

## Foglio illustrativo: informazioni per il paziente

**Quetiapina Sandoz GmbH 100 mg compresse rivestite con film**  
**Quetiapina Sandoz GmbH 200 mg compresse rivestite con film**  
**Quetiapina Sandoz GmbH 300 mg compresse rivestite con film**

Medicinale equivalente

**Legga attentamente questo foglio prima di prendere questo medicinale perché contiene importanti informazioni per lei.**

- Conservi questo foglio. Potrebbe aver bisogno di leggerlo di nuovo.
- Se ha qualsiasi dubbio, si rivolga al medico o al farmacista.
- Questo medicinale è stato prescritto soltanto per lei. Non lo dia ad altre persone, anche se i sintomi della malattia sono uguali ai suoi, perché potrebbe essere pericoloso.
- Se si manifesta un qualsiasi effetto indesiderato, compresi quelli non elencati in questo foglio, si rivolga al medico o al farmacista. Vedere paragrafo 4.

### **Contenuto di questo foglio:**

1. Che cos'è Quetiapina Sandoz GmbH e a che cosa serve
2. Cosa deve sapere prima di prendere Quetiapina Sandoz GmbH
3. Come prendere Quetiapina Sandoz GmbH
4. Possibili effetti indesiderati
5. Come conservare Quetiapina Sandoz GmbH
6. Contenuto della confezione e altre informazioni

### **1. Che cos'è Quetiapina Sandoz GmbH e a che cosa serve**

Quetiapina Sandoz GmbH contiene il principio attivo quetiapina. Questa appartiene a un gruppo di medicinali chiamati antipsicotici.

Quetiapina Sandoz GmbH può essere usato per trattare diverse patologie, come:

- Schizofrenia: condizione in cui può avere la sensazione di udire o sentire cose che non esistono, credere in cose che non sono reali o sentirsi insolitamente sospettoso, ansioso, confuso, colpevole, teso o depresso.
- Mania: condizione in cui può sentirsi molto eccitato, euforico, agitato, entusiasta o iperattivo o avere scarsa capacità di giudizio, compresi comportamenti aggressivi o distruttivi.
- Depressione bipolare: condizioni in cui può sentirsi triste. Può sentirsi depresso, colpevole, senza energie, senza appetito o con difficoltà a dormire.

Il medico può continuare a prescrivere Quetiapina Sandoz GmbH anche quando si sente meglio.

### **2. Cosa deve sapere prima di prendere Quetiapina Sandoz GmbH**

#### **Non prenda Quetiapina Sandoz GmbH**

- se è allergico alla quetiapina o ad uno qualsiasi degli altri componenti di questo medicinale (elencati al paragrafo 6)
- se sta assumendo uno qualsiasi dei seguenti medicinali:
  - alcuni medicinali usati per il trattamento dell'infezione da HIV
  - medicinali azolici (medicinali usati per trattare le infezioni causate da funghi)
  - eritromicina o claritromicina (medicinali usati per trattare le infezioni batteriche)
  - nefazodone (un medicinale usato per la depressione).

Non prenda Quetiapina Sandoz GmbH se le situazioni descritte sopra la riguardano. Se ha qualsiasi dubbio si rivolga al medico o al farmacista prima di prendere Quetiapina Sandoz GmbH.

## **Avvertenze e precauzioni**

Si rivolga al medico o al farmacista prima di prendere Quetiapina Sandoz GmbH:

- se lei qualcun altro della sua famiglia, ha o ha avuto problemi al cuore, ad esempio problemi del ritmo cardiaco, indebolimento del muscolo cardiaco o infiammazione del cuore o se sta assumendo altri medicinali che possono influenzare il battito cardiaco.
- se ha la pressione sanguigna bassa.
- se ha avuto un ictus, soprattutto se è anziano.
- se ha problemi al fegato.
- se ha avuto attacchi epilettici (convulsioni).
- se ha il diabete o è a rischio di sviluppare il diabete. In questo caso, il medico potrà controllare i suoi livelli di zucchero nel sangue durante l'assunzione di Quetiapina Sandoz GmbH.
- se è a conoscenza di aver avuto in passato dei bassi livelli di globuli bianchi nel sangue (causati o meno da altri medicinali)
- se è un anziano affetto da demenza (perdita della funzionalità cerebrale). In questo caso, Quetiapina Sandoz GmbH non deve essere utilizzato perché il gruppo di medicinali a cui appartiene Quetiapina Sandoz GmbH può aumentare il rischio di ictus, o in alcuni casi, il rischio di morte, in anziani con demenza.
- se è una persona anziana con malattia di Parkinson/ parkinsonismo
- se lei o qualcun'altro della sua famiglia ha una storia clinica di disturbi correlati alla presenza di coaguli di sangue, poiché i medicinali di questo tipo possono favorire la formazione di coaguli di sangue.
- se soffre o ha sofferto di una condizione in cui ha smesso di respirare per brevi periodi durante il normale sonno notturno (chiamata "apnea del sonno") e sta assumendo medicinali che rallentano la normale attività del cervello ("depressivi del sistema nervoso centrale").
- se soffre o ha sofferto di una condizione in cui non riesce a svuotare completamente la vescica (ritenzione urinaria), ha un ingrossamento della prostata, un blocco intestinale, o un aumento della pressione all'interno dell'occhio. Queste condizioni sono a volte causate da medicinali (chiamati "anticolinergici") che agiscono sul modo in cui funzionano le cellule nervose e sono usati per il trattamento di determinate condizioni mediche.
- se ha una storia di abuso di alcol o farmaci.

Informi il medico se sperimenta una delle seguenti condizioni dopo l'assunzione di Quetiapina Sandoz GmbH:

- Una combinazione di febbre, rigidità muscolare grave, sudorazione o ridotto livello di coscienza (un disturbo chiamato "sindrome neurolettica maligna"). Può essere necessario un trattamento medico immediato.
- Movimenti incontrollabili, soprattutto del viso o della lingua.
- Capogiri o sensazione di grave sonnolenza. Questo potrebbe aumentare il rischio di lesioni accidentali (cadute) nei pazienti anziani.
- Attacchi epilettici (convulsioni)
- Erezione di lunga durata e dolorosa (priapismo)
- ha un battito cardiaco accelerato e irregolare, anche a riposo, palpitazioni, problemi respiratori, dolore toracico o stanchezza inspiegabile. Il tuo medico dovrà controllare il tuo cuore e, se necessario, indirizzarti immediatamente da un cardiologo.

Queste condizioni possono essere causate da questo tipo di medicinale.

Informi il medico il prima possibile se ha:

- febbre, sintomi simil-influenzali, mal di gola, o qualsiasi altra infezione, in quanto questo potrebbe essere il risultato di una conta molto bassa delle cellule del sangue, che può richiedere l'interruzione e/o l'inizio del trattamento con Quetiapina Sandoz GmbH;

- stipsi con dolore addominale persistente, o stipsi perché non c'è stata risposta al trattamento, in quanto ciò potrebbe portare ad una più grave ostruzione intestinale.

#### Pensieri di suicidio e peggioramento della depressione

Se è depresso, potrebbe capitarle di nutrire pensieri autolesionisti o suicidi. Questi possono aumentare quando inizia la terapia per la prima volta, perché questi medicinali richiedono tempo per esercitare i loro effetti, in genere circa due settimane, ma a volte di più. Questi pensieri potrebbero aumentare se interrompe improvvisamente il trattamento. Potrebbe essere più incline a questi pensieri se è un giovane adulto. Le informazioni provenienti dagli studi clinici hanno mostrato un aumento del rischio di pensieri e/o comportamenti suicidi nei giovani adulti di età inferiore ai 25 anni affetti da depressione.

Se in qualsiasi momento inizia a nutrire pensieri autolesionisti o suicidi, consulti immediatamente il medico o si rechi in ospedale. Potrebbe essere utile informare della sua depressione un parente o un amico intimo e chiedere loro di leggere questo foglio illustrativo. Potrebbe chiedere loro di dirle se ritengono che la sua depressione stia peggiorando, oppure se sono preoccupati da eventuali alterazioni del suo comportamento.

