

## Příbalová informace: informace pro uživatele

**Neupro 4 mg/24 h transdermální náplast**  
**Neupro 6 mg/24 h transdermální náplast**  
**Neupro 8 mg/24 h transdermální náplast**  
Rotigotinum

**Přečtěte si pozorně celou příbalovou informaci dříve, než začnete tento přípravek používat, protože obsahuje pro Vás důležité údaje.**

- Ponechte si příbalovou informaci pro případ, že si ji budete potřebovat přečíst znovu.
- Máte-li jakékoli další otázky, zeptejte se svého lékaře, lékárníka nebo zdravotní sestry.
- Tento přípravek byl předepsán výhradně Vám. Nedávejte jej žádné další osobě. Mohl by jí ublížit, a to i tehdy, má-li stejné známky onemocnění jako Vy.
- Pokud se u Vás vyskytne kterýkoli z nežádoucích účinků, sdělte to svému lékaři, lékárníkovi nebo zdravotní sestře. Stejně postupujte v případě jakýchkoli nežádoucích účinků, které nejsou uvedeny v této příbalové informaci. Viz bod 4.

### Co naleznete v této příbalové informaci

1. Co je Neupro a k čemu se používá
2. Čemu musíte věnovat pozornost, než začnete Neupro používat
3. Jak se Neupro používá
4. Možné nežádoucí účinky
5. Jak Neupro uchovávat
6. Obsah balení a další informace

### 1. Co je Neupro a k čemu se používá

#### Co je Neupro

Neupro obsahuje léčivou látku rotigotin.

Patří do skupiny léčiv nazývaných „agonisté dopaminových receptorů“. Dopamin je látka vyskytující se v mozku, která hraje důležitou roli při pohybech.

#### K čemu se Neupro používá

Neupro se používá u dospělých pacientů k léčbě projevů a příznaků:

- **Parkinsonovy nemoci** - buď samostatně nebo v kombinaci s dalším lékem s názvem levodopa.

### 2. Čemu musíte věnovat pozornost, než začnete Neupro používat

#### Nepoužívejte Neupro, jestliže:

- jste **alergický(á)** na **rotigotin** nebo na kteroukoli **další složku** tohoto přípravku (uvedenou v bodě 6).
- musíte být vyšetřen(a) **magnetickou rezonancí (MRI)** (diagnostické zobrazení zobrazení vnitřních orgánů a tkání těla za použití magnetické energie spíše než energie rentgenového záření)
- jste objednan(a) na **kardioverzi** (specifická léčba abnormálního srdečního rytmu).

Náplast Neupra obsahuje hliník, proto si ji musíte odlepit těsně před podstoupením vyšetření magnetickou rezonancí (MRI) nebo kardioverze, aby se zabránilo popálení kůže. Poté si nalepte novou náplast.

Pokud se cokoli z výše uvedeného Vás týká, Neupro nepoužívejte. Pokud si nejste jistý(á), poraďte se nejdříve s lékařem nebo lékárníkem nebo zdravotní sestrou.

#### Upozornění a opatření

Před použitím Neupra se poraďte se svým lékařem, lékárníkem nebo zdravotní sestrou. Protože:

- při používání Neupra je nezbytné pravidelně kontrolovat **krevní tlak**, zejména na počátku léčby. Neupro může Váš krevní tlak ovlivnit.
- během používání Neupra jsou doporučeny pravidelné **oční kontroly**. Pokud zjistíte, že máte nějaký problém s viděním, kontaktujte okamžitě svého lékaře.
- pokud máte závažné **problémy s játry**, může Váš lékař zvážit úpravu dávky. Pokud se Vám během léčby potíže s játry zhorší, vyhledejte lékaře co nejdříve.
- mohou se objevit **kožní problémy** způsobené náplastí – viz „**Kožní reakce po nalepení náplasti**“ v bodě 4.
- pokud se **cítíte velmi ospalý(á)** nebo zjistíte, že **náhle usnete** - viz „**Řízení dopravních prostředků a obsluha strojů**“ v bodě 2.
- mohou se u Vás objevit mimovolní svalové stahy způsobující abnormální, často se opakující pohyby nebo polohy těla (dystonie), abnormální držení těla nebo vychýlení trupu do strany (také nazývané pleurotonus nebo Pisa syndrom). Pokud k tomu dojde, Váš lékař může upravit dávku přípravku Neupro.

