

**ANEXA I**  
**REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI**

## **1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

Pregabalin Sandoz 25 mg capsule  
Pregabalin Sandoz 50 mg capsule  
Pregabalin Sandoz 75 mg capsule  
Pregabalin Sandoz 100 mg capsule  
Pregabalin Sandoz 150 mg capsule  
Pregabalin Sandoz 200 mg capsule  
Pregabalin Sandoz 225 mg capsule  
Pregabalin Sandoz 300 mg capsule

## **2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ**

### Pregabalin Sandoz 25 mg capsule

Fiecare capsulă conține pregabalin 25 mg.

### Pregabalin Sandoz 50 mg capsule

Fiecare capsulă conține pregabalin 50 mg.

### Pregabalin Sandoz 75 mg capsule

Fiecare capsulă conține pregabalin 75 mg.

### Pregabalin Sandoz 100 mg capsule

Fiecare capsulă conține pregabalin 100 mg.

### Pregabalin Sandoz 150 mg capsule

Fiecare capsulă conține pregabalin 150 mg.

### Pregabalin Sandoz 200 mg capsule

Fiecare capsulă conține pregabalin 200 mg.

### Pregabalin Sandoz 225 mg capsule

Fiecare capsulă conține pregabalin 225 mg.

### Pregabalin Sandoz 300 mg capsule

Fiecare capsulă conține pregabalin 300 mg.

Pentru lista tuturor excipientilor, vezi pct. 6.1.

## **3. FORMA FARMACEUTICĂ**

Capsulă.

### Pregabalin Sandoz 25 mg capsule

Capsulă mărimea 4, cu capac și corp opace, de culoare galben maroniu pal (14,3 mm x 5,3 mm), umplută cu pulbere de culoare albă până la aproape albă.

### Pregabalin Sandoz 50 mg capsule

Capsulă mărimea 3, cu capac și corp opace, de culoare galben deschis (15,9 mm x 5,8 mm), umplută cu pulbere de culoare albă până la aproape albă.

### Pregabalin Sandoz 75 mg capsule

Capsulă mărimea 4 cu capac opac, de culoare roșie și corp opac, de culoare albă (14,3 mm x 5,3 mm), umplută cu pulbere de culoare albă până la aproape albă.

#### Pregabalin Sandoz 100 mg capsule

Capsulă mărimea 3 cu capac și corp opace, de culoare roșie (15,9 mm x 5,8 mm), umplută cu pulbere de culoare albă până la aproape albă.

#### Pregabalin Sandoz 150 mg capsule

Capsulă mărimea 2 cu capac și corp opace, de culoare albă (18,0 mm x 6,4 mm), umplută cu pulbere de culoare albă până la aproape albă.

#### Pregabalin Sandoz 200 mg capsule

Capsulă marimea 1 cu capac și corp opace, de culoare portocaliu pal (19,4 mm x 6,9 mm), umplută cu pulbere de culoare albă până la aproape albă.

#### Pregabalin Sandoz 225 mg capsule

Capsulă mărimea 1 cu capac opac, de culoare portocaliu pal și corp opac, de culoare albă (19,4 mm x 6,9 mm), umplută cu pulbere de culoare albă până la aproape albă.

#### Pregabalin Sandoz 300 mg capsule

Capsulă mărimea 0 cu capac opac, de culoare roșie și corp opac, de culoare galben maroniu pal, (21,7 mm x 7,6 mm), umplută cu pulbere de culoare albă până la aproape albă.

## **4. DATE CLINICE**

### **4.1 Indicații terapeutice**

#### Durere neuropată

Pregabalin Sandoz este indicat pentru tratamentul durerii neuropate periferice și centrale la adulți.

#### Epilepsie

Pregabalin Sandoz este indicat ca tratament adjuvant, la adulții cu convulsii partiale, cu sau fără generalizare secundară.

#### Tulburare de anxietate generalizată

Pregabalin Sandoz este indicat pentru tratamentul tulburării de anxietate generalizate (TAG) la adulți.

### **4.2 Doze și mod de administrare**

#### Doze

Doza variază între 150 și 600 mg pe zi administrată în 2 sau 3 prize.

#### Durere neuropată

Tratamentul cu pregabalin poate fi inițiat cu o doză de 150 mg pe zi, administrată fracționat în două sau trei prize. În funcție de răspunsul individual și de tolerabilitatea pacientului, doza poate fi crescută la 300 mg pe zi după un interval de 3 până la 7 zile și, dacă este necesar, până la doza maximă de 600 mg pe zi, după încă un interval de încă 7 zile.

#### Epilepsie

Tratamentul cu pregabalin poate fi inițiat cu o doză de 150 mg pe zi, administrată fracționat în două sau trei prize. Pe baza răspunsului individual și pe tolerabilitatea pacientului, doza poate fi crescută la 300 mg pe zi după o săptămână. Doza maximă de 600 mg pe zi poate fi atinsă după încă o săptămână.

#### Tulburare de anxietate generalizată

Doza variază între 150 și 600 mg pe zi, administrată în 2 sau 3 prize. Necesitatea tratamentului trebuie reevaluată regulat.

Tratamentul cu pregabalin trebuie inițiat cu 150 mg pe zi. În funcție de răspunsul și tolerabilitatea individuale, doza poate fi crescută la 300 mg pe zi după un interval de 1 săptămână. După încă 1 săptămână, doza poate fi crescută la 450 mg pe zi. După încă o săptămână se poate ajunge la doza maximă de 600 mg pe zi.

#### *Întreruperea tratamentului cu pregabalin*

În conformitate cu practica clinică actuală, dacă tratamentul cu pregabalin trebuie întrerupt, se recomandă ca acest lucru să fie făcut treptat, timp de minim o săptămână, indiferent de indicație (vezi pct. 4.4 și pct. 4.8).

#### *Insuficiență renală*

Pregabalinul se elimină din circulația sistemică în primul rând prin excreție renală, sub formă de medicament nefiltrat. Deoarece clearance-ul pregabalinului este direct proporțional cu clearance-ul creatininei (vezi pct. 5.2), reducerea dozei la pacienții cu afectarea funcției renale trebuie individualizată în concordanță cu clearance-ul creatininei ( $CL_{cr}$ ), după cum se prezintă în Tabelul 1 și determinat conform următoarei formule:

$$CL_{cr}(\text{ml/min}) = \frac{[1,23 \times [140 - \text{vârstă (ani)}] \times \text{greutate (kg)}]}{\text{creatinină serică } (\mu\text{mol/l})} \quad (\times 0,85 \text{ pentru femei})$$

Pregabalinul se elimină în mod eficace din plasmă prin hemodializă (50% din medicament în 4 ore). Pentru pacienții hemodializați, doza zilnică de pregabalin trebuie ajustată pe baza funcției renale. În completarea dozei zilnice, trebuie administrată o doză suplimentară imediat după fiecare ședință de hemodializă de 4 ore (vezi Tabelul 1).

**Tabelul 1. Ajustarea dozării pregabalinului pe baza funcției renale**

Clearance-ul creatininei ( $CL_{cr}$ ) (ml/min)	Doza totală de pregabalin*		Regimul de dozare
	Doza de inițiere (mg/zi)	Doza maximă (mg/zi)	
≥ 60	150	600	b.i.d. sau t.i.d.
≥ 30 - < 60	75	300	b.i.d. sau t.i.d.
≥ 15 - < 30	25 – 50	150	O dată pe zi sau b.i.d.
< 15	25	75	O dată pe zi
Suplimentarea dozei după hemodializă (mg)			
	25	100	Doză unică <sup>+</sup>

t.i.d. = divizată în trei prize

b.i.d. = divizată în două prize

\* Doza totală de pregabalin (mg/zi) trebuie divizată în funcție de regimul de administrare, exprimat în mg/doză

<sup>+</sup> Doza suplimentară este unică

#### *Insuficiență hepatică*

Nu este necesară ajustarea dozelor la pacienții cu insuficiență hepatică (vezi pct. 5.2).

### *Copii și adolescenți*

Siguranța și eficacitatea pregabalinului la copii cu vârstă sub 12 ani și adolescenți (cu vârstă cuprinsă între 12 și 17 ani) nu au fost stabilite. Datele disponibile în prezent sunt descrise la pct. 4.8, 5.1 și 5.2, dar nu se poate face nicio recomandare privind dozele.

### *Pacienți vârstnici*

La pacienții vârstnici poate fi necesară reducerea dozei de pregabalin din cauza scăderii funcției renale (vezi pct. 5.2).

### Mod de administrare

Pregabalin Sandoz poate fi administrat cu sau fără alimente.

Pregabalin Sandoz este numai pentru administrare orală.

## **4.3 Contraindicații**

Hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienții enumerați la pct. 6.1.

## **4.4 Atenționări și precauții speciale pentru utilizare**

### Pacienți cu diabet zaharat

În conformitate cu practica clinică actuală, unii pacienți diabetici care au câștigat în greutate în timpul tratamentului cu pregabalin pot necesita ajustarea medicamentelor hipoglicemante.

### Reacții de hipersensibilitate

În cadrul experienței după punerea pe piață au fost raportate reacții de hipersensibilitate, inclusiv cazuri de angioedem. Dacă apar simptome de angioedem de exemplu edem facial, perioral sau al căilor aeriene superioare, tratamentul cu pregabalin trebuie întrerupt imediat.

### Reacții adverse cutanate severe

În asociere cu tratamentul cu pregabalină, s-au raportat rar reacții adverse cutanate severe (RACS), inclusiv sindrom Stevens-Johnson (SSJ) și necroliză epidermică toxică (NET), care pot pune viața în pericol și pot fi letale. În momentul prescrierii, pacienții trebuie informați cu privire la semne și simptome și trebuie monitorizați cu atenție pentru a se observa reacțiile cutanate. Dacă apar semne și simptome care sugerează aceste reacții, pregabalina trebuie retrasă imediat și trebuie luat în considerare alt tratament (după caz).

### Ameteală, somnolență, pierdere constientei, confuzie și afectare mentală

Tratamentul cu pregabalin s-a asociat cu ameteală și somnolență, care pot crește incidența leziunilor accidentale (căderi) la populația vârstnică. În cadrul supravegherii după punerea pe piață, au existat de asemenea raportări de pierdere a conștiinței, confuzie și afectare mentală. De aceea, pacienții trebuie avertizați să fie prudenti până când se obișnuiesc cu posibilele reacții adverse ale medicamentului.

### Efecte asupra vederii

În cadrul studiilor clinice controlate, la o proporție mai mare de pacienți care au primit pregabalin decât la pacienții care au primit placebo a fost raportată vedere încețoșată care a dispărut în majoritatea cazurilor odată cu continuarea tratamentului. În cadrul studiilor clinice care au inclus teste oftalmologice, incidența reducerii acuității vizuale și a modificărilor de câmp vizual a fost mai mare la pacienții tratați cu pregabalin decât la pacienții tratați cu placebo; incidența modificărilor examenului fundului de ochi a fost mai mare la pacienții care au primit placebo (vezi pct. 5.1).

În cadrul experienței ulterioare punerii pe piață, au fost de asemenea raportate reacții adverse vizuale, inclusiv pierderea vederii, încețoșarea vederii sau alte modificări ale acuității vizuale, dintre care multe au fost tranzitorii. Întreruperea tratamentului cu pregabalin poate duce la disparația sau reducerea acestor simptome vizuale.

### Insuficiență renală

Au fost raportate cazuri de insuficiență renală, iar întreruperea tratamentului cu pregabalin, în unele cazuri, a demonstrat reversibilitatea acestei reacții adverse.

### Întreruperea tratamentului concomitent cu medicamente antiepileptice

Nu sunt disponibile date suficiente privind întreruperea tratamentului cu medicamente antiepileptice administrate concomitent atunci când s-a realizat controlul convulsiilor prin asocierea de pregabalin, astfel încât să se obțină monoterapia cu pregabalin.

### Insuficiență cardiacă congestivă

După punerea pe piață, au existat raportări de insuficiență cardiacă congestivă la anumiți pacienți cărora li s-a administrat pregabalin. Aceste reacții au fost de cele mai multe ori raportate la pacienți în vîrstă cu funcție cardiovasculară compromisă și cărora li s-a administrat pregabalin pentru durerea neuropată. Pregabalin trebuie utilizat cu precauție la acești pacienți. Reacția adversă poate să dispară la întreruperea tratamentului cu pregabalin.

### Tratamentul durerii neuropate centrale apărute din cauza traumatismului măduvei spinării

În tratamentul durerii neuropate centrale apărute din cauza traumatismului măduvei spinării, incidența reacțiilor adverse în general, a reacțiilor adverse la nivelul sistemului nervos central și în special a somnolenței a fost crescută. Aceasta poate fi atribuită unui efect aditiv apărut din cauza medicamentelor concomitente (de exemplu antispastice) necesare în tratamentul acestei patologii. Acest fapt trebuie luat în considerare atunci când se prescrie pregabalin pentru tratamentul acestei patologii.

### Deprimare respiratorie

Au existat raportări de deprimare respiratorie severă în legătură cu utilizarea pregabalinului. Pacienții cu funcție respiratorie compromisă, boală respiratorie sau neurologică, insuficiență renală, utilizare concomitentă de sedative ale SNC și vîrstnicii pot avea un risc mai mare de a prezenta această reacție adversă severă. Pot fi necesare ajustări ale dozei la acești pacienți (vezi pct. 4.2).

### Ideație suicidară și comportament suicid

Ideație suicidară și comportament suicid au fost raportate la pacienții tratați cu medicamente antiepileptice în câteva indicații. O meta-analiză a studiilor clinice randomizate controlate cu placebo efectuate cu medicamente antiepileptice, a arătat, de asemenea, un risc ușor crescut de ideație suicidară și comportament suicid. Mecanismul acestui risc nu este cunoscut. S-au observat cazuri de ideație suicidară și comportament suicid la pacienții tratați cu pregabalin în experiență după punerea pe piață (vezi pct. 4.8). Un studiu epidemiologic în care s-a utilizat un design de studiu autocontrolat (de comparare a perioadelor de tratament cu perioadele fără tratament la fiecare pacient) a indicat dovezi ale unui risc crescut de debut nou al comportamentului suicid și de deces prin suicid la pacienții tratați cu pregabalin.

Pacienții (și persoanele care îngrijesc pacienții) trebuie îndrumați să ceară sfatul medicului în cazul apariției de semne ale ideației suicidare sau comportamentului suicid. Pacienții trebuie monitorizați pentru semne ale ideației suicidare și ale comportamentului suicid și ar trebui să fie luat în considerare un tratament adecvat. Trebuie luată în considerare oprirea tratamentului cu pregabalin în cazul apariției ideației suicidare și a comportamentului suicid.

### Scăderea funcției tractului gastro-intestinal inferior

După punerea pe piață au fost raportate evenimente legate de scăderea funcției tractului gastro-intestinal inferior (de exemplu, obstrucția intestinală, ileus paralitic, constipație) atunci când pregabalin a fost administrat concomitent cu medicamente care pot induce constipația, precum analgezicele opioide. Pot fi luate în considerare măsuri de prevenire a constipației (în mod special la femei și pacienți vîrstnici), atunci când pregabalin și opioidele sunt folosite în combinație.

### Administrarea concomitentă cu opioide

Se recomandă prudență atunci când se prescrie pregabalină concomitent cu opioide din cauza riscului

de deprimare a SNC (vezi pct. 4.5). Într-un studiu de caz de control al utilizatorilor de opioacee, acei pacienți cărora li s-a administrat pregabalin concomitent cu un opioid au avut un risc crescut de deces asociat cu opioidul, comparativ cu administrarea opioidului în monoterapie (rata ajustată [aOR], 1,68 [IC 95%, 1,19 - 2,36]). Acest risc crescut a fost observat la doze mici de pregabalin ( $\leq$  300 mg, aOR 1,52 [IC 95%, 1,04 - 2,22]) și a existat o tendință pentru un risc mai mare la doze mari de pregabalin (300 mg, aOR 2,51 [95% CI 1,24 - 5,06]).

#### Administrare incorectă, potential de abuz sau dependență

Pregabalin poate provoca dependență de medicament, care poate să apară la doze terapeutice. Au fost raportate cazuri de abuz și administrare incorectă. Pacienții cu antecedente de abuz de substanțe pot avea un risc mai mare de administrare incorectă, abuz și dependență de pregabalin, iar pregabalin trebuie utilizat cu precauție la astfel de pacienți. Înainte de a prescrie pregabalin, trebuie evaluat cu atenție riscul pacientului de administrare incorectă, abuz sau dependență.

Pacienții tratați cu pregabalin trebuie monitorizați pentru simptome de administrare incorectă, abuz sau dependență de pregabalin, precum apariția toleranței, creșterea dozelor și comportament de căutare de droguri.

#### Simptome de îintrerupere

După îintreruperea tratamentului de lungă sau scurtă durată cu pregabalin, au fost observate simptome de îintrerupere. Au fost raportate următoarele simptome: insomnie, cefalee, greață, anxietate, diaree, sindrom gripal, nervozitate, depresie, durere, convulsiile, hiperhidroză și amețeli. Apariția simptomelor de îintrerupere după îintreruperea administrării pregabalin poate indica dependență de medicament (vezi pct. 4.8). Pacientul trebuie informat despre aceasta la începutul tratamentului. Dacă administrarea de pregabalin trebuie îintreruptă, se recomandă ca acest lucru să fie făcut în mod treptat, în timp de minimum 1 săptămână, indiferent de indicație (vezi pct. 4.2).

