonina 5-HT_{1B/1D}.

Rizatriptán ratiopharm se utiliza para tratar los dolores de cabeza de las crisis de migraña en adultos.

Tratamiento con Rizatriptán ratiopharm:

Reduce la hinchazón de los vasos sanguíneos que rodean el cerebro. Esta hinchazón provoca el dolor de cabeza de una crisis de migraña.

2. Qué necesita saber antes de tomar Rizatriptán ratiopharm

No tome Rizatriptán ratiopharm si

- es alérgico a rizatriptán o a cualquiera de los demás componentes de este medicamento (incluidos en la sección 6)
- tiene presión arterial alta moderadamente grave o grave, o leve que no está controlada con la medicación
- tiene o ha tenido alguna vez problemas de corazón, incluyendo infarto de miocardio o dolor en el pecho (angina) o ha experimentado signos relacionados con enfermedad de corazón
- tiene problemas de hígado o de riñón graves
- ha tenido un accidente cerebrovascular (ACV) o un mini accidente cerebrovascular (accidente isquémico transitorio AIT)
- tiene problemas de obstrucción en sus arterias (enfermedad vascular periférica)
- está tomando inhibidores de la monoaminoxidasa (MAO) como moclobemida, fenelcina, tranilcipromina, o pargilina (medicamentos para la depresión) o linezolid (un antibiótico), o si han transcurrido menos de dos semanas desde que dejó de tomar inhibidores de la MAO

- está tomando actualmente un medicamento de tipo ergotamínico, como ergotamina o dihidroergotamina para tratar su migraña o metisergida para prevenir una crisis de migraña
- está tomando cualquier otro medicamento de la misma clase, como sumatriptán, naratriptán, o zolmitriptán para tratar su migraña (Ver *Uso de Rizatriptán ratiopharm con otros medicamentos* más abajo).

Si no está seguro de si alguno de los casos anteriores le afecta a usted, hable con su médico o farmacéutico antes de tomar Rizatriptán ratiopharm.

Advertencias y precauciones

Consulte a su médico o farmacéutico antes de empezar a tomar Rizatriptán ratiopharm si:

- tiene alguno de los siguientes factores de riesgo de enfermedad cardíaca: presión arterial alta, diabetes, es fumador o está tomando sustitutos de la nicotina, su familia tiene antecedentes de enfermedad cardíaca, es hombre y tiene más de 40 años de edad o es una mujer postmenopáusica
- tiene problemas de riñón o de hígado
- tiene un problema determinado con la forma en la que su corazón late (bloqueo de rama)
- tiene o ha tenido alguna alergia
- su dolor de cabeza está asociado con mareo, dificultad al caminar, falta de coordinación o debilidad en pierna y brazo
- toma preparados de hierbas que contienen hierba de San Juan
- ha tenido reacciones alérgicas como hinchazón de cara, labios, lengua y/o garganta que puede causar dificultad al respirar y/o tragar (angioedema)
- está tomando inhibidores selectivos de la recaptación de serotonina (ISRS) como sertralina, oxalato de escitalopram y fluoxetina o inhibidores de la recaptación de serotonina y noradrenalina (IRSN) como venlafaxina y duloxetina para la depresión
- ha tenido síntomas pasajeros incluyendo dolor de pecho y opresión

Si toma Rizatriptán ratiopharm con mucha frecuencia, esto puede producir que adquiera dolor de cabeza crónico. En tales casos debe contactar con su médico así como dejar de tomar Rizatriptán ratiopharm.

Informe a su médico o farmacéutico de todos sus síntomas. Su médico decidirá si tiene migrañas. Sólo debe tomar Rizatriptán ratiopharm para una crisis de migraña. Rizatriptán ratiopharm no debe usarse para tratar otros dolores de cabeza que puedan estar causados por otras enfermedades más graves.

Niños y adolescentes

El uso de Rizatriptán ratiopharm en niños y adolescentes menores de 18 años de edad no está recomendado.

