

**Prospect: Informații pentru utilizator****STUGERON 25 mg comprimate**  
Cinarizină

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

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
- 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 nementionate în acest prospect. Vezi pct. 4.

**Ce găsiți în acest prospect:**

1. Ce este Stugeron 25 mg și pentru ce se utilizează
2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați Stugeron 25 mg
3. Cum să utilizați Stugeron 25 mg
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează Stugeron 25 mg
6. Conținutul ambalajului și alte informații

**1. Ce este Stugeron 25 mg și pentru ce se utilizează**

Stugeron 25 mg conține o substanță activă numită cinarizină. Aceasta acționează prin prevenirea îngustării vaselor de sânge.

Stugeron 25 mg este utilizat de obicei pentru a trata simptomele determinate de flux scăzut de sânge la nivelul membrelor, de exemplu, dureri la nivelul picioarelor în timpul mersului, dureri de repaus la nivelul membrelor, crampe musculare, senzație de frig sau amorțeală la nivelul degetelor de la mâini și picioare. De asemenea, este utilizat pentru a trata tulburări în cazul în care există spasm al vaselor de sânge.

**2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați Stugeron 25 mg****Nu utilizați Stugeron 25 mg:**

- dacă sunteți alergic la cinarizină sau la oricare dintre celelalte componente ale acestui medicament (enumerat la punctul 6).

Înainte să utilizați Stugeron 25 mg, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului:

- dacă aveți boală Parkinson;
- dacă aveți tensiune arterială scăzută (hipotensiune arterială);
- dacă dumneavoastră aveți afecțiuni la nivelul ficatului sau rinichilor;
- dacă aveți o boală de sânge numită porfirie (în acest caz, nu luați Stugeron 25 mg);
- dacă obișnuiți să consumați băuturi alcoolice;
- dacă luați alte medicamente inclusiv tranchilizante (medicamente utilizate pentru relaxarea mușchilor sau pentru reducerea anxietății) sau antidepressive triciclice sau hipnotice (medicamente utilizate pentru tratarea tulburărilor de dispoziție sau de somn).

Dacă nu sunteți sigur cu privire la oricare dintre medicamentele pe care le luați, arătați ambalajul farmacistului.

În cazul în care oricare dintre cele enumerate mai sus se aplică pentru dumneavoastră acum sau în trecut, discutați cu un medic sau cu un farmacist.

#### **Teste cutanate**

Stugeron 25 mg ar putea afecta reacția dumneavoastră la testele de piele folosite pentru a investiga alergii.

Dacă ați luat Stugeron 25 mg cu 4 zile înainte de teste, trebuie să spuneți medicului dumneavoastră.

#### **Stugeron 25 mg împreună cu alte medicamente**

Spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă utilizați, ați utilizat recent sau s-ar putea să utilizați orice alte medicamente.

Efectul combinat al Stugeron 25 mg și alte medicamente, cum sunt medicamente pentru anxietate, sau care vă ajută să dormiți (tranchilizante) și anumite antidepressive, vă poate face să vă simțiți mai somnolent.

#### **Stugeron 25 mg împreună cu alimente, băuturi și alcool**

Luați Stugeron 25 mg după masă (pentru a reduce iritația gastrică).

Efectul combinat al Stugeron 25 mg și alcool vă poate face să vă simțiți somnolent, prin urmare, trebuie evitat alcoolul în timpul tratamentului cu Stugeron 25 mg.

#### **Sarcina, alăptarea și fertilitatea**

Dacă sunteți gravidă sau alăptați, credeți că ați putea fi gravidă sau intenționați să rămâneți gravidă, adresați-vă medicului sau farmacistului pentru recomandări înainte de a lua acest medicament.

Nu luați Stugeron 25 mg dacă sunteți gravidă, credeți că ați putea fi gravidă sau ați putea rămâne gravidă.

Nu luați Stugeron 25 mg dacă alăptați.

#### **Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor**

Deoarece Stugeron 25 mg produce somnolență (în special la începutul tratamentului) nu trebuie să conduceți vehicule sau să folosiți utilaje.

