

Zkrácená informace o přípravku:

Název přípravku: Escitalopram +pharma 10 mg potahované tablety. **Léčivá látka:** 1 tableta obsahuje escitalopramum 10 mg (jako escitaloprami oxalas). **Léková forma:** Potahovaná tableta. **Indikace:** Léčba depresivních epizod, panické poruchy s agorafobií nebo bez ní, sociální úzkostné poruchy (sociální fobie), generalizované úzkostné poruchy a obsedantně kompulzivní poruchy. **Dávkování:** Obvyklá dávka je 10 mg jednou denně. Dávku je možno zvýšit na maximálně 20 mg denně. U panické poruchy je doporučená úvodní dávka 5 mg denně během prvního týdne a poté se zvyšuje na 10 mg denně, je možno dávku zvýšit na maximálně 20 mg. Je třeba se vyvarovat náhlého vysazení přípravku. **Kontraindikace:** Hypersenzitivita na léčivou látku nebo na kteroukoli pomocnou látku. Současná léčba neselektivními ireverzibilními inhibitory monoaminoxidázy (inhibitory MAO). Kombinace escitalopramu a reverzibilních inhibitorů MAO-A (např. moklobemid) nebo reverzibilního neselektivního inhibitoru MAO linezolidu. Kontraindikován u pacientů se známým prodloužením QT intervalu nebo se syndromem vrozeného dlouhého QT intervalu; dále je kontraindikováno současné užívání s léčivými přípravky, které prodlužují QT interval a také současné užívání s ireverzibilními selektivními inhibitory MAO-B. **Zvláštní upozornění:** Přípravek nemá být používán k terapii dětí a dospívajících do 18 let. Escitalopram způsobuje na dávce závislé prodloužení QT intervalu. U pacientů s nestabilní epilepsií je třeba se vyhnout podávání přípravků SSRI a pacienti s kontrolovanou epilepsií musí být pečlivě sledováni. Opatrnosti je třeba také u pacientů s anamnézou mánie/hypománie; pokud během léčby vstoupí pacient do manické fáze, je nutno přípravky SSRI vysadit. U pacientů s diabetem může být zapotřebí upravit dávkování inzulínu a/nebo perorálních antidiabetik. Pacienti, kteří mají vyšší riziko sebevražedných myšlenek nebo pokusů o sebevraždu, by měli být během léčby pečlivě sledováni. Při současném podávání s léčivými přípravky, které mají serotonergní účinky, je zapotřebí opatrnosti. Při ukončování léčby, obzvláště je-li náhlé, se často vyskytnou příznaky z vysazení. U pacientů s ischemickou chorobou srdeční, pacientů s glaukomem s uzavřeným úhlem nebo glaukomem v anamnéze, musí být escitalopram užíván s opatrností. SSRI a SNRI mohou způsobit příznaky sexuální dysfunkce. **Interakce:** Pozornost vyžadují kombinace se serotonergními přípravky, s přípravky snižujícími práh pro vznik záchvatů, dále kombinace s lithiem, tryptofanem, třezalkou tečkovanou, perorálními antikoagulancii. Opatrnost se doporučuje při současném použití léčivých přípravků, které způsobují hypokalemii/hypomagnesemii. Metabolismus escitalopramu je zprostředkován především systémem CYP2C19. Escitalopram je inhibitor enzymového systému CYP2D6. **Těhotenství a kojení:** Escitalopram nemá být během těhotenství užíván, pokud to není nezbytně nutné. Kojení se během léčby nedoporučuje. **Účinky na schopnost řídit a obsluhovat stroje:** Pacienti by měli být upozorněni na možné ovlivnění schopnosti řídit a obsluhovat stroje. **Nežádoucí účinky:** Velmi časté: bolest hlavy, nauzea. Časté: pokles/zvýšení chuti k jídlu, nárůst tělesné hmotnosti; úzkost, neklid, abnormální sny, pokles libida, anorgasmie u žen; insomnie, somnolence, závrať, parestézie, tremor; sinusitida, zívání; průjem, zácpa, zvracení, sucho v ústech; zvýšené pocení; artralgie, myalgie; poruchy ejakulace a impotence u mužů; únava, pyrexie. Kompletní informace k nežádoucím účinkům jsou obsaženy v Souhrnu údajů o přípravku. **Uchovávání:** Žádné zvláštní podmínky. **Držitel rozhodnutí o registraci:** +pharma arzneimittel gmbh, Hafnerstrasse 211, 8054 Graz, Rakousko. **Registrační číslo:** 30/462/13-C. **Datum revize textu:** 17. 4. 2021. **Způsob výdeje:** Vázán na lékařský předpis. **Hrazení:** Přípravek je hrazen z prostředků veřejného zdravotního pojištění podle aktuální stanovené úhrady. **Před předepsáním se seznamte s úplným zněním Souhrnu údajů o přípravku.**