În timpul administrării pregabalin sau la scurt timp după îintreruperea administrării pregabalin, pot apărea convulsiile, inclusiv status epilepticus și convulsiile de tip grand mal.

În ceea ce privește îintreruperea tratamentului de lungă durată cu pregabalin, datele sugerează că incidența și severitatea simptomelor de îintrerupere pot fi dependente de doză.

#### Encefalopatie

Au fost raportate cazuri de encefalopatie, cele mai multe fiind la pacienții cu afecțiuni subiacente care pot determina apariția encefalopatiei.

#### Femei aflate la vârstă fertilă/Contraceptia

Utilizarea Pregabalin Sandoz în primul trimestru de sarcină poate provoca fătului malformații congenitale majore. Pregabalin nu trebuie utilizat în timpul sarcinii, exceptând cazul în care beneficiul terapeutic matern depășește net riscul potențial pentru făt. Femeile aflate la vârstă fertilă trebuie să folosească metode contraceptive eficace pe durata tratamentului (vezi pct. 4.6).

### **4.5 Interacțiuni cu alte medicamente și alte forme de interacțiune**

Deoarece pregabalinul se excretă în urină predominant ca medicament netransformat, suferă o metabolizare neglijabilă la om (< 2% din doza regăsită în urină sub formă de metaboliți), nu inhibă metabolismul *in vitro*, precum și din cauza faptului că nu se leagă de proteinele plasmatic, interacțiunile farmacocinetice sunt improbabile.

#### Studii *in vivo* și studii farmacocinetice populacionales

În acest sens, în studiile *in vivo* nu s-au observat interacțiuni farmacocinetice relevante clinic între pregabalin și fenitoină, carbamazepină, acid valproic, lamotrigină, gabapentină, lorazepam, oxicodonă sau etanol. În studiile farmacocinetice populacionales s-a demonstrat că antidiabeticele orale, diureticile, insulină, fenobarbitalul, tiagabina și topiramatul nu influențează clinic semnificativ clearance-ului pregabalinului.

### Contraceptive orale noretisteron și/sau etinilestradiol

Administrarea concomitentă a pregabalinului cu contraceptivele orale noretisteron și/sau etinilestradiol nu influențează farmacocinetica la starea de echilibru a niciuneia dintre substanțe.

### Medicamente cu acțiune asupra sistemului nervos central

Pregabalin poate amplifica efectele etanolului și lorazepamului.

În cadrul supravegherii după punerea pe piață, există raportări de insuficiență respiratorie, comă și deces la pacienții tratați cu pregabalin și cu opioide și/sau alte medicamente deprimante ale sistemului nervos central (SNC). Pregabalinul pare să aibă efect aditiv în tulburările funcției cognitive și a funcției motorii grozioare determinate de către oxicodonă.

### Interacțiuni la pacienți vârstnici

La voluntarii vârstnici nu s-au efectuat studii privind interacțiunile farmacodinamice specifice. Au fost efectuate studii privind interacțiunile numai la adulții.

## **4.6 Fertilitatea, sarcina și alăptarea**

### Femei aflate la vîrsta fertilă/Contraceptia

Femeile aflate la vîrsta fertilă trebuie să folosească metode contraceptive eficace pe durata tratamentului (vezi pct. 4.4).

### Sarcina

Studiile la animale au evidențiat efecte toxice asupra funcției de reproducere (vezi pct. 5.3).

S-a demonstrat că pregabalin traversează placenta la şobolan (vezi pct. 5.2). Pregabalin poate traversa placenta la om.

### Malformatii congenitale majore

Datele obținute în urma unui studiu observațional din țările nordice care a inclus peste 2 700 de sarcini cu expunere la pregabalin în primul trimestru au demonstrat o răspândire mai ridicată a malformațiilor congenitale majore (MCM) în grupa copiilor (vii sau născuți morți) expuși la pregabalin, față de grupa copiilor fără expunere (5,9% față de 4,1%).

Riscul de MCM în rândul grupei copiilor cu expunere la pregabalin în primul trimestru a fost puțin mai mare, față de cel al populației fără expunere (rata de răspândire ajustată și interval de încredere 95%: 1,14 (0,96-1,35)) și comparativ cu populația expusă la lamotrigină (1,29 (1,01-1,65)) sau la duloxetină (1,39 (1,07-1,82)).

Analizele efectuate asupra malformațiilor specifice au demonstrat riscuri mai mari de malformații ale sistemului nervos, ochiului, fantelor oro-faciale, malformații urinare și malformații genitale, însă numărul a fost redus și estimările imprecise.

Pregabalin Sandoz nu trebuie utilizat în timpul sarcinii decât dacă este absolut necesar (beneficiul terapeutic matern depășește net riscul potențial pentru făt).

### Alăptarea

Pregabalinul se elimină în laptele uman (vezi pct. 5.2). Nu se cunoaște efectul pregabalinului asupra nou-născuților/sugarilor. Trebuie luată decizia fie de a întrerupe alăptarea, fie de a întrerupe tratamentul cu pregabalin având în vedere beneficiul alăptării pentru copil și beneficiul tratamentului pentru femeie.

### Fertilitatea

Nu sunt disponibile date clinice privind efectele pregabalin asupra fertilității la femeii.

Într-un studiu clinic de evaluare a efectului pregabalin asupra motilității spermatozoizilor, subiecți

sănătoși de sex masculin au fost expuși la pregabalin în doză de 600 mg/zi. După 3 luni de tratament, nu au existat efecte asupra motilității spermatozoizilor.

Un studiu de fertilitate la femeile de şobolan a evidențiat efecte adverse asupra reproducерii. Studiile de fertilitate la şobolani masculi au evidențiat efecte adverse asupra reproducерii și dezvoltării. Relevanța clinică a acestor observații este necunoscută (vezi pct. 5.3).

#### 4.7 Efecte asupra capacitateи de a conduce vehicule și de a folosi utilaje

Pregabalin Sandoz poate avea o influență mică sau moderată asupra capacitateи de a conduce vehicule sau de a folosi utilaje. Pregabalin Sandoz poate determina amețeală și somnolență și, de aceea, poate influența capacitatea de a conduce vehicule și de a folosi utilaje. Pacienții trebuie avertizați să nu conducă vehicule, să nu folosească utilaje complexe sau să nu se implice în alte activităti potențial periculoase, decât dacă se cunoaște în ce mod medicamentul afectează aceste activităti.

#### 4.8 Reacții adverse

Într-un program clinic în care au fost inclusi peste 8900 pacienți cu expunere la pregabalin, dintre care peste 5600 au fost implicați în studii dublu-orb controlate cu placebo, cele mai frecvente reacții adverse raportate au fost amețeală și somnolență. Reacții adverse au fost, de obicei, de intensitate ușoară până la moderată. În toate studiile controlate, frecvența intreruperii administrării din cauza reacțiilor adverse a fost de 12% pentru pacienții cărora li s-a administrat pregabalin și de 5% pentru pacienții cărora li s-a administrat placebo. Cele mai frecvente reacții adverse care au determinat intreruperea tratamentului cu pregabalin au fost amețeala și somnolența.

În tabelul de mai jos, toate reacțiiile adverse care apar cu o incidență mai mare decât cu placebo și la mai mult de un pacient sunt prezentate pe clase și frecvență [foarte frecvente ( $\geq 1/10$ ), frecvente ( $\geq 1/100$  și  $< 1/10$ ), mai puțin frecvente ( $\geq 1/1000$  și  $< 1/100$ ), rare ( $\geq 1/10000$  și  $< 1/1000$ ), foarte rare ( $< 1/10000$ ), cu frecvență necunoscută (care nu poate fi estimată din datele disponibile)]. În cadrul aceleiași categorii de frecvență, reacțiiile adverse sunt prezentate în ordinea descrescătoare a gravitației.

Reacții adverse prezentate pot fi asociate și cu bolile preexistente și / sau cu medicamentele administrate concomitent.

În tratamentul durerii neuropate centrale apărute din cauza traumatismului măduvei spinării incidența reacțiilor adverse în general, a reacțiilor adverse la nivelul SNC și în special a somnolenței a fost crescută (vezi pct. 4.4).

În lista de mai jos, cu caractere italice, sunt incluse reacții adverse suplimentare raportate după punerea pe piață.

**Tabelul 2. Reacții adverse la medicamentul pregabalin**

Aparate, sisteme și organe	Reacții adverse la medicament
<b>Infecții și infestări</b>	
Frecvente	Rinofaringită
<b>Tulburări hematologice și limfaticе</b>	
Mai puțin frecvente	Neutropenie
<b>Tulburări ale sistemului imunitar</b>	
Mai puțin frecvente	<i>Hipersensibilitate</i>
Rare	<i>Angioedem, reacții alergice</i>

Aparate, sisteme și organe	Reacții adverse la medicament
<b>Tulburări metabolice și de nutriție</b>	
Frecvente	Apetit crescut
Mai puțin frecvente	Anorexie, hipoglicemie
<b>Tulburări psihice</b>	
Frecvente	Stare de euforie, confuzie, iritabilitate, dezorientare, insomnie, libido scăzut
Mai puțin frecvente	Halucinații, atac de panică, neliniște, agitație, depresie, comportament depresiv, stare de exaltare, <i>agresivitate</i> , labilitate emoțională, depersonalizare, găsirea cu dificultate a cuvintelor, vise anormale, libido crescut, anorgasmie, apatie
Rare	Dezinhibiție, comportament suicidar, ideeație suicidară
Cu frecvență necunoscută	<i>Dependență de medicament</i>
<b>Tulburări ale sistemului nervos</b>	
Foarte frecvente	Amețeală, somnolență, cefalee
Frecvente	Ataxie, tulburări de coordonare, tremor, dizartrie, amnezie, tulburări de memorie, tulburări de atenție, parestezii, hipoestezii, sedare, tulburări de echilibru, letargie
Mai puțin frecvente	Sincopă, stupor, mioclonii, <i>pierderea conștiinței</i> , hiperactivitate psihomotorie, dischinezie, amețeală ortostatică (posturală), tremor intențional, nistagmus, tulburări cognitive, <i>affectare mentală</i> , tulburări de vorbire, hiporeflexie, hiperestezie, senzație de arsură, ageuzie, <i>stare generală de rău</i>
Rare	<i>Convulsii</i> , parosmie, hipochinezie, disgrafie, parkinsonism
<b>Tulburări oculare</b>	
Frecvente	Vedere încețoșată, diplopie
Mai puțin frecvente	Pierderea vederii periferice, tulburări vizuale, tumefiere oculară, afectarea câmpului vizual, reducerea acuității vizuale, dureri oculare, astenopie, fotopsie, xeroftalmie, hiperlacrimație, iritare oculară
Rare	<i>Pierderea vederii, keratită, oscilopsie</i> , alterarea percepției vizuale, midriază, strabism, percepție vizuală strălucitoare
<b>Tulburări acustice și vestibulare</b>	
Frecvente	Vertij
Mai puțin frecvente	Hiperacuzie
<b>Tulburări cardiace</b>	
Mai puțin frecvente	Tahicardie, bloc atrioventricular de gradul I, bradicardie sinusală, <i>insuficiență cardiacă congestivă</i>
Rare	<i>Prelungirea intervalului QT</i> , tahicardie sinusală, aritmie sinusală
<b>Tulburări vasculare</b>	
Mai puțin frecvente	Hipotensiune arterială, hipertensiune arterială, bufeuri, congestive

<b>Aparate, sisteme și organe</b>	<b>Reacții adverse la medicament</b>
	facială, extremități reci
<b>Tulburări respiratorii, toracice și mediastinale</b>	
Mai puțin frecvente	Dispnee, epistaxis, tuse, congestie nazală, rinită, sforăit, uscăciune nazală
Rare	<i>Edem pulmonar</i> , încordare la nivelul gâtului,
Cu frecvență necunoscută	Deprimare respiratorie
<b>Tulburări gastro-intestinale</b>	
Frecvente	Vărsături, <i>greață</i> , constipație, <i>diaree</i> , flatulență, distensie abdominală, xerostomie
Mai puțin frecvente	Reflux gastro-esofagian, hipersecreție salivară, hipoestezie orală
Rare	Ascită, pancreatită, <i>umflarea limbii</i> , disfagie
<b>Tulburări hepatobiliare</b>	
Mai puțin frecvente	Valori crescute ale enzimelor hepaticе*
Rare	Icter
Foarte rare	Insuficiență hepatică, hepatită
<b>Afecțiuni cutanate și ale țesutului subcutanat</b>	
Mai puțin frecvente	Erupții cutanate papulare, urticarie, hiperhidroză, <i>prurit</i>
Rare	Necroliză epidermică toxică, <i>sindrom Stevens Johnson</i> , transpirații reci
<b>Tulburări musculo-scheletice și ale țesutului conjunctiv</b>	
Frecvente	Crampe musculare, artralgii, dureri lombare, dureri la nivelul membelor, spasm cervical
Mai puțin frecvente	Tumefier articulare, mialgii, spasme musculare, durere cervicală, rigiditate musculară
Rare	Rabdomioliză
<b>Tulburări renale și ale căilor urinare</b>	
Mai puțin frecvente	Incontinentă urinară, disurie
Rare	Insuficiență renală, oligurie, <i>retenție urinară</i>
<b>Tulburări ale aparatului genital și sănului</b>	
Frecvente	Disfuncție erectilă
Mai puțin frecvente	Disfuncție sexuală, ejaculare întârziată, dismenoree, dureri la nivelul sănului
Rare	Amenoree, surgeri mamelonare, mărirea de volum a sănilor, <i>ginecomastie</i>
<b>Tulburări generale și la nivelul locului de administrare</b>	
Frecvente	Edeme periferice, edeme, mers anomal, căderi, senzație de ebrietate, stare de rău, fatigabilitate

Aparate, sisteme și organe	Reacții adverse la medicament
Mai puțin frecvente	Edem generalizat, edem facial, senzație de apăsare în piept, durere, pirexie, sete, frisoane, astenie
<b>Investigații diagnostice</b>	
Frecvente	Creșterea greutății corporale
Mai puțin frecvente	Creșterea creatinfosfokinazei, creșterea valorilor glicemiei, scăderea numărului de trombocite, creșterea creatininemiei, scăderea kaliemiei, scăderea greutății corporale
Rare	Scăderea numărului de leucocite

\*creștere a valorilor serice ale alaninaminotransferazei (ALT) și aspartataminotransferazei (AST).

După intreruperea tratamentului de lungă sau scurtă durată cu pregabalin, s-au observat simptome de intrerupere. S-au raportat următoarele simptome: insomnie, cefalee, grija, anxietate, diaree, sindrom gripal, convulsiile, nervozitate, depresie, durere, hiperhidroză și amețeli. Aceste simptome pot indica dependența la medicament. Pacientul trebuie informat despre acestea la începutul tratamentului.

În ceea ce privește intreruperea tratamentului de lungă durată cu pregabalin, datele sugerează că incidența și severitatea simptomelor de intrerupere sunt dependente de doză (vezi pct. 4.2 și 4.4).

#### Copii și adolescenți

Profilul de siguranță al pregabalinului observat în cinci studii la copii și adolescenți la pacienții cu convulsiile parțiale cu sau fără generalizare secundară (un studiu cu privire la eficacitate și siguranță, cu durata de 12 săptămâni, la pacienții cu vîrstă între 4 și 16 ani, n = 295, un studiu cu durata de 14 zile referitor la eficacitate și siguranță la pacienții cu vîrstă cuprinsă între 1 lună și 4 ani, n = 175; un studiu privind farmacocinetica și tolerabilitatea, n = 65; și două studii de continuare cu privire la siguranță, în regim deschis, cu durata de 1 an, n = 54 și n = 431) a fost similar cu cel observat în studiile la adulții, la pacienții cu epilepsie. Cele mai frecvente reacții adverse observate în studiul cu durata de 12 săptămâni la tratamentul cu pregabalin au fost somnolență, pirexia, infecții ale tractului respirator superior, creșterea poftei de mâncare, creșterea în greutate și nazofaringita. Cele mai frecvente reacții adverse observate în studiul cu durata de 14 săptămâni la tratamentul cu pregabalin au fost somnolență, infecții ale tractului respirator superior și pirexia (vezi pct. 4.2, 5.1 și 5.2).

#### Raportarea reacțiilor adverse suspectate

Raportarea reacțiilor adverse suspectate după autorizarea medicamentului este importantă. Acest lucru permite monitorizarea continuă a raportului beneficiu/risc al medicamentului. Profesioniștii din domeniul sănătății sunt rugați să raporteze orice reacție adversă suspectată prin intermediul sistemului național de raportare, astfel cum este menționat în [Anexa V](#).

#### **4.9 Supradozaj**

În cadrul supravegherii după punerea pe piață, cel mai frecvent raportate reacții adverse observate în cazul supradozajului cu pregabalin au inclus somnolență, stare confuzională, agitație și stare de neliniște.

De asemenea, au fost raportate convulsiile.

Au fost raportate cazuri rare de comă.

Tratamentul supradozajului cu pregabalin trebuie să includă măsuri generale de susținere și, dacă este necesar, poate include hemodializă (vezi pct. 4.2 Tabelul 1).