#### **Stugeron 25 mg conține lactoză și zahăr**

Dacă medicul dumneavoastră v-a atenționat că aveți intoleranță la unele categorii de glucide, vă rugăm să-l întrebați înainte de a utiliza acest medicament.

### **3. Cum să utilizați Stugeron 25 mg**

Utilizați întotdeauna acest medicament exact așa cum v-a spus medicul sau farmacistul. Discutați cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul dacă nu sunteți sigur.

Stugeron 25 mg este pentru administrare orală la adulți.

#### **Boli vasculare periferice:**

Doza recomandată este de 50-75 mg (2-3 comprimate de Stugeron 25 mg), de două-trei ori pe zi.

Stugeron 25 mg se administrează de preferință, după mese. Aceste doze nu trebuie depășite.

Boală arterială periferică se ameliorează lent cu orice formă de tratament medicamentos. Nu se vor observa beneficii maxime cu Stugeron 25 mg numai după câteva săptămâni de tratament continuu, deși o îmbunătățire semnificativă a fluxului sanguin a fost demonstrată frecvent după 1 săptămână.

#### *Vârstnici*

Nu este necesară o ajustare a dozelor pentru vârstnici.

## Utilizarea la copii

Stugeron 25 mg nu este recomandat pentru utilizare la copii.

## Dacă utilizați mai mult Stugeron 25 mg decât trebuie

Dacă dumneavoastră ați luat accidental prea multe comprimate de Stugeron 25 mg adresați-vă imediat medicului dumneavoastră sau mergeți la cel mai apropiat spital. Luați ambalajul sau acest prospect cu dumneavoastră pentru ca medicul să știe ce ați luat.

## Dacă uitați să utilizați Stugeron 25 mg

Luați acest medicament așa cum v-a prescris medicul dumneavoastră. Nu luați o doză dublă pentru a compensa comprimatul uitat. Continuați tratamentul conform dozelor stabilite anterior.

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.

Reacții adverse frecvente (pot afecta până la 1 din 10 persoane):

- Somnolență
- Senzație de rău (greață)
- Creștere în greutate

Reacții adverse mai puțin frecvente (pot afecta până la 1 din 100 persoane):

- Hipersomnie, letargie
- Disconfort gastric,
- Vărsături,
- Dureri abdominale superioare,
- Indigestie (dispepsie)
- Transpirații
- Erupecie pe piele cu papule și mâncărimi
- Oboseală

Reacții adverse cu frecvență necunoscută (care nu poate fi estimată din datele disponibile):

- Reacții alergice
- Dureri de cap
- Mișcări anormale care predomină și afectează fața, gâtul și trunchiul
- Mișcări neobișnuite, inclusiv tremurături și agitare a mâinilor și degetelor, mișcări ale corpului, mers împleticit
- Tremor
- Gură uscată
- Erupecie cutanată pruriginoasă, cu papule (lichen plan)
- Modificări la nivelul pielii care devine roșu-violacee și sensibilă la soare, în zona pomeților de obicei (lupus eritematos sistemic)
- Rigiditate musculară

## 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, ale cărui detalii sunt publicate pe web-site-ul Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale <http://www.anm.ro/>. Raportând reacțiile adverse, puteți contribui la furnizarea de informații suplimentare privind siguranța acestui medicament.

## **5. Cum se păstrează Stugeron 25 mg**

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.

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

A se păstra la temperaturi sub 25°C, în ambalajul original.

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 Stugeron 25 mg**

- Substanța activă este cinarizina. Fiecare comprimat conține cinarizină 25 mg.
- Celelalte componente sunt: lactoză monohidrat, amidon de porumb, zahăr (sucroză), talc, ulei vegetal hidrogenat, povidonă K 90.

### **Cum arată Stugeron 25 mg și conținutul ambalajului**

Stugeron 25 mg se prezintă sub formă de comprimate de culoare albă inscripționate cu S/25 pe una dintre fețe și cu Terapia pe cealaltă față.

Cutie cu 4 blistere a câte 10 comprimate.

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

TERAPIA S.A.

Str. Fabricii nr.124, Cluj-Napoca, România

**Acest prospect a fost revizuit în februarie 2018.**

### **Alte surse de informații**

Informații detaliate privind acest medicament sunt disponibile pe web-site-ul Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale <http://www.anm.ro/>