

Pakkausseloste: Tie toa käyttäjälle

Optipar 20 mg ja 40 mg kalvopäällysteiset tabletit

paroksetiini

Lue tämä pakkausseloste huolellisesti ennen kuin aloitat lääkkeen käyttämisen, sillä se sisältää sinulle tärkeitä tietoja.

- Säilytä tämä pakkausseloste. Voit tarvita sitä myöhemmin.
- Jos sinulla on kysyttävää, käännny lääkärin tai apteekkienhenkilökunnan puoleen.
- Tämä lääke on määritty vain sinulle eikä sitä pidä antaa muiden käyttöön. Se voi aiheuttaa haittaa muille, vaikka heillä olisikin samanlaiset oireet kuin sinulla.
- Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkienhenkilökunnalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Ks. kohta 4.

Tässä pakkausselosteessa kerrotaan

1. Mitä Optipar on ja mihin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Optipar-valmistetta
3. Miten Optipar-valmistetta käytetään
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Optipar-valmisteen säilyttäminen
6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

1. Mitä Optipar on ja mihin sitä käytetään

Optipar on tarkoite ttu aikuisten masennuksen ja/tai ahdistuneis uuden hoitoon. Tiloja, joiden hoitoon Optiparia käytetään, ovat: pakko-oireiset häiriöt (toistuvat pakkoajatuukset ja kontrolloimaton käytös), paniikkihäiriöt (paniikkikohtaukset, mukaan lukien julkisten paikkojen pelko [agorafobia]), sosiaalisten tilanteiden pelko (sosiaalisten tilanteiden pelko tai välttäminen), traumaperäinen stressireaktio (ahdistuneisuus traumaattisen tapahtuman jälkeen) ja yleistynyt ahdistuneisuushäiriö (yleinen voimakkaan ahdistuneisuuden tai hermostuneisuuden tunne).

Optipar kuuluu SSRI-lääkkeiden ryhmään (*selektiiviset serotoniinin takaisinoton estäjät*). Kaikilla ihmisläillä on aivoissaan serotoninaksi kutsuttua ainetta. Masentuneilla tai ahdistuneilla henkilöillä serotoniinitasot ovat alhaisempia kuin muilla. Ei täysin tiedetä, miten Optipar ja muut SSRI-lääkkeet toimivat, mutta ne auttavat nostamaan aivojen serotoniinitasoa. Paranemiselle on tärkeää, että masennusta ja ahdistuneisuutta hoidetaan kunnolla.

Paroksetiinia, jota Optipar sisältää, voidaan joskus käyttää myös muiden kuin tässä pakkausselosteessa mainittujen sairauksien hoitoon. Kysy neuvoa lääkäristä, apteekkienhenkilökunnalta tai muulta terveydenhuollon ammattilaiselta tarvittaessa ja noudata aina heiltä saamiasi ohjeita.

2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Optipar-valmistetta

Älä käytä Optipar-valmisteetta

- **jos käytät monoamiinioksidaasin estäjiä** (MAO:n estäjät) ryhmään kuuluva lääkettä, (esim. moklobemidiä tai metyylitioniinikloridia [metyleenisini]) tai olet käyttänyt niitä viimeisten kahden viikon aikana. Lääkäri neuwoo, miten aloittaa Optipar-hoito, kun olet lopettanut MAO:n estäjän käytön.
- **jos käytät samanaikaisesti tiroidatsiini- tai pimotsidi-nimistä psykoosilääkettä**
- **jos olet allerginen** paroksetiinille tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (lueteltu kohdassa 6).

→ **Jos jokin yllä olevista koskee sinua**, älä otta Optiparia, vaan kerro lääkärille asiasta.

Varoitukset ja varotoimet

Keskustele lääkärin tai apteekkien henkilökunnan kanssa ennen kuin käytät Optipar-valmisteetta

- jos käytät samanaikaisesti muita lääkkeitä (ks. pakkausselosten kohta ”Muut lääkevalmisteet ja Optipar”)
- jos saat tamoksifeenia rintasyövän tai hedelmöitysvaikeuksien hoitoon. Optipar saattaa heikentää tamoksifeenin tehoa, joten lääkäri voi suositella sinulle jotain muuta depressiolääkettää.
- jos sinulla on jokin munuais-, maksa- tai sydänvaiva
- jos sinulla on epilepsia tai sinulla on joskus ollut kouristuskohtauksia
- jos sinulla on joskus ollut maaninen kohtaus (yliaktiivista käytöstä tai ajatuksia)
- jos saat sähkösokeihaittoa
- jos olet herkkä saamaan verenvuotoja tai jos käytät verenvuototaipumusta lisäävästä lääkettää (näitä ovat mm. veren ohentamiseen käytetyt lääkkeet, kuten varfariini, psykoosilääkkeet, kuten perfenatsiini tai klotapsiini, trisykliset masennuslääkkeet, kivun ja tulehdusen hoitoon käytetyt ns. ei-steroidiset tulehduskipulääkkeet [NSAID-lääkkeet, kuten asetyylisalisylihappo, ibuprofeeni, selekoksibi, etodolaakki, diklofenaakki, meloksikaami])
- jos olet raskaana tai suunnittelet raskautta (ks. pakkausselosten kohta ”Raskaus, imetys ja hedelmällisyys” alla)
- jos olet diabeetikko
- jos noudatat vähänatriumista ruokavalioita
- jos sinulla on glaukooma (silmänpainetauti)
- jos olet alle 18-vuotias (ks. pakkausselosten kohta ”Lapset ja alle 18-vuotiaat nuoret”).

→ **Jos vastasit KYLLÄ johonkin yllä mainituista kohdistaan, etkä ole vielä keskustellut aiheesta lääkärin kanssa, palaa lääkärin luo ja kysy, mitä tehdä.**

Lapset ja alle 18-vuotiaat nuoret

Optiparia ei pitäisi antaa lapsille eikä alle 18-vuotiaalle nuorille. Lisäksi alle 18-vuotiailla potilailla on suurempi haittavaikutusten, kuten itsemurharytosten, itsemurha-ajatusten sekä vihamielisyyden riski (pääasiassa aggressiivisuutta, vastustavaa käyttäytymistä ja vihaa), kun he käyttävät Optiparia. Jos lääkäri on määränyt sinulle (tai lapselleesi) Optiparia ja haluat keskustella lääkkeen käytöstä, palaa lääkärin luo. Ota yhteys lääkäriin, jos jokin edellä mainituista oireista kehittyy tai pahenee, kun käytät (tai lapsesi käyttää) Optiparia. Optiparin pitkän aikavälin turvallisuutta koskevia vaiktuksia kasvuun, kypsymiseen sekä kognitiiviseen kehitykseen ja käyttäytymisen kehitykseen tässä ikäryhmässä ei ole vielä osoitettu.

Tutkittaessa paroksettiinia alle 18-vuotiailla yleisiä haittavaiktuksia, joita oli alle yhdellä kymmenestä lapsesta/nuoresta, olivat: itsemurha-ajatusten ja -rytysten lisääntyminen, itsensä tahallinen vahingoittaminen, vihamielinen, aggressiivinen tai epäystävällinen käytös, ruokahaluttomuus, vapina, poikkeava hikoilu, hyperaktiivisuus (liikaenergia), levottomuus, tunnetilojen muutokset (mukaan lukien itkeminen ja mielialanvaihtelut) sekä poikkeukselliset mustelmat tai verenvuodot (esim. nenäverenvuoto). Näissä tutkimuksissa todettiin myös, että lapset ja nuoret, jotka saivat sokeritabletteja (lumelääkettä) paroksettiin asemesta, saivat samoja oireita, joskin harvemmin.

Joillakin potilailla näissä alle 18-vuotiailla tehdyissä tutkimuksissa oli vieroitusoireita, kun he lakkasivat ottamasta paroksettiinia. Nämä oireet olivat enimmäkseen samanlaisia kuin aikuisilla, jotka lopettivat paroksettiinin käytön (ks. pakkausselosten kohta 3 ”Miten Optipar-valmisteet käytetään”). Lisäksi alle 18-vuotiailla oli yleisesti (alle yhdellä kymmenestä) mahkipuja, hermostuneisuutta, tunteiden vaihtelua (mukaan lukien itkeminen ja mielialanvaihtelut, yritykset vahingoittaa itseään, itsemurha-ajatukset ja -rytymiset).

Itsemurha-ajatukset ja masennuksen tai ahdistuksen paheinen

Jos sinulla on todettu masennus ja/tai olet ahdistunut, sinulla saattaa joskus olla ajatuksia vahingoittaa itseäsi tai jopa tehdä itsemurha. Tällaiset ajatukset voivat voimistua masennuslääkitystä aloitettaessa,

koska näiden lääkkeiden vaikutuksen alkaminen vie jonkin aikaa, yleensä noin kaksi viikkoa, mutta joskus vieläkin kauemmin.