## **5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE**

## **5.1 Proprietăți farmacodinamice**

Grupa farmacoterapeutică: Antiepileptice, alte antiepileptice, codul ATC: N03AX16

Substanța activă, pregabalinul, este un analog al acidului gama-aminobutiric [acidul (S)-3-(aminometil)-5-metilhexanoic].

### Mecanism de acțiune

Pregabalinul se leagă de o subunitate auxiliară (proteina  $\alpha_2$ - $\delta$ ) a canalelor de calciu voltaj-dependente din sistemul nervos central.

### Eficacitate și siguranță clinică

#### *Durerea neuropată*

În studii, eficacitatea pregabalinului s-a demonstrat asupra neuropatiei diabetice, nevralgiei post-herpetice și leziunilor măduvei spinării. Nu s-a studiat eficacitatea pe alte modele de durere neuropată.

S-au efectuat 10 studii clinice controlate pe o perioadă de până la 13 săptămâni cu un regim de administrare de două ori pe zi (b.i.d.) și pe o perioadă de până la 8 săptămâni cu un regim de administrare de trei ori pe zi (t.i.d.). În general, profilurile de siguranță și eficacitate pentru regimurile de administrare b.i.d. și t.i.d. au fost similare.

În studiile clinice desfășurate pe o perioadă de până la 12 săptămâni pentru durerea neuropată periferică și cea centrală s-a observat o reducere a durerii încă din prima săptămână, care s-a menținut pe toată durata tratamentului.

În studiile clinice controlate privind durerea neuropată periferică, la 35% dintre pacienții tratați cu pregabalin și 18% dintre pacienții tratați cu placebo s-a înregistrat îmbunătățirea cu 50% a scorului durerii. Pentru pacienții care nu au dezvoltat somnolență, o asemenea îmbunătățire s-a observat la 33% dintre pacienții tratați cu pregabalin și la 18% dintre pacienții tratați cu placebo. Pentru pacienții care au dezvoltat somnolență frecvența răspunsului a fost de 48% pentru pregabalin și de 16% pentru placebo.

În studiul clinic controlat privind durerea neuropată centrală, la 22% dintre pacienții tratați cu pregabalin și 7% dintre pacienții cărora li s-a administrat placebo s-a înregistrat îmbunătățirea cu 50% a scorului durerii.

#### *Epilepsie*

##### *Tratament adjuvant*

S-au efectuat 3 studii clinice controlate, desfășurate pe o durată de 12 săptămâni, fie b.i.d., fie t.i.d.. În general, profilurile de siguranță și eficacitate pentru regimurile de administrare b.i.d. și t.i.d. au fost similare.

Reducerea frecvenței convulsiilor s-a observat încă din prima săptămână de tratament.

#### Copii și adolescenți

Eficacitatea și siguranța pregabalinului ca tratament adjuvant pentru epilepsie la pacienții copii cu vârstă mai mică de 12 ani și adolescenți nu au fost stabilite. Evenimentele adverse observate în cadrul unui studiu privind farmacocinetica și tolerabilitatea, care a înrolat pacienți cu vârste între 3 luni și 16 ani (n = 65), cu convulsi cu debut parțial, au fost similare cu cele observate la adulți. Rezultatele studiului cu durată de 12 săptămâni, placebo-controlat, realizat la 295 pacienți copii și adolescenți cu vârstă cuprinsă între 4 și 16 ani și ale studiului placebo-controlat cu durată de 14 zile, realizat la 155 copii cu vârstă cuprinsă între 1 lună și 4 ani pentru a evalua eficacitatea și siguranța pregabalinului ca terapie adăugată pentru tratamentul convulsiilor cu debut parțial și ale două studiilor cu privire la siguranță, în regim deschis, cu durata de 1 an, la 54 și, respectiv, 431 de pacienți copii și adolescenți

cu epilepsie, cu vârste între 3 luni și 16 ani, indică faptul că evenimentele adverse reprezentate de pirexie și infecții ale căilor respiratorii superioare au fost observate cu frecvență mai mare decât în studiile la adulți la pacienți cu epilepsie (vezi pct. 4.2, 4.8 și 5.2).

Într-un studiu cu durată de 12 săptămâni, placebo-controlat, pacienții copii și adolescenți (cu vârstă cuprinsă între 4 și 16 ani) au fost tratați cu pregabalin 2,5 mg/Kg/zi (maximum 150 mg/zi), pregabalin 10 mg/Kg/zi (maximum 600 mg/zi) sau placebo. Procentul de subiecți cu cel puțin 50% reducere a ratei convulsiilor cu debut parțial comparativ cu valoarea inițială a fost de 40,6% la subiecții tratați cu pregabalin 10 mg/Kg/zi ( $p = 0,0068$  versus placebo), 29,1% la subiecții tratați cu pregabalin 2,5 mg/Kg/zi ( $p = 0,2600$  versus placebo) și 22,6% dintre subiecții care au primit placebo.

În studiul placebo-controlat cu durata de 14 zile au fost inclusi pacienți copii (cu vârstă cuprinsă între 1 lună și 4 ani) la care a fost administrat pregabalin 7 mg/kg/zi, pregabalin 14 mg/kg/zi, sau placebo. Frecvențele medii de apariție a convulsiilor pe 24 de ore la momentul inițial și la vizita finală au fost de 4,7 și 3,8 pentru pregabalin 7 mg/kg/zi, 5,4 și 1,4 pentru pregabalin 14 mg/kg/zi, și respectiv 2,9 și 2,3 pentru placebo. Pregabalin 14 mg/kg/zi a redus semnificativ frecvența transformată logaritmică a convulsiilor cu debut parțial comparativ cu placebo ( $p=0,0223$ ); pregabalin 7 mg/kg/zi nu a prezentat ameliorări față de placebo.

Într-un studiu controlat cu placebo, cu durata de 12 săptămâni, au fost inclusi 219 subiecți cu convulsiile tonico-clonice generalizate primare (PGTC), (cu vârstă de la 5 până la 65 ani, dintre care 66 cu vârstă cuprinsă între 5 și 16 ani) cărora li s-a administrat pregabalin 5 mg/kg/zi (maximum 300 mg/zi), pregabalin 10 mg/kg/zi (maxim 600 mg/zi) sau placebo ca terapie adjuvantă. Procentul de subiecți la care s-a obținut o reducere de cel puțin 50% a ratei convulsiilor PGTC a fost de 41,3%, 38,9% și respectiv 41,7% pentru pregabalin 5 mg/kg/zi, pregabalin 10 mg/kg/zi și respectiv placebo.

#### Monoterapie (pacienți recent diagnosticați)

Pregabalinul a fost evaluat în cadrul unui studiu clinic controlat cu durată de 56 de săptămâni cu un regim de administrare b.i.d.. Pregabalin nu a demonstrat non-inferioritate comparativ cu lamotrigina din punct de vedere al criteriului final de evaluare constând în 6 luni lipsite de convulsiile. Pregabalinul și lamotrigina au fost similare din punct de vedere al siguranței și au fost la fel de bine tolerate.

#### *Tulburare de anxietate generalizată*

Pregabalinul a fost evaluat în 6 studii clinice controlate cu durata de 4-6 săptămâni, un studiu la vârstnici cu durata de 8 săptămâni și un studiu pentru prevenirea recăderii pe termen lung, cu o fază dublu-orb cu durata de 6 luni de prevenire a recăderii.

Ameliorarea simptomelor din TAG, aşa cum este reflectată de scala Hamilton de evaluare a anxietății (HAM-A), s-a observat din prima săptămână.

În studiile clinice controlate (cu durata de 4-8 săptămâni) la 52% dintre pacienții tratați cu pregabalin și 38% dintre pacienții cărora li s-a administrat placebo s-a înregistrat o ameliorare cu cel puțin 50% a scorului HAM-A total între stadiul inițial și cel final al studiului.

În cadrul studiilor clinice controlate, la o proporție mai mare de pacienți care au primit pregabalin decât la pacienții care au primit placebo a fost raportată vedere încețoșată care a dispărut în majoritatea cazurilor odată cu continuarea tratamentului. În cadrul studiilor clinice controlate testarea oftalmologică (inclusiv testarea acuității vizuale, testarea formală a câmpului vizual și examinarea fundoscopică prin dilatarea pupilei) a fost realizată la peste 3600 pacienți. La acești pacienți, acuitatea vizuală a fost redusă la 6,5% din pacienții care au primit pregabalin și 4,8% din pacienții care au primit placebo. Modificările de câmp vizual au fost detectate la 12,4% din pacienții tratați cu pregabalin și 11,7% din pacienții care au primit placebo. Modificările fundoscopice au fost observate la 1,7% dintre pacienții care au primit pregabalin și 2,1% dintre pacienții care au primit placebo.

## 5.2 Proprietăți farmacocinetice

Starea de echilibru farmacocinetici pentru pregabalin este similară la voluntarii sănătoși, pacienții cu epilepsie care utilizează medicație antiepileptică și pacienții cu durere cronică.

#### Absorbție

Pregabalinul se absoarbe rapid atunci când se administrează a jeun, cu atingerea concentrației plasmatici maxime într-o oră după administrarea atât a unei doze unice, cât și a dozelor multiple. Biodisponibilitatea orală a pregabalinului este estimată la  $\geq 90\%$  și este independentă de doză. După administrări repetitive, starea de echilibru este atinsă în 24 până la 48 ore. Viteza de absorbție a pregabalinului este scăzută atunci când se administrează concomitent cu alimentele, rezultând scăderea  $C_{max}$  cu aproximativ 25-30% și întârzierea  $t_{max}$  cu aproximativ 2,5 ore. Totuși, administrarea pregabalinului odată cu alimentele nu a prezentat efecte semnificative clinic asupra gradului de absorbție al pregabalinului.

#### Distribuție

În studiile preclinice, s-a demonstrat că pregabalinul traversează bariera hematoencefalică la șoarece, șobolan și maimuță. S-a demonstrat că pregabalinul traversează placenta la șoarece și este prezent în laptele femeilor de șobolan. La om, volumul aparent de distribuție al pregabalinului după administrarea orală este de aproximativ 0,56 l/kg. Pregabalinul nu se leagă de proteinele plasmatici.

#### Metabolizare

La om, pregabalinul suferă o metabolizare neglijabilă. După o doză de pregabalin marcată radioactiv, aproximativ 98% din radioactivitatea regăsită în urină a fost sub formă de pregabalin netransformat. Derivatul N-metilat al pregabalinului, principalul metabolit al pregabalinului descoperit în urină, reprezintă 0,9% din doză. Studiile preclinice nu au relevat niciun indiciu al racemizării enantiomerului S al pregabalinului la R-enantiomer.

#### Eliminare

Pregabalinul se elimină din circulația sistemică în principal prin excreție renală, sub formă de medicament netransformat.

Timpul mediu de înjumătățire plasmatică prin eliminare al pregabalinului este de 6,3 ore. Clearance-ul plasmatic al pregabalinului și clearance-ul renal sunt direct proporționale cu clearance-ul creatininei (vezi pct. 5.2 Insuficiență renală).

La pacienții cu afectarea funcției renale sau hemodializați este necesară ajustarea dozelor (vezi pct. 4.2 Tabelul 1).

#### Liniaritate/non-liniaritate

Farmacocinetica pregabalinului este lineară la dozele recomandate pentru administrarea zilnică. Variabilitatea farmacocinetică interindividuală pentru pregabalin este mică (< 20%). Farmacocinetica dozelor multiple este predictibilă din datele pentru doza unică. Totuși, în practică, nu este necesară monitorizarea de rutină a concentrațiilor plasmatici de pregabalin.

#### Sex

Studiile clinice evidențiază că sexul nu influențează clinic semnificativ concentrațiile plasmatici ale pregabalinului.

#### Insuficiență renală

Clearance-ul pregabalinului este direct proporțional cu clearance-ul creatininei. În plus, pregabalinul se elimină eficace din plasmă prin hemodializă (după 4 ore de hemodializă concentrațiile plasmatici ale pregabalinului sunt reduse cu aproximativ 50%). Deoarece eliminarea renală este calea majoră de eliminare, la pacienții cu insuficiență renală este necesară reducerea dozelor, iar după efectuarea sedințelor de hemodializă sunt necesare doze suplimentare (vezi pct. 4.2 Tabel 1).

#### Insuficiență hepatică

Nu s-au efectuat studii farmacocinetice specifice la pacienții cu insuficiență hepatică. Deoarece pregabalinul nu suferă o metabolizare semnificativă la om și se excretă în urină predominant sub

formă de medicament netransformat, se poate afirma că insuficiența hepatică nu afectează semnificativ concentrațiile plasmatic ale pregabalinului.

#### Copii și adolescenți

Farmacocinetica pregabalinului a fost evaluată la pacienții copii și adolescenți cu epilepsie (grupe de vârstă: 1-23 luni, 2-6 ani, 7-11 ani și 12-16 ani), la valori ale dozajului de 2,5, 5, 10, și 15 mg/kg și zi, într-un studiu privind farmacocinetica și tolerabilitatea.

După administrarea orală, à jeun, a pregabalinului la pacienții copii și adolescenți, în general, timpul până la atingerea concentrației plasmatic maxime a fost similar la toate grupele de vârstă și a fost de 0,5 până la 2 ore după administrarea dozei.

Parametrii  $C_{max}$  și ASC ai pregabalinului au crescut liniar cu creșterea dozei în cadrul fiecărei grupe de vârstă. ASC a fost mai mică cu 30% la pacienții copii cu o greutate mai mică de 30 kg, datorită unui clearance ajustat cu greutatea corporală crescut, de 43%, la acești pacienți în comparație cu pacienții cu o greutate  $\geq 30$  kg.

Timpul de înjumătățire plasmatică prin eliminare a fost, în medie, de 3-4 ore la pacienții copii cu vârstă de până la 6 ani și de 4-6 ore la cei cu vârstă de 7 ani și mai mare.

Analiza farmacocinetică populațională a arătat faptul că clearance-ul creatininei constituie o covariabilă semnificativă a clearance-ului oral al pregabalinului, greutatea corporală este o covariabilă semnificativă a volumului aparent de distribuție după administrarea orală, iar aceste relații sunt similare la pacienții copii și adolescenți și cei adulți.

Farmacocinetica pregabalinului la pacienții cu vârstă mai mică de 3 luni nu a fost studiată (vezi pct. 4.2, 4.8 și 5.1).

#### Vârstnici

Clearance-ul pregabalinului tinde să scadă odată cu încintarea în vîrstă. Această scădere a clearance-ului oral al pregabalinului este paralelă cu scăderea clearance-ului creatininei asociat cu încintarea în vîrstă. Reducerea dozelor de pregabalin poate fi necesară la pacienți cu funcție renală compromisă din cauza vîrstei (vezi pct. 4.2 Tabelul 1).

#### Mame care alăpteaază

Farmacocinetica dozei de 150 mg pregabalin administrată o dată la 12 ore (doză zilnică de 300 mg) a fost evaluată la 10 femei care alăptau, aflate la cel puțin 12 săptămâni postpartum. Alăptarea a avut o influență mică sau nicio influență asupra farmacocineticii pregabalinului. Pregabalinul s-a eliminat în laptele uman, cu concentrații medii în stare de echilibru de aproximativ 76% față de cele din plasma maternă. Doza estimată pentru sugar din laptele matern (presupunând un consum de lapte mediu de 150 ml/kg și zi) de la femeile cărora li s-au administrat 300 mg/zi sau doza maximă de 600 mg/zi ar fi de 0,31 sau respectiv 0,62 mg/kg și zi. Aceste doze estimate sunt de aproximativ 7% din doza maternă zilnică totală, calculând în mg/kg.

### **5.3 Date preclinice de siguranță**

În studiile convenționale privind siguranța farmacologică la animale, pregabalinul a fost bine tolerat la doze relevante clinic. În studii privind toxicitatea după doze repetitive la șobolan și maimuță s-au observat efecte asupra SNC inclusiv hipoactivitate, hiperactivitate și ataxie. Creșterea incidenței atrofiei retiniene observate frecvent la șobolanul vârstnic albino s-a observat după expunerea îndelungată la pregabalin, de  $\geq 5$  ori mai mare decât expunerea medie la om, la doza maximă recomandată clinic.

S-a demonstrat că pregabalinul nu este teratogen la șoarece, șobolan sau iepure. Toxicitatea fetală la șobolan și iepure a apărut doar la expunerii mult peste expunerea la om. În studii privind toxicitatea prenatală/postnatală, pregabalinul induce toxicitate asupra dezvoltării embrionilor de șobolan la

expuneri > 2 ori față de expunerea maximă recomandată la om.

Reacțiile adverse asupra fertilității la şobolani masculi și femele au fost observate numai la expuneri suficient mai mari față de expunerile terapeutice. Reacțiile adverse asupra organelor de reproducere masculine și parametriilor spermei au fost reversibile și au apărut numai la expuneri suficient mai mari față de expunerile terapeutice sau au fost asociate cu procese degenerative spontane la nivelul organelor reproducătoare masculine la şobolan. Prin urmare aceste efecte au fost considerate cu relevanță clinică scăzută sau lipsite de relevanță clinică.

Bateriile de teste *in vitro* și *in vivo* au arătat că pregabalinul nu este genotoxic.

