

FOGLIO ILLUSTRATIVO: INFORMAZIONI PER L'UTILIZZATORE

Quetiapina Zentiva

25 mg, 100 mg, 200 mg, 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 Zentiva e a che cosa serve
2. Cosa deve sapere prima di prendere Quetiapina Zentiva
3. Come prendere Quetiapina Zentiva
4. Possibili effetti indesiderati
5. Come conservare Quetiapina Zentiva
6. Contenuto della confezione e altre informazioni

1. CHE COS'È QUETIAPINA ZENTIVA E A CHE COSA SERVE

Quetiapina Zentiva contiene una sostanza chiamata quetiapina. Questa sostanza appartiene ad un gruppo di medicinali denominati antipsicotici. Quetiapina Zentiva può essere usato per trattare diverse malattie come le seguenti:

- Depressione bipolare: ci si può sentire tristi, oppure depressi, con senso di colpa, senza energia, senza appetito o con difficoltà a prendere sonno.
- Mania: ci si può sentire molto eccitati, euforici, agitati, entusiasti o iperattivi o avere poca capacità di giudizio, inclusi stati di aggressività o distruttivi.
- Schizofrenia: si ha la sensazione di udire o sentire cose che nella realtà non sono presenti, ci si convince di cose che non corrispondono al vero o ci si sente insolitamente sospettosi, ansiosi, confusi, con senso di colpa, tesi o depressi.

Il medico può continuare a prescrivere Quetiapina Zentiva anche se si sente meglio.

2. COSA DEVE SAPERE PRIMA DI PRENDERE QUETIAPINA ZENTIVA

Non prenda Quetiapina Zentiva se:

- è allergico alla quetiapina o ad uno qualsiasi degli altri componenti di questo medicinale (elencati al paragrafo 6);
- sta assumendo uno dei seguenti medicinali:
 - alcuni medicinali per le infezioni dell'HIV,
 - farmaci azolici (per le infezioni causate da funghi),
 - eritromicina o claritromicina (per le infezioni),
 - nefazodone (per la depressione).

Se ha dubbi, si rivolga al medico o al farmacista prima di prendere Quetiapina Zentiva.

Avvertenze e precauzioni

Si rivolga al medico o al farmacista prima di prendere Quetiapina Zentiva se:

- Lei o qualcun'altro della sua famiglia ha o ha avuto in passato problemi al cuore, per esempio disturbi del ritmo cardiaco, indebolimento del muscolo cardiaco o infiammazione del cuore o se sta assumendo dei medicinali che possono influenzare il battito cardiaco.
- La sua pressione sanguigna è bassa.
- Ha avuto un ictus, specialmente se è anziano.
- Soffre di disturbi al fegato.
- Ha sofferto di convulsioni (crisi epilettiche).
- Soffre di diabete o è a rischio di sviluppare diabete. In questo caso, il medico può controllare i suoi livelli di zucchero nel sangue mentre assume Quetiapina Zentiva.
- È a conoscenza di aver avuto in passato dei bassi livelli di globuli bianchi nel sangue (causati o meno da altri medicinali).
- È una persona anziana affetta da demenza (perdita di alcune funzioni del cervello). In questo caso, non bisogna prendere Quetiapina Zentiva perché questa classe di medicinali, ai quali Quetiapina Zentiva appartiene, può aumentare il rischio di ictus, o in alcuni casi il rischio di morte, nei pazienti anziani con demenza.
- È una persona anziana affetta da malattia di Parkinson/ parkinsonismo.
- 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.
- Ha o ha avuto una condizione in cui si smette di respirare per brevi periodi durante il normale sonno notturno (chiamata "apnea notturna") e sta assumendo medicinali che rallentano la normale attività del cervello ("depressivi").
- Ha o ha avuto una condizione in cui non è possibile svuotare completamente la vescica (ritenzione urinaria), ha un ingrossamento della prostata, un blocco dell'intestino, o un aumento della pressione all'interno dell'occhio. Queste condizioni sono a volte causate da farmaci (chiamati "anticolinergici") che influiscono sul funzionamento delle cellule nervose al fine di trattare alcune condizioni mediche.
- Ha una storia di abuso di alcol o droghe.

