

PROSPECT: INFORMAȚII PENTRU CONSUMATOR/PACIENT
Febuxostat-LF 80 mg comprimate filmate
Febuxostat

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 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 Febuxostat-LF și pentru ce se utilizează
2. Ce trebuie să știți înainte să luați Febuxostat-LF
3. Cum să luați Febuxostat-LF
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează Febuxostat-LF
6. Conținutul ambalajului și alte informații

1. CE ESTE FEBUXOSTAT-LF ȘI PENTRU CE SE UTILIZEAZĂ

Febuxostat-LF comprimate conține substanța activă febuxostat și se utilizează pentru tratamentul gutei, care este asociată cu un exces al unei substanțe chimice denumite acid uric (urat) în organism. La unele persoane, cantitatea de acid uric se acumulează în sânge și poate deveni prea mare pentru a putea rămâne solubilă. Când se întâmplă acest lucru, se pot forma cristale de urați la și în jurul articulațiilor și rinichilor. Aceste cristale pot determina durere bruscă și puternică, înroșire, încălzire și umflare a unei articulații (cunoscută sub denumirea de criză de gută). Dacă nu sunt tratate, se pot forma depuneri mai mari, denumite tofi gutoși, în și în jurul articulațiilor. Acești tofi gutoși pot deteriora articulația și osul.

Febuxostat-LF acționează prin reducerea concentrațiilor de acid uric. Menținerea concentrațiilor de acid uric la un nivel redus prin administrarea de Febuxostat-LF o dată pe zi oprește formarea cristalelor și, în timp, reduce simptomele. Menținerea concentrațiilor de acid uric la un nivel suficient de mic o perioadă destul de lungă de timp poate, de asemenea, să micșoreze tofii gutoși.

Febuxostat-LF este destinat adulților.

2. CE TREBUIE SĂ ȘTIȚI ÎNAINTE SĂ LUAȚI FEBUXOSTAT-LF

Nu luați Febuxostat-LF:

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

Atenționări și precauții

Înainte să luați Febuxostat-LF, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului:

- dacă aveți sau ați avut insuficiență cardiacă, probleme la inimă sau accident vascular cerebral;
- dacă aveți sau ați avut afecțiuni ale rinichiului și/sau reacții alergice grave la alopurinol (un medicament folosit pentru tratarea gutei);

- dacă aveți sau ați avut afecțiuni ale ficatului sau anomalii ale testelor de funcționare a ficatului;
- dacă urmați tratament pentru concentrații mari ale acidului uric ca urmare a sindromului Lesch-Nyhan (o boală ereditară rară, manifestată printr-un nivel prea mare de acid uric în sânge);
- dacă aveți probleme cu glanda tiroidă

Dacă aveți reacții alergice la Febuxostat-LF întrerupeți administrarea acestui medicament (vezi de asemenea pct. 4).

Posibile simptome ale reacțiilor alergice pot fi:

- erupții la nivelul pielii care includ forme severe (de exemplu pustule, noduli, erupție cu mâncărime, erupție exfoliativă), mâncărime;
- umflarea membrelor și a feței;
- dificultate în respirație;
- febră asociată cu mărirea ganglionilor limfatici;
- dar, de asemenea reacții alergice care vă pot pune viața în pericol asociate cu stop cardiac și circulator.

Medicul dumneavoastră poate decide să întrerupă definitiv tratamentul cu Febuxostat-LF.

Au existat raportări rare de erupții ale pielii care pot pune viața în pericol (sindromul Stevens-Johnson) asociate cu utilizarea febuxostat, care apar inițial ca pete roșii cu aspect „de țintă” sau sub formă de pete circulare adesea cu pustule în mijlocul lor. Aceste reacții adverse pot de asemenea, include, ulceratii în gură, gât, nas, organele genitale și conjunctivită (ochi roșii și umflați). Erupțiile pe piele pot progresa până la apariția pustulelor pe suprafețe mari sau descuamarea pielii.

Dacă ați făcut sindrom Stevens-Johnson la utilizarea febuxostat, nu mai puteți utiliza niciodată Febuxostat-LF. Dacă prezentați o erupție la nivelul pielii sau alte simptome la nivelul pielii consultați imediat un medic și spuneți-i că luați acest medicament.

Dacă aveți acum o criză de gută (instalare bruscă a durerii severe, sensibilității, înroșirii, căldurii și umflării unei articulații), așteptați să treacă criza de gută înainte de a începe tratamentul cu Febuxostat-LF.