La şobolan și la şoarece s-au efectuat studii de carcinogenitate cu pregabalin, cu durata de 2 ani. La şobolan, nu s-a observat apariția de tumorii, la expuneri mai mari de 24 ori față de expunerea medie umană la doza clinică maximă recomandată, de 600 mg/zi. La şoarece, nu s-a observat creșterea incidenței tumorale la expuneri similare cu expunerea medie la om, dar s-a observat o creștere a incidenței hemangiosarcomului la expuneri mai mari. Mecanismul non-genotoxic al formațiunilor tumorale induse de pregabalin la şoarece implică modificări trombocitare și proliferare celulară endotelială asociată. Aceste modificări trombocitare nu au fost prezente la şobolan sau la om, fapt bazat pe datele clinice pe termen scurt și pe datele clinice limitate pe termen lung. Nu există dovezi care să sugereze un risc asociat la om.

La puii de şobolan, tipurile de toxicitate nu diferă calitativ de cele observate la şobolanii adulți. Totuși, puii de şobolan sunt mult mai sensibili. La expuneri terapeutice, au existat dovezi privind semnele clinice din partea SNC de hiperactivitate și bruxism și câteva modificări ale procesului de creștere (întreruperea tranzitorie a creșterii în greutate). Efecte asupra ciclului de împerechere s-au observat la expuneri de 5 ori expunerea terapeutică la om. La puii de şobolan s-a observat reducerea răspunsului de tresărire la stimuli acustici neașteptați la 1-2 săptămâni după o expunere de 2 ori mai mare decât expunerea terapeutică la om. La nouă săptămâni după expunere, acest efect nu s-a mai observat.

## 6. PROPRIETĂȚI FARMACEUTICE

### 6.1 Lista excipientilor

Pregabalin Sandoz 25 mg capsule  
Pregabalin Sandoz 300 mg capsule

#### Conținutul capsulei

Amidon de porumb pregelatinizat  
Amidon de porumb  
Talc

#### Învelișul capsulei

Gelatină  
Dioxid de titan (E 171)  
Oxid galben de fer (E 172)  
Oxid roșu de fer (E 172)  
Oxid negru de fer (E 172)

Pregabalin Sandoz 50 mg capsule

#### Conținutul capsulei

Amidon de porumb pregelatinizat  
Amidon de porumb  
Talc

#### Învelișul capsulei

Gelatină

Dioxid de titan (E 171)

Oxid galben de fer (E 172)

#### Pregabalin Sandoz 75 mg capsule

#### Pregabalin Sandoz 100 mg capsule

#### Pregabalin Sandoz 200 mg capsule

#### Pregabalin Sandoz 225 mg capsule

#### Continutul capsulei

Amidon de porumb pregelatinizat

Amidon de porumb

Talc

#### Învelisul capsulei

Gelatină

Dioxid de titan (E 171)

Oxid galben de fer (E 172)

Oxid roșu de fer (E 172)

#### Pregabalin Sandoz 150 mg capsule

#### Continutul capsulei

Amidon de porumb pregelatinizat

Amidon de porumb

Talc

#### Învelisul capsulei

Gelatină

Dioxid de titan (E 171)

## **6.2 Incompatibilități**

Nu este cazul.

## **6.3 Perioada de valabilitate**

3 ani.

Pregabalin Sandoz 25, 50, 75, 150, 300 mg capsule

După prima deschidere a flaconului: 6 luni.

## **6.4 Precauții speciale pentru păstrare**

Acest medicament nu necesită condiții speciale pentru păstrare.

## **6.5 Natura și conținutul ambalajului**

Pregabalin Sandoz 25 mg capsule

Blister din PVC/PVDC//aluminiu.

Flacon din PEID cu capac cu filet, din PP.

#### Mărimi de ambalaj:

Ambalaje blister: 14, 28, 56, 70, 84, 100 sau 120 capsule.

Ambalaje blister (eliberarea unei unități dozate): 56 x 1, 84 x 1 sau 100 x 1 capsule.  
Ambalaje flacon: 200 capsule.

Pregabalin Sandoz 50 mg capsule  
Blister din PVC/PVDC//aluminiu.  
Flacon din PEID cu capac cu filet, din PP.

Mărimi de ambalaj:

Ambalaje blister: 14, 21, 28, 56, 84 sau 100 capsule.  
Ambalaje blister (eliberarea unei unități dozate): 84 x 1 capsule.  
Ambalaje flacon: 200 capsule.

Pregabalin Sandoz 75 mg capsule  
Blister din PVC/PVDC//aluminiu.  
Flacon din PEID cu capac cu filet, din PP.

Mărimi de ambalaj:

Ambalaje blister: 14, 21, 28, 56, 70, 84, 100 sau 120 capsule.  
Ambalaje blister (eliberarea unei unități dozate): 14 x 1, 56 x 1, 84 x 1, 100 x 1 sau 210 x 1 (3 x 70) capsule.  
Ambalaje flacon: 100, 200 sau 250 capsule

Pregabalin Sandoz 100 mg capsule  
Blister din PVC/PVDC//aluminiu.

Mărimi de ambalaj:

Ambalaje blister: 14, 21, 28, 56, 84 sau 100 capsule.  
Ambalaje blister (eliberarea unei unități dozate): 84 x 1 sau 100 x 1 capsule.

Pregabalin Sandoz 150 mg capsule  
Blister din PVC/PVDC//aluminiu.  
Flacon din PEID cu capac cu filet, din PP.

Mărimi de ambalaj:

Ambalaje blister: 14, 21, 28, 56, 70, 84, 100 sau 120 capsule.  
Ambalaje blister (eliberarea unei unități dozate): 56 x 1, 84 x 1, 100 x 1 sau 210 x 1 (3 x 70) capsule.  
Ambalaje flacon: 100, 200 sau 250 capsule

Pregabalin Sandoz 200 mg capsule  
Blister din PVC/PVDC//aluminiu.

Mărimi de ambalaj:

Ambalaje blister: 21, 28, 84 sau 100 capsule.  
Ambalaje blister (eliberarea unei unități dozate): 84 x 1 sau 100 x 1 capsule.

Pregabalin Sandoz 225 mg capsule  
Blister din PVC/PVDC//aluminiu.

Mărimi de ambalaj:

Ambalaje blister: 14, 56, 70, 84, 100 sau 120 capsule.

Pregabalin Sandoz 300 mg capsule  
Blister din PVC/PVDC//aluminiu.  
Flacon din PEID cu capac cu filet, din PP.

Mărimi de ambalaj:

Ambalaje blister: 14, 21, 28, 56, 70, 84 (2 x 42), 100, 100 (2 x 50) sau 120 (2 x 60) capsule.  
Ambalaje blister (eliberarea unei unități dozate): 56 x 1, 84 x 1 (2 x 42), 100 x 1, 100 x 1 (2 x 50) sau 210 x 1 (3 x 70) capsule.  
Ambalaje flacon: 100, 200 sau 250 capsule

Este posibil ca nu toate mărimele de ambalaj să fie comercializate.

#### **6.6 Precauții speciale pentru eliminarea reziduurilor și alte instrucțiuni de manipulare**

Fără cerințe speciale la eliminare.

### **7. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ**

Sandoz GmbH  
Biochemiestrasse 10  
A-6250 Kundl  
Austria

### **8. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ**

Pregabalin Sandoz 25 mg capsule  
EU/1/15/1011/001-010  
EU/1/15/1011/085

Pregabalin Sandoz 50 mg capsule  
EU/1/15/1011/011-017  
EU/1/15/1011/084

Pregabalin Sandoz 75 mg capsule  
EU/1/15/1011/018-033

Pregabalin Sandoz 100 mg capsule  
EU/1/15/1011/034-041

Pregabalin Sandoz 150 mg capsule  
EU/1/15/1011/042-056

Pregabalin Sandoz 200 mg capsule  
EU/1/15/1011/057-062

Pregabalin Sandoz 225 mg capsule  
EU/1/15/1011/063-068

Pregabalin Sandoz 300 mg capsule  
EU/1/15/1011/069-083  
EU/1/15/1011/086-087

### **9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI SAU A REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI**

Data primei autorizări: 19 Iunie 2015  
Data ultimei reînnoiri a autorizației: 19 iunie 2020

## **10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI**

Informații detaliate privind acest medicament sunt disponibile pe site-ul Agenției Europene pentru Medicamente <http://www.ema.europa.eu>.

## **ANEXA II**

- A. FABRICANTUL (FABRICANȚII) RESPONSABIL(I) PENTRU ELIBERAREA SERIEI**
- B. CONDIȚII SAU RESTRICȚII PRIVIND FURNIZAREA ȘI UTILIZAREA**
- C. ALTE CONDIȚII ȘI CERINȚE ALE AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIATĂ**
- D. CONDIȚII SAU RESTRICȚII PRIVIND UTILIZAREA SIGURĂ ȘI EFICACE A MEDICAMENTULUI**

## **A. FABRICANTUL (FABRICANȚII) RESPONSABIL(I) PENTRU ELIBERAREA SERIEI**

Numele și adresa fabricantului(fabricanților) responsabil(i) pentru eliberarea seriei

Lek Pharmaceuticals d.d.

Verovškova 57

1526 Ljubljana

Slovenia

Salutas Pharma GmbH

Otto-von-Guericke Allee 1

D-39179 Barleben

Germania

Prospectul tipărit al medicamentului trebuie să menționeze numele și adresa fabricantului responsabil pentru eliberarea seriei respective.

## **B. CONDIȚII SAU RESTRICTIONI LA UTILIZAREA MEDICAMENTULUI**

Medicament eliberat pe bază de prescripție medicală.

## **C. ALTE CONDIȚII ȘI CERINȚE ALE AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIATĂ**

### **• Rapoartele periodice actualizate privind siguranța (RPAS)**

Cerințele pentru depunerea RPAS privind siguranța pentru acest medicament sunt prezentate în lista de date de referință și frecvențe de transmitere la nivelul Uniunii (lista EURD), menționată la articolul 107c alineatul (7) din Directiva 2001/83/CE și orice actualizări ulterioare ale acesteia publicată pe portalul web european privind medicamentele.

## **D. CONDIȚII SAU RESTRICTIONI CU PRIVIRE LA UTILIZAREA SIGURĂ ȘI EFICACE A MEDICAMENTULUI**

### **• Planul de management al riscului (PMR)**

Detinătorul autorizației de punere pe piață (DAPP) se angajează să efectueze activitățile și intervențiile de farmacovigilență necesare detaliate în PMR aprobat și prezentat în modulul 1.8.2 al autorizației de punere pe piață și orice actualizări ulterioare aprobate ale PMR.

O versiune actualizată a PMR trebuie depusă:

- la cererea Agenției Europene pentru Medicamente;
- la modificarea sistemului de management al riscului, în special ca urmare a primirii de informații noi care pot duce la o schimbare semnificativă a raportului beneficiu/risc sau ca urmare a atingerii unui obiectiv important (de farmacovigilență sau de reducere la minimum a riscului).

**ANEXA III**  
**ETICHETAREA ȘI PROSPECTUL**

## **A. ETICHETAREA**

**INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR****CUTIE PENTRU BLISTER****1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

Pregabalin Sandoz 25 mg capsule  
pregabalin

**2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(SUBSTANȚELOR) ACTIVE**

Fiecare capsulă conține pregabalin 25 mg.

**3. LISTA EXCIPIENȚILOR****4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL**

14 capsule  
28 capsule  
56 capsule  
70 capsule  
84 capsule  
100 capsule  
120 capsule  
56 x 1 capsule  
84 x 1 capsule  
100 x 1 capsule

**5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE**

A se citi prospectul înainte de utilizare.

Administrare orală.

**6. ATENȚIONARE SPECIALĂ PRIVIND FAPTUL CĂ MEDICAMENTUL NU TREBUIE PĂSTRAT LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNĂ COPIILOR**

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

**7. ALTĂ(E) ATENȚIONARE(ĂRI) SPECIALĂ(E), DACĂ ESTE(SUNT) NECESARĂ(E)****8. DATA DE EXPIRARE**

EXP

**9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE**

**10. PRECAUȚII SPECIALE PRIVIND ELIMINAREA MEDICAMENTELOR NEUTILIZATE SAU A MATERIALELOR REZIDUALE PROVENITE DIN ASTFEL DE MEDICAMENTE, DACĂ ESTE CAZUL**

**11. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ**

Sandoz GmbH  
Biochemiestrasse 10  
6250 Kundl  
Austria

**12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ**

EU/1/15/1011/001-010

**13. SERIA DE FABRICATIE**

Lot

**14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE**

Medicament eliberat pe bază de prescripție medicală.

**15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE**

**16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE**

Pregabalin Sandoz 25 mg

**17. IDENTIFICATOR UNIC - COD DE BARE BIDIMENSIONAL**

cod de bare bidimensional care conține identificatorul unic. *[Doar pentru cutie]*

**18. IDENTIFICATOR UNIC - DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE**

*[Doar pentru cutie]*

PC {număr}

SN {număr}

NN {număr}

**MINIMUM DE INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE BLISTER SAU PE FOLIE  
TERMOSUDATĂ**

**BLISTERE**

**1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

Pregabalin Sandoz 25 mg capsule  
pregabalin

**2. NUMELE DETINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIATĂ**

Sandoz

**3. DATA DE EXPIRARE**

EXP

**4. SERIA DE FABRICАȚIE**

Lot

**5. ALTE INFORMAȚII**

**INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR ȘI AMBALAJUL PRIMAR**

**CUTIE PENTRU FLACON ȘI ETICHETĂ PENTRU FLACON**

**1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

Pregabalin Sandoz 25 mg capsule  
pregabalin

**2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(SUBSTANȚELOR) ACTIVE**

Fiecare capsulă conține pregabalin 25 mg.

**3. LISTA EXCIPIENȚILOR**

**4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL**

200 capsule

**5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE**

A se citi prospectul înainte de utilizare.  
Administrare orală.

**6. ATENȚIONARE SPECIALĂ PRIVIND FAPTUL CĂ MEDICAMENTUL NU TREBUIE PĂSTRAT LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNĂ COPIILOR**

A nu se lăsa la vedere și îndemâna copiilor.

**7. ALTĂ(E) ATENȚIONARE(ĂRI) SPECIALĂ(E), DACĂ ESTE(SUNT) NECESARĂ(E)**

**8. DATA DE EXPIRARE**

EXP  
A se utiliza în interval de 6 luni după prima deschidere.

**9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE**

**10. PRECAUȚII SPECIALE PRIVIND ELIMINAREA MEDICAMENTELOR NEUTILIZATE SAU A MATERIALELOR REZIDUALE PROVENITE DIN ASTFEL DE MEDICAMENTE, DACĂ ESTE CAZUL**

**11. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ**

Sandoz GmbH  
Biochemiestrasse 10  
6250 Kundl  
Austria

**12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ**

EU/1/15/1011/085

**13. SERIA DE FABRICATIE**

Lot

**14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE**

Medicament eliberat pe bază de prescripție medicală.

**15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE****16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE**

Cutie pentru flacon: Pregabalin Sandoz 25 mg

**17. IDENTIFICATOR UNIC - COD DE BARE BIDIMENSIONAL**

cod de bare bidimensional care conține identificatorul unic. *[Doar pentru cutie]*

**18. IDENTIFICATOR UNIC - DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE**

*[Doar pentru cutie]*

PC {număr}  
SN {număr}  
NN {număr}

Etichetă flacon

**INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR****CUTIE PENTRU BLISTER****1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

Pregabalin Sandoz 50 mg capsule  
pregabalin

**2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(SUBSTANȚELOR) ACTIVE**

Fiecare capsulă conține pregabalin 50 mg.

**3. LISTA EXCIPIENȚILOR****4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL**

14 capsule  
21 capsule  
28 capsule  
56 capsule  
84 capsule  
100 capsule  
84 x 1 capsule

**5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE**

A se citi prospectul înainte de utilizare.  
Administrare orală.

**6. ATENȚIONARE SPECIALĂ PRIVIND FAPTUL CĂ MEDICAMENTUL NU TREBUIE PĂSTRAT LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNĂ COPIILOR**

A nu se lăsa la vedere și îndemâna copiilor.

**7. ALTĂ(E) ATENȚIONARE(ĂRI) SPECIALĂ(E), DACĂ ESTE(SUNT) NECESARĂ(E)****8. DATA DE EXPIRARE**

EXP

**9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE**

**10. PRECAUTII SPECIALE PRIVIND ELIMINAREA MEDICAMENTELOR NEUTILIZATE SAU A MATERIALELOR REZIDUALE PROVENITE DIN ASTFEL DE MEDICAMENTE, DACĂ ESTE CAZUL**

**11. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIATĂ**

Sandoz GmbH  
Biochemiestrasse 10  
6250 Kundl  
Austria

**12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIATĂ**

EU/1/15/1011/011-017

**13. SERIA DE FABRICATIE**

Lot

**14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE**

Medicament eliberat pe bază de prescripție medicală.

**15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE**

**16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE**

Pregabalin Sandoz 50 mg

**17. IDENTIFICATOR UNIC - COD DE BARE BIDIMENSIONAL**

cod de bare bidimensional care conține identificatorul unic. *[Doar pentru cutie]*

**18. IDENTIFICATOR UNIC - DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE**

*[Doar pentru cutie]*

PC {număr}  
SN {număr}  
NN {număr}

**MINIMUM DE INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE BLISTER SAU PE FOLIE  
TERMOSUDATĂ**

**BLISTERE**

**1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

Pregabalin Sandoz 50 mg capsule  
pregabalin

**2. NUMELE DETINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIATĂ**

Sandoz

**3. DATA DE EXPIRARE**

EXP

**4. SERIA DE FABRICАȚIE**

Lot

**5. ALTE INFORMAȚII**

**INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR ȘI AMBALAJUL PRIMAR**

**CUTIE PENTRU FLACON ȘI ETICHETĂ PENTRU FLACON**

**1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

Pregabalin Sandoz 50 mg capsule  
pregabalin

**2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(SUBSTANȚELOR) ACTIVE**

Fiecare capsulă conține pregabalin 50 mg.

