

PŘÍRUČKA PRO PACIENTY A JEJICH PEČOVATELE

**Tato příručka byla připravena pro pečovatele pacientů,
kterým lékař předepsal přípravek Livizux®**

POTENCIÁLNÍ RIZIKO NEVHODNÉHO POUŽITÍ STIMULAČNÍCH LÉKŮ

Stimulační léčivé přípravky (stimulancia) na předpis, jako je lisdexamfetamin nebo methylfenidát, jsou často předepisovány k léčbě poruchy pozornosti s hyperaktivitou (ADHD).

Stejně jako u všech léků je u stimulancií důležité správné užívání. Stimulancia mohou způsobit řadu možných vedlejších účinků, navíc u nich existuje riziko vzniku závislosti, a pokud jsou užívány ve vysokých dávkách nebo v době, kdy nejsou předepsány, mohou způsobit vážné zdravotní následky. A pokud se lisdexamfetamin neužívá správně, může způsobit abnormální chování.

Je důležité zacházet se stimulancii na předpis seriózním způsobem a vždy je užívat tak, jak je lékař předepsal. Nikdy se nemají prodávat ani rozdávat jiným lidem.

Nebezpečí při nesprávném užívání stimulancií

Nesprávné užívání stimulancií může zahrnovat **záměrné odchýlení se od předepsaného užívání a poskytnutí přípravku jiné osobě.**

Záměrné odchýlení se od předepsaného užívání

Nesprávné užívání

Nesprávné užívání znamená, že pacient záměrně neužívá lék tak, jak byl předepsán, například že užívá dávku vlastního léku navíc nebo neužívá předepsané dávky.

Zneužívání

Zneužívání znamená, že pacient záměrně užívá vyšší dávky léku, než je předepsáno. To může být nebezpečné pro osobu užívající léky a pro její okolí.

Poskytnutí přípravku jiné osobě

Poskytnutí přípravku jiné osobě popisuje situaci, kdy je změněno zamýšlené použití léku předepsaného k léčbě zdravotního stavu pacienta. Například pokud někdo poskytne svoje léky na předpis nebo léky na předpis svého dítěte někomu jinému.

Pokud byl Vašemu dítěti předepsán stimulační lék, měli byste:

- Co nejlépe rozumět léčbě Vašeho dítěte stimulačními léky.
- Uchovávat léky svého dítěte na bezpečném místě.
- Mít povědomí o tom, jaké množství léku Vaše dítě užívá a jak často. Zajistěte, aby Vaše dítě užívalo stimulancia pouze tak, jak mu byla předepsána.
- Mluvit se svým dítětem pravidelně o jeho lécích, včetně nebezpečí jejich nesprávného užívání a zákonů vztahujících se na situace, kdy jejich léky užívá někdo jiný.
- Ujistit se, že nikdo jiný neužívá stimulancia Vašeho dítěte. Například tak, že budete pravidelně počítat tobolky.
- Prodiskutovat nebezpečí nesprávného užívání stimulantů s Vaší rodinou a lékařem Vašeho dítěte. Lékař Vám může poradit, na jaké příznaky si dávat pozor. Mějte povědomí o jakýchkoli neobvyklých příznacích, které by mohly naznačovat, že Vaše dítě užívá léky nesprávně.
- Obrátit se ihned na lékaře Vašeho dítěte, pokud Vás některý z těchto problémů znepokojuje.

Pokud Vám byl předepsán stimulační lék, měli byste:

- Co nejlépe rozumět své léčbě stimulačními léky.
- Uchovávat svoje léky na bezpečném místě, i když jste ve škole nebo na koleji.
- Mít povědomí o tom, jaké množství léku máte užívat a jak často.
- Užívat stimulancia pouze takovým způsobem, jak Vám je lékař předepsal.
- Zajistit, aby Vaše stimulancia neužíval nikdo jiný. Například tak, že budete pravidelně počítat tobolky.
- Poradit se ihned se svým lékařem, pokud máte obavy z čehokoliv, co souvisí s Vaším lékem.

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.

Hlášení podezření na nežádoucí účinky

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, Praha 10, 100 41, email: farmakovigilance@sukl.cz.

Další informace: Máte-li jakékoliv další otázky, požadujete další informace nebo další výtisky této příručky nebo příbalové informace pro pacienta, kontaktujte prosím lokálního zástupce držitele rozhodnutí o registraci:

EGIS Praha, spol. s r.o., Ovocný trh 1096/8, 110 00 Praha, e-mail: farmakovigilance@egispraha.cz, tel.: 227 129 111