#### Aumento di peso

È stato osservato aumento di peso nei pazienti che assumono Quetiapina Sandoz GmbH. Lei ed il medico dovrete controllare regolarmente il suo peso

#### Bambini e adolescenti

Quetiapina Sandoz GmbH non deve essere utilizzato in bambini e adolescenti al di sotto dei 18 anni di età.

#### **Altri medicinali e Quetiapina Sandoz GmbH**

Informi il medico o il farmacista se sta assumendo, ha recentemente assunto o potrebbe assumere qualsiasi altro medicinale.

Non prenda Quetiapina Sandoz GmbH se sta assumendo uno qualsiasi dei seguenti medicinali:

- Alcuni medicinali usati per il trattamento dell'infezione da HIV.
- Medicinali azolici (medicinali usati per trattare le infezioni causate da funghi).
- Eritromicina o claritromicina (medicinali usati per trattare le infezioni batteriche).
- Nefazodone (un medicinale usato per trattare la depressione).

Informi il medico se prende uno qualsiasi dei seguenti medicinali:

- Medicinali per l'epilessia (come fenitoina o carbamazepina).
- Medicinali per l'elevata pressione sanguigna.
- Barbiturici (medicinali usati per trattare i disturbi del sonno).
- Tioridazina o litio (altri medicinali antipsicotici).
- Medicinali che influenzano il battito cardiaco, ad esempio, medicinali che possono causare uno squilibrio negli elettroliti (bassi livelli di potassio o magnesio), come i diuretici (comprese che facilitano l'eliminazione dell'acqua) o alcuni antibiotici (medicinali usati per trattare le infezioni batteriche).
- Medicinali che possono causare stipsi.
- Medicinali (chiamati anticolinergici) che agiscono sul modo in cui funzionano le cellule nervose e sono usati per il trattamento di determinate condizioni mediche.

Si rivolga al medico o al farmacista prima di interrompere l'assunzione di qualsiasi altro medicinale.

#### **Quetiapina Sandoz GmbH con cibi, bevande e alcool**

- Cibo: vedere paragrafo 3 "Modo di somministrazione".
- Faccia attenzione alla quantità di alcol che beve. Questo poiché l'assunzione di Quetiapina Sandoz GmbH con alcol può causare sonnolenza.
- **Non beva succo di pompelmo** in corso di trattamento con Quetiapina Sandoz GmbH: il succo di pompelmo può compromettere gli effetti di quetiapina.

## **Gravidanza e allattamento**

Se è in corso una gravidanza, se sospetta o sta pianificando una gravidanza, o se sta allattando con latte materno chiedi consiglio al medico o al farmacista prima di prendere questo medicinale.

- **Non** deve prendere Quetiapina Sandoz GmbH durante la gravidanza senza prima discuterne con il medico.

I seguenti sintomi che possono presentarsi alla sospensione possono verificarsi nei neonati di madri che hanno assunto Quetiapina Sandoz GmbH durante l'ultimo trimestre (gli ultimi tre mesi di gravidanza): tremore, rigidità e/o debolezza muscolare, sonnolenza, agitazione, problemi respiratori e difficoltà nell'assunzione di cibo. Se il suo bambino mostra uno qualsiasi di questi sintomi è necessario contattare il medico.

- Quetiapina Sandoz GmbH non deve essere assunta durante l'allattamento.

## **Guida di veicoli e utilizzo di macchinari**

Le sue compresse potrebbero causarle sonnolenza e capogiri. Non guidi veicoli e non utilizzi utensili o macchinari fino a quando non conosce quale effetto ha questo medicinale su di lei.

## **Effetto sui test antidroga delle urine**

Se sta per essere sottoposto a un test per rilevare la presenza di droga nelle urine, l'assunzione di Quetiapina Sandoz GmbH può determinare risultati positivi per metadone o per alcuni farmaci per la depressione chiamati antidepressivi triciclici (TCA) quando vengono utilizzati certi tipi di test, anche se lei non sta assumendo metadone o TCA. In questo caso, può essere eseguito un test più specifico.