Informi immediatamente il medico se manifesta i seguenti sintomi dopo aver assunto Quetiapina Zentiva:

- Ha un battito cardiaco accelerato e irregolare, anche a riposo, palpitazioni, problemi respiratori, dolore toracico o stanchezza inspiegabile. Il medico dovrà controllarle il cuore e, se necessario, indirizzarla immediatamente da un cardiologo.
- Febbre associata a grave rigidità muscolare, sudorazione o abbassamento del livello di coscienza (una malattia chiamata "sindrome maligna da neurolettici"). Può essere necessario ricorrere a cure mediche immediate.
- Movimenti incontrollabili, principalmente del volto o della lingua.
- Capogiri o una intensa sensazione di sonnolenza. Ciò può accrescere il rischio di lesioni accidentali (cadute) nei pazienti anziani.
- Convulsioni (crisi epilettiche).
- Erezione persistente e dolorosa (priapismo).

Le seguenti condizioni possono essere causate dalla tipologia di medicinale che sta assumendo.

Informi il suo medico il prima possibile se manifesta:

- Febbre, sintomi simil-influenzali, mal di gola o qualsiasi altra infezione, perché potrebbero essere conseguenza di una conta dei globuli bianchi molto bassa, che potrebbe richiedere che Quetiapina Zentiva venga interrotto e/o che venga somministrato un trattamento.
- Stipsi insieme a dolore addominale persistente o stipsi che non ha risposto al trattamento, poiché potrebbero portare a un più serio blocco intestinale.

Pensieri rivolti al suicidio e peggioramento della depressione

Se è depresso, potrebbe talvolta avvertire il bisogno di farsi del male o di uccidersi. Queste sensazioni possono essere più intense all'inizio del trattamento, poiché questi medicinali hanno bisogno di tempo

per agire, di solito circa due settimane ma talvolta anche di più. Questi pensieri possono intensificarsi anche se interrompe improvvisamente l'assunzione del medicinale.

È più probabile che possa avere questo tipo di sensazioni se è un giovane adulto. Informazioni provenienti da studi clinici hanno infatti mostrato un aumento del rischio di pensieri suicidari e/o comportamento suicidario in giovani adulti con depressione di età inferiore ai 25 anni.

Se in qualsiasi momento si rende conto di provare dei pensieri di autolesionismo o rivolti al suicidio, contatti il medico o si rechi immediatamente all'ospedale.

Potrebbe trovare utile riferire ad un parente o ad un amico stretto che lei soffre di depressione, invitandoli a leggere questo foglio illustrativo. Potrebbe chiedere loro di avvertirla se pensano che il suo stato depressivo stia peggiorando o se sono preoccupati per alcuni cambiamenti nel suo comportamento.

Gravi reazioni avverse cutanee (SCAR)

Gravi reazioni avverse cutanee (SCAR) che possono essere pericolose per la vita o fatali sono state segnalate molto raramente con il trattamento di questo medicinale. Questi sono comunemente manifestati da:

- Sindrome di Stevens-Johnson (SJS), un'eruzione cutanea diffusa con vesciche e desquamazione della pelle, in particolare intorno alla bocca, al naso, agli occhi e ai genitali.
- Necrolisi epidermica tossica (TEN), una forma più grave che causa una estesa desquamazione della pelle.
- La reazione al farmaco con eosinofilia e sintomi sistemici (DRESS) consiste in sintomi simil-influenzali con eruzione cutanea, febbre, ghiandole ingrossate e risultati anormali degli esami del sangue (inclusi aumento dei globuli bianchi (eosinofilia) ed enzimi epatici).
- Pustolosi esantematica acuta generalizzata (AGEP), piccole vescicole piene di pus.
- Eritema multiforme (EM), eruzione cutanea con macchie irregolari rosso-pruriginose.

Smetta di prendere Quetiapina Zentiva se sviluppa questi sintomi e contatti il medico o cerchi immediatamente assistenza medica.

Aumento del peso corporeo

Nei pazienti in trattamento con Quetiapina Zentiva è stato riportato aumento di peso. È necessario che il suo peso corporeo venga controllato regolarmente sia da lei che dal suo medico.

Bambini e adolescenti

Quetiapina Zentiva non deve essere utilizzato nei bambini e negli adolescenti al di sotto dei 18 anni di età.

Altri medicinali e Quetiapina Zentiva

Informi il medico o il farmacista se sta assumendo o ha recentemente assunto o potrebbe prendere qualsiasi altro medicinale. Non prenda Quetiapina Zentiva se sta assumendo uno qualsiasi dei seguenti medicinali:

- Alcuni farmaci per il virus dell'HIV.
- Farmaci azolici (per le infezioni causate da funghi).
- Eritromicina o claritromicina (per le infezioni).
- Nefazodone (per la depressione).