Jestliže zpozorujete takové příznaky po zahájení léčby Neuprem, vyhledejte svého lékaře.

Dávky léků používaných k léčbě Parkinsonovy nemoci se mají snižovat postupně a postupně je třeba tyto léky i vysazovat. Informujte svého lékaře, jestliže po ukončení léčby přípravkem Neupro nebo snížení jeho dávky budete mít příznaky jako je deprese, úzkost, únava, pocení nebo bolest.

#### **Může se vyskytnout ztráta vědomí**

Neupro může vyvolat ztrátu vědomí. To se může přihodit zvláště na začátku léčby Neuprem nebo při zvýšení dávky. Pokud ztrácíte vědomí nebo máte pocit závratí, informujte svého lékaře.

#### **Změny chování a abnormální myšlení**

Neupro může vyvolat nežádoucí účinky, které změni Vaše chování (způsob, jakým jednáte). Je prospěšné upozornit členy Vaší rodiny nebo osobu, která se o Vás stará, že používáte tento lék, a požádat je, aby si přečetli tuto příbalovou informaci. To proto, aby členové Vaší rodiny nebo osoba, která se o Vás stará, mohli upozornit Vás nebo Vašeho lékaře na změny Vašeho chování, které jim dělají starosti.

To zahrnuje:

- bažení po velkých dávkách léků, jako je Neupro, používaných k léčbě Parkinsonovy nemoci
- neobvyklá nutkání nebo touhy, kterým nemůžete odolat a které mohou poškodit Vás či osoby ve Vašem okolí
- abnormální myšlení nebo chování.

Více informací viz „**Změny chování a abnormální myšlení**“ v bodě 4.

#### **Děti a dospívající**

**Nepoužívejte** tento lék u **děti** ve věku pod 18 let, protože není známo, jaká je bezpečnost a účinnost u této věkové skupiny.

#### **Další léčivé přípravky a Neupro**

Informujte svého lékaře nebo lékárníka o všech lécích, které užíváte, které jste v nedávné době užíval(a) nebo které možná budete užívat. To zahrnuje i léky bez lékařského předpisu a rostlinné přípravky.

Pokud současně s Neuprem užíváte levodopu, mohou být některé nežádoucí účinky závažnější, např. vidění a slyšení věcí, které nejsou skutečné (halucinace), mimovolní pohyby při Parkinsonově nemoci (dyskineze) nebo otoky nohou a chodidel.

Neužívejte následující léky během léčby Neuprem - protože mohou snížit jeho účinek:

- antipsychotika - užívají se k léčbě určitých duševních poruch
- metoklopramid - užívá se k léčbě nevolnosti (pocitu na zvracení) a zvracení.

Porad'te se s lékařem před použitím Neupra, pokud užíváte:

- léky na uklidnění jako benzodiazepiny nebo přípravky k léčbě duševních poruch nebo deprese
- léky, které snižují krevní tlak. Neupro může snižovat krevní tlak při vstávání, tento účinek může být zhoršen užíváním léků na snížení krevního tlaku.

Lékař Vám sdělí, zda je bezpečné užívat tyto léky, pokud budete používat Neupro.

### **Neupro s jídlem, pitím a alkoholem**

Protože rotigotin vstupuje do krevního řečiště přes kůži, jídlo a pití neovlivňuje způsob jeho vstřebávání v těle. Poradte se se svým lékařem, zda-li je pro Vás bezpečné pít během léčby Neuprem alkohol.

### **Těhotenství a kojení**

Pokud jste těhotná, nepoužívejte Neupro, protože účinky rotigotinu na těhotenství a nenarozené dítě nejsou známy.

Během léčby Neuprem nekojte, protože rotigotin může přecházet do mateřského mléka a nepříznivě tak ovlivnit Vaše dítě. Pravděpodobně také sníží množství mléka.

Pokud jste těhotná nebo kojíte, domníváte se, že můžete být těhotná, nebo plánujete otěhotnět, poradte se svým lékařem nebo lékárníkem dříve, než začnete tento přípravek používat.

### **Řízení dopravních prostředků a obsluha strojů**

Neupro může způsobit, že se budete cítit velmi ospalý(á) a můžete najednou velmi rychle usnout. Pokud se toto stane, neříd'te. Ve vzácných případech lidé usnuli během řízení motorového vozidla a způsobili tak dopravní nehodu.

