

UPUTA O LIJEKU: INFORMACIJE ZA KORISNIKA

Baklofen Sintetica Inratekalni 0,5 mg/ml otopina za infuziju
baklofen

Pažljivo pročitajte cijelu uputu prije nego počnete primjenjivati ovaj lijek jer sadrži Vama važne podatke.

- Sačuvajte ovu uputu. Možda ćete je trebati ponovno pročitati.
- Ako imate dodatnih pitanja, obratite se liječniku ili medicinskoj sestri.
- Ovaj je lijek propisan samo Vama. Nemojte ga davati drugima. Može im naškoditi, čak i ako su njihovi znakovi bolesti jednaki Vašima.
- Ako primijetite bilo koju nuspojavu, potrebno je obavijestiti liječnika ili ljekarnika. To uključuje i svaku moguću nuspojavu koja nije navedena u ovoj uputi. Pogledajte dio 4.

Što se nalazi u ovoj uputi:

1. Što je Baklofen Sintetica Inratekalni i za što se koristi
2. Što morate znati prije nego počnete primjenjivati Baklofen Sintetica Inratekalni
3. Kako primjenjivati Baklofen Sintetica Inratekalni
4. Moguće nuspojave
5. Kako čuvati Baklofen Sintetica Inratekalni
6. Sadržaj pakiranja i druge informacije

1. Što je Baklofen Sintetica Inratekalni i za što se koristi

Baklofen Sintetica Inratekalni pripada u skupinu lijekova koji se nazivaju mišićni relaksansi. Baklofen Sintetica Inratekalni primjenjuje se ubrizgavanjem u kralježnični kanal izravno u likvor (inratekalno ubrizgavanje) i ublažava tešku ukočenost mišića (spastičnost).

Baklofen Sintetica Inratekalni primjenjuje se za liječenje teške i dugotrajne napetosti mišića (spastičnosti) koja se javlja uslijed različitih bolesti kao što su:

- ozljede ili bolesti mozga ili kralježnične moždine
- multipla skleroza, koja je progresivna bolest živaca u mozgu i kralježničnoj moždini s fizičkim i psihičkim simptomima

Baklofen Sintetica Inratekalni primjenjuje se u odraslih i djece od navršene četvrte godine života. Primjenjuje se kada je liječenje drugim lijekovima koji se uzimaju kroz usta, uključujući baklofen, neuspješno ili uzrokuje neprihvatljive nuspojave.

2. Što morate znati prije nego počnete primjenjivati Baklofen Sintetica Inratekalni

Nemojte primjenjivati Baklofen Sintetica Inratekalni

- ako ste alergični na baklofen ili neki drugi sastojak ovog lijeka. (naveden u dijelu 6.)
- ako bolujete od epilepsije rezistentne na terapiju.
- na bilo koji drugi način primjene osim u kralježnični kanal

Upozorenja i mjere opreza

Obratite se svom liječniku ili ljekarniku prije nego primijenite Baklofen Sintetica Inratekalni

- ako primate druge injekcije u kralježnicu
- ako bolujete od infekcije
- ako ste u posljednjih godinu dana imali ozljedu glave
- ako ste ikada imali krizu izazvanu stanjem pod nazivom autonomna disrefleksija: reakcija živčanog sustava na prekomjerni podražaj, koje uzrokuje nagli izrazito visok krvni tlak (Vaš će Vam liječnik pojasniti o čemu se radi.)
- ako ste imali moždani udar
- ako imate epilepsiju
- ako imate čir želuca ili bilo koji drugi problem s probavom
- ako bolujete od psihičke bolesti
- ako uzimate lijekove za visoki krvni tlak
- ako imate Parkinsonovu bolest
- ako imate poremećaj rada jetre, bubrega ili srca ili probleme s disanjem
- ako imate dijabetes
- ako imate poteškoće pri mokrenju

Ako je odgovor na bilo koje od navedenih pitanja potvrđan, obavijestite svojeg liječnika ili medicinsku sestruru o tome jer Baklofen Sintetica Inratekalni možda nije odgovarajući lijek za Vas.

- Ako vam je zakazana bilo kakva operacija, obvezno obavijestite liječnika da uzimate Baklofen Sintetica Inratekalni.
- Uporabom cijevi za perkutanu endoskopsku gastrostomiju (PEG) povećava se mogućnost pojave infekcija u djece.