## **Quetiapina Sandoz GmbH contiene sodio, lattosio**

Questo medicinale contiene meno di 1 mmol di sodio (23 mg) per compressa rivestita con film, cioè essenzialmente senza sodio.

Se il medico le ha diagnosticato un'intolleranza ad alcuni zuccheri, lo contatti prima di prendere questo medicinale.

## **3. Come prendere Quetiapina Sandoz GmbH**

Prenda questo medicinale seguendo sempre esattamente le istruzioni del medico. Se ha dubbi consulti il medico o il farmacista.

Per dosi non realizzabili/praticabili con questo medicinale sono disponibili prodotti medicinali contenenti quantità inferiori di quetiapina.

### **La dose raccomandata è:**

#### **Adulti**

Il medico deciderà la dose iniziale. La dose di mantenimento (dose giornaliera) dipenderà dal suo tipo di malattia e dalle sue esigenze, ma in genere sarà compresa tra 150 mg e 800 mg. Prenderà le compresse una volta al giorno, al momento di coricarsi, o due volte al giorno secondo la sua malattia.

Persone anziane Se lei è anziano il medico potrebbe modificare la sua dose.

#### **Problemi al fegato**

Il medico potrà modificare la sua dose se lei ha problemi al fegato.

#### **Uso nei bambini e negli adolescenti**

Quetiapina Sandoz GmbH **non deve essere usata** nei bambini e adolescenti sotto i 18 anni.

#### **Modo di somministrazione**

Per uso orale.

- *Quetiapina Sandoz GmbH 300 mg compresse rivestite con film*

La compressa può essere divisa in due dosi uguali. Se necessario, la posizioni su una superficie dura con la parte dentata verso l'alto. Quindi preme la compressa utilizzando i pollici su entrambe le estremità allo stesso tempo.

- *Quetiapina Sandoz GmbH 100 mg compresse rivestite con film*
- *Quetiapina Sandoz GmbH 200 mg compresse rivestite con film*  
La compressa può essere divisa in quattro dosi uguali. Se necessario, la posizioni su una superficie dura con la parte dentata verso l'alto. Quindi preme la compressa al centro con il pollice.
- Deglutisca le compresse con un sorso d'acqua.
- Può prendere le compresse con o senza cibo.
- Non beva succo di pompelmo mentre assume Quetiapina Sandoz, perché può influire sul meccanismo d'azione del medicinale.

#### **Durata del trattamento:**

Questa sarà decisa dal medico. Non interrompa l'assunzione delle compresse, anche se si sente meglio, a meno che il medico non le dica che può farlo.

#### **Se prende più Quetiapina Sandoz GmbH di quanto deve**

Se prende più Quetiapina Sandoz GmbH di quanto prescritto dal medico, può avvertire sonnolenza, capogiri e battiti cardiaci anormali. Contatti immediatamente il medico o il più vicino ospedale. Porti con sé le compresse.

#### **Se dimentica di prendere Quetiapina Sandoz GmbH**

Se dimentica di prendere una dose, la prenda non appena se ne ricorda. Se è quasi ora di assumere la dose successiva, aspetti fino all'ora stabilita. Non prenda una dose doppia per compensare la dimenticanza della compressa.

#### **Se interrompe il trattamento con Quetiapina Sandoz GmbH**

Se interrompe improvvisamente l'assunzione di Quetiapina Sandoz GmbH potrebbe non essere in grado di dormire (insonnia), avvertire una sensazione di malessere (nausea) o avere mal di testa, diarrea, stare male (vomito), avere capogiri o irritabilità. Il medico potrà suggerirle di ridurre gradualmente la dose prima di sospendere il trattamento.

Se ha qualsiasi dubbio sull'uso di questo medicinale, si rivolga al medico o al farmacista.

#### **4. Possibili effetti indesiderati**

Come tutti i medicinali, questo medicinale può causare effetti indesiderati, sebbene non tutte le persone li manifestino.