Saatat olla alittiimiä näille ajatuksille:

- jos sinulla on aiemmin ollut ajatuksia, että tekisit itsemurhan tai vahingoittaisit itseäsi
- jos olet **nuori aikuinen**. Kliinisissä tutkimuksissa on todettu, että alle 25-vuotiailla psykiatrisilla aikuispotilailla, jotka saavat masennusläkettä, on lisääntynyt altius itsemurhakäyttäytymiseen.
➔ Jos sinulla on milloin tahansa ajatuksia, että voisit vahingoittaa itseäsi tai tehdä itsemurhan, **ota heti yhteyttä lääkäriin tai mene heti sairaalaan**.

Sinun voi olla hyvä kertoa jollekin sukulaiselle tai läheiselle ystävälle, että sairastat masennusta tai olet ahdistunut ja pyytää häntä lukemaan tämä pakkausseloste. Voit pyytää häntä sanomaan, jos hänen mielestään masennuksesi tai ahdistuneisuutesi pahenee tai jos hän on huolissaan käyttäytymisessäsi tapahtuneesta muutoksesta.

Tärkeimmät Optipar-hoidon yhteydessä nähyt haittavaikutukset

Jotkut Optiparia saavat potilaat saavat akastiaksi kutsutun tilan, jolloin he ovat **levottomia eivätkä pysty istumaan tai seisomaan paikallaan**. Jotkut potilaat voivat saada **serotonioireyhymän tai pahanlaatuiseksi neuroleptioireyhymäksi** kutsutun tilan, jolloin heillä on joitakin tai kaikki seuraavista oireista: voimakas kihlymys tai ärtyneisyys, sekavuus, levottomuuks, kuumuuden tunne, hikoilu, tärinä, vapina, harha-aistimukset (oudot näyt tai äänét), lihasten jäykkyys, äkilliset lihasnykkyiset tai sydämen nopealyöntisyys. Oireet voivat vaikeuttaa ja johtaa tajunnanmenetykseen. Jos havaitset jonkin näistä oireista, **ota yhteys lääkäriin**. Lisätietoa näistä ja muista Optiparin haittavaikutuksista on tämän pakkausselosten kohdassa 4 "Mahdolliset haittavaikutukset".

Lääkevalmisteet, kuten Optipar, (niin kutsutut SSRI-/SNRI-lääkkeet) voivat aiheuttaa seksuaalisen toimintahäiriön oireita (katso kohta 4). Joissain tapauksissa kyseiset oireet ovat jatkuneet hoidon lopettamisen jälkeen.

Muut lääkevalmisteet ja Optipar

Jotkin lääkkeet voivat vaikuttaa siihen, miten Optipar vaikuttaa, tai voivat lisätä haittavaikutusten todennäköisyyttä. Optipar voi myös vaikuttaa siihen, miten muut lääkkeet vaikuttavat. Tällaisia lääkkeitä ovat

- **monoamiinioksidaasin estäjiksi** (MAO:n estäjät, mukaan lukien moklobemidi ja metyylitioniinikloridi [metyleenisini]) kutsutut lääkkeet – ks. pakkausselosten kohta "*Älä käytä Optipar-valmistetta*"
- tiroidatsiini ja pimotsidi, jotka ovat **psykoosilääkeitä** – ks. pakkausselosten kohta "*Älä käytä Optipar-valmistetta*"
- asetyylialisyylihappo, ibuprofeeni tai muut niin kutsutut *ei-steroidiset tulehduskipulääkkeet* kuten selekktiivi, etodolaakki, diklofenaakki ja meloksikaami, joita käytetään **kivunlievitykseen ja tulehdusen hoitoon**
- tramadol, buprenorfiini ja petidiini, jotka ovat **kipulääkeitä**
- buprenorfiini yhdistettyinä naloksoniin, korvaushoitona **opioidiriippuvuuteen**
- triptaanit, esim. sumatriptaani, joita käytetään **migreenin** hoitoon
- muut **depressiolääkeitä**, mukaan lukien muut SSRI:t, tryptofaani ja trisykliset depressiolääkeit kuten klomipramiini, nortriptylli ja desipramiini
- tryptofaani-nimin **ravintolisä**
- mivakurium ja suksametoni (anestesialääkeitä)
- psykoosilääkeit kuten litium, risperidoni, perfenatsiini, klotiapriini, joita käytetään tiettyjen **psykiatristen tilojen** hoitoon
- fentanyl, jota käytetään **puudutuksissa ja nukutuksissa** tai **kroonisen kivun** hoidossa
- fosamprenaviirin ja ritonaviirin yhdistelmä, jota käytetään **HIV-infektion** hoitoon
- mäkkikuisma, luontaituote, jota käytetään **masennuksen** hoitoon
- fenobarbitaali, fenytoini, natriumvalproaatti ja karbamatepiini, joita käytetään **kouristusten** tai **epilepsian** hoitoon
- atomoksetiini, jota käytetään **ADHD:n (tarkkaavuus- ja ylivilkkaus häiriö)** hoitoon
- prosykliini, jota käytetään vapinan hoitoon erityisesti **Parkinsonin tautia** sairastavilla

- varfariini tai muut **veren ohentamiseen** käytetyt lääkeet (antikoagulantit)
 - propafenoni, flekainidi ja **rytmihäiriölääkkeet**
 - metoprololi, beetasalpaaja, jota käytetään **korkean verenpaineen ja sydänvaivojen** hoitoon
 - pravastatiini, **korkean kolesterolin** hoitoon
 - rifampisiini, jota käytetään **tuberkuloosin (TB)** ja **lepran** hoitoon
 - linetsolidi, joka on **antibiootti**
 - tamoksifeeni, jota käytetään **rintasyövän ja hedelmöitysvaikeuksien** hoitoon.
- **jos käytät tai olet äskettäin käyttänyt jotain yllä olevan luetelon lääkkeistä, etkä ole vielä keskustellut aiheesta lääkärin kanssa, palaa lääkärin luo ja kysy, mitä tehdä.** Annostasi voi olla tarpeen muuttaa tai sinulle voidaan määritä jokin toinen lääke.

Kerro lääkäritteille tai apteekkihenkilökunnalle, jos parhaillaan käytät, olet äskettäin käyttänyt tai saatat käyttää muita lääkeitä.

Optipar ruuan, juoman ja alkoholin kanssa

Älä juo alkoholia, kun otat Optiparia. Alkoholi voi pahentaa oireitasi tai haittavaikutuksiasi. Optiparin ottaminen aamulla ruuan kanssa vähentää pahoinvoivinnin todennäköisyyttä.

Raskaus, imetys ja hedelmällisyys

Raskaus:

Jos olet raskaana tai imetät, epäilet olevasi raskaana tai jos suunnittelet lapsen hankkimista, kysy lääkäriltä tai apteekista neuvoa ennen tämän lääkkeen käyttöä.

Vauvoilla, joiden äiti on saanut paroksetiinia sisältävää lääkettä raskauden ensimmäisten kuukausien aikana, on raportoitu olevan suurentunut kehityshäiriöiden (etenkin sydänvian) riski. Väestössä yleensä noin yhdellä vastasyntyneellä 100:sta on jokin sydänvika. Riski suurenee 2 vastasyntyneeseen 100:sta, jos äiti käyttää paroksetiinia sisältävää lääkettä.

Lääkäri ja sinä voitte päätää, että sinun on parempi vaihtaa toiseen lääkkeeseen tai lopettaa Optiparin otto vähitellen, kun olet raskaana. Olosuhteet huomioon ottaen lääkäri voi myös ehdottaa, että sinun on paras jatkaa Optiparin ottoa.