Také nepoužívejte nástroje nebo stroje, pokud se cítíte velmi ospalý(á) – nedělejte činnosti, při kterých by zhoršení bdělosti mohlo vystavit Vás nebo jiné osoby riziku závažného poranění.

### **Neupro obsahuje disiřičitan sodný (E223)**

Disiřičitan sodný (E223) může vzácně způsobit závažné reakce přecitlivělosti (alergické) a bronchospasmus (dechové potíže způsobené zúžením dýchacích cest).

## **3. Jak se Neupro používá**

Vždy používejte tento přípravek přesně podle pokynů svého lékaře nebo lékárníka. Pokud si nejste jistý(á), poradte se se svým lékařem nebo lékárníkem.

### **Jakou sílu náplastí použít**

Dávka Neupra závisí na Vašem onemocnění – viz níže.

Neupro je k dispozici v náplastech s různou silou, které uvolňují lék po dobu 24 hodin. Síly náplastí jsou 2 mg/24 h, 4 mg/24 h, 6 mg/24 h a 8 mg/24 h k léčbě Parkinsonovy nemoci.

- Možná budete muset použít více než jednu náplast k dosažení dávky předepsané Vaším lékařem.
- Pro dávky vyšší než 8 mg/24 h (lékařem předepsané vyšší dávky, než dostupné síly přípravku) se k dosažení konečné dávky používá více náplastí. Například k dosažení denní dávky 10 mg lze použít aplikaci jedné náplastí 6 mg/24 h a jedné náplastí 4 mg/24 h.
- Náplastí se nesmí stříhat na kusy.

### **Léčba Parkinsonovy nemoci**

#### **Pacienti neužívající levodopu - v časném stadiu Parkinsonovy nemoci**

- Vaše počáteční dávka bude jedna náplast 2 mg/24 h každý den.
- Od druhého týdne lze denní dávku zvýšit o 2 mg týdně, až dosáhnete pro Vás správné udržovací dávky.
- Pro většinu pacientů je vhodná dávka mezi 6-8 mg denně a dosahuje se jí obvykle během 3-4 týdnů.
- Maximální dávka je 8 mg denně.

## Pacienti užívající levodopu - v pokročilém stádiu Parkinsonovy nemoci

- Vaše počáteční dávka bude jedna náplast 4 mg/24 h každý den.
- Od druhého týdne lze denní dávku zvýšit o 2 mg týdně, až dosáhnete pro Vás správné udržovací dávky.
- Pro většinu pacientů je vhodná dávka mezi 8–16 mg denně a dosahuje se jí obvykle během 3–7 týdnů.
- Maximální dávka je 16 mg denně.

Pokud budete muset přestat používat tento lék, přečtěte si „**Jestliže jste přestal(a) používat Neupro**“ v bodě 3.

## Jak se náplasti Neupro používají

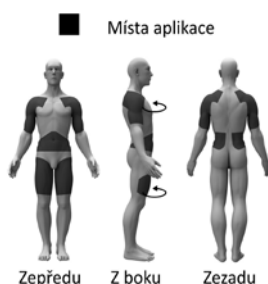
Neupro je náplast, která se lepí na kůži.

- Před aplikací nové náplasti se ujistěte, že jste odstranil(a) starou náplast.
- **Každý den** nalepte novou náplast Neupro na **jinou oblast kůže**.
- Náplast ponechte nalepenou 24 hodin, pak ji odstraňte a nalepte novou.
- **Náplasti vyměňujte** přibližně **ve stejnou dobu každý den**.
- **Náplasti Neupro se nesmí stříhat na kusy.**

## Kam náplast nalepit

Přiložte lepicí stranu náplasti na čistou, suchou, zdravou kůži v následujících oblastech (viz tmavě šedá barva na obrázku):

- rameno nebo horní část paže
- břicho
- bok (bok těla mezi žebry a kyčlemi)
- stehno nebo kyčel.



## Jak se vyhnout podráždění kůže

- Nalepte Neupro **každý den na jinou oblast kůže**, např. na pravou stranu těla jeden den, pak na levou stranu těla druhý den. Nebo jeden den na horní část těla, den poté na dolní část těla.
- Nelepte Neupro **na stejné místo kůže dvakrát v průběhu 14 dnů**.
- **Nelepte** náplast na **porušenou a poškozenou kůži** ani na **kůži, která je červená nebo podrážděná**.