**Interrompa immediatamente l'assunzione di Quetiapina Sandoz GmbH e contatti subito il medico o si rechi presso il più vicino ospedale, se sperimenta uno qualsiasi dei seguenti effetti indesiderati:**

#### **Effetti indesiderati non comuni, possono interessare fino a 1 persona su 100:**

- convulsioni o crisi epilettiche
- movimenti incontrollabili, in particolare del viso o della lingua

#### **Effetti indesiderati rari, possono interessare fino a 1 persona su 1.000:**

- una combinazione di temperatura alta (febbre), sudorazione, rigidità muscolare, sensazione di estrema stanchezza o mancamento (una patologia denominata "sindrome neurolettica maligna")
- erezione persistente e dolorosa (priapismo)
- coaguli di sangue nelle vene soprattutto delle gambe (i sintomi includono gonfiore, dolore e arrossamento delle gambe), che possono spostarsi attraverso i vasi sanguigni fino ai polmoni causando dolore toracico e difficoltà nella respirazione

- associazione di febbre, sintomi simil-influenzali, mal di gola, o qualsiasi altra infezione con una conta di globuli bianchi molto bassa (una condizione definita come agranulocitosi)

**Effetti indesiderati molto rari, possono interessare fino a 1 persona su 10.000:**

- una grave formazione di vesciche su pelle, bocca, occhi e genitali (sindrome di Stevens-Johnson)
- una grave reazione allergica (anafilassi), che può causare difficoltà di respirazione o shock
- rapido gonfiore della pelle, di solito intorno a occhi, labbra e gola (angioedema)

**Non nota, la frequenza non può essere definita sulla base dei dati disponibili:**

- grave ed improvvisa reazione allergica con sintomi quali febbre e vesciche sulla pelle e desquamazione della pelle (necrolisi epidermica tossica).
- eruzione cutanea con macchie rossastre irregolari (eritema multiforme)
- Reazione al farmaco con Eosinofilia e Sintomi Sistemici (DRESS). Eruzione diffusa, elevata temperatura corporea, innalzamento degli enzimi epatici, anomalie del sangue (eosinofilia), ingrossamento dei linfonodi e coinvolgimento di altri organi corporei (Eruzione da farmaco con Eosinofilia e Sintomi Sistemici noti anche come DRESS o sindrome da ipersensibilità al farmaco). Smetta di usare Quetiapina Sandoz GmbH se sviluppa questi sintomi e contatti il medico o chiedi immediatamente assistenza medica.

La classe di farmaci alla quale Quetiapina Sandoz GmbH appartiene può causare problemi del ritmo cardiaco, che possono essere gravi e, nei casi gravi, possono essere fatali.

**È possibile che lei sperimenti uno qualsiasi degli altri effetti indesiderati riportati di seguito elencati secondo le frequenze:**

**Molto comune**, può interessare più di 1 persona su 10:

- capogiri (possono provocare cadute), mal di testa, secchezza della bocca
- sensazione di sonnolenza (questa può scomparire con il passare del tempo, con la prosecuzione del trattamento con Quetiapina Sandoz GmbH (può provocare cadute))
- sintomi da sospensione (sintomi che insorgono quando smette di prendere Quetiapina Sandoz GmbH), che comprendono difficoltà ad addormentarsi (insonnia), sensazione di malessere (nausea), mal di testa, diarrea, stato di malessere (vomito), capogiri e irritabilità. Si consiglia la sospensione graduale nell'arco di un periodo di almeno 1-2 settimane
- aumento del peso corporeo
- movimenti muscolari anomali, che comprendono difficoltà ad iniziare un movimento muscolare, tremore, senso di irrequietezza o rigidità muscolare senza dolore
- variazioni della quantità di alcuni grassi (trigliceridi e colesterolo totale)

**Comune**, può interessare fino a 1 persona su 10:

- Battito cardiaco rapido
- Sensazione che il cuore sia accelerato, che batta forte o sensazione di battiti mancanti
- Stipsi, disturbi di stomaco (indigestione)
- Sensazione di debolezza
- Gonfiore delle braccia o delle gambe
- Bassa pressione sanguigna quando si passa alla posizione eretta. Ciò può provocare capogiri o svenimento (che possono causare cadute)
- Aumento dei livelli di zucchero nel sangue
- Vista offuscata
- Sogni anormali e incubi
- Sensazione aumentata di fame
- Irritabilità
- Disturbi della conversazione e del linguaggio
- Pensieri suicidari e peggioramento della depressione
- Mancanza di respiro