Kerro kätilölle tai lääkäritteille, että käytät Optiparia. Käytettäessä raskauden, erityisesti loppuraskauden aikana, lääkeet, kuten Optipar saattavat lisätä vakavan tilan eli vastasyntyneen kohonneen keuhkovaltimopaineen (PPHN) riskiä. PPHN:ssä verenpaine lapsen verisuonissa sydämen ja keuhkojen välillä on liian korkea. Jos käytät Optiparia raskauden viimeisen kolmanneksen aikana, vastasyntyneellä vauvalla voi olla myös muita oireita, jotka yleensä ilmaantuvat 24 tunnin kuluessa syntymästä. Mahdollisia oireita ovat:

- hengitysvaikeudet
 - sinertävä iho tai liian kuuma tai kylmä ruumiinlämpö
 - huulten sinisyys
 - oksentelu tai syömisyvaikeudet
 - voimakas väsymys, kyyttömyys nukkua tai runsas itkeminen
 - jäykät tai veltot lihakset
 - vapina, tärinä tai kohtaukset
 - ylikorostuneet refleksit.
- **Jos vauvallasi on syntymän jälkeen jokin edellä mainittuista oireista tai olet huolissasi vauvasi terveydestä, ota välittömästi yhteys lääkäriin tai kätilöön saadaksesi neuvoja.**

Jos otat Optipar-valmistetta raskauden loppupuolella, sinulla voi olla tavallista suurempi riski erittäin runsaan emäitinverenvuodon kehittymisestä pian synnytyksen jälkeen etenkin, jos sinulla on aiemmin

ollut verenvuotohäiriötä. Kerro lääkärille tai kätilölle, että käytät Optipar-valmistetta, jotta he osaavat antaa sinulle asianmukaiset ohjeet.

Imetyks:

Hyvin pieniä määriä Optipar-tablettien vaikuttavaa aineita voi erittyä rintamaitoon. Jos käytät Optipar-tabletteja, kysy neuvoa lääkäriltä ennen kuin aloitat imettämisen. Voit päättää lääkärin kanssa imetyksestä Optiparin käytön aikana.

Hedelmällisyys:

Eläinkokeissa paroksettiin on osoitettu heikentävän siittiöiden laatua. Teoriassa tämä voisi vaikuttaa hedelmällisyyteen, mutta tähän mennessä vaikutusta ei ole havaittu ihmislähetysteillä.

Ajamineen ja koneiden käyttö

Optiparin mahdollisia haittavaikutuksia ovat pyörrytys, sekavuus, väsymys tai näköhäiriöt. Jos saat näitä haittavaikutuksia, älä aja tai käytä koneita.

Lääke voi heikentää kykyä kuljettaa moottoriajoneuvoa tai tehdä tarkkaa keskittymistä vaativia tehtäviä. On omalla vastuullasi arvioda, pystykö näihin tehtäviin lääkehoidon aikana. Lääkkeen vaikutuksia ja haittavaikutuksia on kuvattu muissa kappaleissa. Lue koko pakkausseloste opastukseksesi. Keskustele lääkärin tai apteekkien henkilökunnan kanssa, jos olet epävarma.

Optipar sisältää natriumia

Tämä lääkevalmiste sisältää alle 1 mmol natriumia (23 mg) per tabletti eli sen voidaan sanoa olevan "natriumiton".

3. Miten Optipar-valmisteita käytetään

Ota tästä lääkettä juuri siten kuin lääkäri on määränyt tai apteekkien henkilökunta on neuvonut. Tarkista ohjeet lääkäriltä tai apteekrista, jos olet epävarma.

Saatat joutua ottamaan enemmän kuin yhden tabletin tai saatat joutua ottamaan puolikkaan tabletin.

Suositellut annokset eri tilojen hoitoon näkyvät alla olevassa taulukossa.

	Aloitusannos	Suositeltu vuorokausiannos	Enimmäis-vuorokausiannos
Masennus	20 mg	20 mg	50 mg
Pakko-oireinen häiriö (pakkomielteet)	20 mg	40 mg	60 mg
Paniikkihäiriö (paniikkikohtaukset)	10 mg	40 mg	60 mg
Sosiaalisten tilanteiden pelko (pelko tai sosiaalisten tilanteiden välttäminen)	20 mg	20 mg	50 mg
Traumaperäinen stressireaktio	20 mg	20 mg	50 mg
Yleistynyt ahdistuneisuushäiriö	20 mg	20 mg	50 mg

Lääkäri neuvoo, mikä annos sinun tulee ottaa, kun aloitat Optiparin oton. Useimmat potilaat tuntevat olonsa paremmaksi parin viikon jälkeen. Jos et tunne voivasi paremmin tämän ajan kuluttua, keskustele asiasta lääkärin kanssa, joka neuvoo, mitä tehdä. Hän voi päättää nostaa annosta vähitellen, 10 mg kerrallaan, suurimpaan vuorokausiannokseen saakka.

Ota tabletit aamulla ruuan kanssa.

Niele tabletit veden kera.

Älä pure skele tabletteja.

Tabletin voi jakaa yhtä suuriin annoksiin tarvittaessa.

Lääkäri kertoo, kuinka kauan sinun tulee ottaa lääkkeitä. Hoito voi kestää useita kuukausia tai pitempääkin.

Iäkkäät potilaat

Suurin vuorokausiannos yli 65-vuotialle on 40 mg vuorokaudessa.

Potilaat, joilla on maks-a- tai munuaissairaus

Jos sinulla on jokin maksa- tai munuaissaeraus, lääkäri voi päättää, että sinun Optipar-annoksesi tulee olla tavallista alhaisempi.

Jos käytät enemmän Optipar-valmisteita kuin sinun pitäisi

Älä koskaan ota enemmän Optiparia kuin lääkäri on määrännyt. Jos olet ottanut liian suuren lääkeannoksen tai vaikkapa lapsi on ottanut lääketä vahingossa, ota aina yhteyttä lääkäriin, sairaalaan tai Myrkytystietokeskukseen (puh. 0800 147 111) riskien arvioimiseksi ja lisähjeiden saamiseksi. Ota lääkepakkaus mukaasi. Henkilö, joka on saanut liian suuren annoksen Optiparia, voi saada minkä tahansa kohdassa 4 ”Mahdolliset haittavaikutukset” mainituista oireista, tai hän voi saada jonkin seuraavista oireista: kuume, lihasten hallitsematon jännityminen.

Jos unohdat käyttää Optipar-valmisteetta

Ota lääkeesi samaan aikaan joka päivä.

Jos unohdat annoksen ja muistat sen ennen nukkumaanmenoaa, ota se heti. Jatka seuraavana päivänä tavanomaiseen tapaan.

Jos muistat sen vasta yöllä tai seuraavana päivänä, jätä unohtunut annos ottamatta.

Voit saada vieroitusoireita, mutta näiden pitäisi mennä ohi, kun otat tavallisen annoksesi tavalliseen aikaan.

Älä otta kaksinkertaista annosta korvataksesi unohtamasi kerta-annoksen.

Mitä tehdä, jos et tunne oloasi paremmaksi

Optipar ei lievitä oireita heti – kaikkien masennuslääkkeiden vaikutuksen alkaminen vaatii aikaa. Joidenkin vointi alkaa parantua parissa viikossa, mutta toisilla voi kestää hiukan pidempään. Joidenkin masennuslääkeitä käyttävien olo pahenee ennen kohentumista. Jos vointisi ei parane parin viikon kuluttua, kysy lääkäristä neuvoa. Lääkäri varaa sinulle ajan parin viikon päähän hoidon aloittamisesta. Kerro lääkärille, jos olosi ei ole kohentunut.

Jos lopetat Optipar-valmisten käytön

Älä lopea Optiparin ottamista ennen kuin lääkäri neuvoo sinua tekemään niin. Kun Optipar-hoito lopetetaan, lääkäri opastaa, miten annos pienennetään vähitellen useiden viikkojen tai kuukausien aikana – tämän pitäisi vähentää vieroitusoireiden ilmaantumista. Yksi tapa on pienentää Optipar-annostasi 10 mg:lla viikossa. Useimmat kokevat, että Optiparin lopettamiseen liittyvät oireet ovat lieviä ja menevät ohi itsestään parissa viikossa. Joillakin nämä oireet voivat olla vaikeampia tai kestää pidempää.

Jos saat vieroitusoireita, kun lopetat Optipar-tablettien käytön, lääkäri voi päättää, että lopetus tehdään hitaammin. Jos saat vaikeita vieroitusoireita Optiparin käytön lopettamisen yhteydessä, ota yhteys lääkäriin. Hän voi pyytää sinua aloittamaan hoidon uudestaan ja lopettamaan sitten Optiparin käytön pidemmän ajan kuluessa.

Vaikka saisit vie roitusoireita, voit silti lopettaa Optiparin oton.

Hoidon lopettamiseen mahdollisesti liittyvät vieroitusoireet

Tutkimukset osoittavat, että kolme kymmenestä potilaasta saa yhden tai useampia oireita, kun he lopettavat paroksetiin käytön. Jotkin vieroitusoireista ovat yleisempiä kuin toiset.

Yleiset vieroitusoireet (voi esiintyä enintään 1 käyttäjällä 10:stä)

- pyörryttävä, epävakaa tai epätasapainoinen olo
- pistely, polttava tunne ja (harvemmin) sähköiskutuntemukset, myös päässä

- joillekin potilaille on kehittynyt korvien hurinaa, suhinaa, vihelystä, soimista tai jotain muuta jatkuvaan ääntä korvissa (tinnitus), kun he ovat ottaneet paroksettiinia
- unihäiriöt (levottomat unet, painajaisunet, unettomuus)
- ahdistuneisuus
- päänsäryt.

