

PROSPECTO: INFORMACIÓN PARA EL USUARIO

Tetrabenazina SUN 25 mg comprimidos EFG

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 o farmacéutico.
- Este medicamento se le ha recetado solamente a usted y no debe dárselo a otras personas, aunque tengan los mismos síntomas que usted, ya que puede perjudicarles.
- Si experimenta efectos adversos, consulte a su médico o farmacéutico, incluso si se trata de efectos adversos que no aparecen en este prospecto. Ver sección 4.

Contenido del prospecto:

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

1. Qué es Tetrabenazina SUN y para qué se utiliza

Tetrabenazina SUN pertenece a un grupo de medicamentos utilizado para el tratamiento de trastornos del sistema nervioso.

Tetrabenazina SUN se utiliza para tratar enfermedades que provocan movimientos espasmódicos, irregulares e incontrolables (trastornos motores hiperkinéticos asociados a Corea de Huntington).

2. Qué necesita saber antes de empezar a tomar Tetrabenazina SUN

No tome Tetrabenazina SUN

- si es alérgico (hipersensible) a la tetrabenazina o a alguno de los demás componentes de este medicamento
- si usa reserpina (medicamento para controlar la tensión sanguínea alta y tratar los estados psicóticos)
- si usa inhibidores de la monoaminoxidasa (medicamento para tratar la depresión)
- si sufre síntomas parkinsonianos
- si se le ha diagnosticado una depresión y ésta no ha sido tratada o ha sido difícil de tratar
- si tiene comportamiento suicida (siente deseos de cometer suicidio)
- si está en el período de lactancia
- si tiene feocromocitoma (tumor de la glándula suprarrenal)
- si tiene tumores dependientes de prolactina (por ejemplo, tumor pituitario o cáncer de mama).

Advertencias y precauciones

Consulte a su médico o farmacéutico antes de empezar a tomar Tetrabenazina SUN.

- si usted es metabolizador lento o intermedio de una enzima llamada CYP2D6, ya que en tal caso es posible que tenga que recibir una dosis diferente
- si sufre una insuficiencia hepática moderada o grave
- si tiene un estado cardíaco conocido como síndrome de QT largo o si tiene o ha tenido problemas con el ritmo cardíaco
- si se le ha diagnosticado una depresión, o ha desarrollado pensamientos suicidas o ha mostrado comportamientos suicidas
- si tiene un historial de depresión
- si se siente inquieto, agitado o tiene dificultad para sentarse quieto
- si experimenta mareos o aturdimiento al estar de pie
- si tiene hiperprolactinemia (niveles en sangre más altos de lo normal de la hormona prolactina - hormona responsable de la lactancia)
- si ha comenzado a experimentar cambios mentales tales como confusión o alucinaciones, o nota rigidez en los músculos y fiebre, ya que puede estar desarrollando un estado denominado Síndrome Neuroléptico Maligno. Si sufre estos síntomas, póngase en contacto inmediatamente con su médico.

Uso de Tetrabenazina SUN con otros medicamentos

Informe a su médico o farmacéutico si está tomando, ha tomado recientemente o pudiera tener que tomar cualquier otro medicamento.

Toma de otros medicamentos

No use Tetrabenazina SUN junto con reserpina.

El tratamiento con inhibidores de la monoaminoxidasa debe suspenderse 14 días antes de que se inicie el tratamiento con Tetrabenazina SUN, y no deben utilizarse inhibidores de la MAO hasta que hayan pasado al menos 14 días tras la finalización del tratamiento con Tetrabenazina SUN.

Informe a su médico o farmacéutico antes de empezar a usar Tetrabenazina SUN junto con

- levodopa (un medicamento utilizado para tratar la enfermedad de Parkinson)
- determinados tipos de antidepresivos, opioides, beta-bloqueantes, fármacos antihipertensivos (medicamentos para tratar la presión arterial elevada), hipnóticos y neurolépticos (medicamentos para tratar trastornos psicóticos)
- inhibidores de CYP2D6 (como fluoxetina, paroxetina, terbinafina, moclobemida y quinidina). Su uso junto con tetrabenazina puede provocar un aumento en las concentraciones plasmáticas del metabolito activo dihidrotetrabenazina; por lo tanto, siempre deben combinarse con precaución. En estos casos, puede ser necesario reducir la dosis de tetrabenazina.
- fármacos que prolongan el intervalo QTc en el ECG, incluidos algunos medicamentos destinados a condiciones mentales alteradas (neurolépticos), así como determinados antibióticos (gatifloxacino, moxifloxacino) y algunos fármacos utilizados para tratar problemas relacionados con el ritmo cardíaco (quinidina, procainamida, amiodarona, sotalol).