- Ako imate smanjenu cirkulaciju tekućine u mozgu i kralježničnoj moždini koja je posljedica ometanog protoka, uzrokovanih primjerice upalom ili ozljedama.
- Odmah se obratite svojem liječniku ako smatrati da Baklofen Sintetica Inratekalni ne djeluje jednako dobro kao inače. Važno je provjeriti da se nije pojavio problem s pumpom.
- Liječenje lijekom Baklofen Sintetica Inratekalni ne smije se naglo prekinuti jer postoji opasnost od pojave simptoma ustezanja. Ne smijete propustiti posjete bolnici kada je vrijeme za nadopunu spremnika pumpe.
- Dok primate Baklofen Sintetica Inratekalni Vaš će liječnik možda povremeno htjeti obaviti kontrolni

pregled.

Odmah se obratite svojem liječniku ako dobijete bilo koji od ovih simptoma tijekom liječenja lijekom Baklofen Sintetica Inratekalni:

- **Ako imate bolove** u ledjima, ramenima, vratu i stražnjici tijekom liječenja (vrsta deformiteta kralježnice koji se naziva skolioza).
- Neki bolesnici koji su se liječili baklofrenom razmišljali su o samoozljeđivanju ili samoubojstvu ili su pokušale počiniti samoubojstvo. Većina je tih osoba bolovala od depresije, alkoholizma i/ili su u prošlosti pokušali izvršiti samoubojstvo. **Ako razmišljate o samoozljeđivanju ili samoubojstvu, odmah razgovarajte sa svojim liječnikom ili podite u bolnicu.** Također, zamolite člana obitelji ili bliskog prijatelja da Vam kažu ako su zabrinuti zbog promjene u Vašem ponašanju i zamolite ih da pročitaju ovu uputu o lijeku.

Djeca i adolescenti

Baklofen Sintetica Inratekalni ne preporučuje se za primjenu u djece mlađe od četiri godine. Djeca moraju imati dovoljnu tjelesnu težinu za ugradnju implatabilne pumpe za dugotrajnu infuziju. Postoji vrlo ograničena količina kliničkih podataka o sigurnosti i djelotvornosti primjene lijeka Baklofen Sintetica Inratekalni u djece mlađe od četiri godine.

Pacijenti stariji od 65 godina

U ispitivanjima, stariji pacijenti liječeni lijekom Baklofen Sintetica Inratekalni nisu imali specifičnih problema. Međutim, iskustvo s oralnom primjenom baklofena pokazuje da je kod ove skupine pacijenata vjerojatnije da će se pojaviti nuspojave. Stoga starije pacijente treba pažljivo pratiti zbog pojave nuspojava.

Drugi lijekovi i Baklofen Sintetica Inratekalni

Obavijestite svog liječnika ili ljekarnika ako uzimate, nedavno ste uzeli ili biste mogli uzeti bilo koje druge lijekove.

Neki lijekovi mogu utjecati na Vaše liječenje. Podsjetite liječnika ili medicinsku sestruru ako uzimate nešto od sljedećeg:

- Drugi lijekovi za liječenje spastičnosti
- Lijekovi za liječenje depresije
- Lijekovi za visoki krvni tlak
- Lijekovi za liječenje Parkinsonove bolesti
- Jaki lijekovi za ublažavanje boli, kao što je morfij
- Lijekovi koji usporavaju rad središnjeg živčanog sustava, kao što su lijekovi koji izazivaju san
- Lijekovi za opću anesteziju, kao što su fentanil i propofol

Baklofen Sintetica Inratekalni i alkohol

Izbjegavajte konzumaciju alkohola tijekom liječenja s lijekom Baklofen Sintetica Inratekalni jer može uzrokovati neželjeno pojačavanje ili nepredvidljive promjene u učincima lijeka.

Trudnoća i dojenje

Ako ste trudni ili dojite, mislite da biste mogli biti trudni ili planirate imati dijete, obratite se svom liječniku ili ljekarniku za savjet prije nego uzmete ovaj lijek.

Trudnoća

Ograničena su iskustva u primjeni intratekalnog baklofena u trudnoći. Oralni baklofen ne smije se koristiti tijekom trudnoće osim ako nije absolutno neophodno, zbog slučajeva malformacija (središnjeg živčanog sustava, anomalije kostiju, omfalokele (malformacija trbušne stijenke)) zabilježenih kod djece majki koje su liječene ovim lijekom. Ako se oralni baklofen koristi do poroda, kod novorođenčeta se može pojaviti sindrom ustezanja. Novorođenče može osjetiti konvulzije i druge simptome povezane s naglim prekidom liječenja odmah nakon poroda (vidjeti Ako prestanete uzimati Baclofen Sintetica Intrathecal). Ovaj sindrom može se odgoditi nekoliko dana nakon poroda. Ako uzimate ovaj lijek tijekom trudnoće, treba vas pratiti i liječiti u skladu s tim.