Melko harvinaiset vieroitusoireet (voi esiintyä enintään 1 käyttäjällä 100:sta):

- pahoinvoindi
 - hikoilu (myös yöllinen)
 - levoton tai kärtyyinen olo
 - vapina (tärinä)
 - sekava, eksynyt olo
 - ripuli (löysä uloste)
 - tunteellinen tai ärsyyntynyt olo
 - näköhäiriöt
 - sydämentykytys.
- ➔ Jos olet huolissasi Optiparin lopettamiseen liittyvistä vieroitusoireista, ota yhteys lääkäriin.

Jos sinulla on kysymyksiä tämän lääkkeen käytöstä, käänny lääkärin tai apteekkihenkilökunnan puoleen.

4. Mahdolliset haittavaikutukset

Kuten kaikki lääkkeet, tämäkin lääke voi aiheuttaa haittavaikutuksia. Kaikki eivät kuitenkaan niitä saa. Haittavaikutukset ovat todennäköisempiä Optipar-hoidon muutaman ensimmäisen viikon aikana.

Jos saat jonkin alla mainitusta haittavaikutuksesta hoidon aikana, ota heti yhteys lääkäriin tai sairaalaan.

Melko harvinaiset (voi esiintyä enintään 1 käyttäjällä 100:sta)

- **Jos sinulla on poikkeuksellisia mustelmia tai verenvuotoa**, mukaan lukien verioksennus tai verta ulosteissa, **ota yhteys lääkäriin tai me ne sairaalaan välittömästi.**
- **Jos et pysty virtsaamaan, ota yhteys lääkäriin tai me ne sairaalaan välittömästi.**

Harvinaiset (voi esiintyä enintään 1 käyttäjällä 1000:sta)

- **Jos saat kouristuksia** (kohtauksia), **ota yhteys lääkäriin tai me ne sairaalaan välittömästi.**
- **Jos tunnet olosi levottomaksi etkä voi istua tai seisata paikallaasi**, sinulla voi olla *akatisiaksi* kutsuttu tila. Optipar-annoksen nostaminen voi pahentaa näitä oireita. Jos olosi on tällainen, ota yhteys lääkäriin.
- **Jos tunnet itsesi väsyneeksi, heikoksi tai sekavaksi ja lihaksiasi särkee tai ne tuntuvat jäykiltä ja hallitsi matton milta**, tämä voi johtua veresi alhaisesta natriumtasosta. Jos sinulla on näitä oireita, **ota yhteys lääkäriin.**

Hyvin harvinaiset (voi esiintyä enintään 1 käyttäjällä 10 000:sta)

- **Optiparin aiheuttamat allergiset reaktiot, jotka voivat olla vakavia.**
Jos sinulle tulee punaista ja muhkuraista ihottumaa, silmäluomien, kasvojen, huulien, suun tai kielen turvotusta, kutinaa, hengitysvaikeuksia (hengenahdistusta) tai nielemisvaikeuksia ja tunnet olosi heikoksi tai sinua huimaa siten, että pyörryt tai menetät tajuntasi, **ota yhteys lääkäriin tai me ne sairaalaan välittömästi.**
- **Jos sinulla on joitakin tai kaikki seuraavista oireista, sinulla voi olla niin kutsuttu se rotoniinioireyhymä tai pahanlaatuinen ne uroleptioireyhymä.** Oireita ovat: voimakas kiihtymys tai ärtyneisyys, sekavuus, levottomuus, kuumuuden tunne, hikoilu, tärinä, vapina, harha-aistimukset (outoja näkyjä tai ääniä), lihasten jäykkyys, lihasten äkillinen nykminen tai sydämen tiheälyöntisyys. Oireet voivat vaikeuttaa ja johtaa tajunnanmenetykseen. Jos havaitset jonkin näistä oireista, **ota yhteys lääkäriin.**

- **Akuutti viherkaihi.**

Jos silmiisi sattuu ja näkösi hämärtyy, **ota yhteys lääkäriin.**

Tunte maton (koska saatavissa oleva tieto ei riitä arviointiin):

- Jotkut ovat saaneet itsetuhoisia tai itsemurha-ajatuksia käyttäessään paroksetiinia tai pian hoidon lopettamisen jälkeen (ks. kohta 2).
- Jotkut ovat kokeneet aggressiivisuutta käyttäessään paroksetiinia.

Ota yhteys lääkäriin, jos koe t näitä haittavaikutuksia.

Muut mahdolliset haittavaikutukset hoidon aikana

Hyvin yleiset (voi esiintyä yli 1 käyttäjällä 10:stä)

- pahoinvoindi. Lääkkeen ottaminen aamulla ruuan kanssa vähentää pahoinvoinnin mahdollisuutta.
- seksuaalisen halun tai toimintakyvyn muutos. Esimerkiksi orgasmin puute ja miehillä poikkeava erektilio ja siemensyöksy.

Yleiset (voi esiintyä enintään 1 käyttäjällä 10:stä)

- veren kolesteroliarvojen nousu
- ruokahaluttomuus
- univaikeudet (unettomuus) tai väsymys
- poikkeavat unet (myös painajaiset)
- pyöritys tai tärisevä olo (vapina)
- päänsärky
- keskittymisvaikeudet
- levottomuus
- poikkeuksellinen heikkouden tunne
- hämärtynyt näkö
- haukottelu, suun kuivuminen
- ripuli tai ummetus
- oksentelu
- painonnousu
- hikoilu.

Melko harvinaiset (voi esiintyä enintään 1 käyttäjällä 100:sta)

- verenpaineen lyhytaikainen nousu tai lyhytaikainen lasku, joka voi aiheuttaa huimausta tai pyöräyttää, kun nouset nopeasti ylös
- tavallista nopeampi sydämen lyöminen
- suun ja kielen liikkeiden puuttuminen, jäykkyys, tärinä tai liikkeiden poikkeavuus
- silmän mustuaisten laajeneminen
- ihottumat
- kutina
- sekava olo
- aistiharhat (oudot näyt tai äännet)
- kyvyttömyys virtsata tai virtsan pidätyskyvyttömyys.
- valkosolujen määärän väheneminen
- Jos sairastat diabetesta, saatat huomata, ettet pysty hallitsemaan veren glukoositasoa Optiparin käytön aikana. Keskustele lääkärin kanssa insuliinin tai diabeteslääkkeiden annostuksen muuttamisesta.

Harvinaiset (voi esiintyä enintään 1 käyttäjällä 1000:sta)

- rintamaidon erityminen sekä miehillä että naisilla
- sydämen hidasyöntisyys
- vaikutukset maksaan, jotka käyvät ilmi maksan toimintaa mittaavissa verikokeissa
- paniikkikohtaukset

- yliaktiivinen käytös tai yliaktiiviset ajatukset (mania)
- tunne, että on itsensä ulkopuolella (depersonalisaatio)
- levoton olo
- vastustamaton tarve liikutella jalkoja (levottomat jalat -oireyhtymä)
- nivel- tai lihaskivut
- lisääntynyt veren prolaktiinimäärä
- kuukautishäiriöt (mukaan lukien runsaat tai epäsäännölliset vuodot, verenvuodot kuukautisvuotojen välillä, kuukautisten poisjäminen tai myöhästyminen).

Hyvin harvinainen t (voi esiintyä enintään 1 käyttäjällä 10 000:sta)

- ihottuma, johon voi tulla rakkuloita ja joka näyttää pieniltä maalitauluilta (keskellä tumma täplä, jonka ympärillä vaaleampi alue ja tämän ympärillä tumma reuna). Tätä kutsutaan erythema multiformeksi.
- laaja-alainen ihottuma, jossa on rakkuloita ja ihmisen kuoriutumista, erityisesti suun, nenän, silmien ja sukuelinten alueella (Stevens–Johnsonin syndrooma)
- laaja-alainen ihottuma, jossa on rakkuloita ja ihmisen kuoriutumista suuressa osassa kehoa (toksinen epidermaalinen nekrolyysi)
- maksavaivat, joiden vuoksi ihmisojan tai silmänvalkuaiset muuttuvat keltaisiksi
- antidiureettisen hormonin epäasianmukaisen erityksen oireyhtymä (SIADH), jossa kehoon kertyy liikaa vettä ja natriumpitoisuus (suolapitoisuus) laskee värikkien kemiallisten signaalien johdosta. SIADH-oireyhtymää sairastavat voivat sairastua vakavasti tai he voivat olla täysin oireettomia.
- nesteen kertyminen elimistöön, minkä vuoksi kädet tai jalat voivat turvota
- herkkyys auringonvalolle
- kivulias erektilio, joka ei mene itsestään ohi
- alhainen verihiuutaleiden määrä.