**3. LISTA EXCIPIENȚILOR**

**4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL**

200 capsule

**5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE**

A se citi prospectul înainte de utilizare.  
Administrare orală.

**6. ATENȚIONARE SPECIALĂ PRIVIND FAPTUL CĂ MEDICAMENTUL NU TREBUIE PĂSTRAT LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNĂ COPIILOR**

A nu se lăsa la vedere și îndemâna copiilor.

**7. ALTĂ(E) ATENȚIONARE(ĂRI) SPECIALĂ(E), DACĂ ESTE(SUNT) NECESARĂ(E)**

**8. DATA DE EXPIRARE**

EXP  
A se utiliza în interval de 6 luni după prima deschidere.

**9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE**

**10. PRECAUȚII SPECIALE PRIVIND ELIMINAREA MEDICAMENTELOR NEUTILIZATE SAU A MATERIALELOR REZIDUALE PROVENITE DIN ASTFEL DE MEDICAMENTE, DACĂ ESTE CAZUL**

**11. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIATĂ**

Sandoz GmbH  
Biochemiestrasse 10  
6250 Kundl  
Austria

**12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIATĂ**

EU/1/15/1011/084

**13. SERIA DE FABRICATIE**

Lot

**14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE**

Medicament eliberat pe bază de prescripție medicală.

**15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE****16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE**

Cutie pentru flacon: Pregabalin Sandoz 25 mg

**17. IDENTIFICATOR UNIC - COD DE BARE BIDIMENSIONAL**

Carton: cod de bare bidimensional care conține identificatorul unic. *[Doar pentru cutie]*

**18. IDENTIFICATOR UNIC - DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE**

*[Doar pentru cutie]*

PC {număr}  
SN {număr}  
NN {număr}

**INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR ȘI AMBALAJUL PRIMAR**

**CUTIE PENTRU FLACON ȘI ETICHETĂ PENTRU FLACON**

**1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

Pregabalin Sandoz 75 mg capsule  
pregabalin

**2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(SUBSTANȚELOR) ACTIVE**

Fiecare capsulă conține pregabalin 75 mg

**3. LISTA EXCIPIENȚILOR**

**4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL**

100 capsule  
200 capsule  
250 capsule

**5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE**

A se citi prospectul înainte de utilizare.  
Administrare orală.

**6. ATENȚIONARE SPECIALĂ PRIVIND FAPTUL CĂ MEDICAMENTUL NU TREBUIE PĂSTRAT LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNĂ COPIILOR**

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

**7. ALTĂ(E) ATENȚIONARE(ĂRI) SPECIALĂ(E), DACĂ ESTE(SUNT) NECESARĂ(E)**

**8. DATA DE EXPIRARE**

EXP  
A se utiliza în interval de 6 luni după prima deschidere.

**9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE**

**10. PRECAUTII SPECIALE PRIVIND ELIMINAREA MEDICAMENTELOR NEUTILIZATE SAU A MATERIALELOR REZIDUALE PROVENITE DIN ASTFEL DE MEDICAMENTE, DACĂ ESTE CAZUL**

**11. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIATĂ**

Sandoz GmbH  
Biochemiestrasse 10  
6250 Kundl  
Austria

**12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIATĂ**

EU/1/15/1011/031-033

**13. SERIA DE FABRICATIE**

Lot

**14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE**

Medicament eliberat pe bază de prescripție medicală.

**15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE**

**16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE**

Cutie: Pregabalin Sandoz 75 mg

**17. IDENTIFICATOR UNIC - COD DE BARE BIDIMENSIONAL**

cod de bare bidimensional care conține identificatorul unic. *[Doar pentru cutie]*

**18. IDENTIFICATOR UNIC - DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE**

*[Doar pentru cutie]*

PC {număr}  
SN {număr}  
NN {număr}

**INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR****CUTIE PENTRU BLISTER****1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

Pregabalin Sandoz 75 mg capsule  
pregabalin

**2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(SUBSTANȚELOR) ACTIVE**

Fiecare capsulă conține pregabalin 75 mg.

**3. LISTA EXCIPIENȚILOR****4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL**

14 capsule  
21 capsule  
28 capsule  
56 capsule  
70 capsule  
84 capsule  
100 capsule  
120 capsule  
14 x 1 capsule  
56 x 1 capsule  
84 x 1 capsule  
100 x 1 capsule

**5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE**

A se citi prospectul înainte de utilizare.  
Administrare orală.

**6. ATENȚIONARE SPECIALĂ PRIVIND FAPTUL CĂ MEDICAMENTUL NU TREBUIE PĂSTRAT LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNĂ COPIILOR**

A nu se lăsa la vedere și îndemâna copiilor.

**7. ALTĂ(E) ATENȚIONARE(ĂRI) SPECIALĂ(E), DACĂ ESTE(SUNT) NECESARĂ(E)****8. DATA DE EXPIRARE**

EXP

**9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE****10. PRECAUȚII SPECIALE PRIVIND ELIMINAREA MEDICAMENTELOR NEUTILIZATE SAU A MATERIALELOR REZIDUALE PROVENITE DIN ASTFEL DE MEDICAMENTE, DACĂ ESTE CAZUL****11. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIATĂ**

Sandoz GmbH  
Biochemiestrasse 10  
6250 Kundl  
Austria

**12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIATĂ**

EU/1/15/1011/018-029

**13. SERIA DE FABRICАȚIE**

Lot

**14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE**

Medicament eliberat pe bază de prescripție medicală.

**15. INSTRUCTIUNI DE UTILIZARE****16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE**

Pregabalin Sandoz 75 mg

**17. IDENTIFICATOR UNIC - COD DE BARE BIDIMENSIONAL**

cod de bare bidimensional care conține identificatorul unic. *[Doar pentru cutie]*

**18. IDENTIFICATOR UNIC - DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE**

*[Doar pentru cutie]*

PC {număr}

SN {număr}

NN {număr}

**INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR****ETICHETA AMBALAJULUI EXTERN AL AMBALAJELOR MULTIPLE ÎNVELITE ÎN FOLIE (INCLUSIV CUTIA ALBASTRĂ)****1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

Pregabalin Sandoz 75 mg capsule  
pregabalin

**2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(SUBSTANȚELOR) ACTIVE**

Fiecare capsulă conține pregabalin 75 mg.

**3. LISTA EXCIPIENȚILOR****4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL**

Ambalaj multiplu: 210 x 1 (3 cutii a 70 x 1) capsule.

**5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE**

A se citi prospectul înainte de utilizare.  
Administrare orală.

**6. ATENȚIONARE SPECIALĂ PRIVIND FAPTUL CĂ MEDICAMENTUL NU TREBUIE PĂSTRAT LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNĂ COPIILOR**

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

**7. ALTĂ(E) ATENȚIONARE(ĂRI) SPECIALĂ(E), DACĂ ESTE(SUNT) NECESARĂ(E)****8. DATA DE EXPIRARE**

EXP

**9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE****10. PRECAUȚII SPECIALE PRIVIND ELIMINAREA MEDICAMENTELOR NEUTILIZATE SAU A MATERIALELOR REZIDUALE PROVENITE DIN ASTFEL DE MEDICAMENTE, DACĂ ESTE CAZUL**

**11. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIATĂ**

Sandoz GmbH  
Biochemiestrasse 10  
6250 Kundl  
Austria

**12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIATĂ**

EU/15/1011/030

**13. SERIA DE FABRICATIE**

Lot

**14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE**

Medicament eliberat pe bază de prescripție medicală.

**15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE****16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE****17. IDENTIFICATOR UNIC - COD DE BARE BIDIMENSIONAL**

cod de bare bidimensional care conține identificatorul unic. *[Doar pentru cutie]*

**18. IDENTIFICATOR UNIC - DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE**

*[Doar pentru cutie]*

PC {număr}

SN {număr}

NN {număr}

**INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR****AMBALAJE MULTIPLE - FĂRĂ CUTIA ALBASTRĂ****1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

Pregabalin Sandoz 75 mg capsule  
pregabalin

**2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(SUBSTANȚELOR) ACTIVE**

Fiecare capsulă conține pregabalin 75 mg.

**3. LISTA EXCIPIENȚILOR****4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL**

70 x 1 capsule. Parte a ambalajului multiplu, nu poate fi comercializată separat.

**5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE**

A se citi prospectul înainte de utilizare.  
Administrare orală.

**6. ATENȚIONARE SPECIALĂ PRIVIND FAPTUL CĂ MEDICAMENTUL NU TREBUIE PĂSTRAT LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNĂ COPIILOR**

A nu se lăsa la vedere și îndemâna copiilor.

**7. ALTĂ(E) ATENȚIONARE(ĂRI) SPECIALĂ(E), DACĂ ESTE(SUNT) NECESARĂ(E)****8. DATA DE EXPIRARE**

EXP

**9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE****10. PRECAUȚII SPECIALE PRIVIND ELIMINAREA MEDICAMENTELOR NEUTILIZATE SAU A MATERIALELOR REZIDUALE PROVENITE DIN ASTFEL DE MEDICAMENTE, DACĂ ESTE CAZUL**

**11. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIATĂ**

Sandoz GmbH  
Biochemiestrasse 10  
6250 Kundl  
Austria

**12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIATĂ**

EU/1/15/1011/030

**13. SERIA DE FABRICATIE**

Lot

**14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE**

Medicament eliberat pe bază de prescripție medicală.

**15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE****16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE**

Pregabalin Sandoz 75 mg

**17. IDENTIFICATOR UNIC - COD DE BARE BIDIMENSIONAL**

cod de bare bidimensional care conține identificatorul unic. *[Doar pentru cutie]*

**18. IDENTIFICATOR UNIC - DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE**

*[Doar pentru cutie]*

PC {număr}

SN {număr}

NN {număr}

**MINIMUM DE INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE BLISTER SAU PE FOLIE  
TERMOSUDATĂ**

**BLISTERE**

**1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

Pregabalin Sandoz 75 mg capsule  
pregabalin

**2. NUMELE DETINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIATĂ**

Sandoz

**3. DATA DE EXPIRARE**

EXP

**4. SERIA DE FABRICАȚIE**

Lot

**5. ALTE INFORMAȚII**

**INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR****CUTIE PENTRU BLISTER****1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

Pregabalin Sandoz 100 mg capsule  
pregabalin

**2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(SUBSTANȚELOR) ACTIVE**

Fiecare capsulă conține pregabalin 100 mg.

**3. LISTA EXCIPIENȚILOR****4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL**

14 capsule  
21 capsule  
28 capsule  
56 capsule  
84 capsule  
100 capsule  
84 x 1 capsule  
100 x 1 capsule

**5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE**

A se citi prospectul înainte de utilizare.  
Administrare orală.

**6. ATENȚIONARE SPECIALĂ PRIVIND FAPTUL CĂ MEDICAMENTUL NU TREBUIE PĂSTRAT LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNĂ COPIILOR**

A nu se lăsa la vedere și îndemâna copiilor.

**7. ALTĂ(E) ATENȚIONARE(ĂRI) SPECIALĂ(E), DACĂ ESTE(SUNT) NECESARĂ(E)****8. DATA DE EXPIRARE**

EXP

**9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE**

**10. PRECAUTII SPECIALE PRIVIND ELIMINAREA MEDICAMENTELOR NEUTILIZATE SAU A MATERIALELOR REZIDUALE PROVENITE DIN ASTFEL DE MEDICAMENTE, DACĂ ESTE CAZUL**

**11. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIATĂ**

Sandoz GmbH  
Biochemiestrasse 10  
6250 Kundl  
Austria

**12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIATĂ**

EU/1/15/1011/034-041

**13. SERIA DE FABRICATIE**

Lot

**14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE**

Medicament eliberat pe bază de prescripție medicală.

**15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE**

**16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE**

Pregabalin Sandoz 100 mg

**17. IDENTIFICATOR UNIC - COD DE BARE BIDIMENSIONAL**

cod de bare bidimensional care conține identificatorul unic. [Doar pentru cutie]

**18. IDENTIFICATOR UNIC - DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE**

[Doar pentru cutie]

PC {număr}  
SN {număr}  
NN {număr}

**MINIMUM DE INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE BLISTER SAU PE FOLIE  
TERMOSUDATĂ**

**BLISTERE**

**1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

Pregabalin Sandoz 100 mg capsule  
pregabalin

**2. NUMELE DETINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIATĂ**

Sandoz

**3. DATA DE EXPIRARE**

EXP

**4. SERIA DE FABRICАȚIE**

Lot

**5. ALTE INFORMAȚII**

**INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR ȘI AMBALAJUL PRIMAR****CUTIE PENTRU FLACON ȘI ETICHETĂ PENTRU FLACON****1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

Pregabalin Sandoz 150 mg capsule  
pregabalin

**2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(SUBSTANȚELOR) ACTIVE**

Fiecare capsulă conține pregabalin 150 mg

**3. LISTA EXCIPIENȚILOR****4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL**

100 capsule  
200 capsule  
250 capsule

**5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE**

A se citi prospectul înainte de utilizare.  
Administrare orală.

**6. ATENȚIONARE SPECIALĂ PRIVIND FAPTUL CĂ MEDICAMENTUL NU TREBUIE PĂSTRAT LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNĂ COPIILOR**

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

**7. ALTĂ(E) ATENȚIONARE(ĂRI) SPECIALĂ(E), DACĂ ESTE(SUNT) NECESARĂ(E)****8. DATA DE EXPIRARE**

EXP  
A se utiliza în interval de 6 luni după prima deschidere.

**9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE**

**10. PRECAUTII SPECIALE PRIVIND ELIMINAREA MEDICAMENTELOR NEUTILIZATE SAU A MATERIALELOR REZIDUALE PROVENITE DIN ASTFEL DE MEDICAMENTE, DACĂ ESTE CAZUL**

**11. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIATĂ**

Sandoz GmbH  
Biochemiestrasse 10  
6250 Kundl  
Austria

**12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIATĂ**

EU/1/15/1011/054-056

**13. SERIA DE FABRICATIE**

Lot

**14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE**

Medicament eliberat pe bază de prescripție medicală.

**15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE**

**16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE**

Cutie: Pregabalin Sandoz 150 mg

**17. IDENTIFICATOR UNIC - COD DE BARE BIDIMENSIONAL**

cod de bare bidimensional care conține identificatorul unic. *[Doar pentru cutie]*

**18. IDENTIFICATOR UNIC - DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE**

*[Doar pentru cutie]*

PC {număr}  
SN {număr}  
NN {număr}

Etichetă flacon

**INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR****CUTIE PENTRU BLISTER****1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

Pregabalin Sandoz 150 mg capsule  
pregabalin

**2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(SUBSTANȚELOR) ACTIVE**

Fiecare capsulă conține pregabalin 150 mg.

**3. LISTA EXCIPIENȚILOR****4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL**

14 capsule  
21 capsule  
28 capsule  
56 capsule  
70 capsule  
84 capsule  
100 capsule  
120 capsule  
56 x 1 capsule  
84 x 1 capsule  
100 x 1 capsule

**5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE**

A se citi prospectul înainte de utilizare.  
Administrare orală.

**6. ATENȚIONARE SPECIALĂ PRIVIND FAPTUL CĂ MEDICAMENTUL NU TREBUIE PĂSTRAT LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNĂ COPIILOR**

A nu se lăsa la vedere și îndemâna copiilor.

**7. ALTĂ(E) ATENȚIONARE(ĂRI) SPECIALĂ(E), DACĂ ESTE(SUNT) NECESARĂ(E)****8. DATA DE EXPIRARE**

EXP

**9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE****10. PRECAUȚII SPECIALE PRIVIND ELIMINAREA MEDICAMENTELOR NEUTILIZATE SAU A MATERIALELOR REZIDUALE PROVENITE DIN ASTFEL DE MEDICAMENTE, DACĂ ESTE CAZUL****11. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ**

Sandoz GmbH  
Biochemiestrasse 10  
6250 Kundl  
Austria

**12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ**

EU/1/15/1011/042-052

**13. SERIA DE FABRICATIE**

Lot

**14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE**

Medicament eliberat pe bază de prescripție medicală.

**15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE****16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE**

Pregabalin Sandoz 150 mg

**17. IDENTIFICATOR UNIC - COD DE BARE BIDIMENSIONAL**

cod de bare bidimensional care conține identificatorul unic. *[Doar pentru cutie]*

**18. IDENTIFICATOR UNIC - DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE**

*[Doar pentru cutie]*

PC {număr}

SN {număr}

NN {număr}

**INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR****ETICHETA AMBALAJULUI EXTERN AL AMBALAJELOR MULTIPLE ÎNVELITE ÎN FOLIE (INCLUSIV CUTIA ALBASTRĂ)****1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

Pregabalin Sandoz 150 mg capsule  
pregabalin

**2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(SUBSTANȚELOR) ACTIVE**

Fiecare capsulă conține pregabalin 150 mg.

**3. LISTA EXCIPIENȚILOR****4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL**

Ambalaj multiplu: 210 x 1 (3 cutii a 70 x 1) capsule.