Baklofen Sintetica Inratekalni ne bi se trebao primjenjivati u trudnoći, osim ako liječnik to smatra potrebnim i ako očekivane koristi za majku premašuju potencijalni rizik za dijete.

Dojenje

Baklofen Sintetica Inratekalni izlučuje se u majčino mlijeko, ali u toliko malim količinama da vjerojatno neće uzrokovati nuspojave u djeteta. Upitajte svog liječnika za savjet prije primjene lijeka Baklofen Sintetica Inratekalni tijekom dojenja.

Upravljanje vozilima i strojevima

Neke osobe mogu osjećati pospanost i/ili omaglicu ili imati probleme s vidom dok primaju Baklofen Sintetica Inratekalni. U tom slučaju ne smijete voziti ili obavljati aktivnosti tijekom kojih morate biti potpuno pozorni (npr. upotrebljavati alate ili strojeve) dok ti učinci ne nestanu.

Baklofen Sintetica Inratekalni sadržava natrij

Ovaj lijek sadržava manje od 1 mmol (23 mg) natrija po mililitru, tj. zanemarive količine natrija.

3. Kako primjenjivati Baklofen Sintetica Inratekalni

Baklofen Sintetica Inratekalni primjenjuje se intratekalnom injekcijom. To znači da se lijek ubrizgava izravno u likvor. Potrebna doza razlikuje se od osobe do osobe ovisno o njezinu stanju, a liječnik odlučuje koja Vam je doza potrebna nakon što ispita Vaš odgovor na lijek.

Liječnik će Vam prvo dati jednokratne doze lijeka Baklofen Sintetica Inratekalni kako bi provjerio odgovara li Vam lijek. Obično se ta testna doza primjenjuje lumbalnom punkcijom ili intratekalnim (spinalnim)

kateterom kako bi se izazvao odgovor. U tom se razdoblju pažljivo prati rad Vašeg srca i pluća. Ako Vam se simptomi poboljšaju, u Vaša prsa ili trbušni zid ugrađuje se posebna pumpa koja neprekidno isporučuje lijek. Liječnik će Vam dati sve potrebne informacije za korištenje pumpe i dobivanje točne doze. Provjerite razumijete li sve.

Konačna doza lijeka Baklofen Sintetica Inratekalni ovisi o tome kako pojedina osoba odgovara na lijek. Liječenje započinje niskom dozom, nakon čega se ona nekoliko dana postupno povećava pod nadzorom liječnika sve dok ne počnete primati dozu koja Vam odgovara. Ako je početna doza previsoka ili ako se doza prebrzo povećava, veća je vjerojatnost pojave nuspojava.

Iznimno je važno da ne propustite dogovoreni termin s liječnikom za nadopunu pumpe.

Kako biste izbjegli pojavu neugodnih nuspojava, koje mogu biti ozbiljne ili čak opasne po život, važno je da se pumpa ne isprazni. Pumpu uvijek puni liječnik ili medicinska sestra, a Vi morate paziti da ne propustite dogovorene termine u klinici.

Djelotvornost intratekalnog baklofena utvrđena je kliničkim ispitivanjima uz uporabu sustava pumpe za isporuku baklofena izravno u likvor (infuzijski sustavi). Sustav pumpe s certifikacijom EU-a ugrađuje se ispod kože, najčešće u trbušni zid. Pumpa pohranjuje i otpušta odgovarajuću količinu lijeka kroz kateter izravno u Vaš likvor.

Tijekom dugotrajnog liječenja neki bolesnici primijete smanjenje učinkovitosti lijeka Baklofen Sintetica Inratekalni. Možda će Vam biti potrebne povremene pauze u liječenju. Vaš će Vas liječnik savjetovati o tome što treba učiniti.

U slučaju prekida liječenja lijekom Baklofen Sintetica Inratekalni

Iznimno je važno da Vi i Vama bliske osobe znate prepoznati simptome ustezanja od lijeka Baklofen Sintetica Inratekalni. Ti se simptomi mogu pojaviti naglo ili polako, primjerice zato što pumpa ili sustav za isporuku lijeka ne rade ispravno.

Simptomi ustezanja su sljedeći:

- pojačana spastičnost, prejak tonus mišića
- poteškoće u pokretanju mišića
- ubrzanje otkucanja srca ili pulsa
- svrbež, trnci, žarenje ili utrnulost (parestezija) u rukama ili stopalima
- osjećaj lupanja srca
- tjeskoba
- visoka tjelesna temperatura
- nizak krvni tlak
- promjena psihičkog stanja kao što je uznemirenost, smetenost, halucinacije, neuobičajeno razmišljanje i ponašanje, konvulzije

Ako imate bilo koji od prethodno navedenih simptoma, odmah se obratite svom liječniku. Ako odmah ne primite pomoć, nakon tih simptoma mogu uslijediti ozbiljnije nuspojave.