Uso en pacientes mayores de 65 años

No hay estudios completos que evalúen la seguridad y la eficacia de Rizatriptán ratiopharm en pacientes mayores de 65 años.

Uso de Rizatriptán ratiopharm con otros medicamentos

Informe a su médico o farmacéutico si está utilizando o ha utilizado recientemente o podría tener que utilizar cualquier otro medicamento incluyendo medicamentos obtenidos sin una prescripción. Esto incluye medicamentos a base de plantas medicinales y aquellos que toma normalmente para las migrañas. Esto es porque Rizatriptán ratiopharm puede afectar el mecanismo de acción de algunos medicamentos. También otros medicamentos pueden afectar a Rizatriptán ratiopharm.

No tome Rizatriptán ratiopharm si:

- ya está tomando un agonista 5-HT_{1B/1D} (algunas veces denominados "triptanes"), como sumatriptán, naratriptán o zolmitriptán
- está tomando un inhibidor de la monoaminoxidasa (MAO), como moclobemida, fenelcina, tranilcipromina, linezolid o pargilina, o si han transcurrido menos de dos semanas desde que dejó de tomar un inhibidor de la MAO

- toma medicamentos de tipo ergotamínico, como ergotamina o dihidroergotamina para tratar su migraña
- toma metisergida para prevenir una crisis de migraña

Los medicamentos arriba mencionados cuando se toman con Rizatriptán ratiopharm pueden incrementar el riesgo de reacciones adversas.

Después de tomar Rizatriptán ratiopharm debe esperar al menos 6 horas, antes de tomar medicamentos de tipo ergotamínico como ergotamina, dihidroergotamina o metisergida.

Después de tomar medicamentos de tipo ergotamínico, debe esperar al menos 24 horas antes de tomar Rizatriptán ratiopharm.

Pregunte a su médico sobre las instrucciones y los riesgos de tomar Rizatriptán ratiopharm

- si está tomando propranolol (ver sección 3 *Como tomar Rizatriptán ratiopharm*)
- si está tomando inhibidores selectivos de la recaptación de serotonina (ISRS) como sertralina, oxalato de escitalopram y fluoxetina o inhibidores de la recaptación de serotonina y noradrenalina (IRSN) como venlafaxina y duloxetina para la depresión

Uso de Rizatriptán ratiopharm con alimentos, bebida y alcohol

Rizatriptán ratiopharm puede tardar más en hacer efecto si lo tomamos después de las comidas. Aunque es mejor tomarlo con el estómago vacío, puede tomarlo todavía aunque haya comido.

Embarazo y lactancia

Si está embarazada o en periodo de lactancia, cree que podría estar embarazada o tiene intención de quedarse embarazada, consulte a su médico o farmacéutico antes de utilizar este medicamento.

Los datos disponibles sobre la seguridad de rizatriptán cuando se usa durante los 3 primeros meses del embarazo no indican un aumento del riesgo de defectos de nacimiento. Se desconoce si Rizatriptán ratiopharm es perjudicial para el feto cuando lo toma una mujer embarazada después de los 3 primeros meses del embarazo.

Si está en periodo de lactancia, puede posponer la lactancia durante 12 horas después del tratamiento para evitar la exposición del bebé.

Conducción y uso de máquinas

Al tomar Rizatriptán ratiopharm puede sentir somnolencia o mareo. Si esto ocurre, no conduzca ni utilice herramientas o máquinas.

Rizatriptán ratiopharm contiene lactosa

Si su médico le ha indicado que padece una intolerancia a ciertos azúcares, consulte con él antes de tomar este medicamento.

Rizatriptán ratiopharm contiene aspartamo (E951)

Este medicamento contiene 2,0 mg de aspartamo por cada comprimido buscodispersable.

El aspartamo contiene una fuente de fenilalanina que puede ser perjudicial en caso de padecer fenilcetonuria (FCN), una enfermedad genética rara en la que la fenilalanina se acumula debido a que el organismo no es capaz de eliminarla correctamente.

