

PROSPECTO

Prospecto: información para el paciente

Leponex 25 mg comprimidos Clozapina

Lea todo el prospecto detenidamente antes de empezar a tomar este medicamento, porque contiene información importante para usted.

- Conserve este prospecto, ya que puede tener que volver a leerlo.
- Si tiene alguna duda, consulte a su médico o farmacéutico.
- Este medicamento se le ha recetado solamente a usted, y no debe dárselo a otras personas aunque tengan los mismos síntomas que usted, ya que puede perjudicarles.
- Si experimenta efectos adversos, consulte a su médico o farmacéutico, incluso si se trata de efectos adversos que no aparecen en este prospecto. Ver sección 4.

Contenido del prospecto:

1. Qué es Leponex y para qué se utiliza.
2. Qué necesita saber antes de empezar a tomar Leponex.
3. Cómo tomar Leponex.
4. Posibles efectos adversos.
5. Conservación de Leponex.
6. Contenido del envase e información adicional.

1. Qué es Leponex y para qué se utiliza

El principio activo de Leponex es clozapina que pertenece a un grupo de medicamentos llamados antipsicóticos (medicamentos llamados también neurolépticos y que se utilizan para tratar trastornos mentales específicos tales como psicosis).

Leponex se utiliza para el tratamiento de pacientes con esquizofrenia cuando la utilización de otros medicamentos no ha funcionado. La esquizofrenia es una enfermedad mental que implica trastornos del pensamiento, reacciones emocionales y trastornos del comportamiento. Usted solo puede utilizar este medicamento si ya ha probado como mínimo otros dos medicamentos neurolépticos, incluyendo uno de los nuevos neurolépticos atípicos para tratar la esquizofrenia, y estos medicamentos no responden, o causan reacciones adversas graves que no se pueden tratar.

Leponex está también indicado para tratar trastornos del pensamiento, reacciones emocionales y trastornos del comportamiento graves que ocurren en la enfermedad de Parkinson, cuando otros tratamientos no han sido eficaces.

2. Qué necesita saber antes de empezar a tomar Leponex

Este medicamento es de Especial Control Médico (ECM), es decir el uso de clozapina deberá ser vigilado por un médico especializado. Siga cuidadosamente todas las instrucciones que le haya dado su médico.

No tome Leponex

- si es alérgico (hipersensible) a clozapina o a cualquiera de los demás componentes de Leponex (incluidos en la sección 6).
 - si no va a ser posible realizarle análisis de sangre periódicamente.
 - si alguna vez le han dicho que tiene un recuento bajo de glóbulos blancos (p. ej. leucopenia o agranulocitosis), especialmente si ha sido causado por otros medicamentos. Esto no aplica si ha tenido un recuento bajo de glóbulos blancos causado por quimioterapia previa.
 - si tiene o ha tenido una enfermedad de la médula ósea;
- si utiliza algún medicamento que impide que su médula ósea funcione correctamente;
si utiliza algún medicamento que reduce el número de glóbulos blancos de su sangre.

- si previamente ha tenido que dejar de utilizar Leponex porque le causaba reacciones adversas graves (p. ej. agranulocitosis o algún problema del corazón).si tiene epilepsia no controlada (crisis o ataques).
- si ha tenido trastornos mentales graves causados por bebidas alcohólicas u otros medicamentos (p. ej. narcóticos).si tiene miocarditis (una inflamación del músculo del corazón).
- si tiene alguna enfermedad grave del corazón.
- si tiene alguna enfermedad grave del riñón
- si tiene síntomas o enfermedad activa del hígado como ictericia (coloración amarilla de la piel y los ojos, sensación de malestar y pérdida de apetito).
- si tiene alguna otra enfermedad grave del hígado.
- si tiene episodios de pérdida de conciencia y fuerte sensación de sueño difícil de controlar;
- si tiene colapso circulatorio que puede ocurrir como resultado de un estado de shock grave;
- si tiene íleo paralítico (obstrucción intestinal, su intestino no funciona correctamente y tiene estreñimiento grave).si está siendo o ha sido tratado con inyecciones depot de larga duración de antipsicóticos.