La unele persoane, crizele de gută pot izbucni la începutul tratamentului cu anumite medicamente care controlează concentrația de acid uric. Episoadele acute nu apar la toate persoanele, însă este posibil să aveți un episod acut chiar dacă luați Febuxostat-LF și mai ales în primele săptămâni sau luni de tratament. Este important să continuați să luați Febuxostat-LF chiar dacă aveți un episod acut, deoarece Febuxostat-LF continuă să acționeze pentru a reduce concentrația de acid uric. În timp, crizele de gută vor apărea mai rar și vor fi mai puțin dureroase, dacă continuați să luați zilnic Febuxostat-LF.

Medicul dumneavoastră vă va prescrie adesea alte medicamente, dacă sunt necesare, care să ajute la prevenirea sau tratamentul simptomelor episoadelor acute (cum sunt durerea și umflarea unei articulații).

Medicul dumneavoastră vă poate cere să efectuați analize de sânge pentru a verifica dacă ficatul funcționează normal.

Copii și adolescenți

Nu utilizați acest medicament la copii și adolescenți cu vârsta sub 18 ani deoarece siguranța și eficacitatea nu au fost stabilite la această grupă de vârstă.

Febuxostat-LF împreună cu alte medicamente

Spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă luați, ați luat recent sau s-ar putea să luați orice alte medicamente inclusiv dintre cele eliberate fără prescripție medicală.

Este important în special să-i spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă luați medicamente care conțin oricare dintre următoarele substanțe, deoarece acestea pot interacționa cu

- Febuxostat-LF, iar medicul dumneavoastră ar putea dori să analizeze măsurile necesare: mercaptopurină (utilizată pentru tratamentul cancerului);
- azatioprină (utilizată pentru reducerea răspunsului imunitar);
- teofilină (utilizată pentru tratamentul astmului bronșic).

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 se cunoaște dacă febuxostat poate fi nociv pentru făt. Febuxostat-LF nu trebuie utilizat în timpul sarcinii. Nu se cunoaște dacă febuxostat poate trece în laptele matern. Nu trebuie să utilizați Febuxostat-LF dacă alăptați sau dacă intenționați să alăptați.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

Este necesară atenție deoarece este posibil să prezentați amețeală, somnolență, vedere încețoșată și amorțeală sau senzație de furnicături în timpul tratamentului și nu trebuie să conduceți vehicule sau să folosiți utilaje dacă sunteți afectat.

Excipienți

Febuxostat-LF conține lactoză (un tip de zahăr). Dacă medicul dumneavoastră v-a atenționat că aveți intoleranță la unele categorii de glucide, vă rugăm să-l întrebați înainte de a lua acest medicament.

Febuxostat-LF conține colorant galben portocaliu (E110) care poate provoca reacții alergice.

Febuxostat-LF conține sodiu mai puțin de 1 mmol (23 mg) per comprimat, adică practic „nu conține sodiu”.

3. CUM SĂ LUAȚI FEBUXOSTAT-LF

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

- Doza uzuală este de un comprimat Febuxostat-LF 80 mg o dată pe zi.
- Comprimatele trebuie înghițite întregi și pot fi administrate cu sau fără alimente.
- Continuați să luați Febuxostat-LF zilnic, chiar dacă nu aveți un episod acut de gută sau o criză.

Dacă luați mai mult Febuxostat-LF decât trebuie

Dacă ați luat sau credeți că ați luat mai mult Febuxostat-LF decât trebuie (supradozaj), spuneți imediat medicului dumneavoastră sau prezentați-vă la cea mai apropiată unitate medicală. Aduceți medicamentele rămase cu dumneavoastră.

Dacă uitați să luați Febuxostat-LF

Dacă uitați să luați medicamentul sau ați luat o doză mai mică decât cea recomandată de medicul dumneavoastră nu luați o doză dublă pentru a compensa doza uitată; așteptați momentul stabilit pentru administrarea următoarei doze și continuați tratamentul așa cum v-a prescris medicul dumneavoastră.

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

Dacă încetați să luați Febuxostat-LF

Nu încetați să luați Febuxostat-LF fără recomandarea medicului, chiar dacă vă simțiți mai bine. Dacă încetați să luați Febuxostat-LF, concentrația de acid uric poate începe să crească, iar simptomele dumneavoastră se pot agrava, datorită formării de cristale noi de urați în și în jurul articulațiilor și rinichilor.

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.