Informi il medico se sta assumendo uno qualsiasi dei seguenti medicinali:

- Medicinali per l'epilessia (come fenitoina o carbamazepina).
- Medicinali per la pressione alta.
- Barbiturici (per i disturbi del sonno).
- Tioridazina o litio (altri farmaci antipsicotici).
- Medicinali che influenzano il battito cardiaco, per esempio farmaci che possono causare uno squilibrio elettrolitico (bassi livelli di potassio o magnesio) come i diuretici (pillole che aumentano la produzione di urina) o alcuni antibiotici (farmaci per il trattamento delle infezioni).

- Medicinali che possono causare stipsi.
- Medicinali (chiamati “anticolonergici”) che influiscono sul funzionamento delle cellule nervose al fine di trattare alcune condizioni mediche.

Prima di interrompere l’assunzione di qualsiasi medicinale ne parli con il medico.

Quetiapina Zentiva con cibi, bevande e alcol

- Quetiapina Zentiva può essere assunto indipendentemente dai pasti.
- Stia attento alla quantità di alcol che consuma. Questo è importante perché l’effetto combinato di Quetiapina Zentiva e alcol può favorire l’insorgere di sonnolenza.
- Non beva succo di pompelmo mentre sta prendendo Quetiapina Zentiva, poiché può influenzare l’azione del farmaco.

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 Zentiva durante la gravidanza senza averne prima discusso con il suo medico. Quetiapina Zentiva non deve essere assunto durante l’allattamento al seno.

I seguenti sintomi, che possono rappresentare astinenza, sono stati osservati nei neonati di madri che hanno assunto Quetiapina Zentiva 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 vostro bambino mostra uno qualsiasi di questi sintomi, contattate il vostro medico.

Guida di veicoli e utilizzo di macchinari

Le compresse possono indurre sonnolenza. Non guidi o non usi alcun arnese o macchinario fino a quando saprà quale effetto hanno le compresse su di lei.

Quetiapina Zentiva contiene lattosio

Questo medicinale contiene lattosio, un tipo di zucchero. Se è stato avvertito dal suo medico che soffre di una intolleranza ad alcuni zuccheri, contatti medico prima di prendere questo medicinale.

Quetiapina Zentiva contiene sodio

Questo medicinale contiene meno di 1 mmol di sodio (23 mg) per compressa, cioè essenzialmente “senza sodio”.

Effetto sui test di screening nelle urine

Se deve eseguire un test di screening nelle urine, l’assunzione di Quetiapina Zentiva potrebbe portare a casi di falso positivo nei risultati per il metadone o alcuni farmaci per la depressione, denominati antidepressivi triciclici (TCA) quando alcune metodiche di test vengono utilizzate, anche se lei non sta assumendo metadone o TCA. Se ciò dovesse accadere devono essere eseguiti test più specifici.

3. COME PRENDERE QUETIAPINA ZENTIVA

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

Il medico deciderà qual è la dose iniziale più appropriata per lei. La dose di mantenimento (dose giornaliera) dipenderà dal tipo di malattia e dalle necessità individuali, ma abitualmente è compresa tra 150 mg e 800 mg.

- Prenda le compresse una volta al giorno, la sera prima di coricarsi, oppure due volte al giorno, in base al tipo di patologia.
- Deve deglutire le compresse intere, con un sorso d’acqua.

- Può prendere le compresse indipendentemente dai pasti.
- Non beva succo di pompelmo mentre sta prendendo Quetiapina Zentiva; perchè può influenzare l'azione del medicinale.
- Non smetta di prendere le compresse anche se si sente meglio, a meno che il medico non le dica che può farlo.

Problemi al fegato

Se ha problemi al fegato, il medico può modificare la dose.

Anziani

Se è anziano, il medico può modificare la dose.

Uso nei bambini e negli adolescenti

Quetiapina Zentiva non deve essere utilizzato nei bambini e negli adolescenti al di sotto dei 18 anni di età.

Se prende più Quetiapina Zentiva di quanto deve

Se prende più Quetiapina Zentiva di quanto prescritto dal medico, può sentirsi assonnato, avvertire dei capogiri e percepire un battito cardiaco anomalo. Contatti immediatamente il medico o il più vicino ospedale, portando con sé la confezione di Quetiapina Zentiva.