Pokud Vám náplast způsobuje na kůži problémy, podívejte se do bodu 4 „**Kožní reakce po nalepení náplasti**“ pro získání dalších informací.

## Jak se vyhnout ztrátě nebo odlepení náplasti

- **Nelepte** náplast na místa, kde se o ni bude **otírat těsné oblečení**.
- **Nepoužívejte krémy, oleje, pleťové vody, pudry ani jiné kosmetické výrobky** na místě kůže, kam budete nalepovat náplast, na nalepenou náplast nebo v blízkosti náplasti, kterou již máte nalepenou.
- Pokud musíte nalepit náplast na plochu kůže pokrytou ochlupením, musíte tuto oblast **oholit** nejméně **tři dny před nalepením** náplasti na toto místo.
- Pokud se okraje náplasti odlepují, lze ji přelepit fixační náplastí.

Pokud Vám náplast odpadne, nalepte si pro zbytek dne náplast novou – pak náplast vyměňte ve stejný čas jako obvykle.

- Nenechte místo náplasti **přehřát** - např. působením nadměrného slunečního záření, sauny, horké lázně, ohřívacích polštářů nebo ohřívacích lahví. To proto, že lék by mohl být uvolňován rychleji. Jestliže si myslíte, že jste byl vystaven(a) přílišnému teplu, obraťte se na svého lékaře nebo lékárníka.
- Vždy zkontrolujte, zda-li se při činnostech jako **koupání, sprchování nebo tělesné cvičení** náplast neodlepila.
- Pokud Vám náplast **podráždila kůži, chraňte ji před přímým sluncem**, protože může dojít ke změně zbarvení kůže.

### Jak se náplast používá

- Každá náplast je zabalena ve zvláštním sáčku.
- Před otevřením sáčku se rozhodněte, kam novou náplast nalepíte, a ověřte, že stará náplast byla odstraněna.
- Nalepte Neupro na kůži ihned, jakmile sáček otevřete a odstraníte snímatelnou fólii.

1.

Při otvírání sáčku uchopte sáček do obou rukou.



2.

Rozevřete fólii.



3.

Otevřete sáček.



4.

Vyjměte náplast ze sáčku.



5.

Lepicí strana náplasti je zakryta průhlednou snímatelnou fólií.

- Uchopte náplast do obou rukou tak, aby byla snímatelná fólie otočena směrem k Vám.



6.

Ohněte náplast v polovině tak, aby se zlom ve tvaru S ve fólii rozevřel.



7.

- Odrhňte jednu stranu snímatelné fólie.
- Nedotýkejte se lepicí strany náplasti svými prsty.



8.

- Uchopte druhou polovinu pevné snímatelné fólie.
- Přiložte lepicí povrch náplasti na kůži.
- Přitlačte lepicí stranu náplasti pevně na místo.



9.

Přeložte zpět druhou polovinu náplasti a odstraňte druhou stranu snímatelné fólie.



#### 10.

- Tlačte náplast pevně dolů dlaní ruky.
- Udržujte přitisknuté asi 30 vteřin.

To zajistí, aby se náplast dotýkala kůže a aby se okraje dobře přilepily.



#### 11.

Bezprostředně po manipulaci s náplastí si omyjte ruce mýdlem a vodou.

#### Jak se odstraňuje použitá náplast

- Pomalu a opatrně odtrhněte použitou náplast.
- Jemně omyjte místa teplou vodou a slabým mýdlovým roztokem. To odstraní zbytek lepidla, které zůstalo na Vaší pokožce. Pro odstranění zbytků lepidla, které nesmyjete, můžete rovněž použít malé množství dětského oleje.
- Nepoužívejte alkohol nebo jiná rozpouštědla - jako např. odlakovač. Mohou kůži podráždit.

#### Jestliže jste použil(a) více Neupra, než jste měl(a)

Použití vyšších dávek Neupra, než Vám lékař předepsal, může způsobit pocit na zvracení (nevolnost) nebo zvracení, nízký krevní tlak, vidění a slyšení věcí, které nejsou skutečné (halucinace), pocit zmatenosti, mimořádnou ospalost, vůlí nekontrolované pohyby a křeče.

V těchto případech okamžitě kontaktujte svého lékaře nebo nemocnici. Poradí Vám, co dělat.