Ako primijenite više lijeka Baklofen Sintetica Inratekalni nego što ste trebali

Vrlo je važno da Vi i sve osobe koje Vas njeguju prepoznaju znakove predoziranja. Ti se znakovi mogu pojaviti u slučaju neispravnog rada pumpe i o njima odmah treba obavijestiti liječnika.

Znakovi predoziranja su sljedeći:

Neobična slabost mišića (slab mišićni tonus)

Pospanost

Omaglica ili ošamućenost

Pretjerano izlučivanje sline

Mučnina ili povraćanje

Otežano disanje

Konvulzije

Gubitak svijesti

Ubrzano kucanje srca (tahikardija)

Zvonjenje u ušima (tinnitus)

U slučaju bilo kakvih pitanja u vezi s primjenom ovog lijeka obratite se svom liječniku ili ljekarniku.

4. Moguće nuspojave

Kao i svi lijekovi, Baklofen Sintetica Inratekalni može uzrokovati nuspojave iako se one neće javiti kod svakoga.

Prijavljenе nuspojave navedene su u nastavku:

Vrlo često: javljaju se u više od 1 na 10 osoba

Osjećaj umora, omamljenosti ili slabosti.

Smanjeni tonus mišića (mišićna hipotonija)

Često: javljaju se u manje od 1 na 10 osoba

Osjećaj letargije (nedostatka energije)

Glavobolja, omaglica ili ošamućenost

Bol, vrućica ili zimica

Napadaji

Trnci u šakama ili stopalima

Problemi s vidom

Nejasan govor Nesanica

Otežano disanje, upala pluća
Osjećaj smetenosti, tjeskobe, uznemirenosti ili depresije
Nizak krvni tlak (gubitak svijesti)
Mučnina/povraćanje, zatvor i proljev
Gubitak ili smanjenje teka, suhoća usta ili pretjerano izlučivanje sline
Osip i svrbež, oticanje lica ili šaka i stopala
Inkontinencija ili otežano mokrenje
Grčevi
Seksualni problemi u muškaraca
Sedacija.

Manje često: javljaju se u manje od 1 na 100 osoba

Osjećaj neuobičajene hladnoće
Gubitak pamćenja
Euforično raspoloženje i halucinacije, suicidalne misli
Otežano gutanje, gubitak osjećaja okusa, dehidriranost
Gubitak kontrole nad mišićima ili koordinacija voljnih pokreta (ataksija)
Povišen krvni tlak
Usporeni otkucaji srca
Duboka venska tromboza
Crvenilo ili blijeda koža, pretjerano znojenje
Gubitak kose
Pokušaj samoubojstva
Paranoja
Nehotično brzo kretanje očima (nystagmus)
prekid crijevne peristaltike (ileus)

Rijetko: javljaju se u manje od 1 na 1000 osoba

Potencijalno opasni simptomi ustezanja

Druge nuspojave (nije poznata učestalost)

Stanje nelagode ili generalizirano nezadovoljstvo (disforija)
Neuobičajeno usporeno disanje.
Pojačana bočna zakrivljenost kralježnice (skolioza).
Impotencija
Alergijska reakcija (preosjetljivost)

Zabilježeni su problemi povezani s pumpom i sustavom isporuke lijeka, kao što su infekcije, upala ovojnica oko moga i kralježnične moždine (meningitis) ili upala na vrhu cijevi za isporuku lijeka.

Prijavljivanje nuspojava

Ako primijetite bilo koju nuspojavu, potrebno je obavijestiti liječnika ili medicinsku sestru. To uključuje i svaku moguću nuspojavu koja nije navedena u ovoj uputi.

Nuspojave možete prijaviti izravno putem nacionalnog sustava za prijavu nuspojava; navedenog u [Dodatku V](#). Prijavljivanjem nuspojava možete pridonijeti u procjeni sigurnosti ovog lijeka.

5. Kako čuvati Baklofen Sintetica Inratekalni

Lijek čuvajte izvan pogleda i dohvata djece.

Baklofen Sintetica Inratekalni ne smije se upotrijebiti nakon isteka roka valjanosti navedenog na vanjskom pakiranju i ampuli. Rok valjanosti odnosi se na zadnji dan navedenog mjeseca.

Ne odlagati u hladnjak ili zamrzavati.

Čuvati u originalnom pakiranju radi zaštite od svjetlosti.