Se dimentica di prendere Quetiapina Zentiva

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

Se interrompe il trattamento con Quetiapina Zentiva

Se interrompe improvvisamente il trattamento con Quetiapina Zentiva, potrebbe avere difficoltà a dormire (insonnia), avvertire sensazione di malessere (nausea), o manifestare mal di testa, diarrea, stato di malessere (vomito), capogiri o irritabilità. Il medico può suggerirle di ridurre gradualmente la dose prima di interrompere 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.

Molto comuni (possono manifestarsi in più di 1 soggetto su 10):

- Capogiri (che possono provocare cadute), cefalea, secchezza della bocca.
- Sensazione di sonnolenza (che scompare con il passare del tempo, proseguendo il trattamento con Quetiapina Zentiva) (che può portare a cadute).
- Sintomi da sospensione (sintomi che compaiono quando smette di prendere Quetiapina Zentiva) che comprendono incapacità a prendere sonno (insonnia), nausea, cefalea, diarrea, vomito, capogiri ed irritabilità. Si consiglia una sospensione graduale del farmaco, nell'arco di un periodo di almeno 1 o 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).

Comuni (possono manifestarsi fino a 1 soggetto su 10):

- Battito cardiaco rapido.
- Sensazione che il cuore sia accelerato, che batta forte o sensazione di battiti mancanti.

- Stitichezza, 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 vertigini o svenimento (che possono causare cadute).
- Aumento dei livelli di zucchero nel sangue.
- Visione offuscata.
- Sogni anomali ed incubi.
- Sensazione aumentata di fame.
- Irritabilità.
- Disturbi della conversazione e del linguaggio.
- Pensieri suicidari e peggioramento della depressione.
- Dispnea.
- Vomito (soprattutto nei pazienti anziani).
- Febbre.
- Variazioni della quantità degli ormoni tiroidei nel sangue.
- Riduzioni nel numero di alcuni tipi di cellule nel sangue.
- Incrementi della quantità di enzimi epatici misurati nel sangue.
- Incrementi della quantità dell'ormone prolattina nel sangue. Incrementi dell'ormone prolattina che potrebbero in rari casi portare a quanto segue:
- Uomini e donne possono avere gonfiore al seno e inaspettata produzione di latte materno.
- Donne possono presentare cicli mestruali assenti o cicli irregolari.

Non comuni (possono manifestarsi fino a 1 soggetto su 100):

- Convulsioni o attacchi epilettici.
- Reazioni allergiche che comprendono rigonfiamenti (pomfi), gonfiore della pelle e dell'area intorno alla bocca.
- Sensazione spiacevole alle gambe (chiamata anche sindrome delle gambe senza riposo).
- Difficoltà a deglutire.
- Movimenti incontrollabili, principalmente del viso o della lingua.
- Disfunzioni sessuali.
- Diabete.
- Alterazione dell'attività elettrica del cuore rilevata all'ECG (prolungamento dell'intervallo QT).
- Un rallentamento del normale battito cardiaco si può verificare quando si inizia il trattamento e può essere associato a bassa pressione arteriosa e svenimento.
- Difficoltà a urinare.
- Svenimento (può causare cadute).
- Naso chiuso.
- Riduzione della quantità di cellule rosse nel sangue.
- Riduzione della quantità di sodio nel sangue.
- Peggioramento del diabete pre-esistente.

Rari (possono manifestarsi fino a 1 soggetto su 1.000):

- Temperatura corporea elevata (febbre) associata a sudorazione, rigidità muscolare, sensazione accentuata di torpore o svenimento (una malattia chiamata "sindrome maligna da neurolettici").
- Ingiallimento della pelle e degli occhi (ittero).
- Infiammazione del fegato (epatite).
- Erezione prolungata e dolorosa (priapismo).
- Gonfiore del seno ed inaspettata produzione di latte dalla ghiandola mammaria (galattorrea).
- Disturbi mestruali.
- Coaguli di sangue nelle vene, specialmente delle gambe (i sintomi comprendono gonfiore, dolore e arrossamento delle gambe) che possono spostarsi attraverso i vasi sanguigni fino ai

polmoni, causando dolore al torace e difficoltà di respirazione. Se nota uno qualsiasi di questi sintomi, contatti immediatamente il medico.