Uso de Tetrabenazina SUN con alcohol

Beber alcohol mientras está tomando Tetrabenazina SUN puede hacerle sentir inusualmente somnoliento.

Embarazo y lactancia

Si está embarazada o en período de lactancia, cree que podría estar embarazada o tiene intención de quedarse embarazada, consulte a su médico o farmacéutico antes de utilizar este medicamento. Después de evaluar todos los riesgos y beneficios, su médico decidirá si usted puede usar Tetrabenazina SUN durante el embarazo.

Tetrabenazina SUN está contraindicado para las madres en período de lactancia. Si es necesario realizar el tratamiento con tetrabenazina, debe interrumpirse la lactancia.

Conducción y uso de máquinas

Tetrabenazina SUN puede causar somnolencia y dependiendo de cómo responda usted a este tratamiento puede ser que su capacidad para conducir o utilizar máquinas se vea afectada.

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

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

3. Cómo tomar Tetrabenazina SUN

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

Adultos

La dosis de inicio recomendada es de 12,5 mg de una a tres veces al día. Ésta se puede incrementar 12,5 mg cada tres o cuatro días según se requiera dependiendo de su respuesta al tratamiento.

La dosis diaria máxima es de 8 comprimidos de 25 mg o 16 comprimidos de 12,5 mg (un total de 200 mg). Si ha tomado la dosis máxima durante un período de 7 días y su condición no ha mejorado, es poco probable que el medicamento le aporte un beneficio.

Tome el(los) comprimido(s) con agua u otra bebida no alcohólica.

Personas de edad avanzada

La dosis estándar ha sido administrada a pacientes de edad avanzada sin efectos adversos aparentes. No obstante, son comunes los efectos adversos de tipo parkinsoniano.

Uso en niños

No se recomienda realizar el tratamiento en niños.

Pacientes con trastornos hepáticos

Los pacientes con insuficiencia hepática de leve a moderada deben comenzar con 12,5 mg al día. Los pacientes con insuficiencia hepática severa deben tener una precaución adicional.

Pacientes con trastornos renales

Tetrabenazina SUN no está recomendado para el uso en este grupo de pacientes.

Si toma más Tetrabenazina SUN del que debe

Si toma demasiados comprimidos u otra persona toma accidentalmente su medicamento, consulte inmediatamente a su médico o farmacéutico u hospital más cercano o llame al Servicio de Información Toxicológica. Teléfono 915 620 420.

Los síntomas de sobredosis incluyen espasmos musculares incontrolables que afectan a los ojos, cabeza, cuello y cuerpo, movimientos rápidos e incontrolables de los ojos, parpadeo excesivo del ojo, náuseas,

vómitos, diarrea, sudoración, mareo, sensación de frío, confusión, alucinaciones, somnolencia, enrojecimiento/inflamación y temblor.

Si olvidó tomar Tetrabenazina SUN

Si olvidó tomar una dosis, no tome una dosis doble para compensar las dosis olvidadas. Por el contrario, continúe con la dosis siguiente del modo habitual.

Si interrumpe el tratamiento con Tetrabenazina SUN

No interrumpa el tratamiento con Tetrabenazina SUN a menos que su médico se lo indique. Se ha descrito la presencia de un síndrome maligno neuroléptico después de una interrupción abrupta de la administración de tetrabenazina (ver sección 4, Efectos adversos raros).

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, este medicamento puede producir efectos adversos, aunque no todas las personas los sufren.

Efectos adversos más graves

Si experimenta los siguientes efectos adversos, consulte a su médico u hospital más cercano lo antes posible:

Muy frecuentes (pueden afectar a más de 1 de cada 10 personas)

- Tetrabenazina SUN puede causar depresión, hecho que se ha comunicado en algunas personas asociada con pensamientos y comportamientos suicidas. Si se siente bajo de moral o muy triste, es posible que esté empezando a deprimirse, y deberá informar a su médico de este cambio.