Întrerupeți administrarea acestui medicament și contactați imediat medicul dumneavoastră sau mergeți la cel mai apropiat departament de urgențe al unui spital dacă apar oricare dintre următoarele reacții adverse rare (pot afecta până la 1 din 1000 pacienți) deoarece o reacție alergică severă poate urma:

- reacții anafilactice, hipersensibilitate la medicament (vezi punctul 2 „Precauții și atenționări”);
- erupții pe piele care pun viața în pericol caracterizate prin formare de vezicule și descuamarea pielii și suprafețele cavităților corpului, de exemplu mucoasa gurii și mucoasa genitală, ulceratii dureroase la nivelul gurii și/sau zonelor genitale, însoțite de febră, durere în gât și oboseală (sindromul Stevens-Johnson/necroză epidermică toxică), sau prin mărirea ganglionilor limfatici, hepatomegalie, hepatită (până la insuficiență hepatică), creșterea numărului globulelor albe din sânge (reacție medicamentoasă asociată cu eozinofilie și simptome sistemice) (vezi punctul 2);
- erupții generalizate pe piele.

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

- agravarea simptomelor gutei;
- durere de cap;
- diaree;
- greață;
- rezultate anormale ale testului hepatic;
- erupții ale pielii (incluzând variate tipuri de erupții, vedeți mai jos la punctele „mai puțin frecvente” și „rare”)
- umflarea localizată ca urmare a acumulării de lichid în țesuturi (edeme);
- amețală;
- scurtarea respirației;
- mâncărimi;
- durere în extremități, durere în mușchi/articulații;
- oboseală.

Alte reacții adverse care nu sunt menționate mai sus sunt listate mai jos:

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

- scăderea poftei de mâncare, modificări ale concentrațiilor de zahăr din sânge (diabet zaharat), un simptom putând fi setea excesivă, creșterea concentrației de grăsimi din sânge, creșterea greutateii corporale;
- pierderea apetitului sexual;
- dificultăți la adormire, somnolență;
- amorțeală sau senzație de furnicături, alterarea sau reducerea simțurilor (hipoestezie, hemipareză sau parestezie) alterarea simțului gustului, diminuarea simțului mirosului (hiposmie);
- modificări ale traseului ECG, bătaii neregulate sau rapide ale inimii, perceperea bătailor inimii (palpitații);
- creșterea tensiunii arteriale, bufeuri sau îmbujorare (de exemplu, înroșirea feței sau a gâtului) sângerare (hemoragie, întâlnită numai la pacienții care au făcut chimioterapie pentru boli ale sângelui);
- tuse, disconfort sau durere în piept, inflamația mucoasei nazale și/sau gâtului (infecția tractului respirator superior), bronșită, infecții ale tractului respirator inferior;
- uscăciunea gurii, durere/disconfort abdominal sau gaze, durere în abdomenul superior, arsuri/indigestie, constipație, scaun mai frecvent, vărsături, disconfort gastric;
- erupție pe piele cu mâncărime, urticarie, inflamație a pielii, modificări de culoare ale pielii, pete mici, roșii sau violet pe piele, pete mici, plate, roșii pe piele, zonă plată, roșie pe piele care este acoperită cu mici umflături confluențe, erupții cutanate, zone de roșeață și pete pe piele, transpirații abundente, transpirație nocturnă, căderea părului, înroșire a pielii (eritem), psoriazis, eczemă, alte tipuri de probleme la nivelul pielii;
- crampe musculare, slăbiciune musculară, , bursită sau artrită (inflamație a articulațiilor, însoțită de regulă de durere, umflare și/sau rigiditate), , durere de spate, spasme musculare, slăbiciune musculară și/sau articulară;
- prezența sângelui în urină, urinare anormal de frecventă, valori anormale ale analizelor de urină (concentrație crescută a proteinelor din urină), o reducere a capacității rinichilor de a funcționa corespunzător, infecții ale tractului urinar;
- umflătură localizată datorată retenției de lichide în țesuturi (edem), durere în piept, disconfort în piept;
- pietre la nivelul vezicii biliare sau ductului biliar (colelitiază);
- creșterea concentrației hormonilor de stimulare tiroidiană (TSH);
- modificări de ordin biochimic ale sângelui sau ale numărului de celule din sânge sau trombocite (valori anormale ale analizelor de sânge)
- pietre la rinichi;
- dificultăți de erecție;
- activitate scăzută a glandei tiroide;
- vedere încetoșată, modificări ale vederii;
- zgomote în urechi;
- curgere a nasului;
- ulcerații ale mucoasei gurii;
- inflamația pancreasului: simptome frecvente cum sunt durere abdominală, greață și vărsături;
- nevoia urgentă de a urina;
- durere;
- stare de rău;
- creștere a INR;
- contuzii;
- umflare a buzelor;

Reacții adverse rare (pot afecta până la 1 pacient din 1000) sunt:

- leziuni la nivelul mușchilor, o afecțiune care, în cazuri rare, poate fi gravă. Aceasta poate provoca probleme la nivelul mușchilor și, în special, în cazul în care, în același timp, vă simțiți rău sau aveți temperatură ridicată, aceasta poate fi cauzată de leziune anormală la nivelul mușchilor. Contactați imediat medicul dumneavoastră dacă aveți dureri la nivelul mușchilor, sensibilitate sau slăbiciune;
- umflare severă a straturilor profunde ale pielii, mai ales în jurul ochilor, organelor genitale, mâinilor, picioarelor sau limbii, cu posibila instalare bruscă a respirației dificile;
- febră ridicată în combinație cu erupții pe piele asemănătoare celor din rujeolă, mărirea ganglionilor limfatici, mărirea ficatului, hepatita (până la insuficiență hepatică), creșterea numărului de globule albe din sânge (leucocitoza cu sau fără eozinofilie);
- erupții la nivelul pielii de diferite tipuri (de exemplu asociate cu pete albe, cu vezicule, cu pustule care conțin puroi, erupții pe piele datorate rujeolei), eritem pe suprafață mare, necroză și detașare buloasă a epidermei și a mucoaselor care duce la exfoliere și posibil sepsis (sindrom Stevens-Johnson / necroliză epidermică toxică);
- nervozitate;
- senzație de sete;
- modificări ale greutății corporale (creștere/scădere), creșterea poftei de mâncare, pierderea fără control a poftei de mâncare (anorexia);
- scăderea anormală a celulelor sanguine (albe sau roșii);
- modificări sau reduceri ale cantității de urină din cauza inflamației rinichilor (nefrita tubulointerstițială);
- inflamația ficatului (hepatita);
- îngălbenirea pielii (icter);
- infecții ale vezicii urinare;
- leziuni hepatice;
- creșterea valorilor de creatinfosfokinază în sânge (un indicator al leziunilor musculare);
- moarte cardiacă subită;
- scădere a numărului hematiilor (anemie);
- depresie;
- tulburări ale somnului;
- pierdere a simțului gustului;
- senzație de arsură;
- vertij;
- insuficiență circulatorie;
- infecție a plămânului (pneumonie);
- afte bucale, inflamație a mucoasei gurii;
- perforație gastro-intestinală;
- sindromul coafei rotatorilor;
- polimialgie reumatică;
- senzație de căldură;
- pierdere bruscă a vederii din cauza blocării unei artere de la nivelul ochiului.

Raportarea reacțiilor adverse

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nementionate 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 Medicamentului și Dispozitivelor Medicale: www.amdm.gov.md sau e-mail: farmacovigilenta@amdm.gov.md

Raportând reacțiile adverse, puteți contribui la furnizarea de informații suplimentare privind siguranța acestui medicament.

5. CUM SE PĂSTREAZĂ FEBUXOSTAT-LF

A se păstra la temperaturi sub 25°C.

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.

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 Febuxostat-LF

Substanța activă este febuxostat. Fiecare comprimat conține 80 mg febuxostat.

Celelalte componente sunt:

Nucleul comprimatului: lactoză monohidrat, hidroxipropilceluloză, celuloză microcristalină 101, croscarmeloză sodică, dioxid de siliciu coloidal anhidru, stearat de magneziu, celuloză microcristalină 102.

Filmul comprimatului: alcool polivinilic parțial hidrolizat, macrogol 4000/PEG, talc, dioxid de titan, galben de chinolină (E104), oxid galben de fer, colorant galben portocaliu (E110).

Cum arată Febuxostat-LF și conținutul ambalajului

Comprimatele filmate Febuxostat-LF sunt de culoare galbenă și formă alungită.

Câte 7 sau 10 comprimate filmate în blistere din folie PVC neplastificată și folie de aluminiu. Câte 4 blistere a câte 7 comprimate filmate sau câte 3 blistere a câte 10 comprimat filmate împreună cu prospectul pentru utilizator pacient în cutie de carton.

Deținătorul autorizației de punere pe piață

Lekpharm SRL

str. Minskaya 2A, of. 301, or. Logoysk 223141,

Republica Belarus

Tel.: +375 1774 53801

e-mail: office@lekpharm.by

Fabricantul

Lekpharm SRL

str. Minskaya 2A/4, of. 301, or. Logoysk 223141,

Republica Belarus

Acest prospect a fost aprobat în februarie 2026

Informații detaliate privind acest medicament sunt disponibile pe site-ul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (AMDM) <http://nomenclator.amdm.gov.md>