#### Jestliže jste zapomněl(a) náplast v obvyklou dobu vyměnit

- Pokud jste zapomněl(a) vyměnit náplast v obvyklou denní dobu, vyměňte ji ihned, jakmile si vzpomenete. Odstraňte starou náplast a použijte novou.
- Pokud jste zapomněl(a) nalepit novou náplast po sejmutí staré, použijte novou ihned, jakmile si vzpomenete.

V obou popsaných případech použijte následující den novou náplast v obvyklou dobu. Nezdvojnásobujte následující dávku, abyste nahradil(a) dávku vynechanou.

#### Jestliže jste přestal(a) používat Neupro

Nepřerušujte náhle léčbu bez porady se svým ošetřujícím lékařem. Náhlé přerušení léčby může způsobit onemocnění nazývané neuroleptický maligní syndrom, které může být život ohrožující. Mezi příznaky patří ztráta svalového pohybu (akineze), ztuhlé svaly, horečka, nestabilní krevní tlak, zrychlení srdeční frekvence (tachykardie), zmatenost, poruchy vědomí (jako kóma).

Pokud Váš lékař rozhodne o ukončení léčby Neuprem, **denní dávka** se musí **snížovat postupně**:

- **Parkinsonova nemoc** – snížení o 2 mg každý druhý den.

Máte-li jakékoli další otázky, týkající se používání tohoto přípravku, zeptejte se svého lékaře, lékárníka nebo zdravotní sestry.

#### 4. Možné nežádoucí účinky

Podobně jako všechny léky může mít i tento přípravek nežádoucí účinky, které se ale nemusí vyskytnout u každého. Informujte svého lékaře nebo lékárníka nebo zdravotní sestru, pokud si všimnete jakýchkoli nežádoucích účinků.

### **Nežádoucí účinky pravděpodobnější na počátku léčby**

Na počátku léčby můžete mít **pocit na zvracení** (nevolnost) a **zvracet**. Tyto nežádoucí účinky jsou obvykle mírné až středně silné a jsou přechodné. **Kontaktujte svého lékaře**, pokud tyto potíže trvají delší dobu a působí Vám starost.

### **Kožní reakce po nalepení náplasti**

- Může se objevit zarudnutí a svědění na kůži, kde byla náplast nalepena – tyto reakce jsou obvykle mírné nebo středně závažné.
- Reakce obvykle zmizí během několika hodin – jakmile odstraníte náplast.
- Pokud kožní reakce trvá déle než několik dní nebo je-li závažná, **kontaktujte svého lékaře**. Kontaktujte ho také, pokud se rozšíří mimo místo, na kterém byla náplast.
- Vyvarujte se působení slunečního svitu a solária na oblast kůže s jakoukoli kožní reakcí způsobenou náplastí.
- K zabránění vzniku kožních reakcí musíte každý den náplast nalepit na jinou oblast kůže. Stejnou oblast kůže můžete použít znovu nejdříve za 14 dní.

### **Může se vyskytnout ztráta vědomí**

Neupro může vyvolat ztrátu vědomí. To se může přihodit zvláště na začátku léčby Neuprem nebo při zvýšení dávky. Poradte se se svým lékařem, pokud ztrácíte vědomí nebo máte pocit závratí.

### **Změny chování a abnormální myšlení**

**Informujte svého lékaře, pokud si všimnete, že se u Vás objevuje nějaká změna chování, myšlení nebo obojího, která je uvedena níže. Lékař s Vámi probere možnosti, jak příznaky odstranit nebo zmírnit.**

Může být vhodné upozornit členy Vaší rodiny nebo osoby, které se o Vás starají, že používáte tento lék, a požádat je, aby si přečetli tuto příbalovou informaci. To proto, aby členové Vaší rodiny nebo osoby, které se o Vás starají, mohli upozornit Vás nebo Vašeho lékaře na změny Vašeho chování, které jim dělají starosti. Neupro může vyvolat neobvyklá nutkání nebo touhy, kterým nemůžete odolat, jako jsou nutkání, popudy či pokušení provádět některé činnosti, kterými byste mohl(a) poškodit sebe či své okolí.

To může zahrnovat:

- silné nutkání k nadměrnému hazardu - přestože to vážně postihuje Vás nebo Vaši rodinu
- změněný nebo zvýšený zájem o sex a chování, které ve Vás nebo ve Vašem okolí budí zvýšené obavy - např. zvýšený sexuální apetit
- nekontrolované nadměrné nakupování nebo utrácení
- záchvatovitě přejídání (příjem velkého množství potravy za krátkou dobu) nebo nutkavé přejídání (příjem většího množství jídla, než je obvyklé a než je nutné pro zahnání hladu).