Rizatriptán ratiopharm contiene benzoato

Este medicamento contiene 4,5 mg de benzoato (como rizatriptán benzoato) por cada comprimido bucodispersable.

Rizatriptán ratiopharm contiene sodio

Este medicamento contiene menos de 23 mg de sodio (1 mmol) por comprimido bucodispersable; esto es, esencialmente “exento de sodio”.

3. Cómo tomar Rizatriptán ratiopharm

Rizatriptán ratiopharm se utiliza para tratar las crisis de migraña. Tome Rizatriptán ratiopharm tan pronto como sea posible una vez comenzado su dolor de cabeza migrañoso. No lo utilice para prevenir una crisis.

Siga siempre exactamente las instrucciones de administración de este medicamento indicadas por su médico o farmacéutico. En caso de duda, consulte de nuevo a su médico o farmacéutico.

La dosis habitual es 10 mg.

Si usted está tomando propranolol o tiene problemas de riñón o hígado, debe tomar la dosis de 5 mg de rizatriptán. Esta dosis podría estar disponible para otros medicamentos que contenga rizatriptán en el mercado. Debe esperar por lo menos 2 horas entre la toma de propranolol y la de rizatriptán hasta un máximo de 2 dosis en un periodo de 24 horas.

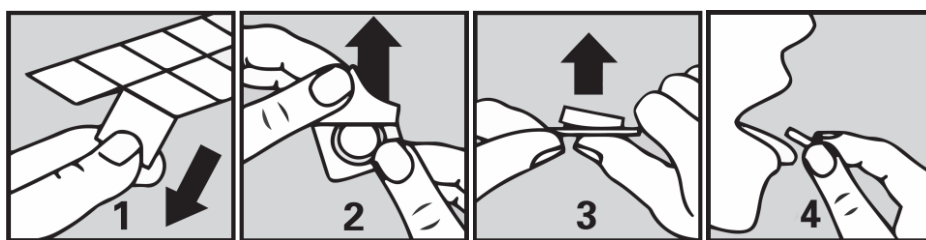
Cómo administrar Rizatriptán ratiopharm

Rizatriptán ratiopharm es un comprimido bucodispersable que se disuelve en la boca.

El comprimido bucodispersable puede usarse en situaciones en las que no hay líquidos disponibles, o para evitar las náuseas y los vómitos que pueden acompañar la ingestión de comprimidos con líquidos.

No maneje los comprimidos con las manos húmedas ya que los comprimidos bucodispersables se pueden romper.

1. Sujete la tira del blíster por los bordes y separe un blíster del resto de la tira a lo largo de las perforaciones.
2. Separe la parte de atrás con cuidado.
3. Suavemente empuje el comprimido hacia afuera.
4. Deposite el comprimido en su lengua. Este se disolverá directamente en su boca, así se puede tragar fácilmente.



Si la migraña reaparece en 24 horas

En algunos pacientes, los síntomas de migraña pueden reaparecer en un período de 24 horas. Si su migraña reaparece, puede tomar una dosis adicional de Rizatriptán ratiopharm. Debe esperar siempre por lo menos 2 horas entre las tomas.

Si después de 2 horas todavía tiene migraña

Si usted no responde a la primera dosis de Rizatriptán ratiopharm durante una crisis, no debe tomar una segunda dosis de Rizatriptán ratiopharm para el tratamiento de la misma crisis. Sin embargo, todavía es probable que responda a Rizatriptán ratiopharm durante la siguiente crisis.

No tome más de 2 dosis de Rizatriptán ratiopharm en un período de 24 horas (por ejemplo, no tome más de 2 comprimidos bucodispersables de 10 mg en un período de 24 horas). Siempre debe esperar al menos 2 horas entre las tomas.

Si su estado empeora, busque atención médica.