- Sonnambulismo ed altri eventi correlati (come parlare nel sonno e disturbi dell'alimentazione correlati al sonno).
- Diminuzione della temperatura corporea (ipotermia).
- Infiammazione del pancreas.
- Una malattia (chiamata "sindrome metabolica") in cui lei può avere una combinazione di 3 o più dei seguenti sintomi: aumento del grasso intorno all'addome, diminuzione del "colesterolo buono" (HDL-C), aumento di un tipo di grasso nel sangue chiamato trigliceridi, pressione alta del sangue e un aumento del livello di zucchero nel sangue.
- Associazione di febbre, sintomi simil-influenzali, mal di gola o qualsiasi altra infezione con una conta di globuli bianchi molto bassa, condizione definita come agranulocitosi.
- Ostruzione intestinale.
- Aumento nel sangue della creatina fosfochinasi (una sostanza dai muscoli).

Molto rari (possono manifestarsi fino a 1 soggetto su 10.000):

- Grave eruzione cutanea, vesciche o chiazze rosse sulla pelle.
- Grave reazione allergica (denominata anafilassi) che può causare difficoltà di respirazione o shock.
- Rapido rigonfiamento della pelle, solitamente nell'area intorno agli occhi, alle labbra e alla gola (angioedema).
- Grave condizione caratterizzata dalla formazione di vesciche sulla pelle, in bocca, sugli occhi e sui genitali (sindrome di Stevens-Johnson). Vedere paragrafo 2.
- Secrezione inappropriata dell'ormone che controlla il volume dell'urina.
- Danno alle fibre muscolari e dolore muscolare (rabdomiolisi).

Frequenza non nota (la frequenza non può essere definita sulla base dei dati disponibili):

- Eruzione cutanea associata alla comparsa di chiazze rosse irregolari (eritema multiforme).
- Rapida comparsa di aree di pelle arrossata costellate di piccole pustole (piccole vesciche piene di liquido bianco/giallo chiamate pustolosi esantematica acuta generalizzata (AGEP)). Vedere paragrafo 2.
- Grave reazione allergica improvvisa con sintomi quali febbre, formazione di vesciche sulla pelle e desquamazione cutanea (necrolisi epidermica tossica). Vedere paragrafo 2.
- Eruzione da farmaco con Eosinofilia e Sintomi Sistemici (DRESS) che consiste in sintomi simil-influenzali con eruzione cutanea, febbre, ghiandole ingrossate e risultati anormali degli esami del sangue (inclusi aumento dei globuli bianchi (eosinofilia) ed enzimi epatici). Vedere la sezione 2.
- 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.
- Possono comparire sintomi di astinenza nei neonati di madri che hanno impiegato Quetiapina Zentiva durante la gravidanza.
- Ictus.

La classe di medicinali alla quale appartiene Quetiapina Zentiva può causare dei problemi al ritmo cardiaco, che possono anche essere di grave entità e fatali in alcuni casi.

Alcuni effetti indesiderati sono visibili solo dopo aver effettuato un esame del sangue. Tra questi vi sono le variazioni della quantità di alcuni grassi (trigliceridi e colesterolo totale) o zuccheri presenti nel sangue, le variazioni dei livelli ematici degli ormoni tiroidei, l'aumento degli enzimi epatici, la diminuzione del numero di alcuni tipi di cellule del sangue, la diminuzione della quantità dei globuli rossi, l'aumento della creatinfosfochinasi sierica (una sostanza presente nei muscoli), la diminuzione della quantità di sodio nel sangue, ed aumenti della quantità dell'ormone prolattina presente nel sangue. Gli incrementi dei livelli dell'ormone prolattina possono, in rari casi, avere le seguenti conseguenze:

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

Il medico quindi le prescriverà di tanto in tanto degli esami del sangue.

Ulteriori effetti indesiderati nei bambini e negli adolescenti

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

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

Molto comuni (possono manifestarsi in più di 1 soggetto su 10):

- Aumento 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 nei ragazzi e nelle ragazze.
 - Assenza o irregolarità del ciclo mestruale nelle ragazze.
- Aumento dell'appetito.
- Vomito.
- Movimenti muscolari anomali, fra cui difficoltà ad iniziare un movimento muscolare, tremore, senso di irrequietezza o rigidità muscolare senza dolore.
- Aumento della pressione sanguigna.

Comuni (possono manifestarsi fino a 1 soggetto su 10):

- Debolezza, svenimento (può causare cadute).
- Naso chiuso.
- Irritabilità.

Segnalazione degli effetti indesiderati

Se 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 ZENTIVA

Tenere questo medicinale fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

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

Questo medicinale non richiede alcuna condizione particolare di conservazione.

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 Zentiva:

Quetiapina Zentiva 25 mg compresse rivestite con film

Il principio attivo è quetiapina.