Informe a su médico y no tome Leponex si le aplica cualquiera de las circunstancias anteriores.

Leponex no debe ser administrado a nadie que esté inconsciente o en coma.

Tenga especial cuidado con Leponex

Las medidas de seguridad mencionadas en esta sección son muy importantes. Debe cumplir con ellas para minimizar el riesgo de las reacciones adversas graves que pueden suponer una amenaza para la vida.

Antes de empezar el tratamiento con Leponex, informe a su médico si tiene o ha tenido cualquiera de las siguientes circunstancias:

- coágulos sanguíneos o historia familiar de coágulos sanguíneos, ya que este tipo de medicamentos se han relacionado con formación de coágulos sanguíneos.
- glaucoma (presión en el ojo elevada).
- diabetes. En pacientes con o sin historial médico de diabetes mellitus (ver sección 4) se han dado niveles de glucosa en sangre elevados (a veces considerablemente).
- problemas de próstata o dificultad para orinar.
- cualquier enfermedad del corazón, riñón o hígado.
- estreñimiento crónico o está tomando medicamentos que le causan estreñimiento (tales como anticolinérgicos).
- intolerancia a la galactosa, deficiencia de Lapp-Lactasa o malabsorción glucosa-galactosa.
- epilepsia controlada.
- enfermedades del intestino grueso.
- informe a su médico si alguna vez ha sido intervenido de cirugía abdominal.
- si ha tenido una enfermedad cardíaca o historia familiar de conducción anormal en el corazón llamada “prolongación de intervalo QT”.
- Si tiene riesgo de padecer un ictus, por ejemplo si tiene la presión sanguínea muy alta, problemas cardiovasculares o problemas en los vasos sanguíneos del cerebro.

Inmediatamente antes de tomar la siguiente toma de Leponex comprimidos informe a su médico:

- si tiene signos de **resfriado, fiebre, síntomas parecidos a la gripe, dolor de garganta o cualquier otra infección**. Le deberán hacer un análisis de sangre urgente para saber si estos síntomas están relacionados con el medicamento.
- si tiene un incremento repentino de la temperatura corporal, rigidez de los músculos que pueden derivar a alteración del estado de conciencia (síndrome neuroléptico maligno), ya que puede tratarse de un efecto adverso grave que requiere tratamiento inmediato.
- si tiene **rítmico cardíaco rápido e irregular**, incluso cuando está en reposo, **palpitaciones, problemas en la respiración, dolor en el pecho o cansancio inusual**. Su médico deberá hacerle un chequeo del corazón y en caso necesario le derivará inmediatamente a un cardiólogo.
- si tiene **náuseas (sensación de mareo), vómitos (está mareado) y/o pérdida de apetito**. Su médico deberá examinar su hígado.

- si tiene **estreñimiento grave**. Su médico deberá tratarlo para evitar otras complicaciones.

Exámenes médicos y análisis de sangre

Antes de empezar el tratamiento con Leponex, su médico le preguntará acerca de su historial médico y le hará un análisis de sangre para asegurarse que el recuento de sus glóbulos blancos es normal. Es importante conocer esto, ya que necesita disponer de glóbulos blancos para hacer frente a infecciones.

Asegúrese de que le realizan análisis sanguíneos de forma regular antes, durante y después de finalizar el tratamiento con Leponex.

- Su médico le informará exactamente de cuándo y dónde le realizarán estos análisis. Solo puede tomar Leponex si tiene un recuento sanguíneo normal.
- Leponex puede provocar una disminución grave de glóbulos blancos de su sangre (agranulocitosis). Sólo con un análisis de sangre regular su médico puede saber si tiene riesgo de desarrollar agranulocitosis.
- Este análisis debe hacerse semanalmente durante las primeras 18 semanas de tratamiento con Leponex y después, al menos una vez al mes.
- Si hay una disminución del número de glóbulos blancos, deberá suspender el tratamiento con Leponex inmediatamente. Sus glóbulos blancos deberán volver a los valores normales.
- Debe realizarse análisis de sangre durante 4 semanas después de finalizar el tratamiento con Leponex.