Tunteeton (koska saatavissa oleva tieto ei riitä arviointiin):

- hampaiden narskuttelu
- korvien hurina, suhina, vihellys, soiminen tai muu jatkuva ääni (tinnitus)
- paksusuolitulehdus (aiheuttaa ripulia)
- erittäin runsas emätiinverenvuoto pian synnytyksen jälkeen (synnytyksenjälkeinen verenvuoto), ks. lisätietoja otsikon Raskaus alta kohdasta 2.

Potilailla, jotka käyttävät selektiivisiä serotoniinin takaisinoton estäjiä, kuten Optipar, on havaittu olevan suurentunut riski luunmurtumiin.

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille, apteekkien henkilökunnalle tai sairaanhoitajalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Voit ilmoittaa haittavaikutuksista myös suoraan (ks. yhteystiedot alla). Ilmoittamalla haittavaikutuksista voit auttaa saamaan enemmän tietoa tämän lääkevalmisteen turvallisuudesta.

www-sivusto: {[HYPERLINK "http://www.fimea.fi"](http://www.fimea.fi)}

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea

Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri

PL 55

00034 FIMEA

5. Optipar-valmisteen säilyttäminen

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Älä käytä tätä lääkettä kotelossa ja läpipainopakkauksessa tai purkissa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärä (EXP) jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

Läpipainopakkaukset (Al/PVC):

Tämä lääke ei vaadi erityisiä säilytysolosuhteita.

HDPE-purkki:

Säilytä alle 30 °C.

Lääkkeitä ei pidä heittää viemäriin eikä hävittää talousjätteiden mukana. Kysy käyttämättömien lääkkeiden hävittämisestä aptekista. Nämä menetellään suojelet luontoa.

6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

Mitä Optipar sisältää

Vaikuttava aine on paroksetiini (hydrokloridina).

Yksi kalvopäällysteinen tabletti sisältää 20 mg tai 40 mg paroksetiinia (hydrokloridina).

Muut apuaineet ovat:

Tabletin ydin

Mannitoli

Mikrokiteinen selluloosa

Kopovidoni K28

Natriumtärkelysglykolaatti (tyyppi A)

Vedetön kolloidinen piidioksidi

Magnesiumstearaatti

Kalvopäällyste

Hypromelloosi 5cps

Talkki

Titaanidioksiidi (E171)

Lääke valmisten kuvaus ja pakauskoot

20 mg kalvopäällysteiset tabletit:

Valkoinen, pyöreä, kalvopäällysteinen tabletti, joka voidaan puolittaa ja jossa on paineherkkä jakouurre ja merkintä "PX 20".

40 mg kalvopäällysteiset tabletit:

Valkoinen, pyöreä, kalvopäällysteinen tabletti, joka voidaan jakaa neljään osaan ja jossa on paineherkkä jakouurre ja merkintä "PX 40".

Kalvopäällysteiset tabletit on pakattu PVC/Al-läpipainopakkauksiin ja pahvikoteloon tai HDPE-purkkiin, jossa on LDPE-kierrekorkki.

Pakauskoot:

20 mg: 7, 10, 14, 15, 20, 28, 30, 40, 50, 50 x 1, 56 (vain läpipainopakkaus), 60, 98 (vain läpipainopakkaus), 100, 200 ja 250 kalvopäällysteistä tablettia.

40 mg: 7, 14, 15, 20, 28, 30, 40, 50, 50 x 1, 56 (vain läpipainopakkaus), 60, 98 (vain läpipainopakkaus), 100, 200 ja 250 kalvopäällysteistä tablettia.

Kaikkia pakkauskokoja ei välttämättä ole myynnissä.

Myyntiluvan haltija ja valmistaja

Myyntiluvan haltija

HEXAL A/S, Edvard Thomsens Vej 14, 2300 Kööpenhamina S, Tanska

Valmistaja

Salutas Pharma GmbH, Otto-von-Guericke-Allee 1, D-39179 Barleben, Saksa

tai

Lek S.A., ul. Domaniewska 50 C, 02-672 Varsova, Puola

tai

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

Tämä pakkausse ostot on tarkistettu viimeksi 01.02.2024

Bipacksedel: Information till användare

Optipar 20 mg och 40 mg filmdrage rade tabletter

paroxetin

Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar använda detta läkemedel. Den innehåller information som är viktig för dig.

- Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
- Om du har ytterligare frågor vänd dig till läkare eller apotekspersonal.
- Detta läkemedel har ordinerats enbart åt dig. Ge det inte till andra. Det kan skada dem, även om de uppvisar sjukdomstecken som liknar dina.
- Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.

I denna bipackse del finns information om följande

1. Vad Optipar är och vad det används för
2. Vad du behöver veta innan du använder Optipar
3. Hur du använder Optipar
4. Eventuella biverkningar
5. Hur Optipar ska förvaras
6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

1. Vad Optipar är och vad det används för

Optipar används vid behandling av vuxna med depression och/eller ångesttillstånd. De ångesttillstånd som Optipar används vid är: tvångssyndrom (upprepade tvångstankar med okontrollerbart beteende), paniksyndrom (attacker av panikångest, inklusive de som uppstår vid agorafobi, dvs. rädska för öppna platser), social fobi (rädska för eller undvikande av sociala situationer), posttraumatiskt stresssyndrom (ångest efter en traumatisk upplevelse) samt generaliserad ångest (allmän svår ångest eller oro).

Optipar tillhör en grupp läkemedel som kallas *selektiva serotoninåterupptagshämmare* (SSRI). Alla mänskliga har en signalsubstans i hjärnan som kallas serotonin. De som lider av depression eller ångest har onormalt låga nivåer av serotonin. Hur Optipar och andra SSRI-preparat verkar är inte fullständigt känt men det skulle kunna vara genom att de höjer nivåerna av serotonin i hjärnan. Korrekt behandling av din depression eller ångest är viktigt för att hjälpa dig till förbättring.

Paroxetin som finns i Optipar kan också vara godkänd för att behandla andra sjukdomar som inte nämns i denna produktinformation. Fråga läkare, apoteks- eller annan hälso- och sjukvårdspersonal om du har ytterligare frågor och följ alltid deras instruktion.

2. Vad du behöver veta innan du använder Optipar

Använd inte Optipar

- **om du tar läke medel som kallas monoaminoxidashämmare** (MAO-hämmare, bland annat moklobemid och metyltoninklorid (metylenblått)) eller har tagit sådana någon gång under de senaste två veckorna. Din läkare kommer att ge dig råd om hur du ska börja ta Optipar efter att du slutat med MAO-hämmare.
 - **om du tar ett antipsykotiskt läkemedel** som innehåller antingen tioridazin eller pimozid
 - **om du är allergisk** mot paroxetin eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6).
- ➔ **Om något av ovantäende gäller för dig,** berätta det för din läkare innan du tar Optipar.

Varningar och försiktighet

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du använder Optipar

- Tar du några andra läkemedel (se ”Andra läkemedel och Optipar” i denna bipacksedel)?
- Tar du tamoxifen för behandling av bröstcancer eller fertilitetsproblem? Optipar kan göra att tamoxifen får mindre effekt och läkare kan därför rekommendera dig att använda andra antidepressiva läkemedel.
- Har du njur-, lever- eller hjärtproblem?
- Har du epilepsi eller har du tidigare haft kramper eller krampanfall?
- Har du någonsin haft maniska episoder (överaktivt beteende eller tankar)?
- Får du elektrokonvulsiv behandling (ECT)?
- Har du haft någon blödningssjukdom eller tar du något annat läkemedel som kan medföra ökad risk för blödning (blodförtunnande läkemedel såsom warfarin, antipsykotiska medel som perfenazin eller klozapin, tricykliska antidepressiva läkemedel, läkemedel mot smärta och inflammation, så kallade NSAID (icke-steroida antiinflammatoriska läkemedel), såsom acetylsalicylsyra, ibuprofen, celecoxib, etodolak, diklofenak, meloxicam)?
- Är du gravid eller planerar du att bli gravid (se ”Graviditet, amning och fertilitet” i denna bipacksedel)?
- Har du diabetes?
- Står du på saltreducerad diet?
- Har du glaukom (grön starr, förhöjt tryck i ögat)?
- Är du under 18 år (se ”Barn och ungdomar under 18 år” i denna bipacksedel)?
- ➔ **Om du svarar JA på någon av dessa frågor och inte tidigare diskuterat detta med din läkare, vänd dig till läkaren igen och fråga hur du ska göra gällande användningen av Optipar.**

Barn och ungdomar under 18 år

Optipar ska inte användas av barn och ungdomar under 18 år. Risken för biverkningar som självmordsförsök, självmordstankar och fientlighet (främst aggression, trots och ilska) är större hos patienter under 18 år som använder Optipar. Om din läkare har ordinerat Optipar till dig (eller ditt barn) och du vill diskutera detta bör du vända dig till läkaren igen. Du bör informera din läkare om du märker något av ovanstående symptom eller om sådana symptom förvärras under tiden du (eller ditt barn) tar Optipar. De långsiktiga effekterna på tillväxt, mognad samt kognitiv och beteendemässig utveckling har ännu inte fastställts för barn och ungdomar under 18 år.