- Vomito (soprattutto negli anziani)
- Febbre
- Variazioni dei livelli ematici degli ormoni tiroidei
- Diminuzione del numero di alcuni tipi di cellule del sangue
- Aumento degli enzimi epatici misurati nel sangue
- Aumenti dei livelli ematici di un ormone chiamato prolattina. In rari casi questi aumenti della quantità di prolattina possono provocare le seguenti condizioni:
  - ingrossamento del seno ed inattesa produzione di latte dalla ghiandola mammaria sia negli uomini che nelle donne
  - assenza o irregolarità del ciclo mestruale nelle donne.

**Non comune**, può interessare fino a 1 persona su 100:

- Reazioni allergiche che possono comprendere ecchimosi cutanee rialzate (piaghe), gonfiore della pelle e gonfiore intorno alla bocca
- Sensazioni sgradevoli alle gambe (chiamate anche sindrome delle gambe senza riposo)
- Difficoltà di deglutizione
- Disfunzione sessuale
- Diabete
- Modifiche dell'attività elettrica del cuore visibili all'ECG (prolungamento del QT)
- Battito cardiaco più lento rispetto al normale che può verificarsi all'inizio del trattamento, e che può essere associato a bassa pressione sanguigna e svenimento
- Difficoltà nel passaggio dell'urina
- Svenimento (può provocare cadute)
- Naso chiuso
- Diminuzione della quantità dei globuli rossi
- Diminuzione della quantità di sodio nel sangue
- Peggioramento del diabete pre-esistente

**Raro**, può interessare fino a 1 persona su 1.000:

- Ingiallimento della pelle e degli occhi (ittero)
- Infiammazione del fegato (epatite)
- Gonfiore del seno e inaspettata produzione di latte dal seno (galattorrea)
- Disturbi mestruali
- Camminare, parlare, mangiare o fare altre attività durante il sonno
- Riduzione della temperatura corporea (ipotermia)
- Infiammazione del pancreas
- Una condizione chiamata "sindrome metabolica", dove si può avere una combinazione di tre o più dei seguenti fattori: un aumento di grasso intorno all'addome, una diminuzione del "colesterolo buono" (HDL-C), con un aumento in un tipo di grassi nel sangue chiamati trigliceridi, pressione sanguigna alta e un aumento degli zuccheri nel sangue
- Ostruzione intestinale
- Aumento della creatin fosfochinasi sierica (una sostanza presente nei muscoli)

**Molto raro**, può interessare fino a 1 persona su 10.000:

- grave eruzione cutanea, vesciche o macchie rosse sulla pelle,
- secrezione inadeguata di un ormone che controlla il volume delle urine
- rottura delle fibre muscolari e dolore muscolare (rabdomiolisi)

**Non nota**, la frequenza non può essere definita sulla base dei dati disponibili:

- sintomi da sospensione possono verificarsi in neonati di madri che hanno assunto Quetiapina Sandoz GmbH durante la loro gravidanza
- infarto
- Disturbo del muscolo cardiaco (cardiomiopatia)
- Infiammazione del muscolo cardiaco (miocardite)

- Infiammazione dei vasi sanguigni (Vasculite), spesso con eruzione cutanea con piccole protuberanze rosse o viola.

Alcuni effetti indesiderati sono visibili solo durante gli esami del sangue. Questi includono modifiche nella quantità di certi grassi (trigliceridi e colesterolo totale) o di zuccheri nel sangue, variazioni nei livelli di certi ormoni prodotti dalla tiroide nel sangue, aumento dei livelli degli enzimi epatici, riduzione del numero di alcuni tipi di cellule del sangue, riduzione della quantità dei globuli rossi del sangue, aumento della creatina fosfochinasi ematica (una sostanza presente nei muscoli), riduzione dei livelli di sodio nel sangue e aumento dei livelli dell'ormone chiamato prolattina nel sangue. Gli aumenti dell'ormone prolattina potrebbero, in casi rari, determinare le seguenti conseguenze:

- Ingrossamento del seno ed inaspettata produzione di latte dal seno, sia negli uomini che nelle donne.
- Assenza o irregolarità del ciclo mestruale nelle donne.