**5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE**

A se citi prospectul înainte de utilizare.  
Administrare orală.

**6. ATENȚIONARE SPECIALĂ PRIVIND FAPTUL CĂ MEDICAMENTUL NU TREBUIE PĂSTRAT LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNĂ COPIILOR**

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

**7. ALTĂ(E) ATENȚIONARE(ĂRI) SPECIALĂ(E), DACĂ ESTE(SUNT) NECESARĂ(E)****8. DATA DE EXPIRARE**

EXP

**9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE****10. PRECAUȚII SPECIALE PRIVIND ELIMINAREA MEDICAMENTELOR NEUTILIZATE SAU A MATERIALELOR REZIDUALE PROVENITE DIN ASTFEL DE MEDICAMENTE, DACĂ ESTE CAZUL**

**11. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIATĂ**

Sandoz GmbH  
Biochemiestrasse 10  
6250 Kundl  
Austria

**12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIATĂ**

EU/1/15/1011/053

**13. SERIA DE FABRICATIE**

Lot

**14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE**

Medicament eliberat pe bază de prescripție medicală.

**15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE****16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE****17. IDENTIFICATOR UNIC - COD DE BARE BIDIMENSIONAL**

cod de bare bidimensional care conține identificatorul unic. *[Doar pentru cutie]*

**18. IDENTIFICATOR UNIC - DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE**

*[Doar pentru cutie]*

PC {număr}

SN {număr}

NN {număr}

**INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR****AMBALAJE MULTIPLE - FĂRĂ CUTIE ALBASTRĂ****1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

Pregabalin Sandoz 150 mg capsule  
pregabalin

**2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(SUBSTANȚELOR) ACTIVE**

Fiecare capsulă conține pregabalin 150 mg.

**3. LISTA EXCIPIENȚILOR****4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL**

70 x 1 capsule. Parte a ambalajului multiplu, nu poate fi comercializată separat.

**5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE**

A se citi prospectul înainte de utilizare.  
Administrare orală.

**6. ATENȚIONARE SPECIALĂ PRIVIND FAPTUL CĂ MEDICAMENTUL NU TREBUIE PĂSTRAT LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNĂ COPIILOR**

A nu se lăsa la vedere și îndemâna copiilor.

**7. ALTĂ(E) ATENȚIONARE(ĂRI) SPECIALĂ(E), DACĂ ESTE(SUNT) NECESARĂ(E)****8. DATA DE EXPIRARE**

EXP

**9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE****10. PRECAUȚII SPECIALE PRIVIND ELIMINAREA MEDICAMENTELOR NEUTILIZATE SAU A MATERIALELOR REZIDUALE PROVENITE DIN ASTFEL DE MEDICAMENTE, DACĂ ESTE CAZUL**

**11. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIATĂ**

Sandoz GmbH  
Biochemiestrasse 10  
6250 Kundl  
Austria

**12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIATĂ**

EU/1/15/1011/053

**13. SERIA DE FABRICATIE**

Lot

**14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE**

Medicament eliberat pe bază de prescripție medicală.

**15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE****16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE**

Pregabalin Sandoz 150 mg

**17. IDENTIFICATOR UNIC - COD DE BARE BIDIMENSIONAL**

cod de bare bidimensional care conține identificatorul unic. *[Doar pentru cutie]*

**18. IDENTIFICATOR UNIC - DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE**

*[Doar pentru cutie]*

PC {număr}

SN {număr}

NN {număr}

**MINIMUM DE INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE BLISTER SAU PE FOLIE  
TERMOSUDATĂ**

**BLISTERE**

**1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

Pregabalin Sandoz 150 mg capsule  
pregabalin

**2. NUMELE DETINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIATĂ**

Sandoz

**3. DATA DE EXPIRARE**

EXP

**4. SERIA DE FABRICАȚIE**

Lot

**5. ALTE INFORMAȚII**

**INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR****CUTIE PENTRU BLISTER****1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

Pregabalin Sandoz 200 mg capsule  
pregabalin

**2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(SUBSTANȚELOR) ACTIVE**

Fiecare capsulă conține pregabalin 200 mg.

**3. LISTA EXCIPIENȚILOR****4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL**

21 capsule  
28 capsule  
84 capsule  
100 capsule  
84 x 1 capsule  
100 x 1 capsule

**5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE**

A se citi prospectul înainte de utilizare.  
Administrare orală.

**6. ATENȚIONARE SPECIALĂ PRIVIND FAPTUL CĂ MEDICAMENTUL NU TREBUIE PĂSTRAT LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNĂ COPIILOR**

A nu se lăsa la vedere și îndemâna copiilor.

**7. ALTĂ(E) ATENȚIONARE(ĂRI) SPECIALĂ(E), DACĂ ESTE(SUNT) NECESARĂ(E)****8. DATA DE EXPIRARE**

EXP

**9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE**

**10. PRECAUTII SPECIALE PRIVIND ELIMINAREA MEDICAMENTELOR NEUTILIZATE SAU A MATERIALELOR REZIDUALE PROVENITE DIN ASTFEL DE MEDICAMENTE, DACĂ ESTE CAZUL**

**11. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIATĂ**

Sandoz GmbH  
Biochemiestrasse 10  
6250 Kundl  
Austria

**12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIATĂ**

EU/1/15/1011/057-062

**13. SERIA DE FABRICATIE**

Lot

**14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE**

Medicament eliberat pe bază de prescripție medicală.

**15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE**

**16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE**

Pregabalin Sandoz 200 mg

**17. IDENTIFICATOR UNIC - COD DE BARE BIDIMENSIONAL**

cod de bare bidimensional care conține identificatorul unic. *[Doar pentru cutie]*

**18. IDENTIFICATOR UNIC - DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE**

*[Doar pentru cutie]*

PC {număr}  
SN {număr}  
NN {număr}

**MINIMUM DE INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE BLISTER SAU PE FOLIE  
TERMOSUDATĂ**

**BLISTERE**

**1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

Pregabalin Sandoz 200 mg capsule  
pregabalin

**2. NUMELE DETINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIATĂ**

Sandoz

**3. DATA DE EXPIRARE**

EXP

**4. SERIA DE FABRICАȚIE**

Lot

**5. ALTE INFORMAȚII**

**INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR****CUTIE PENTRU BLISTER****1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

Pregabalin Sandoz 225 mg capsule  
pregabalin

**2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(SUBSTANȚELOR) ACTIVE**

Fiecare capsulă conține pregabalin 225 mg.

**3. LISTA EXCIPIENȚILOR****4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL**

14 capsule  
56 capsule  
70 capsule  
84 capsule  
100 capsule  
120 capsule

**5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE**

A se citi prospectul înainte de utilizare.  
Administrare orală.

**6. ATENȚIONARE SPECIALĂ PRIVIND FAPTUL CĂ MEDICAMENTUL NU TREBUIE PĂSTRAT LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNĂ COPIILOR**

A nu se lăsa la vedere și îndemâna copiilor.

**7. ALTĂ(E) ATENȚIONARE(ĂRI) SPECIALĂ(E), DACĂ ESTE(SUNT) NECESARĂ(E)****8. DATA DE EXPIRARE**

EXP

**9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE**

**10. PRECAUȚII SPECIALE PRIVIND ELIMINAREA MEDICAMENTELOR NEUTILIZATE SAU A MATERIALELOR REZIDUALE PROVENITE DIN ASTFEL DE MEDICAMENTE, DACĂ ESTE CAZUL**

**11. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIATĂ**

Sandoz GmbH  
Biochemiestrasse 10  
6250 Kundl  
Austria

**12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIATĂ**

EU/1/15/1011/063-068

**13. SERIA DE FABRICATIE**

Lot

**14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE**

Medicament eliberat pe bază de prescripție medicală.

**15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE**

**16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE**

Pregabalin Sandoz 225 mg

**17. IDENTIFICATOR UNIC - COD DE BARE BIDIMENSIONAL**

cod de bare bidimensional care conține identificatorul unic. *[Doar pentru cutie]*

**18. IDENTIFICATOR UNIC - DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE**

*[Doar pentru cutie]*

PC {număr}  
SN {număr}  
NN {număr}

**MINIMUM DE INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE BLISTER SAU PE FOLIE  
TERMOSUDATĂ**

**BLISTERE**

**1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

Pregabalin Sandoz 225 mg capsule  
pregabalin

**2. NUMELE DETINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIATĂ**

Sandoz

**3. DATA DE EXPIRARE**

EXP

**4. SERIA DE FABRICАȚIE**

Lot

**5. ALTE INFORMAȚII**

**INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR ȘI AMBALAJUL PRIMAR**

**CUTIE PENTRU FLACON ȘI ETICHETĂ PENTRU FLACON**

**1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

Pregabalin Sandoz 300 mg capsule  
pregabalin

**2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(SUBSTANȚELOR) ACTIVE**

Fiecare capsulă conține pregabalin 300 mg

**3. LISTA EXCIPIENȚILOR**

**4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL**

100 capsule  
200 capsule  
250 capsule

**5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE**

A se citi prospectul înainte de utilizare.  
Administrare orală.

**6. ATENȚIONARE SPECIALĂ PRIVIND FAPTUL CĂ MEDICAMENTUL NU TREBUIE PĂSTRAT LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNĂ COPIILOR**

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

**7. ALTĂ(E) ATENȚIONARE(ĂRI) SPECIALĂ(E), DACĂ ESTE(SUNT) NECESARĂ(E)**

**8. DATA DE EXPIRARE**

EXP  
A se utiliza în interval de 6 luni după prima deschidere.

**9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE**

**10. PRECAUȚII SPECIALE PRIVIND ELIMINAREA MEDICAMENTELOR NEUTILIZATE SAU A MATERIALELOR REZIDUALE PROVENITE DIN ASTFEL DE MEDICAMENTE, DACĂ ESTE CAZUL**

**11. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIATĂ**

Sandoz GmbH  
Biochemiestrasse 10  
6250 Kundl  
Austria

**12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIATĂ**

EU/1/15/1011/081-083

**13. SERIA DE FABRICATIE**

Lot

**14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE**

Medicament eliberat pe bază de prescripție medicală.

**15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE**

**16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE**

Cutie: Pregabalin Sandoz 300 mg

**17. IDENTIFICATOR UNIC - COD DE BARE BIDIMENSIONAL**

cod de bare bidimensional care conține identificatorul unic. *[Doar pentru cutie]*

**18. IDENTIFICATOR UNIC - DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE**

*[Doar pentru cutie]*

PC {număr}  
SN {număr}  
NN {număr}

**INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR****CUTIE PENTRU BLISTER****1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

Pregabalin Sandoz 300 mg capsule  
pregabalin

**2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(SUBSTANȚELOR) ACTIVE**

Fiecare capsulă conține pregabalin 300 mg.

**3. LISTA EXCIPIENȚILOR****4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL**

14 capsule  
21 capsule  
28 capsule  
56 capsule  
70 capsule  
56 x 1 capsule  
100 capsule  
100 x 1 capsule

**5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE**

A se citi prospectul înainte de utilizare.  
Administrare orală.

**6. ATENȚIONARE SPECIALĂ PRIVIND FAPTUL CĂ MEDICAMENTUL NU TREBUIE PĂSTRAT LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNĂ COPIILOR**

A nu se lăsa la vedere și îndemâna copiilor.

**7. ALTĂ(E) ATENȚIONARE(ĂRI) SPECIALĂ(E), DACĂ ESTE(SUNT) NECESARĂ(E)****8. DATA DE EXPIRARE**

EXP

**9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE**

**10. PRECAUȚII SPECIALE PRIVIND ELIMINAREA MEDICAMENTELOR NEUTILIZATE SAU A MATERIALELOR REZIDUALE PROVENITE DIN ASTFEL DE MEDICAMENTE, DACĂ ESTE CAZUL**

**11. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIATĂ**

Sandoz GmbH  
Biochemiestrasse 10  
6250 Kundl  
Austria

**12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIATĂ**

EU/1/15/1011/069-073  
EU/1/15/1011/077  
EU/1/15/1011/086-087

**13. SERIA DE FABRICATIE**

Lot

**14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE**

Medicament eliberat pe bază de prescripție medicală.

**15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE**

**16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE**

Pregabalin Sandoz 300 mg

**17. IDENTIFICATOR UNIC - COD DE BARE BIDIMENSIONAL**

cod de bare bidimensional care conține identificatorul unic. *[Doar pentru cutie]*

**18. IDENTIFICATOR UNIC - DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE**

*[Doar pentru cutie]*

PC {număr}

SN {număr}

NN {număr}

**INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR****ETICHETA AMBALAJULUI EXTERN AL AMBALAJELOR MULTIPLE ÎNVELITE ÎN FOLIE (INCLUSIV CUTIA ALBASTRĂ)****1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

Pregabalin Sandoz 300 mg capsule  
pregabalin

**2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(SUBSTANȚELOR) ACTIVE**

Fiecare capsulă conține pregabalin 300 mg.

**3. LISTA EXCIPIENȚILOR****4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL**

Ambalaj multiplu: 84 (2 cutii a 42) capsule.

Ambalaj multiplu: 100 (2 cutii a 50) capsule.

Ambalaj multiplu: 120 (2 cutii a 60) capsule.

Ambalaj multiplu: 84 x 1 (2 cutii a 42 x 1) capsule.

Ambalaj multiplu: 100 x 1 (2 cutii a 50 x 1) capsule.

Ambalaj multiplu: 210 x 1 (3 cutii a 70 x 1) capsule.

**5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE**

A se citi prospectul înainte de utilizare.

Administrare orală.

**6. ATENȚIONARE SPECIALĂ PRIVIND FAPTUL CĂ MEDICAMENTUL NU TREBUIE PĂSTRAT LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNĂ COPIILOR**

A nu se lăsa la vedere și îndemâna copiilor.

**7. ALTĂ(E) ATENȚIONARE(ĂRI) SPECIALĂ(E), DACĂ ESTE(SUNT) NECESARĂ(E)****8. DATA DE EXPIRARE**

EXP

**9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE**

**10. PRECAUȚII SPECIALE PRIVIND ELIMINAREA MEDICAMENTELOR NEUTILIZATE SAU A MATERIALELOR REZIDUALE PROVENITE DIN ASTFEL DE MEDICAMENTE, DACĂ ESTE CAZUL**

**11. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIATĂ**

Sandoz GmbH  
Biochemiestrasse 10  
6250 Kundl  
Austria

**12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIATĂ**

EU/1/15/1011/074-076  
EU/1/15/1011/078-080

**13. SERIA DE FABRICАȚIE**

Lot

**14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE**

Medicament eliberat pe bază de prescripție medicală.

**15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE**

**16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE**

**17. IDENTIFICATOR UNIC - COD DE BARE BIDIMENSIONAL**

cod de bare bidimensional care conține identificatorul unic. *[Doar pentru cutie]*

**18. IDENTIFICATOR UNIC - DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE**

*[Doar pentru cutie]*

PC {număr}  
SN {număr}  
NN {număr}

**INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR****AMBALAJE MULTIPLE - FĂRĂ CUTIA ALBASTRĂ****1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

Pregabalin Sandoz 300 mg capsule  
pregabalin

**2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(SUBSTANȚELOR) ACTIVE**

Fiecare capsulă conține pregabalin 300 mg.

**3. LISTA EXCIPIENȚILOR****4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL**

42 capsule. Parte a ambalajului multiplu, nu poate fi comercializată separat.

50 capsule. Parte a ambalajului multiplu, nu poate fi comercializată separat.

60 capsule. Parte a ambalajului multiplu, nu poate fi comercializată separat.

42 x 1 capsule. Parte a ambalajului multiplu, nu poate fi comercializată separat.

50 x 1 capsule. Parte a ambalajului multiplu, nu poate fi comercializată separat.

70 x 1 capsule. Parte a ambalajului multiplu, nu poate fi comercializată separat.

**5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE**

A se citi prospectul înainte de utilizare.

Administrare orală.

**6. ATENȚIONARE SPECIALĂ PRIVIND FAPTUL CĂ MEDICAMENTUL NU TREBUIE PĂSTRAT LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNĂ COPIILOR**

A nu se lăsa la vedere și îndemâna copiilor.

**7. ALTĂ(E) ATENȚIONARE(ĂRI) SPECIALĂ(E), DACĂ ESTE(SUNT) NECESARĂ(E)****8. DATA DE EXPIRARE**

EXP

**9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE**

**10. PRECAUȚII SPECIALE PRIVIND ELIMINAREA MEDICAMENTELOR NEUTILIZATE SAU A MATERIALELOR REZIDUALE PROVENITE DIN ASTFEL DE MEDICAMENTE, DACĂ ESTE CAZUL**

**11. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIATĂ**

Sandoz GmbH  
Biochemiestrasse 10  
6250 Kundl  
Austria

**12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIATĂ**

EU/1/15/1011/074-076  
EU/1/15/1011/078-080

**13. SERIA DE FABRICАȚIE**

Lot

**14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE**

Medicament eliberat pe bază de prescripție medicală.