I studier med paroxetin hos patienter under 18 år var vanliga biverkningar som förekom hos färre än 1 av 10 barn/ungdomar följande: ökning av självmordstankar och självmordsförsök, avsiktligt självskadande beteende, fientligt, aggressivt eller ovänligt beteende, aptitlöshet, skakningar, onormal svettning, hyperaktivitet (överskott på energi), upprördhet, känsloförändringar (inklusive gråt och humörvängningar) och ovanliga blåmärken eller blödningar (t.ex. näsblod). Studierna visade att samma symptom även förekom hos barn och ungdomar som fick placebo (overksam substans) istället för paroxetin, men mindre ofta.

Vissa patienter i studier med personer under 18 år fick utsättningssymtom när de slutade att ta paroxetin. Dessa symptom liknade för det mesta symptomen som förekommer hos vuxna efter avbrytande av paroxetin (se avsnitt 3 ”Hur du använder Optipar” i denna bipacksedel). Dessutom var det vanligt (hos färre än 1 på 10) att patienter under 18 år upplevde buksmärkor, nervositet och känsloförändringar (inklusive gråt, humörvängningar, försök att skada sig själv, tankar på självmord och självmordsförsök).

Om du börjar må sämre och har tankar på att skada dig själv

Du som är deprimerad och/eller lider av oro/ängest kan ibland ha tankar på att skada dig själv eller begå självmord. Dessa symptom kan förvärras när man börjar använda läkemedel mot depression, eftersom det tar tid innan läkemedel av den här typen har effekt, vanligtvis cirka 2 veckor, ibland längre tid.

Dessa tankar kan vara mer vanliga:

- om du tidigare har haft tankar på att skada dig själv eller begå självmord,

- om du är **yngre än 25 år**. Studier har visat att unga vuxna (yngre än 25 år) med psykisk sjukdom som behandlas med antidepressiva läkemedel har en ökad risk för självmordstankar och tankar på att skada sig själv.
- ➔ **Kontakta snarast läkare eller uppsök närmaste sjukhus** om du har tankar på att skada dig själv eller begå självmord.

Det kan vara till hjälp att berätta för en släkting eller nära vän att du är deprimerad och/eller lider av oro/ängst. Be dem gärna läsa igenom denna bipacksedel. Du kan också be dem att berätta för dig om de tycker att du verkar må sämre eller om de tycker att ditt beteende har förändrats.

Viktiga biverkningar som har setts med Optipar

Vissa patienter som tar Optipar utvecklar något som kallas akatisi, med vilket menas att de **känner sig rastlös och inte kan sitta eller stå stilla**. Andra kan utveckla något som kallas för **serotonergt syndrom eller malignt uroleptiskt syndrom**. Med detta menas några eller samtliga av följande symptom: känna sig mycket upphetsad eller irriterad, förvirring, rastlöshet, värmekänsla, svettningar, skakningar, rysningar, hallucinationer (ser eller hör underliga saker), muskelstelhet, plötsliga muskelryckningar eller snabb hjärtklappning. Allvarlighetsgraden kan öka och leda till medvetslöshet. Om du upplever något av dessa symptom, **kontakta läkare**. För mer information om dessa eller andra biverkningar av Optipar, se avsnitt 4 "Eventuella biverkningar" i denna bipacksedel.

Läkemedel såsom Optipar (s.k. SSRI-/SNRI-preparat) kan orsaka symptom på sexuell dysfunktion (se avsnitt 4). I vissa fall har dessa symptom kvarstått efter avbruten behandling.

Andra läkemedel och Optipar

Vissa läkemedel kan påverka hur Optipar verkar eller öka risken för att du får biverkningar. Optipar kan också påverka hur andra läkemedel verkar. Läkemedel som berörs är:

- läkemedel som kallas **MAO-hämmare**, inklusive moklobemid och metyltioninklorid (metylenblått) – se "*Använd inte Optipar*" i denna bipacksedel.
- tioridazin eller pimozid, som är **antipsykotika** - se "*Använd inte Optipar*" i denna bipacksedel.
- acetylsalicylsyra, ibuprofen eller andra s.k. NSAID (*icke-steroida antiinflammatoriska läkemedel*) såsom celecoxib, etodolak, diklofenak och meloxikam, som används vid **smärta och inflammation**
- tramadol, buprenorfin och petidin som är **smärts tillande**
- buprenorfin kombinerat med naloxon, substitutionsbehandling vid **opioidberoende**
- läkemedel som kallas för *triptaner*, såsom sumatriptan som används mot **migrän**
- andra **antidepressiva** läkemedel inkluderande andra SSRI-läkemedel, tryptofan och tricykliska antidepressiva såsom klomipramin, nortriptylin och desipramin
- ett **kosstillskott** som kallas tryptofan
- mivakurium och suxametonium (använts vid narkos)
- läkemedel som lithium, risperidon, perfenazin, klozapin (s.k. *antipsykotika*), vilka används för behandling av vissa **psykiatriska sjukdomar**
- fentanyl, som används vid **bedövning och narkos** eller vid behandling av **kronisk värv**
- en kombination av fosamprenavir och ritonavir som används för behandling av **HIV-infektion**
- johannesört, ett naturläkemedel mot **depression**
- fenobarbital, fenytoin, natriumvalproat eller karbamazepin för behandling av **krampanfall** eller **epilepsi**
- atomoxetin, ett läkemedel som används vid behandling av **ADHD (uppmärksamhetsstörning med hyperaktivitet)**
- procyklidin som används för att lindra skakningar, speciellt vid **Parkinsons sjukdom**
- warfarin eller andra antikoagulantia, dvs. **blodförtunnande läkemedel**
- propafenon, flekainid och läkemedel som används vid behandling av **oregehbunden hjärtrytm**
- metoprolol, en betablockerare som används för att behandla **högt blodtryck** och **hjärtproblem**
- pravastatin som används för att behandla **högt kolesterol**
- rifampicin som används för att behandla **tuberkulos** och **lepra**
- linezolid som är ett **antibiotikum**
- tamoxifen som används för behandling av **bröstcancer** eller **fertilitetsproblem**.

- **Om du använder eller nyligen använt något av läkemedlen i ovanstående lista och inte redan diskuterat detta med din läkare, vänd dig till läkaren igen och fråga om råd.** Din dosering kan behöva ändras eller du kan behöva ett annat läkemedel.

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du använder, nyligen har använt eller kan tänkas använda andra läkemedel.

Optipar med mat, dryck och alkohol

Använd inte alkohol under tiden du tar Optipar. Alkohol kan förvärra dina symtom eller biverkningar. Om du tar Optipar på morgonen tillsammans med mat kan risken för illamående minska.

Graviditet, amning och fertilitet

Graviditet:

Om du är gravid eller ammar, tror att du kan vara gravid eller planerar att skaffa barn, rådfråga läkare eller apotekspersonal innan du använder detta läkemedel.

Rapporter har förekommit, som tyder på en ökad risk för medfödda missbildningar, särskilt hjärtnissbildningar hos spädbarn vars mödrar använde paroxetin under de första månaderna av graviditeten. I befolkningen föds normalt ungefär 1 av 100 spädbarn med hjärtfel. Denna missbildning ökade i frekvens till ungefär 2 av 100 då mödrar behandlades med paroxetin.

Du och din läkare kan tillsammans bestämma om det är bättre att du byter till någon annan behandling eller om du gradvis ska trappa ner på Optipar medan du är gravid. Beroende på omständigheterna kan din läkare göra bedömningen att fortsatt behandling med Optipar är bättre för dig.