S mikrobiološkog stajališta lijek treba odmah upotrijebiti, osim ako način otvaranja i razrjeđivanja isključuje opasnost od mikrobne kontaminacije. Ako se ne primijeni odmah, vrijeme i uvjeti čuvanja odgovornost su korisnika.

Baklofen Sintetica Inratekalni se ne smije upotrijebiti ako primijetite da otopina nije bistra i da sadrži čestice.

Budući da je njegova primjena ograničena na bolničku, odlaganje preostalog lijeka vrši bolnica. Ove će mjere pomoći u očuvanju okoliša.

6. Sadržaj pakiranja i druge informacije

Što Baklofen Sintetica Inratekalni sadrži

Djelatna tvar je baklofen

Baklofen Sintetica Inratekalni 0,5 mg/ml otopina za infuziju (10mg/20ml)

1 ampula s 20 ml otopine sadržava 10 mg baklofena.

1 ml otopine za infuziju sadržava 0,5 mg baklofena.

Drugi sastojci su natrijev klorid (3,5 mg/ml natrija) i voda za injekcije.

Kako Baklofen Sintetica Inratekalni izgleda i sadržaj pakiranja

Otopina za infuziju

Bistra i bezbojna otopina u ampulama.

Baklofen Sintetica Inratekalni 0,5 mg/ml

Prozirne bezbojne staklene ampule od 20 ml tipa I s razdjelnim utorom i crvenom prstenastom oznakom.
Kutija s 1 ampulom s 20 ml otopine.

Baklofen Sintetica Inratekalni 0,5 mg/ml

Prozirne bezbojne staklene ampule od 20 ml tipa I s razdjelnim utorom i crvenom prstenastom oznakom,
pakirane u sterilnom plastičnom blisteru.
Kutija s 1 ampulom s 20 ml otopine.

Na tržištu se ne moraju nalaziti sve veličine pakiranja.

Nositelj odobrenja za stavljanje lijeka u promet i proizvođač

Nositelj odobrenja za stavljanje lijeka u promet

Sintetica GmbH

Albersloher Weg 11

48155 Münster

Njemačka

Proizvođač:

Sirton Pharmaceuticals Spa

Piazza XX Settembre, 2

22079 Villa Guardia (CO)

Italija

Laboratoire AGUETTANT

1 rue Alexander Fleming

69007 Lyon

Francuska

Sintetica GmbH

Albersloher Weg 11

48155 Münster

Njemačka

Predstavnik nositelja odobrenja za Republiku Hrvatsku

Medicopharmacia d.o.o.

Ulica Pere Budmanija 5

10000 Zagreb

Ovaj lijek je odobren u državama članicama Europskog gospodarskog prostora i Ujedinjenom Kraljevstvu (Sjeverna Irska) pod sljedećim nazivima:

Njemačka	Baclofen Sintetica Intrathekal 0,5 mg/ml Infusionslösung
Austrija	Baclofen Sintetica 0,5 mg/ml Intrathekal Infusionslösung
Francuska	Baclofene Aguettant 0,5 mg/ml, solution pour perfusion pour voie intrathécale en ampoule
Belgija	Baclofen Aguettant Intrathecal 10mg/20ml, solution pour perfusion / oplossing voor infusie / Infusionslösung
Italija	NETEKA 10 mg/20ml
Ujedinjeno Kraljevstvo (Sjeverna Irska)	Baclofen Aguettant 0.5 mg/ml, solution for infusion
Češka Republika Estonija Mađarska Norveška Poljska Švedska	Baclofen Sintetica
Danska	Baclofen Sintetica, 0,5 mg/ml Infusionsvæske, opløsning
Grčka	Baclofen Sintetica, 0,5 mg/ml διάλυμα για έγχυση
Finska	Baclofen Sintetica, 0,5 mg/ml Infusioneste, liuos
Hrvatska	Baklofen Sintetica Intratekalni 0,5 mg/ml otopina za infuziju
Island	Baclofen Sintetica í mænuvökva, 0, 5 mg/ml Innrennslislyf, lausnin
Litva	Baclofen Sintetica 0,5 mg/ml infuzinis tirpalas
Nizozemska	Baclofen Sintetica Intrathecal, 0,5 mg/ml Oplossing voor infusie
Latvija	Baclofen Sintetica, 0.05 mg/ml Šķīdums injekcijām
Slovenija	Baklofen Sintetica 0,5 mg/ml raztopina za infundiranje
Slovačka	Baclofen Sintetica 0,5 mg/ml infúzny roztok

Način i mjesto izdavanja lijeka

Lijek se izdaje na recept, u ljekarni.

Ova uputa je zadnji put revidirana u kolovozu 2025.