**15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE**

**16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE**

Pregabalin Sandoz 300 mg

**17. IDENTIFICATOR UNIC - COD DE BARE BIDIMENSIONAL**

cod de bare bidimensional care conține identificatorul unic. *[Doar pentru cutie]*

**18. IDENTIFICATOR UNIC - DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE**

*[Doar pentru cutie]*

PC {număr}

SN {număr}

NN {număr}

**MINIMUM DE INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE BLISTER SAU PE FOLIE  
TERMOSUDATĂ**

**BLISTERE**

**1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

Pregabalin Sandoz 300 mg capsule  
pregabalin

**2. NUMELE DETINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIATĂ**

Sandoz

**3. DATA DE EXPIRARE**

EXP

**4. SERIA DE FABRICАȚIE**

Lot

**5. ALTE INFORMAȚII**

**B. PROSPECTUL**

## **Prospect: Informații pentru utilizator**

**Pregabalin Sandoz 25 mg capsule**  
**Pregabalin Sandoz 50 mg capsule**  
**Pregabalin Sandoz 75 mg capsule**  
**Pregabalin Sandoz 100 mg capsule**  
**Pregabalin Sandoz 150 mg capsules**  
**Pregabalin Sandoz 200 mg capsules**  
**Pregabalin Sandoz 225 mg capsules**  
**Pregabalin Sandoz 300 mg capsules**  
pregabalin

**Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să luați acest medicament deoarece conține informații importante pentru dumneavoastră.**

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitați.
- Dacă aveți orice întrebări suplimentare, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.
- Acest medicament a fost prescris numai pentru dumneavoastră. Nu trebuie să-l dați altor persoane. Le poate face rău, chiar dacă au aceleași semne de boală ca dumneavoastră.
- Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nemenționate în acest prospect. Vezi pct. 4.

### **Ce găsiți în acest prospect**

1. Ce este Pregabalin Sandoz și pentru ce se utilizează
2. Ce trebuie să știți înainte să luați Pregabalin Sandoz
3. Cum să luați Pregabalin Sandoz
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează Pregabalin Sandoz
6. Conținutul ambalajului și alte informații

### **1. Ce este Pregabalin Sandoz și pentru ce se utilizează**

Pregabalin Sandoz aparține unui grup de medicamente utilizate pentru a trata epilepsia, durerea neuropată și tulburarea anxioasă generalizată (TAG) la adulți.

**Durerea neuropată periferică și centrală:** Pregabalin Sandoz este utilizat pentru a trata durerea cronică determinată de lezarea nervilor. O mare varietate de boli pot determina durere neuropată, cum sunt diabetul zaharat sau zona zoster. Senzațiile de durere pot fi descrise ca și căldură, arsură, pulsătie, junghi, înțepătură, crampe, furnicături, amorteli, furnicături după amorteli. Durerea neuropată periferică și centrală pot fi asociate și cu modificări de comportament, tulburări ale somnului, oboseală (moleșală) și pot avea impact asupra integrității fizice și sociale și, în plus, asupra calității vieții.

**Epilepsie:** Pregabalin Sandoz este utilizat pentru tratamentul anumitor forme de epilepsie la adulți (crize epileptice parțiale, cu sau fără generalizare secundară). Medicul dumneavoastră vă va prescrie Pregabalin Sandoz pentru a vă ajuta în tratarea epilepsiei atunci când tratamentul obișnuit nu mai controlează boala. Trebuie să luați Pregabalin Sandoz în asociere cu tratamentul obișnuit. Pregabalin Sandoz nu este destinat pentru a fi folosit singur, ci întotdeauna trebuie utilizat în asociere cu alte medicamente antiepileptice.

**Tulburare de anxietate generalizată:** Pregabalin Sandoz este utilizat pentru tratarea tulburării anxioase generalizate (TAG). Simptomele TAG sunt starea de anxietate prelungită excesiv și îngrijorarea dificil de controlat. De asemenea, TAG poate cauza neliniște, surescitare sau nervozitate, stare de oboseală, dificultăți sau pierderea capacitatei de concentrare a atenției, iritabilitate, tensiune musculară sau tulburări de somn. Aceste manifestări se deosebesc de stresul și grijile vieții cotidiene.

## **2. Ce trebuie să știți înainte să luați Pregabalin Sandoz**

### **Nu luați Pregabalin Sandoz**

- dacă sunteți alergic la pregabalin sau la oricare dintre celealte componente ale acestui medicament (enumerate la pct. 6).

### **Atenționări și precauții**

Înainte să luați Pregabalin Sandoz, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

- Unii pacienți care au luat pregabalin au avut simptome care sugerează o reacție alergică. Aceste simptome includ umflarea feței, a buzelor, a limbii și a gâtului și înroșirea difuză a pielii. Dacă aveți oricare dintre aceste reacții, trebuie să contactați imediat medicul.
- În asociere cu pregabalină s-au raportat eruptii cutanate severe, inclusiv sindrom Stevens-Johnson și necroliză epidermică toxică. Oprîți tratamentul cu pregabalină și solicitați imediat asistență medicală dacă observați oricare dintre simptomele asociate acestor reacții cutanate grave descrise la pct. 4.
- Pregabalin s-a asociat cu amețeli și somnolență, care pot crește frecvența accidentelor (căderi) la pacienții vârstnici. De aceea, trebuie să fiți atenți până vă obișnuiați cu toate efectele posibile ale medicamentului.
- Pregabalin Sandoz poate cauza înceboșarea sau pierderea vederii sau alte modificări ale vederii, dintre care multe sunt temporare. Trebuie să informați imediat medicul dacă aveți orice modificare a vederii.
- Unii pacienți cu diabet zaharat, care iau în greutate în timpul tratamentului cu pregabalin, pot necesita schimbarea medicației antidiabetice.
- Unele reacții adverse pot fi mai frecvente, cum este cazul somnolenței, deoarece este posibil ca pacienți cu leziuni ale măduvei spinării să fie tratați și cu alte medicamente, cum ar fi pentru durere sau spasticitate, și care prezintă reacții adverse similar pregabalinului, severitatea acestor reacții putând fi mai mare atunci când medicamentele sunt luate în același timp.
- Au existat raportări de insuficiență cardiacă la unii pacienți care au luat pregabalin; în cele mai multe cazuri au fost pacienți în vârstă cu afecțiuni cardiaice. **Înainte de a lua acest medicament trebuie să spuneti medicului dacă ați avut boli cardiaice.**
- Au existat raportări de insuficiență renală la câțiva pacienți care au luat pregabalin. Dacă în timpul tratamentului cu Pregabalin Sandoz observați reducerea urinării, spuneți medicului dumneavoastră, iar oprirea administrării medicamentului poate îmbunătăți acest lucru.
- Unii pacienți tratați cu antiepileptice, cum este Pregabalin Sandoz, au avut gânduri de autovătămare sau sinucidere sau au manifestat comportament suicidar. Dacă aveți vreodată asemenea gânduri sau manifestații astfel de comportament, adresați-vă imediat medicul dumneavoastră.
- Atunci când Pregabalin Sandoz este utilizat în asociere cu alte medicamente care pot produce constipație (precum unele tipuri de medicamente împotriva durerii) este posibil să apară probleme gastro- intestinale (de exemplu constipație, intestin gros paralizat sau blocat). Spuneți medicului dumneavoastră dacă aveți constipație, mai ales dacă sunteți predispus la aceasta.
- Înainte să luați acest medicament, spuneți medicului dumneavoastră dacă ați abuzat vreodată sau ați fost dependent de alcool, de medicamente pe bază de prescripție medicală sau de droguri ilegale; acest fapt poate însemna că prezentați un risc mai mare de a deveni dependent de Pregabalin Sandoz.

- Au existat raportări de convulsii în timpul utilizării pregabalin sau la scurt timp după încetarea administrării pregabalin. Trebuie să informați imediat medicul dacă manifestați convulsii.
- Au existat raportări de reducere a funcției cerebrale (encefalopatie) la anumiți pacienți care au luat pregabalin și sufereau de alte afecțiuni. Spuneți doctorului dacă ați suferit în trecut de orice afecțiune gravă, inclusiv afecțiuni hepatici sau renale.
- Au existat raportări de dificultăți de respirație. Dacă aveți afecțiuni ale sistemului nervos, afecțiuni respiratorii, insuficiență renală sau dacă aveți vârstă de peste 65 de ani, medicul dumneavoastră vă poate prescrie un regim de dozare diferit. Contactați-l pe medicul dumneavoastră dacă prezentați greutate la respirație sau respirații superficiale.

### Dependență

Unele persoane pot deveni dependente de Pregabalin Sandoz (necesitatea de a continua să ia medicamentul). Aceste persoane pot prezenta manifestări de întrerupere atunci când încetează să utilizeze Pregabalin Sandoz (vezi pct. 3, „Cum să luați Pregabalin Sandoz” și „Dacă încetați să luați Pregabalin Sandoz”). Dacă aveți preocupări legate de faptul că ați putea deveni dependent de Pregabalin Sandoz, este important să discutați cu medicul dumneavaoastră.

Dacă observați oricare din următoarele manifestări în timp ce încă luați Pregabalin Sandoz, ar putea să fie un semn că ați devenit dependent:

- Aveți nevoie să luați medicamentul pentru o perioadă mai lungă decât vi s-a recomandat de către cel care vi l-a prescris
- Simțiți că aveți nevoie să luați mai mult decât doza recomandată
- Utilizați medicamentul pentru alte motive decât cele pentru care v-a fost prescris
- Ați făcut încercări repetate, nereușite, de a renunța sau de a controla utilizarea medicamentului
- Atunci când încetați să luați medicamentul vă simțiți rău, și vă simțiți mai bine odată ce ați luat medicamentul din nou.

Dacă observați oricare dintre acestea, adresați-vă medicului dumneavaoastră pentru a discuta cea mai bună cale de tratament pentru dumneavaoastră, inclusiv când este potrivit să îintrerupeți administrarea și cum să o faceți în siguranță.

### **Copii și adolescenți**

Siguranța și eficacitatea pregabalinului la copii și adolescenti (cu vârstă sub 18 ani) nu au fost stabilite și, de aceea, pregabalin nu trebuie utilizat la această grupă de vîrstă.

### **Pregabalin Sandoz împreună cu alte medicamente**

Spuneți medicului dumneavaoastră sau farmacistului dacă luați, ați luat recent sau s-ar putea să luați orice alte medicamente.

Pregabalin Sandoz și unele medicamente se pot influența unele pe altele (interacționa). Atunci când este luată cu unele medicamente, care au efecte sedative (inclusiv opioide), Pregabalin Sandoz poate amplifica aceste efecte sedative și poate duce la insuficiență respiratorie, coma și deces. Gradul de amețeală, somnolență și de scădere a capacitatii de concentrare pot fi crescute dacă Pregabalin Sandoz se administreză în asociere cu alte medicamente conținând:

Oxicodonă – (folosită pentru tratarea durerii)

Lorazepam – (folosit pentru tratarea fricii fără motiv)

Alcool

Pregabalin Sandoz poate fi luat concomitent cu contraceptive orale.

### **Pregabalin Sandoz împreună cu alimente, băuturi și alcool**

Capsulele de Pregabalin Sandoz pot fi luate cu sau fără alimente.

Se recomandă să nu beți alcool etilic în timpul tratamentului cu Pregabalin Sandoz.

### Sarcina și alăptarea

Pregabalin Sandoz nu trebuie administrat în timpul sarcinii sau pe perioada alăptării decât cu avizul medicului dumneavoastră. Utilizarea pregabalin pe durata primelor 3 luni de sarcină poate provoca malformații congenitale ale fătului, care necesită tratament medical. În cadrul unui studiu care a examinat date de la femei din țările nordice care au luat pregabalin în primele 3 luni de sarcină, 6 nou-născuți din 100 au prezentat asemenea malformații congenitale. Acest indicator poate fi comparat cu cel de 4 nou-născuți din 100 obținut la femeile netratate cu pregabalin în cadrul studiului. Au fost raportate malformații la nivelul feței (fante oro-faciale), ochilor, sistemului nervos (inclusiv la nivelul creierului), rinichilor și organelor genitale.

Femeile aflate la vîrstă fertilă trebuie să folosească metode contraceptive. Dacă sunteți gravidă sau alăptăți, credeți că ați putea fi gravidă sau intenționați să rămâneți gravidă, adresați-vă medicului sau farmacistului pentru recomandări înainte de a lua acest medicament.

### Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

Pregabalin Sandoz poate produce ameteală, somnolență și scădere capacitate de concentrare (attenției). Nu conduceți vehicule, nu folosiți utilaje complexe, nici nu vă implicați în alte activități potențial periculoase fără să știți cum reacționați la acest medicament.

## 3. Cum să luați Pregabalin Sandoz

Luați întotdeauna acest medicament exact aşa cum v-a spus medicul dumneavoastră. Discutați cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul dacă nu sunteți sigur. Nu luați mai mult medicament decât vi s-a prescris.

Medicul va stabili care este doza potrivită pentru dumneavoastră.

Pregabalin Sandoz se administrează numai pe cale orală.

#### Durerea neuropată periferică, epilepsia sau tulburarea anxioasă generalizată:

- Luați numărul de capsule prescrise de medicul dumneavoastră.
- Doza, care a fost adaptată pentru dumneavoastră și în funcție de afecțiunea de care suferiți, va fi, în general, cuprinsă între 150 mg și 600 mg în fiecare zi.

Doctorul vă va spune să luați Pregabalin Sandoz fie de două, fie de trei ori pe zi. Pentru regimul cu două administrații pe zi, luați Pregabalin Sandoz o dată dimineața și o dată seara, cam în aceleași momente ale zilei. Pentru regimul cu trei administrații pe zi, luați Pregabalin Sandoz o dată dimineața, o dată după-amiaza și o dată seara, cam în aceleași momente ale zilei.

Dacă aveți impresia că efectul Pregabalin Sandoz este prea puternic sau prea slab, spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului.

Dacă sunteți în vîrstă (peste 65 ani), trebuie să luați Pregabalin Sandoz cum este prezentat mai sus, cu excepția cazului în care aveți afecțiuni renale.

Medicul dumneavoastră vă poate prescrie o schemă diferită de dozare și/sau doze diferite dacă aveți afecțiuni renale.

Înghițiți capsulele întregi, cu apă.

Continuați să luați Pregabalin Sandoz pe toată durata recomandată de medicul dumneavoastră.

#### Dacă luați mai mult Pregabalin Sandoz decât trebuie

Contactați medicul sau mergeți imediat la cea mai apropiată unitate medicală de urgență. Luați cu

dumneavoastră cutia sau flaconul cu capsulele de Pregabalin Sandoz. S-ar putea să vă simțiți somnolent, confuz, agitat sau neliniștit din cauza faptului că ați luat mai mult Pregabalin Sandoz decât trebuie. De asemenea, au fost raportate convulsi și pierderea stării de conștiință (comă).

### **Dacă uitați să luați Pregabalin Sandoz**

Este important să luați capsulele de Pregabalin Sandoz regulat, în aceleasi momente ale zilei. Dacă uitați să luați o doză, luați-o imediat ce vă amintiți, mai puțin dacă este momentul să luați următoarea doză. În acest din urmă caz, luați doza obișnuită. Nu luați o doză dublă pentru a compensa doza uitată.

### **Dacă încetați să luați Pregabalin Sandoz**

Nu încetați brusc să luați Pregabalin Sandoz. Dacă doriți să îintrerupeți administrarea Pregabalin Sandoz, discutați mai întâi cu medicul dumneavoastră. Aceasta vă va spune cum să faceți acest lucru. Dacă tratamentul trebuie încetat, se recomandă să se facă treptat, pe o perioadă a cel puțin o săptămână.

Trebuie să știți că, după încetarea tratamentului efectuat pe termen lung sau scurt cu Pregabalin Sandoz, puteți prezenta anumite reacții adverse, aşa numitele manifestări de intrerupere. Aceste manifestări includ tulburări de somn, dureri de cap, greață, senzație de neliniște, diaree, simptome pseudogripale, convulsi, nervozitate, depresie, dureri, transpirații și amețeli. Aceste manifestări pot fi mai frecvente sau mai severe dacă ați luat Pregabalin Sandoz pentru o perioadă mai lungă de timp. Dacă prezentați manifestări de intrerupere, trebuie să vă adresați medicului dumneavoastră.

Dacă aveți orice întrebări suplimentare cu privire la acest medicament, adresați-vă medicului dumneavoastră, sau farmacistului.

## **4. Reacții adverse posibile**

Ca toate medicamentele, acest medicament poate provoca reacții adverse, cu toate că nu apar la toate persoanele.

### **Foarte frecvente: care pot afecta mai mult de 1 din 10 persoane**

Amețeală, somnolență, durere de cap

### **Frecvențe: care pot afecta până la 1 din 10 persoane**

- Creșterea poftei de mâncare.
- Senzație de euforie, confuzie, dezorientare, scădere a interesului sexual, iritabilitate.
- Tulburări ale atenției, neîndemânare, tulburări de memorie, pierderea memoriei, tremurături, dificultăți de vorbire, senzație de furnicătură, amorțeală, sedare, letargie, insomnie, oboseală, senzație anormală.
- Vedere încețoșată, vedere dublă.
- Vertij, tulburări de echilibru, căzături.
- Uscăciunea gurii, constipație, vârsături, flatulență, diaree, greață, abdomen umflat.
- Dificultăți de erecție.
- Umflarea corpului inclusiv extremitățile.
- Senzație de beție, mers anormal.
- Creștere în greutate.
- Crampe musculare, durere articulară, durere de spate, durere în membre.
- Dureri în gât.

### **Mai puțin frecvențe: care pot afecta până la 1 din 100 persoane**

- Scăderea poftei de mâncare, scădere în greutate, concentrație mică a zahărului în sânge, concentrație mare a zahărului în sânge.