Tala om för din barnmorska eller läkare att du använder Optipar. När läkemedel som Optipar används under graviditet, särskilt sent i graviditeten, kan de öka risken för ett allvarligt tillstånd kallat persistent pulmonell hypertension hos den nyfödda (PPHN). Vid PPHN är blodtrycket i blodkärlen mellan barnets hjärta och lungor för högt. Om du tar Optipar under de 3 sista månaderna av graviditeten, kan ditt nyfödda barn även ha andra symtom som vanligtvis börjar inom de första 24 timmarna efter födelsen och innefattar:

- svårighet att andas
- blåaktig hud eller att barnet är för varmt eller kallt
- blåa läppar
- kräkningar eller att barnet inte äter ordentligt
- att barnet är väldigt trött, har svårt att sova eller gråter ihållande
- spända eller slappa muskler
- darrningar, ryckningar eller kramper
- överdrivna reflexer.

→ Om ditt barn har något av dessa symtom efter födelsen, eller om du är orolig för ditt barns hälsa, **kontakta läkare eller barnmorska för råd.**

Om du tar Optipar i slutet av graviditeten kan det finnas ökad risk för kraftig vaginalblödning kort efter förlossningen, särskilt om du tidigare har haft blödningsstörningar. Läkaren eller barnmorskan bör informeras om att du tar Optipar så att de kan ge dig råd om detta.

Amning:

Optipar kan utsöndras i bröstmjölk i mycket små mängder. Om du använder Optipar ska du tala med din läkare innan du börjar amma. Du och din läkare kan besluta att du kan amma under den tid du tar Optipar.

Fertilitet:

I djurstudier har det visat sig att paroxetin minskar kvaliteten på sperma. I teorin skulle detta kunna påverka fertiliteten, men någon sådan nedsättande effekt av paroxetin på fertilitet har ännu ej påvisats hos mänskliga.

Körförmåga och användning av maskiner

Möjliga biverkningar av Optipar inkluderar yrsel, förvirring, sömnighet eller dimsyn. Om du får dessa biverkningar ska du inte köra bil eller använda maskiner.

Du är själv ansvarig för att bedöma om du är i kondition att framföra motorfordon eller utföra arbeten som kräver skärpt uppmärksamhet. En av faktorerna som kan påverka din förmåga i dessa avseenden är användning av läkemedel på grund av deras effekter och/eller biverkningar. Beskrivning av dessa effekter och biverkningar finns i andra avsnitt. Läs därför all information i denna bipacksedel för vägledning. Diskutera med din läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Optipar inne håller natrium

Detta läkemedel innehåller mindre än 1 mmol (23 mg) natrium per tablett, d.v.s. är näst intill ”natriumfritt”.

3. Hur du använder Optipar

Ta alltid detta läke medel enligt läkarens eller apotekspersonalens anvisningar. Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Ibland kan du behöva ta mer än en tablett eller bara en halv tablett.

Tabellen anger rekommenderade doser för olika tillstånd.

	Inledningsdos	Rekommenderad daglig dos	Maximal daglig dos
Depression	20 mg	20 mg	50 mg
Tvångssyndrom (tvångstankar och tvångshandlingar)	20 mg	40 mg	60 mg
Paniksyndrom (attacker av panikångest)	10 mg	40 mg	60 mg
Social fobi (rädsela eller undvikande av sociala situationer)	20 mg	20 mg	50 mg
Posttraumatiskt stressyndrom	20 mg	20 mg	50 mg
Allmän svår ångest eller oro	20 mg	20 mg	50 mg

Läkaren kommer att ge dig råd om vilken dos av Optipar som du ska börja med. De flesta börjar känna sig bättre efter några veckor. Om du inte börjat märka någon förbättring efter denna tid ska du vända dig till läkaren för råd. Läkaren kan besluta att dosen ska ökas gradvis, med 10 mg åt gången, upp till den högsta dagliga dosen.

Ta Optipar på morgonen tillsammans med mat.

Svälg tablettarna med ett glas vatten.

Tugga dem inte.

Tabletten kan delas i lika stora doser vid behov.

Läkaren kommer att diskutera med dig om hur länge du behöver fortsätta att ta Optipar. Det kan bli många månader eller ännu längre.

Äldre patienter

Den högsta dosen för patienter över 65 år är 40 mg per dag.

Patienter med lever- eller njursjukdom

Om du har problem med levern eller med dina njurar, kan din läkare besluta att din dos av Optipar ska vara lägre än den som normalt rekommenderas.

Om du har använt för stor mängd av Optipar

Ta aldrig fler tabletter än läkaren ordinerat. Om du fått i dig för stor mängd läkemedel eller om t.ex. ett barn fått i sig läkemedlet av misstag kontakta läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tel. 0800 147 111) för bedömning av risken samt rådgivning. Visa upp läkemedelsförpackningen. En person som har tagit överdos av Optipar kan få biverkningar som finns listade i avsnitt 4 *Eventuella biverkningar* eller följande symptom: feber, okontrollerbar muskelsammandragning.

Om du har glömt att använda Optipar

Ta Optipar vid samma tidpunkt varje dag.

Om du glömt att ta en dos och kommer på detta före sänggåendet på kvällen, ta då dosen genast. Fortsätt som vanligt nästa dag.

Om du glömt att ta en dos och kommer på detta först under natten eller dagen därpå ska du inte ta någon extra dos. Eventuellt kan du känna vissa utsätningssymtom, men dessa bör försvinna efter att du tagit din nästa dos vid den vanliga tidpunkten.

Ta inte en dubbel dos för att kompensera för glömd dos.

Om du inte känner någon förbättring

Optipar lindrar inte dina symptom genast – det tar en viss tid för alla depressionsmediciner att börja verka. En del människor börjar må bättre efter ett par veckor, för andra tar det litet längre tid. En del människor mår t.o.m. sämre innan de sedan börjar må bättre. Om du inte börjar känna dig bättre efter ett par veckor, be din läkare om råd. Din läkare borde be dig komma på återbesök inom ett par veckor efter inledd behandling. Berätta för din läkare om du inte börjar må bättre.

Om du slutar att använda Optipar

Sluta inte att ta Optipar förrän din läkare säger till.

När **Optipar ska avslutas** kommer läkaren att hjälpa dig att sakta minska din dosering över ett antal veckor eller månader för att minska risken för utsätningssymtom. Ett sätt att göra detta är att stegvis minska din dos Optipar med 10 mg per vecka. De flesta upplever att utsätningssymtomen är milda och försvinner av sig själva inom 2 veckor. För vissa patienter kan symtomen vara svårare eller mer långdragna.

Om du får utsätningssymtom när du avslutar din behandling kan läkaren rekommendera dig att sätta ut Optipar längsammare. Kontakta läkaren om du upplever svåra utsätningssymtom. Läkaren kan be dig börja ta Optipar igen, för att sedan sätta ut läkemedlet längsammare.

Även om du får utsätningssymtom kommer det att vara möjligt för dig att sluta med Optipar.

Utsätningssymtom som kan uppträda när behandlingen avslutas

Enligt studier upplever 3 av 10 patienter ett eller flera utsätningssymtom när behandling med paroxetin avslutas. Vissa symptom förekommer oftare än andra.

Vanliga utsätningssymtom (kan förekomma hos upp till 1 av 10 användare):

- yrsel (känsla av ostadighet, balanssvårigheter)
- känselrubbningar såsom myrkrypning, brinnande känsla och, mindre vanligt, känsla av elektriska stötar även i huvudet
- vissa patienter har fått surrande, brusande, visslande, ringande eller andra ihållande missljud i öronen (tinnitus) när de använder paroxetin
- sömnstörningar (livliga drömmar, mardrömmar, insomningssvårighet)
- ångest
- huvudvärk.

Mindre vanliga utsätningssymtom (kan förekomma hos upp till 1 av 100 användare):

- illamående
- svettningar (inklusive nattsweetningar)
- rastlöshet eller upprördhet
- tremor (skakighet)

- förvirring eller desorientering
 - diarré
 - känslomässig instabilitet eller irritabilitet
 - synstörningar
 - fladdrande och bultande hjärtslag (hjärtklappning).
- ➔ Kontakta läkare om du är orolig för utsättningssymtom när behandlingen med Optipar avbryts.

Om du har ytterligare frågor om detta läkemedel, kontakta läkare eller apotekspersonal.

4. Eventuella biverkningar

Liksom alla läkemedel kan detta läkemedel orsaka biverkningar, men alla användare behöver inte få dem. Biverkningar uppträder oftare under de första veckorna av behandlingen med Optipar.

Om du får någon av nedanstående biverkningar under behandlingen, kontakta omgående läkare eller uppsök sjukhus.

Mindre vanliga (kan förekomma hos upp till 1 av 100 användare):

- Om du får ovanliga blåmärken eller blödningar, blodiga kräkningar eller blod i avföringen kontakta läkare eller uppsök sjukhus omgående.
- Om du har svårt att urinera (kasta vatten), kontakta läkare eller uppsök sjukhus omgående.