Si toma más Rizatriptán ratiopharm del que debe

En caso de sobredosis o ingestión accidental, consulte a su médico ó farmacéutico inmediatamente o llame al Servicio de Información Toxicológica, teléfono: 91 562 04 20 indicando el medicamento y la cantidad ingerida. Lleve el envase del medicamento con usted.

Los signos de sobredosis pueden incluir mareo, adormecimiento, vómitos, desfallecimiento y ritmo cardíaco lento.

Si tiene cualquier otra duda sobre el uso de este medicamento, pregunte a su médico o farmacéutico.

4. Posibles efectos adversos

Al igual que todos los medicamentos, Rizatriptán ratiopharm puede producir efectos adversos, aunque no todas las personas los sufran. Los siguientes efectos adversos pueden producirse con este medicamento.

En estudios en adultos, los efectos adversos comunicados con más frecuencia fueron mareos, somnolencia y cansancio.

Frecuentes: pueden afectar hasta 1 de cada 10 personas

- sensación de hormigueo (parestesia), dolor de cabeza, menor sensibilidad en la piel (hipoestesia),
- disminución de la agudeza mental, insomnio,
- ritmo cardíaco rápido o irregular (palpitación),
- rubor (enrojecimiento de la cara que dura un breve tiempo),
- molestias de garganta,
- malestar (náuseas), boca seca, vómitos, diarrea, indigestión (dispepsia)
- sensación de pesadez en partes del cuerpo, dolor de cuello, entumecimiento,
- dolor en el abdomen o pecho

Poco frecuentes: pueden afectar hasta 1 de cada 100 personas

- inestabilidad al andar (ataxia), mareos (vértigo), visión borrosa, temblor, desmayos (síncope),
- confusión, nerviosismo,
- presión arterial alta (hipertensión); sed, sofocos, sudoración,
- erupción cutánea, picor y erupción con bultos (urticaria); hinchazón de cara, labios, lengua y/o garganta que puede causar dificultad para respirar o para tragar (angioedema), dificultad para respirar (disnea),
- sensación de rigidez en partes del cuerpo, debilidad muscular,
- cambios en el ritmo o la frecuencia del latido cardíaco (arritmia); alteraciones del electrocardiograma (una prueba que registra la actividad eléctrica de su corazón), ritmo cardíaco muy rápido (taquicardia)
- dolor facial, dolor muscular.

Raros: pueden afectar hasta 1 de cada 1000 personas

- ruidos al respirar,
- reacción alérgica, (hipersensibilidad); reacción alérgica repentina y potencialmente mortal (anafilaxis)
- accidente cerebrovascular (esto ocurre generalmente en pacientes con factores de riesgo de enfermedad cardíaca o de vasos sanguíneos (hipertensión, diabetes, fumador, utilización de sustitutivos de la nicotina, historia familiar de enfermedad cardíaca o accidente cerebrovascular, hombre mayor de 40 años de edad, mujer postmenopáusica y un problema determinado con la forma en la que su corazón late (bloqueo de rama izquierda)),

- latido cardíaco lento (bradicardia).

No conocidos: no puede estimarse a partir de los datos disponibles

- infarto de miocardio, espasmos de los vasos sanguíneos del corazón (estos ocurren generalmente en pacientes con factores de riesgo de enfermedad cardíaca o de vasos sanguíneos (hipertensión, diabetes, fumador, utilización de sustitutivos de la nicotina, historia familiar de enfermedad cardíaca o accidente cerebrovascular, hombre mayor de 40 años de edad, mujer postmenopáusica y un problema determinado con la forma en la que su corazón late (bloqueo de rama izquierda)),
- un síndrome llamado "síndrome serotoninérgico" que puede causar efectos adversos como coma, presión arterial inestable, fiebre extremadamente alta, falta de coordinación muscular, agitación y alucinaciones,
- descamación grave de la piel con o sin fiebre (necrólisis epidérmica tóxica),
- ataque (convulsiones)
- espasmo de los vasos sanguíneos de las extremidades incluyendo frialdad y adormecimiento de las manos o los pies
- contracción de los vasos sanguíneos del colon (intestino grueso), lo cual puede causar dolor abdominal.

