

# KARTA PACIENTA

## Adipex Retard (fentermin)

**Noste tuto kartu stále při sobě a ukažte ji každému lékaři či jinému zdravotnickému pracovníkovi, který Vám bude poskytovat lékařskou péči.**

Adipex Retard obsahuje fentermin, což je léčivá látka určená k léčbě obezity, která Vám má napomoci se snížením tělesné hmotnosti.

Samotná anorektika (léčivé přípravky k léčbě obezity) nesnižují tělesnou hmotnost. Ke snížení tělesné hmotnosti může dojít pouze tehdy, je-li omezen příjem potravy. Pro udržení úbytku hmotnosti je nutné dodržovat dietní opatření. Nedílnou součástí léčby je i fyzická aktivita.

Pokud při předepsané léčbě nedojde ke snížení Vaší tělesné hmotnosti, nesmí být dávka navýšena a léčba se musí ukončit.

Přípravek nesmí být užíván v těhotenství ani při kojení.

## **Před užitím přípravku Adipex Retard se porad'te se svým lékařem, jestliže:**

- jste alergický(á) na fentermin, jinou léčivou látku ze skupiny sympatomimetických aminů (skupina látek vyvolávající např. zvýšení krevního tlaku, zúžení cév, rozšíření průdušek, zrychlení srdeční činnosti) nebo na kteroukoliv další složku tohoto přípravku;
- jste alergický(á) na arašidy nebo sóju;
- máte vysoký krevní tlak v plicních cévách (plicní hypertenze);
- máte velmi vysoký krevní tlak (těžká hypertenze);
- máte nebo jste v minulosti měl(a) onemocnění srdce, cév nebo mozku;
- máte zvýšenou funkci štítné žlázy, nádor dřeně nadledvin (feochromocytom), zelený zákal (glaukom), nádor prostaty nebo onemocnění ledvin;
- máte nebo jste v minulosti prodělal(a) duševní (psychiatrické) onemocnění, včetně anorexie a deprese;
- máte sklon ke zneužívání látek (drog) nebo nadměrně požíváte alkohol;
- užíváte jiné anorektikum;
- užíváte inhibitory MAO (IMAO) nebo jste je užíval(a) během posledních 14 dní (některé přípravky k léčbě deprese nebo Parkinsonovy choroby).

Informujte svého lékaře o všech lécích, které užíváte, ať už se jedná o léky vydávané na lékařský předpis, volně prodejné léky či doplňky stravy. Před zahájením užívání jakýchkoli takových přípravků se proto vždy porad'te se svým ošetřujícím lékařem.

Před chirurgickým zákrokem upozorněte lékaře, že užíváte Adipex Retard. Při použití inhalačních anestetik (přípravky určené k narkóze, které se vdechují) se mohou objevit poruchy srdečního rytmu.

Neužívejte fentermin současně s jiným anorektikem (přípravkem určeným k léčbě obezity) nebo s léčivými přípravky, které stimulují aktivitu mozku (např. bupropion, atomoxetin, methylfenidát), nepijte alkohol ani nápoje obsahující kofein (např. káva, kolové a energetické nápoje).

## **Nežádoucí účinky a rizika spojená s užíváním přípravku Adipex Retard**

**Okamžitě navštivte lékaře, zaznamenáte-li následující nežádoucí účinky:**

- nepravidelný srdeční tep (arytmie), zrychlený tep, bušení srdce, bolest na hrudi v oblasti srdce
- zvýšení krevního tlaku

**Vyskytne-li se u Vás jakýkoli z následujících nežádoucích účinků či jiný nepříznivý projev, informujte o tom svého ošetřujícího lékaře:**

- bolest hlavy, podrážděnost
- porucha chuti, sucho v ústech, pocit na zvracení, zvracení, průjem, zácpa, pocení
- kopřivka, vyrážka
- problémy s močením, problémy v sexuální oblasti
- duševní problémy, deprese, nervozita, jakékoli jiné změny nálad, potíže se spánkem, nespavost, závrať
- křeče (epileptické záchvaty)

**V naléhavých případech je vždy nutné ihned vyhledat lékařskou pomoc!**

*Tento přehled nežádoucích účinků není úplný a je třeba se seznámit i s možnými dalšími nežádoucími účinky, jejichž výčet naleznete v Příbalové informaci pro pacienta. Příbalová informace pro pacienta (PIL) je distribuována v každém balení léčivého přípravku a lze ji také vyhledat na <http://www.olecich.cz> po zadání názvu léčivého přípravku pod zkratkou PIL.*

**Pro minimalizaci rizika vzniku nežádoucích účinků vždy respektujte dobu léčby, kterou Vám stanovil Váš ošetřující lékař!**

## Hlášení nežádoucích účinků

Pokud se u Vás vyskytne kterýkoli z nežádoucích účinků, sdělte to svému lékaři nebo lékárníkovi. Stejně postupujte i v případě jakýchkoli nežádoucích účinků, které nejsou uvedeny v příbalové informaci. Nežádoucí účinky můžete hlásit také přímo prostřednictvím národního systému hlášení nežádoucích účinků.

Podrobnosti o hlášení najdete na:

<http://www.olecich.cz/hlaseni-pro-sukl/nahlasit-nezadouci-ucinek>

Adresa pro zaslání je:

**Státní ústav pro kontrolu léčiv**

odbor farmakovigilance

Šrobárova 48

100 41 Praha 10

email: [farmakovigilance@sukl.cz](mailto:farmakovigilance@sukl.cz)

Tato informace může být také hlášena společností:

**G.L. Pharma Czechia s.r.o.**

Pobřežní 249/46

186 00 Praha 8

Tel.: +420 603 509 730

E-mail: [info@gl-pharma.cz](mailto:info@gl-pharma.cz)

IČO: 24121754

Verze: 001

Schváleno SÚKL: 04/2019