1 compressa rivestita con film contiene 25 mg di quetiapina (come quetiapina fumarato).

Gli altri componenti sono:

Nucleo della compressa: calcio idrogeno fosfato anidro, lattosio monoidrato, cellulosa microcristallina, sodio amido glicolato (Tipo A), povidone K 27-32, magnesio stearato.

Rivestimento della compressa: ipromellosa, titanio diossido (E-171), macrogol 400, ferro ossido rosso (E-172) e ferro ossido giallo (E-172).

Quetiapina Zentiva 100 mg compresse rivestite con film

Il principio attivo è quetiapina.

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

Gli altri componenti sono:

Nucleo della compressa: calcio idrogeno fosfato anidro, lattosio monoidrato, cellulosa microcristallina, sodio amido glicolato (Tipo A), povidone K 27-32, magnesio stearato.

Rivestimento della compressa: ipromellosa, titanio diossido (E-171), macrogol 400, ferro ossido giallo (E-172).

Quetiapina Zentiva 200 mg compresse rivestite con film

Il principio attivo è quetiapina.

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

Gli altri componenti sono:

Nucleo della compressa: calcio idrogeno fosfato anidro, lattosio monoidrato, cellulosa microcristallina, sodio amido glicolato (Tipo A), povidone K 27-32, magnesio stearato.

Rivestimento della compressa: ipromellosa, titanio diossido (E-171), macrogol 400.

Quetiapina Zentiva 300 mg compresse rivestite con film

Il principio attivo è quetiapina.

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

Gli altri componenti sono:

Nucleo della compressa: calcio idrogeno fosfato anidro, lattosio monoidrato, cellulosa microcristallina, sodio amido glicolato (Tipo A), povidone K 27-32, magnesio stearato.

Rivestimento della compressa: ipromellosa, titanio diossido (E-171), macrogol 400.

Descrizione dell'aspetto di Quetiapina Zentiva e contenuto della confezione

Quetiapina Zentiva 25 mg compresse rivestite con film: compresse rivestite con film di colore pesca, rotonde, biconvesse.

Quetiapina Zentiva 100 mg compresse rivestite con film: compresse rivestite con film di colore giallo, rotonde, biconvesse con una linea di frattura su un lato*.

Quetiapina Zentiva 200 mg compresse rivestite con film: compresse rivestite con film di colore bianco, rotonde, biconvesse.

Quetiapina Zentiva 300 mg compresse rivestite con film: compresse rivestite con film di colore bianco, a forma di capsula, con una linea di frattura su un lato*.

* Le compresse possono essere divise in due dosi uguali.

Quetiapina Zentiva 25 mg compresse rivestite con film

Blister in PVC/PE/PVdC/Alluminio:

Blister in dose unitaria: 100x1.

Flaconi HDPE:

60, 100 compresse.

Quetiapina Zentiva 100 mg compresse rivestite con film

Blister in PVC/PE/PVdC/Alluminio:

Confezione in blister da: 10, 20, 50, 60, 100 e 240 compresse.

Blister in dose unitaria: 100x1.

Flaconi HDPE:

60, 100 compresse.

Quetiapina Zentiva 200 mg compresse rivestite con film

Blister in PVC/PE/PVdC/Alluminio:

Confezione in blister da: 10, 20, 50, 60, 100 compresse.

Blister in dose unitaria : 50x1, 100x1.

Flaconi HDPE:

60, 100 compresse.

Quetiapina Zentiva 300 mg compresse rivestite con film

Blister in PVC/PE/PVdC/Alluminio:

Confezione in blister da: 10, 20, 50, 60, 100 compresse.

Blister in dose unitaria: 50x1, 100x1.

Flaconi HDPE:

60, 100 compresse.

È possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio e produttore**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Zentiva Italia S.r.l.

Viale L. Bodio 37/b

20158 Milano

Produttore

HBM Pharma s.r.o.

Sklabinská 30

03680 Martin (Repubblica Slovacca)

Bluepharma - Indústria Farmacêutica, S.A.

S. Martinho do Bispo

3045-016 Coimbra (Portogallo)

Questo medicinale è autorizzato negli Stati Membri dello Spazio Economico Europeo con le seguenti denominazioni:

Germania: Quetiapin Zentiva 25/100/200/300 mg Filmtabletten

Italia: Quetiapina Zentiva

Questo foglio illustrativo è stato aggiornato il: Giugno 2022