Neupro může vyvolat jiné druhy chování a abnormálního myšlení. Ty mohou zahrnovat:

- abnormální myšlenky týkající se reality
- bludy a halucinace (vidění nebo slyšení jevů, které nejsou skutečné)
- zmatenost
- dezorientaci
- agresivní chování
- stav vzrušenosti (agitovanost)
- delirium.

**Informujte svého lékaře, pokud si všimnete nějaké změny chování, myšlení nebo obojího, která je uvedena níže. Lékař s Vámi probere možnosti, jak příznaky odstranit nebo zmírnit.**

### **Alergické reakce**

Kontaktujte svého lékaře, pokud zaznamenáte příznaky alergické reakce – mohou zahrnovat otok obličeje, jazyka nebo rtů.



### **Nežádoucí účinky, jestliže používáte Neupro k léčbě Parkinsonovy nemoci**

Informujte svého lékaře, lékárníka nebo zdravotní sestru, pokud zaznamenáte jakýkoli z následujících nežádoucích účinků:

**Velmi časté:** mohou postihnout více než 1 pacienta z 10

- bolest hlavy
- pocit ospalosti nebo závratí,
- nevolnost (pocit na zvracení), zvracení
- kožní reakce pod náplastí jako zarudnutí a svědění.

**Časté:** mohou postihnout až 1 pacienta z 10

- padání
- škytavka
- ztráta tělesné hmotnosti
- otoky nohou a chodidel
- pocit slabosti, pocit únavy
- pocit bušení srdce (palpitace)
- zácpa, sucho v ústech, pálení žáhy
- zčervenání, zvýšené pocení, svědění
- závrat' (pocit točení hlavy)
- vidění či slyšení věcí, které nejsou reálné (halucinace)
- nízký krevní tlak při vstávání, vysoký krevní tlak
- poruchy usínání i spánku, nespavost, noční můry, neobvyklé sny
- mimovolní pohyby související s Parkinsonovou nemocí (dyskineze)
- ztráta vědomí, pocit závratě při vstávání kvůli poklesu krevního tlaku
- neschopnost odolávat nutkání provádět činnost, která je škodlivá, zahrnující nadměrné hráčství, opakující se nesmyslné činnosti, nekontrolované nakupování a nadměrné utrácení
- záchvatovitě přejídání (příjem velkého množství potravy za krátkou dobu) nebo nutkavé přejídání (příjem většího množství jídla, než je obvyklé a než je nutné pro zahnání hladu).

**Méně časté:** mohou postihnout až 1 pacienta ze 100

- zastřené vidění
- zvýšení tělesné hmotnosti
- alergická reakce
- nízký krevní tlak
- zvýšená srdeční frekvence
- zvýšený zájem o sex
- poruchy srdečního rytmu
- žaludeční nevolnost a bolest břicha
- generalizované svědění, podráždění kůže
- náhlé usnutí bez varování
- neschopnost dosáhnout či udržet erekci
- pocit agitovanosti (neklidu), dezorientace, zmatenost nebo podezřívavost
- zvýšené nebo abnormální výsledky testů jaterních funkcí
- poruchy vidění jako např. vidění barev či světla
- zvýšené hladiny kreatinfosfokinázy (CPK) (CPK je enzym vyskytující se především v kosterních svalech).

**Vzácné:** mohou postihnout až 1 pacienta z 1 000

- klamné představy
- delirium
- pocit podrážděnosti
- agresivní chování
- psychotické poruchy
- vyrážka na větších částech těla

- mimovolní svalové křeče (křeče).

**Není známo:** není známo, jak často se vyskytují

- prahnutí po velkých dávkách léků, jako je Neupro - ve větší míře, než je třeba ke kontrole nemoci. To je známo jako „dopaminový dysregulační syndrom“, který může vést k používání nadměrného množství Neupra
- průjem
- syndrom klesající hlavy (pozvolný skles hlavy v důsledku oslabení šíjových svalů)
- rhabdomyolýza (vzácné závažné onemocnění svalů, které způsobuje bolest, citlivost a slabost svalů a může vést k problémům s ledvinami).

Informujte svého lékaře, lékárníka nebo zdravotní sestru, pokud zaznamenáte jakýkoli z výše uvedených nežádoucích účinků.