Sällsynta (kan förekomma hos upp till 1 av 1 000 användare):

- Om du får krampanfall, kontakta läkare eller uppsök sjukhus omgående.
- Om du känner dig raslös och har svårt att sitta eller stå stilla kan det vara något som kallas akatisi. Höjning av Optipar-dosen kan förvärra symtomen. **Kontakta läkare** om du upplever dessa symtom.
- Om du känner dig trött, svag eller förvirrad och får ömma, stela eller okordnade muskler kan detta bero på alltför låg natriumhalt i blodet. **Kontakta läkare** om du får dessa symtom.

Mycket sällsynta (kan förekomma hos upp till 1 av 10 000 användare):

- **Allergisk reaktion mot Optipar som kan vara allvarlig.**
Om du utvecklar röda och knotriga hudutslag, svullnad av ögonlock, ansikte, läppar, mun eller tunga, får klåda eller har svårigheter att andas (andnöd) eller svälja samt svaghets- och yrselkänsla som leder till kollaps och medvetslöshet, **kontakta läkare eller uppsök sjukhus omgående.**
- **Om du har ett eller alla av följande symtom kan det vara ett så kallat serotonergt syndrom eller malignt neuroleptiskt syndrom.** Symtomen består av att känna sig mycket upphetsad eller irriterad, förvirring, rastlöshet, värmekänsla, svettningar, skakningar, rysningar, hallucinationer (hör och ser underliga saker), muskelstelhet, plötsliga muskelryckningar eller hjärtklappning. Allvarlighetsgraden kan öka och leda till medvetslöshet. **Kontakta läkare** om du upplever detta.
- **Akut glaukom.**
Om det gör ont i dina ögon och du får dimsyn, **kontakta läkare**.

Har rapporterats (förekommer hos okänt antal användare):

- En del personer har haft tankar på att skada sig själva eller att ta livet av sig när de tar paroxetin eller strax efter att de har avslutat behandlingen (se avsnitt 2).
- En del personer har upplevt aggressioner när de tagit paroxetin.

Om du upplever dessa biverkningar, kontakta läkare.

Andra eventuella biverkningar under behandlingen

Mycket vanliga (kan förekomma hos fler än 1 av 10 användare):

- illamående. Intag av Optipar tillsammans med mat på morgonen minskar risken för detta.

- förändringar i sexualdrift eller -funktion, t.ex. utebliven orgasm, och hos män störning av erekton och utlösning.

Vanliga (kan förekomma hos upp till 1 av 10 användare):

- förhöjda kolesterolvärden i blodet
- aptitlöshet
- dålig sömn (insomningssvårighet) eller sömnighet
- onormala drömmar (inklusive mardrömmar)
- yrsel eller darrningar (tremor)
- huvudvärk
- koncentrationssvårigheter
- upprördhet
- ovanlig svaghet
- dimsyn
- gäspningar, muntorrhet
- diarré eller förstopning
- kräkningar
- viktuppgång
- svettningar.

Mindre vanliga (kan förekomma hos upp till 1 av 100 användare):

- en kortvarig höjning av blodtrycket, eller en kortvarig sänkning som kan göra att du känner dig yr eller att du svimmar när du reser dig upp snabbt
- snabbare puls än normalt
- rörelsehämning, stelhet, skakighet eller onormala rörelser i munnen eller tungan
- vidgade pupiller
- hudutslag
- klåda
- förvirring
- hallucinationer (ser och hör underliga saker)
- oförmåga att urinera (urinretention) eller okontrollerbar, ofrivillig urinering (urininkontinens)
- minskning av antalet vita blodkroppar
- om du har diabetes kan du märka att du har svårt att kontrollera blodsockret när du tar Optipar. Tala med läkaren om en dosjustering av ditt insulin eller diabetesläkemedel.

Sällsynta (kan förekomma hos upp till 1 av 1 000 användare):

- onormal produktion av bröstmjölk hos män och kvinnor
- långsam puls
- leverpåverkan i form av förhöjda leverfunktionsvärden i blod
- panikattackar
- överaktivt beteende eller överaktiva tankar (mani)
- känsla av att vara utanför sin egen kropp (depersonalisation)
- ångest
- okontrollerbart behov av att röra på benen (Restless Legs syndrom)
- smärta i leder och muskler
- ökning av hormonet prolaktin i blodet
- menstruationstörningar (inklusive kraftiga eller oregelbundna menstruationsblödningar, blödningar mellan menstruationerna och frånvaro av eller försenad menstruation).

Mycket sällsynta (kan förekomma hos upp till 1 av 10 000 användare):

- hudutslag som kan ge blåsor och se ut som små ”måltavlor” (en central mörk fläck omgiven av ett blekare område, med en mörk ring runt kanten). Detta kallas erythema multiforme.
- omfattande hudutslag med blåsor och flagnande hud, särskilt runt mun, näsa, ögon och könsorgan (Stevens-Johnson syndrom)

- omfattande hudutslag med blåsor och fjällning som upptar stor del av kroppssytan (toxisk epidermal nekrolysy)
- leverproblem som gör att huden och ögonvitorna blir gula
- syndrom med störd produktion av antidiuretiskt hormon (SIADH), ett tillstånd som ger överskott av vatten och minskad natrium(salt)koncentration i kroppen, detta till följd av felaktiga kemiska signaler. Patienter med SIADH kan bli allvarligt sjuka, eller kan vara helt symptomfria.
- vätske- eller vattenansamling (vilket kan ge svullnad i armar och ben)
- känslighet för solljus
- smärtsam och ihållande erekton av penis
- minskat antal blodplättar i blodet.

Har rapporterats (forekommer hos okänt antal användare):

- tandgnissling
- surrande, brusande, visslande, ringande eller andra ihållande missljud i öronen (tinnitus)
- inflammation i tjocktarmen (som orsakar diarré)
- kraftig vaginalblödning kort efter förlossning (postpartumblödning), se ”Graviditet” i avsnitt 2 för mer information.

En ökad risk för benfrakturer har setts hos patienter som tar denna typ av läkemedel.

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Du kan också rapportera biverkningar direkt (se detaljer nedan). Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet.

webbplats: [HTTP://WWW.FIMEA.FI](http://www.fimea.fi)

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea

Biverkningsregistret

PB 55

00034 FIMEA

5. Hur Optipar ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Används före utgångsdatum som anges på kartongen och blistret eller burken efter EXP. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Blister (Al/PVC):

Inga särskilda förvaringsanvisningar.

HDPE-tablettburk:

Förvaras vid högst 30 °C.

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall. Fråga apotekspersonalen hur man kastar läkemedel som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

Innehållsdeklaration

Den aktiva substansen är paroxetin (som hydroklorid).

En filmdragerad tablett innehåller 20 mg eller 40 mg paroxetin (som hydroklorid).

Övriga innehållsämnen är:

Tablettkärna:

Mannitol
Mikrokristallin cellulosa
Kopovidon K28
Natriumstärkelseglykolat (typ A)
Vattenfri kolloidal kiseldioxid
Magnesiumstearat

Tabletthölse:

Hypromellos 5cps
Talk
Titandioxid (E171)

Läke medlets utseende och förpackningsstorlekar

20 mg filmdragerade tablettor:

Vit, rund, filmdragerad tablett som kan delas i två delar, tryckkänslig brytskåra och märkt med "PX 20".

40 mg filmdragerade tablettor:

Vit, rund, filmdragerad tablett som kan delas i fyra delar, tryckkänslig brytskåra och märkt med "PX 40".

De filmdragerade tabletterna är förpackade i PVC/Al-blister som finns i en kartong eller i en HDPE-burk med ett LDPE-skruvlock.

Förpackningsstorlekar:

20 mg: 7, 10, 14, 15, 20, 28, 30, 40, 50, 50 x 1, 56 (endast blister), 60, 98 (endast blister), 100, 200 och 250 filmdragerade tablettor.
40 mg: 7, 14, 15, 20, 28, 30, 40, 50, 50 x 1, 56 (endast blister), 60, 98 (endast blister), 100, 200 och 250 filmdragerade tablettor.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare

Innehavare av godkännande för försäljning

HEXAL A/S, Edvard Thomsens Vej 14, 2300 Köpenhamn S, Danmark

Tillverkare

Salutas Pharma GmbH, Otto-von-Guericke-Allee 1, D-39179 Barleben, Tyskland
eller

Lek S.A., ul. Domaniewska 50 C, 02-672 Warszawa, Polen
eller

Lek Pharmaceuticals d.d., Verovškova 57, 1526 Ljubljana, Slovenien

Denna bipacksedel ändrades senast 01.02.2024