Informe rápidamente a su médico si tiene síntomas de reacción alérgica, síndrome serotoninérgico, infarto de miocardio o accidente cerebrovascular.

Además, informe a su médico si experimenta cualquier síntoma que sugiera una reacción alérgica (como erupción o picor) después de tomar Rizatriptán ratiopharm.

Comunicación de efectos adversos:

Si experimenta cualquier tipo de efecto adverso, consulte a su médico o farmacéutico, incluso si se trata de posibles efectos adversos que no aparecen en este prospecto. También puede comunicarlos directamente a través del Sistema Español de Farmacovigilancia de medicamentos de Uso Humano: <https://www.notificaram.es>. Mediante la comunicación de efectos adversos usted puede contribuir a proporcionar más información sobre la seguridad de este medicamento.

5. Conservación de Rizatriptán ratiopharm

Mantener este medicamento fuera de la vista y del alcance de los niños.

No utilice este medicamento después de la fecha de caducidad que aparece en el envase después de la abreviatura CAD. La fecha de caducidad es el último día del mes que se indica.

Conservar en el embalaje original para protegerlo de la humedad.

Los medicamentos no se deben tirar por los desagües ni a la basura. Deposite los envases y los medicamentos que no necesita en el Punto SIGRE  de su farmacia habitual. En caso de duda pregunte a su farmacéutico cómo deshacerse de los envases y de los medicamentos que no necesita. De esta forma ayudará a proteger el medio ambiente

6. Contenido del envase e información adicional

Composición de Rizatriptán ratiopharm

El principio activo es rizatriptán. Los demás componentes son: Lactosa monohidrato, Almidón de maíz, Manitol (E421), Almidón pregelatinizado de maíz, Aspartamo (E951), Sabor a menta, Sílice coloidal anhidra, Estearil fumarato sódico

Aspecto del producto y contenido del envase

Rizatriptán ratiopharm 10 mg comprimidos bucodispersables: son comprimidos bucodispersables blancos a blanquecinos, redondos, lisos, con bordes biselados, grabados con 'IZ' en un lado y '10' en el otro lado.

Tamaños de envase: 2x1, 3x1, 6x1, 12x1, 18x1, 28x1 ó 30x1 comprimidos bucodispersables en blíster de OPA/Aluminio/PVC-Aluminio precortados unidosis.

Puede que solamente estén comercializados algunos tamaños de envases.

Titular de la autorización de comercialización

Teva Pharma, S.L.U.
C/ Anabel Segura, 11, Edificio Albatros B, 1ª planta,
Alcobendas, 28108 Madrid
España

Responsable de la fabricación

TEVA Pharmaceutical Works Private Limited Company
Pallagi út 13, 4042 Debrecen
Hungría

ó

Pharmachemie B.V.
Swensweg 5, 2031 GA Haarlem
Países Bajos

ó

Teva Operations Poland Sp.z.o.o.
ul. Mogilska 80. 31-546, Krakow
Polonia

ó

Merckle GmbH
Ludwig-Merckle-Straße 3, 89143 Blaubeuren
Alemania

ó

S.C. LABORMED-PHARMA S.A.,
44B Theodor Pallady Blvd., 3rd district,
Bucharest, code 032266,
Rumania

Este medicamento está autorizado en los estados miembros del Espacio Económico Europeo con los siguientes nombres:

Alemania: Rizatriptan AbZ 10mg Schmelztabletten
España: Rizatriptan ratiopharm 10mg comprimidos bucodispersables EFG

Fecha de la última revisión de este prospecto: Julio 2024

La información actualizada de este medicamento está disponible en la página Web de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS) <http://www.aemps.gob.es/>