- Schimbări ale percepției despre sine, stare de neliniște, depresie, agitație, instabilitate emoțională, dificultăți în găsirea cuvintelor, halucinații, vise anormale, atac de panică, apatie, agresivitate, stare de exaltare, afectare mentală, dificultăți în gândire, creștere a interesului sexual, probleme ale funcției sexuale incluzând incapacitatea de atingere a unui orgasm, ejaculare întârziată.
- Modificări de vedere, mișcări neobișnuite ale ochilor, modificări ale vederii incluzând vedere de tip tunel, percepția vizuală a unor fulgere de lumină, mișcări spasmotice, reflexe atenuate, hiperactivitate, amețeală la statul în picioare, creșterea sensibilității pielii, pierderea gustului, senzație de arsură, tremurături la efectuarea mișcărilor, scădere conștienei, pierderea conștienei, leșin, sensibilitate crescută la zgomot, stare generală de rău.
- Uscăciunea ochilor, umflarea ochilor, dureri la nivelul ochilor, slăbiciune la nivelul ochilor, lăcrimare accentuată, iritație la nivelul ochiului.
- Tulburări ale ritmului inimii, creșterea frecvenței cardiace, tensiune arterială mică, tensiune arterială mare, modificări ale bătăilor inimii, insuficiență cardiacă.
- Înroșirea bruscă a feței, bufeuri.
- Dificultăți în respirație, nas uscat, înfundarea nasului.
- Creșterea producerii de salivă, arsuri la stomac, amorteață în jurul gurii.
- Transpirații, eruptii trecătoare pe piele, frisoane, febră.
- Spasme musculare, umflarea articulațiilor, rigiditate musculară, durere incluzând durere musculară, durere la nivelul gâtului.
- Dureri la nivelul sănului.
- Dificultăți sau durere la urinare, dificultăți în controlarea urinării.
- Slăbiciune, sete, senzație de apăsare în piept.
- Modificări ale rezultatelor analizelor de sânge și hepatice (creatininfosfochinaza sanguină crescută, alaninaminotransferaza crescută, aspartataminotransferaza crescută, număr scăzut de trombocite, neutropenie, creșteri ale creatininei sanguine, scăderi ale potasiului sanguin).
- Hipersensibilitate, umflarea feței, prurit, urticarie, secreție la nivelul nasului, sângerare la nivelul nasului, tuse, sforaț.
- Cicluri menstruale dureroase.
- Răcire a mâinilor și picioarelor.

#### **Rare: care pot afecta până la 1 din 1000 persoane**

- Modificarea simțului miroslului, vedere oscilantă, alterarea percepției vizuale a profunzimii, percepție vizuală strălucitoare, pierderea vederii.
- Pupile dilatate, privire încrucisată.
- Transpirație rece, senzație de conștiință la nivelul gâtului, umflarea limbii.
- Inflamația pancreasului.
- Dificultăți de înghițire.
- Mișcare înceată sau redusă a corpului.
- Dificultăți de scriere.
- Cantitate crescută de fluide la nivelul abdomenului.
- Lichid în plămâni.
- Convulsii.
- Modificări la înregistrarea activității electrice (ECG) a inimii, care corespund unor tulburări ale ritmului inimii.
- Distrugere musculară.
- Secreții ale sănului, creștere anormală a sănilor, creșterea sănilor la bărbați.
- Cicluri menstruale întrerupte.
- Insuficiență renală, reducerea volumului de urină, retenție urinară.
- Număr scăzut de globule albe în sânge.
- Comportament inadecvat, comportament suicidar, gânduri suicidare.
- Reacții alergice care pot include dificultate în respirație, inflamația ochilor (keratită) și o reacție alergică gravă caracterizată prin pete roșiatice plate pe trunchi, în formă de țintă sau circulare, adesea cu vezicule în centru; exfolierea pielii, ulcerații la nivelul gurii, al gâtului, al nasului, al organelor genitale și al ochilor. Aceste eruptii grave pe piele pot fi precedate de febră și de

- simptome asemănătoare gripei (sindrom Stevens-Johnson, necroliză epidermică toxică).
- Icter (îngălbirea pielii și a ochilor).
- Parkinsonism, adică simptome asemănătoare bolii Parkinson; cum sunt tremurături, bradikinezie (scădere capacitate de mișcare) și rigiditate (înțepenire musculară).

#### **Foarte rare: pot afecta până la 1 din 10000 persoane**

- Insuficiență hepatică.
- Hepatită (inflamația ficatului).

#### **Cu frecvență necunoscută: care nu poate fi estimată din datele disponibile**

- A deveni dependent de Pregabalin Sandoz („dependență de medicament”).

După încetarea unui tratament pe termen scurt sau lung cu Pregabalin Sandoz, trebuie să știți că puteți prezenta anumite reacții adverse, aşa numitele „manifestări de întreprere” (vezi „Dacă încetați să luați Pregabalin Sandoz”).

**Dacă observați umflarea feței sau a limbii, sau dacă pielea devine roșie și începe să se descurameze sau apar vezicule, trebuie să cereți imediat un consult medical.**

Anumite reacții adverse pot fi mai frecvente, cum ar fi somnolența, deoarece pacienții cu leziuni ale măduvei spinării pot lua și alte medicamente, de exemplu pentru tratamentul durerii sau al spasticității, care prezintă reacții adverse similară cu cele pregabalinului, severitatea acestor reacții putând fi mai mare când aceste medicamente sunt luate în același timp.

Următoarele reacții adverse au fost raportate în cadrul experienței după punerea pe piață: greutate la respirație, respirații superficiale.

#### **Raportarea reacțiilor adverse**

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice reacții adverse nemenționate în acest prospect. De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse direct prin intermediul sistemului național de raportare, aşa cum este menționat în [Anexa V](#). Raportând reacțiile adverse, puteți contribui la furnizarea de informații suplimentare privind siguranța acestui medicament.

### **5. Cum se păstrează Pregabalin Sandoz**

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.

Nu utilizați acest medicament după data de expirare înscrisă pe blister, recipient sau cutie după EXP. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

Acest medicament nu necesită condiții speciale de păstrare.

**Flacoane din PEID:** A se utiliza în interval de 6 luni după prima deschidere.

Nu aruncați niciun medicament pe calea apei sau a reziduurilor menajere. Întrebați farmacistul cum să aruncați medicamentele pe care nu le mai folosiți. Aceste măsuri vor ajuta la protejarea mediului.

### **6. Conținutul ambalajului și alte informații**

#### **Ce conține Pregabalin Sandoz**

- Substanța activă este pregabalinul. Fiecare capsulă conține pregabalin 25 mg, 50 mg, 75 mg,

- 100 mg, 150 mg, 200 mg, 225 mg sau 300 mg pregabalin.  
Celelalte componente sunt: amidon de porumb pregelatinizat, amidon de porumb, talc, gelatină, dioxid de titan (E171), oxid galben de fer (E172) (toate concentrațiile, cu excepția celei de 150 mg), oxid roșu de fer (E172) (toate concentrațiile, cu excepția celor de 50 mg și 150 mg), oxid negru de fer (E172) (numai concentrațiile de 25 mg și 300 mg).

#### **Cum arată Pregabalin Sandoz și conținutul ambalajului**

25 mg capsule	Capac și corp opace, de culoare galben maroniu pal, mărimea capsulei 4 (14,3 mm x 5,3 mm), umplută cu pulbere de culoare albă până la aproape albă.
50 mg capsule	Capac și corp opace, de culoare galben deschis, mărimea capsulei 3 (15,9 mm x 5,8 mm), umplută cu pulbere de culoare albă până la aproape albă.
75 mg capsule	Capac opac, de culoare roșie și corp opac, de culoare albă, mărimea capsulei 4 (14,3 mm x 5,3 mm), umplută cu pulbere de culoare albă până la aproape albă.
100 mg capsule	Capac și corp opace, de culoare roșie, mărimea capsulei 3 (15,9 mm x 5,8 mm), umplută cu pulbere de culoare albă până la aproape albă.
150 mg capsule	Capac și corp opace, de culoare albă, mărimea capsulei 2 (18,0 mm x 6,4 mm), umplută cu pulbere de culoare albă până la aproape albă.
200 mg capsule	Capac și corp opace, de culoare portocaliu pal, mărimea capsulei 1 (19,4 mm x 6,9 mm), umplută cu pulbere de culoare albă până la aproape albă.
225 mg capsule	Capac opac, de culoare portocaliu pal și corp opac, de culoare albă, mărimea capsulei 1 (19,4 mm x 6,9 mm), umplută cu pulbere de culoare albă până la aproape albă.
300 mg capsule	Capac opac, de culoare roșie și corp opac, de culoare galben maroniu pal, mărimea capsulei 0 (21,7 mm x 7,6 mm), umplută cu pulbere de culoare albă până la aproape albă.

Pregabalin Sandoz este disponibil în următoarele prezентări:

Blistere din PVC/PVDC//aluminiu ambalate în cutie.

Blistere din PVC/PVDC/aluminiu pentru eliberarea unei unități dozate, ambalate în cutie.

Flacon din PEID cu capac cu filet, din PP, ambalat în cutie.

Capsulele de 25 mg:

Blistere conținând 14, 28, 56, 70, 84, 100 sau 120 capsule.

Blistere pentru eliberarea unei unități dozate conținând 56 x 1, 84 x 1 sau 100 x 1 capsule.

Flacoane din PEID conținând 200 capsule.

Capsulele de 50 mg:

Blistere conținând 14, 21, 28, 56, 84 sau 100 capsule.

Blistere pentru eliberarea unei unități dozate conținând 84 x 1 capsule.

Flacoane din PEID conținând 200 capsule.

Capsulele de 75 mg:

Blistere conținând 14, 21, 28, 56, 70, 84, 100 sau 120 capsule.

Blistere pentru eliberarea unei unități dozate conținând 14 x 1, 56 x 1, 84 x 1, 100 x 1 sau 210 x 1 (3 x 70) capsule.

Flacoane din PEID conținând 100, 200 sau 250 capsule.

Capsulele de 100 mg:

Blistere conținând 14, 21, 28, 56, 84 sau 100 capsule.

Blistere pentru eliberarea unei unități dozate conținând 84 x 1 sau 100 x 1 capsule.

Capsulele de 150 mg:

Blistere conținând 14, 21, 28, 56, 70, 84, 100 sau 120 capsule.

Blistere pentru eliberarea unei unități dozate conținând 56 x 1, 84 x 1, 100 x 1 sau 210 x 1 (3 x 70) capsule.

Flacoane din PEID conținând 100, 200 sau 250 capsule.

Capsulele de 200 mg:

Blistere conținând 21, 28, 84 sau 100 capsule.

Blistere pentru eliberarea unei unități dozate conținând 84 x 1 sau 100 x 1 capsule.

Capsulele de 225 mg:

Blistere conținând 14, 56, 70, 84, 100 or 120 capsule.

Capsulele de 300 mg:

Blistere conținând 14, 21, 28, 56, 70, 84 (2 x 42), 100, 100 (2 x 50) sau 120 (2 x 60) capsule.

Blistere pentru eliberarea unei unități dozate conținând 56 x 1, 84 x 1 (2 x 42), 100 x 1, 100 x 1 (2 x 50) sau 210 x 1 (3 x 70) capsule.

Flacoane din PEID conținând 100, 200 sau 250 capsule.

Este posibil ca nu toate mărurile de ambalaj să fie comercializate.

#### **Deținătorul autorizației de punere pe piață**

Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, A-6250 Kundl, Austria

#### **Fabricantul**

Lek Pharmaceuticals d.d.

Verovškova 57

1526 Ljubljana

Slovenia

Salutas Pharma GmbH

Otto-von-Guericke Allee 1

D-39179 Barleben

Germania

Pentru orice informații referitoare la acest medicament, vă rugăm să contactați reprezentanța locală a deținătorului autorizației de punere pe piață:

#### **België/Belgique/Belgien**

Sandoz nv/sa

Mediaalaan 40

B-1800 Vilvoorde

Tél/Tel.: +32 2 722 97 97

regaff.belgium@sandoz.com

#### **Lietuva**

Sandoz Pharmaceuticals d.d. filialas

Šeimyniškių 3A,

LT 09312 Vilnius

Tel: +370 5 26 36 037

Info.lithuania@sandoz.com

**България**  
КЧТ Сандоз България  
Бул.“Никола Вапцаров“ №. 55  
сгр. 4, ет. 4  
1407 София  
Tel.: + 359 2 970 47 47  
regaffairs.bg@sandoz.com

**Luxembourg/Luxemburg**  
Sandoz nv/sa  
Mediaalaan 40  
B-1800 Vilvoorde  
Tel/Tel.: +32 2 722 97 97  
regaff.belgium@sandoz.com

**Česká republika**  
Sandoz s.r.o.  
Na Pankráci 1724/129  
CZ-140 00 Praha 4 - Nusle  
Tel: +420 225 775 111  
office.cz@sandoz.com

**Magyarország**  
Sandoz Hungária Kft.  
Tel.: +36 1 430 2890

**Danmark**  
Sandoz A/S  
Edvard Thomsens Vej 14  
DK-2300 København S  
Danmark  
Tlf: + 45 6395 1000  
Info.danmark@sandoz.com

**Malta**  
Sandoz Pharmaceuticals d.d.  
Verovskova 57,  
SI-1000 Ljubljana  
Slovenia  
Tel: +356 21222872

**Deutschland**  
Hexal AG  
Industriestrasse 25  
D-83607 Holzkirchen  
Tel: +49 8024 908 0  
E-mail: service@hexal.com

**Nederland**  
Sandoz B.V.  
Veluwezoom 22  
NL-1327 AH Almere  
Tel: +31 36 5241600  
info.sandoz-nl@sandoz.com

**Eesti**  
Sandoz d.d. Eesti filial  
Pärnu mnt 105  
EE-11312 Tallinn  
Tel.: +372 665 2400  
info.ee@sandoz.com

**Norge**  
Sandoz A/S  
Edvard Thomsens Vej 14  
DK-2300 København S  
Danmark  
Tlf: + 45 6395 1000  
Info.danmark@sandoz.com

**Ελλάδα**  
Novartis (Hellas) A.E.B.E.  
Τηλ: +30 210 281 17 12

**Österreich**  
Sandoz GmbH  
Biochemiestr. 10  
A-6250 Kundl  
Tel: +43 5338 2000

**España**  
Sandoz Farmacéutica, S.A.  
Centro empresarial Parque Norte  
Edificio Roble  
C/Serrano Galvache, N°56  
28033 Madrid  
Spain  
Tel: +34 900 456 856  
registros.spain@sandoz.com

**Polska**  
Sandoz Polska Sp. z o.o.  
ul. Domaniewska 50C  
02-672 Warszawa  
Tel.: + 48 22 209 70 00  
biuro.pl@sandoz.com

**France**  
Sandoz SAS  
49 avenue Georges Pompidou  
F-92593 Levallois-Perret Cedex  
Tél: + 33 1 4964 4800

**Hrvatska**  
Sandoz d.o.o.  
Maksimirска 120  
10000 Zagreb  
Tel: + 385 1 2353111  
e-mail: upit.croatia@sandoz.com

**Ireland**  
Rowex Ltd.,  
Bantry, Co. Cork,  
Ireland.  
P75 V009  
Tel: + 353 27 50077  
e-mail: reg@rowa-pharma.ie

**Ísland**  
Sandoz A/S  
Edvard Thomsens Vej 14  
DK-2300 København S  
Danmörk  
Tlf: + 45 6395 1000  
Info.danmark@sandoz.com

**Italia**  
Sandoz S.p.A  
Largo Umberto Boccioni 1  
I - 21040 Origgio/VA  
Tel: + 39 02 96541

**Κύπρος**  
Sandoz Pharmaceuticals d.d.  
Verovskova 57,  
SI-1000 Ljubljana  
Σλοβενία  
Τηλ: +357 22 69 0690

**Latvija**  
Sandoz d.d. Latvia filiāle  
K.Valdemāra iela 33-29  
Rīga, LV1010  
Tel: + 371 67892006

**Portugal**  
Sandoz Farmacêutica Lda.  
Phone: +351 21 196 40 00

**România**  
Sandoz S.R.L.  
Str. Livezeni nr.7A,  
540472 Târgu Mureş  
+40 21 4075160

**Slovenija**  
Lek farmacevtska družba d.d.  
Tel: +386 1 580 21 11

**Slovenská republika**  
Sandoz d.d. organizačná zložka  
Žižkova 22B  
SK-811 02 Bratislava  
Tel: + 421 2 50 706 111

**Suomi/Finland**  
Sandoz A/S  
Edvard Thomsens Vej 14  
DK-2300 Kööpenhamina S  
Tanska  
Puh: +358 010 6133 400  
Info.suomi@sandoz.com

**Sverige**  
Sandoz A/S  
Edvard Thomsens Vej 14  
DK-2300 Köpenhamn S  
Danmark  
Tlf: + 45 6395 1000  
Info.sverige@sandoz.com

**United Kingdom (Northern Ireland)**  
Sandoz GmbH  
Biochemiestr. 10  
A-6250 Kundl  
Tel: +43 5338 2000

#### Acest prospect a fost revizuit în

Informații detaliate privind acest medicament sunt disponibile pe site-ul Agenției Europene pentru

Medicamente <http://www.ema.europa.eu>.