Il medico potrebbe chiedervi di volta in volta di effettuare esami del sangue.

### **Effetti indesiderati nei bambini e negli adolescenti**

Gli stessi effetti indesiderati che possono verificarsi negli adulti possono verificarsi anche nei bambini e negli adolescenti.

I seguenti effetti indesiderati sono stati osservati più frequentemente nei bambini e negli adolescenti oppure non sono stati segnalati negli adulti:

**Molto comune**, può interessare più di 1 persona su 10:

- aumento dei livelli di un ormone chiamato prolattina nel sangue  
Questo potrebbe in rari casi comportare:
  - gonfiore del seno e secrezione inaspettata di latte sia negli uomini sia nelle donne
  - assenza o irregolarità del ciclo mestruale nelle donne
- aumento dell'appetito
- vomito
- movimenti muscolari anomali. Questi comprendono difficoltà ad iniziare i movimenti muscolari, tremori, sensazione di irrequietezza o rigidità muscolare senza dolore
- aumento della pressione sanguigna

**Comune**, può interessare più di 1 persona su 10:

- sensazione di debolezza
- svenimento (può portare a cadute)
- naso chiuso
- sentirsi irritati

### **Segnalazione degli effetti indesiderati**

Se si manifesta **un qualsiasi effetto indesiderato**, compresi quelli non elencati in questo foglio, **si rivolga al medico o al farmacista**.

Lei può inoltre segnalare gli effetti indesiderati direttamente tramite il sistema nazionale di segnalazione all'indirizzo <https://www.aifa.gov.it/content/segnalazioni-reazioni-avverse>. Segnalando gli effetti indesiderati lei può contribuire a fornire maggiori informazioni sulla sicurezza di questo medicinale.

## **5. Come conservare Quetiapina Sandoz GmbH**

Non usi questo medicinale dopo la data di scadenza, che è riportata sulla scatola e sul blister dopo Scad.. La data di scadenza si riferisce all'ultimo giorno di quel mese.

Questo medicinale non richiede alcuna condizione particolare di conservazione

Validità dopo la prima apertura del flacone:

non usare una volta trascorsi 6 mesi dalla prima apertura.



Non getti alcun medicinale nell'acqua di scarico e nei rifiuti domestici. Chiedi al farmacista come eliminare i medicinali che non utilizza più. Questo aiuterà a proteggere l'ambiente.

## 6. Contenuto della confezione e altre informazioni

### Cosa contiene Quetiapina Sandoz GmbH

#### Il principio attivo è quetiapina (come fumarato)

Ogni compressa rivestita con film contiene 100 mg, di quetiapina (come fumarato).

Ogni compressa rivestita con film contiene 200 mg di quetiapina (come fumarato).

Ogni compressa rivestita con film contiene 300 mg di quetiapina (come fumarato).

Gli altri componenti sono:

- *Nucleo della compressa*: calcio idrogeno fosfato diidrato, cellulosa microcristallina, lattosio monoidrato, magnesio stearato, povidone (K 29/32), silice colloidale idrata, sodio amido glicolato (tipo A).

*Rivestimento della compressa*: ipromellosa, lattosio monoidrato, macrogol 4000, titanio diossido (E171), ferro ossido giallo (E172) (solo per 100 mg)

### Descrizione dell'aspetto di Quetiapina Sandoz GmbH e contenuto della confezione

#### *100 mg compresse rivestite con film*

Le compresse rivestite con film sono di colore giallo, rotonde (diametro di circa 8,8 mm), con una linea di frattura su un lato

#### *200 mg compresse rivestite con film*

Le compresse rivestite con film sono di colore bianco, rotonde (diametro di circa 11,5 mm), con una linea di frattura su un lato.

#### *300 mg compresse rivestite con film*

Le compresse rivestite con film sono di colore bianco, ovali (lunghezza di circa 18 mm e larghezza 8,8 mm), con linea di frattura su entrambi i lati.

