

PŘÍRUČKA PRO DOSPĚLÉ PACIENTY

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, pokud se neužívají správně; např. pokud se užívají ve vysokých dávkách nebo se užívají bez lékařského předpisu, mohou způsobit vážné zdravotní následky.

Je důležité zacházet se stimulancii na předpis seriózním způsobem. Nikdy se nemají prodávat ani rozdávat jiným lidem.

Nesprávné užívání stimulancií

Nesprávné užívání stimulancií může zahrnovat **neléčebné použití a zneužívání**.

Neléčebné použití

Nesprávné užívání

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

Zneužívání

Zneužívání znamená, že pacient záměrně užívá lék proto, aby dosáhl změny nálady, např. vyvolal pocit opojení. To může být nebezpečné pro něj i pro jeho okolí.

Odlišné používání

Odlišné používání popisuje situaci, kdy je předepsaný lék používán jiným způsobem, než jaký byl určen k léčbě konkrétního zdravotního problému pacienta. Například pokud někdo poskytne svoje léky na předpis nebo léky na předpis svého dítěte někomu jinému.

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 v práci.
- 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 (PIL). PIL je distribuována v každém balení léčivého přípravku a lze ji také vyhledat v Databázi léčivých přípravků na <http://www.sukl.gov.cz>.

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: sukl.gov.cz/nezadouciucinky.

Adresa pro zasílání je Státní ústav pro kontrolu léčiv, odbor farmakovigilance, Šrobárova 49/48, 100 00 Praha 10, e mail: farmakovigilance@sukl.gov.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