### **Hlášení nežádoucích účinků**

Pokud se u Vás vyskytne kterýkoli z nežádoucích účinků, sdělte to svému lékaři nebo lékárníkovi nebo zdravotní sestře. Stejně postupujte v případě jakýchkoli nežádoucích účinků, které nejsou uvedeny v této příbalové informaci. Nežádoucí účinky můžete hlásit také přímo na adresu:

Státní ústav pro kontrolu léčiv

Šrobárova 48

100 41 Praha 10

Webové stránky: [www.sukl.cz/nahlasit-nezadouci-ucinek](http://www.sukl.cz/nahlasit-nezadouci-ucinek)

Nahlášením nežádoucích účinků můžete přispět k získání více informací o bezpečnosti tohoto přípravku.

## **5. Jak Neupro uchovávat**

Uchovávejte tento přípravek mimo dohled a dosah dětí.

Nepoužívejte tento přípravek po uplynutí doby použitelnosti uvedené na sáčku a na krabici.

Neuchovávejte při teplotě nad 30 °C.

### **Co udělat s použitými i s nepoužitými náplastmi**

- Použité náplasti stále obsahují léčivou látku „rotigotin“, která může být pro ostatní škodlivá. Složte použitou náplast tak, aby byla lepicí strana otočena dovnitř. Vložte náplast do původního sáčku a poté jej bezpečně odložte mimo dosah dětí.
- Nevyhazujte žádné léčivé přípravky do odpadních vod nebo do domácího odpadu. Zeptejte se svého lékárníka, jak naložit s přípravky, které již nepoužíváte. Tato opatření pomáhají chránit životní prostředí.

## **6. Obsah balení a další informace**

### **Co Neupro obsahuje**

Léčivou látkou je rotigotinum.

- 4 mg/24 h:  
Jedna náplast uvolní 4 mg rotigotinu během 24 hodin. Má plochu 20 cm<sup>2</sup> a obsahuje rotigotinum 9,0 mg.
- 6 mg/24 h:  
Jedna náplast uvolní 6 mg rotigotinu během 24 hodin. Má plochu 30 cm<sup>2</sup> a obsahuje rotigotinum 13,5 mg.
- 8 mg/24 h:  
Jedna náplast uvolní 8 mg rotigotinu během 24 hodin. Má plochu 40 cm<sup>2</sup> a obsahuje rotigotinum 18,0 mg.

Pomocnými látkami jsou

- Dimetikon-silylát, povidon (K 90), disiřičitan sodný (E223), askorbyl-palmitát (E304) a tokoferol-alfa (E307).
- Krycí vrstva: metalizovaná a disilikonizovaná fólie, která je potažena pigmentovými barvivy (oxid titaničitý (E171), chromoftalová žlut' GR, chromoftalový šarlat RN) s potiskem (chromoftalová červeň BR, chromoftalová žlut' GR, černý pigment).
- Snímatelná fólie: fluorpolymerovaná pegoterátová fólie.

### **Jak Neupro vypadá a co obsahuje toto balení**

Neupro je transdermální náplast. Je tenká a má tři vrstvy. Má čtvercový tvar se zaoblenými rohy. Vnější strana je béžová s potiskem Neupro 4 mg/24 h, Neupro 6 mg/24 h nebo Neupro 8 mg/24 h.

Neupro je dostupné v následujících velikostech balení:

Krabička obsahuje 7, 14, 28, 30 nebo 84 (multipack (vícečetné balení) obsahující 3 balení po 28) náplastí, které jsou jednotlivě zataveny do sáčků.

Na trhu nemusí být všechny velikosti balení.

### **Držitel rozhodnutí o registraci**

UCB Pharma S.A.  
Allée de la Recherche 60  
B-1070 Brusel  
Belgie

### **Výrobce**

UCB Pharma S.A.  
Chemin du Foriest  
B-1420 Braine l'Alleud  
Belgie

Další informace o tomto přípravku získáte u místního zástupce držitele rozhodnutí o registraci:

### **Česká republika**

UCB s.r.o.  
Tel: +420 221 773 411

**Tato příbalová informace byla naposledy revidována 12/2023**

### **Další zdroje informací**

Podrobné informace o tomto léčivém přípravku jsou k dispozici na webových stránkách Evropské agentury pro léčivé přípravky <http://www.ema.europa.eu>.