Le compresse rivestite con film sono confezionate in blister in PVC/PVDC/Aluminio o PVC/PE/PVDC/Alluminio ed inserite in scatole di cartone o confezionate in flaconi in HDPE con tappo a vite in PP o PE con essiccante (gel di silice).

Confezioni:

#### *100 mg e 300 mg compresse rivestite con film*

Blister: 6, 10, 20, 30, 50, 60, 90, 100, 1x100 (blister Divisibile Per Dose Unitaria) 120 o 180 compresse rivestite con film

Flaconi 100, 120, 250 o 500 compresse rivestite con film.

#### *200 mg compresse rivestite con film:*

Blister 6, 10, 20, 30, 50, 60, 90, 100, 1x100 (blister Divisibile Per Dose Unitaria), 120 o 180 compresse rivestite con film

Flaconi 100, 250 o 500 compresse rivestite con film.

È possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

### Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio

Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, 6250 Kundl (Austria)

Rappresentante per l'Italia: Sandoz S.p.A, Largo U. Boccioni 1, 21040 Origgio (VA)

### Produttori

Salutas Pharma GmbH – Otto Von Guericke Allee 1 – 39179 Barleben (Germania)

Lek Pharmaceuticals d.d., Verovškova 57, 1526 Ljubljana (Slovenia)

Lek S.A., Ul. Podlipie 16 C, 95 010 Strykow (Polonia)

Lek Pharmaceuticals d.d., Trimlini 2D, 9220 Lendava (Slovenia)  
Lek S.A., Ul. Domaniewska, 50C, 02-672 Warszawa (Polonia)  
S.C. Sandoz S.R.L., 7A Livezeni Street, 540472 Targu Mures, Jud. Mures (Romania)

**Questo medicinale è stato autorizzato negli stati membri dello Spazio Economico Europeo con le seguenti denominazioni:**

Austria:

Quetiapin Sandoz 100 mg - Filmtabletten  
Quetiapin Sandoz 200 mg - Filmtabletten  
Quetiapin Sandoz 300 mg - Filmtabletten

Belgio:

Quetiapine Sandoz 100 mg filmomhulde tabletten  
Quetiapine Sandoz 200 mg filmomhulde tabletten  
Quetiapine Sandoz 300 mg filmomhulde tabletten

Bulgaria

КВЕЛУКС 100 МГ ФИЛМИРАНИ ТАБЛЕТКИ  
КВЕЛУКС 200 МГ ФИЛМИРАНИ ТАБЛЕТКИ

Danimarca

Quetiapin Sandoz

Finlandia:

Quetiapin Sandoz 100 mg kalvopäällysteinen tabletti  
Quetiapin Sandoz 200 mg kalvopäällysteinen tabletti  
Quetiapin Sandoz 300 mg kalvopäällysteinen tabletti

Italia

QUETIAPINA SANDOZ GmbH

Paesi Bassi:

Quetiapine Sandoz 100 mg, FILMOMHULDE TABLETTEN  
Quetiapine Sandoz 200 mg, FILMOMHULDE TABLETTEN  
Quetiapine Sandoz 300 mg, FILMOMHULDE TABLETTEN

Norvegia:

Quetiapin Sandoz 100 mg filmdrasjerte tabletter  
Quetiapin Sandoz 200 mg filmdrasjerte tabletter  
Quetiapin Sandoz 300 mg filmdrasjerte tabletter

Slovenia:

Kvelux 100 mg filmsko obložene tablete  
Kvelux 200 mg filmsko obložene tablete  
Kvelux 300 mg filmsko obložene tablete

Svezia:

Quetiapin Sandoz 100 mg filmdragerade tabletter  
Quetiapin Sandoz 200 mg filmdragerade tabletter

Regno Unito:

Quetiapine 100 mg Film-coated Tablets  
Quetiapine 150 mg Film-coated Tablets  
Quetiapine 200 mg Film-coated Tablets  
Quetiapine 300 mg Film-coated Tablets

**Questo foglio illustrativo è stato aggiornato il 03-2022**