Muy raras (pueden afectar hasta 1 de cada 10.000 personas)

- si tiene intentos previos de suicidio
- si se ha lastimado intencionadamente o si ha empezado a pensar en lastimarse intencionadamente
- si tiene sensación de ira o agresividad

Otros efectos adversos

Muy frecuentes (pueden afectar a más de 1 de cada 10 personas)

- somnolencia (con dosis más altas)
- síndrome parkinsoniano (movimientos incontrolables de manos, brazos, piernas y cabeza, con dosis más altas).

Frecuentes (pueden afectar hasta 1 de cada 10 personas)

- confusión
- ansiedad
- insomnio
- baja presión arterial

- disfagia (dificultad para tragar)
- náuseas
- vómitos
- diarrea
- estreñimiento
- disfunción autonómica (sudoración y fluctuaciones en la presión sanguínea).

Poco frecuentes (pueden afectar hasta 1 de cada 100 personas)

- cambios mentales tales como confusión o alucinaciones
- rigidez muscular
- fiebre.

Raras (pueden afectar hasta 1 de cada 1.000 personas)

- Síndrome Neuroléptico Maligno (SNM)
Si empieza a tener cambios mentales como confusión o alucinaciones, o siente rigidez muscular y fiebre, puede estar desarrollando una condición denominada Síndrome Neuroléptico Maligno (SNM). El SNM se ha descrito tras una interrupción brusca de tetrabenazina.

Muy raras (pueden afectar hasta 1 de cada 10.000 personas)

- daño muscular.

Frecuencia no conocida (los datos disponibles no permiten estimar la incidencia de los siguientes efectos adversos)

- desorientación
- nerviosismo
- problemas de coordinación
- espasmos musculares incontrolables y algunas veces dolorosos (disonía)
- sensación de no poder sentarse o estar quieto (acatisia)
- mareos
- amnesia
- bradicardia
- dolor de estómago
- boca seca
- aumento del apetito
- aumento de peso.

Comunicación de efectos adversos


Si experimenta cualquier tipo de efecto adverso, consulte a su médico, farmacéutico o enfermero, 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: <http://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 Tetrabenazina SUN

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 la etiqueta después de las siglas CAD. La fecha de caducidad es el último día del mes que se indica.

Este medicamento no requiere condiciones especiales de conservación.

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 la farmacia. 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 Tetrabenazina SUN

Comprimidos de 25 mg:

- El principio activo es tetrabenazina. Cada comprimido contiene 25 mg de tetrabenazina.
- Los demás componentes son: lactosa anhidra, almidón de maíz, glicolato de almidón sódico de patata, óxido de hierro amarillo (E172), talco, sílice coloidal anhidra y estearato de magnesio.

Aspecto del producto y contenido del envase

Tetrabenazina SUN 25 mg comprimidos:

Comprimido no recubierto, de color amarillo, redondo, de cara plana, borde biselado, marcado con “179” en una cara y ranurado en la otra cara.

Titular de la autorización de comercialización y responsable de la fabricación

Sun Pharmaceutical Industries Europe B.V.

Polarisavenue 87

2132 JH Hoofddorp

Países Bajos

Representante local

Sun Pharma Laboratorios, S.L.

Rambla de Catalunya, 53-55

08007 Barcelona

España

Tel: +34 93 342 78 90

Este medicamento está autorizado en los Estados Miembros del Espacio Económico Europeo y en el Reino Unido (Irlanda del Norte) con los siguientes nombres:

Alemania:	Tetrabenazin-neuraxpharm 12,5 mg/ 25 mg Tabletten
Italia:	Tetrabenazina SUN 12,5 mg/ 25 mg compresse
Países Bajos:	Tetrabenazine SUN 12,5 mg/ 25 mg tabletten
España:	Tetrabenazina SUN 12,5 mg/ 25 mg comprimidos EFG
Reino Unido (Irlanda del Norte):	Tetrabenazine 12.5 mg/ 25 mg tablets

Fecha de la última revisión de este prospecto: Septiembre 2022

La información detallada y 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/>