Antes de iniciar el tratamiento, su médico también le hará una exploración física. Su médico puede hacerle un electrocardiograma (ECG) para chequear su corazón, pero solo si es necesario para usted, o si tiene cualquier preocupación especial.

Si presenta alteraciones hepáticas, se le practicarán pruebas periódicas de la función del hígado a lo largo del tratamiento con Leponex.

Si tiene niveles de glucosa elevados en sangre (diabetes), su médico puede realizar una comprobación periódica de los niveles de glucosa.

Leponex puede alterar los niveles de lípidos de la sangre. Leponex puede provocar un aumento del peso corporal. Su médico puede vigilar su peso y sus niveles de lípidos.

Si Leponex hace que tenga sensación de dolor leve de cabeza, mareo o debilidad, tenga cuidado al levantarse de la posición de sentado o acostado.

Si tiene que ser intervenido de alguna operación o si por cualquier motivo no puede andar por un período de tiempo largo, comente a su médico que está tomando Leponex. Puede estar en riesgo de tener trombosis (coágulo sanguíneo en una vena).

Niños y adolescentes menores de 16 años

Si tiene menos de 16 años no debe tomar Leponex ya que no se dispone de suficiente información para su uso en este grupo de edad.

Uso en pacientes de edad avanzada (60 años y mayores)

Los pacientes de 60 años y mayores pueden ser más susceptibles a los siguientes efectos adversos durante el tratamiento con Leponex: debilidad o dolor de cabeza leve después de cambiar de posición, mareo, ritmo cardiaco rápido, retención urinaria y estreñimiento.

Informe a su médico o farmacéutico si sufre una enfermedad llamada demencia.

Uso de otros medicamentos

Informe a su médico o farmacéutico si está utilizando, o ha utilizado recientemente otros medicamentos incluso los adquiridos sin receta o tratamientos a base de plantas. Puede necesitar tomar diferente cantidad de sus medicamentos o diferentes medicamentos.

No tome Leponex junto con otros medicamentos que detienen el funcionamiento correcto de la médula ósea y/o disminuyan el número de células sanguíneas producidas por el organismo, tales como:

- carbamazepina, un medicamento utilizado en la epilepsia.
- determinados antibióticos: cloranfenicol, sulfonamidas tales como cotrimoxazol.
- determinados medicamentos para el dolor: analgésicos del grupo de las pirazonas tales como fenilbutazona.
- penicilamina, un medicamento utilizado para el tratamiento de la inflamación de las articulaciones reumáticas.
- agentes citotóxicos, medicamentos utilizados en quimioterapia.
- inyecciones “depot” de larga duración de medicamentos antipsicóticos.

Estos medicamentos incrementan su riesgo de desarrollar agranulocitosis (déficit de glóbulos blancos de la sangre).

La toma de Leponex puede afectar la acción correcta de otros medicamentos o bien otros medicamentos pueden afectar la acción de Leponex. Informe a su médico si está tomando cualquiera de los siguientes medicamentos:

- medicamentos utilizados para tratar la depresión tales como litio, fluvoxamina, antidepresivos tricíclicos, inhibidores de la MAO, citalopram, paroxetina, fluoxetina, y sertralina.
- otros medicamentos antipsicóticos utilizados para tratar enfermedades mentales.
- benzodiazepinas y otros medicamentos utilizados para tratar la ansiedad o alteraciones del sueño.
- narcóticos y otros medicamentos que pueden afectar su respiración.
- medicamentos utilizados para controlar la epilepsia tales como fenitoína y ácido valproico.
- medicamentos utilizados para tratar la presión sanguínea alta o baja tales como adrenalina y noradrenalina.
- warfarina, un medicamento utilizado para prevenir la coagulación sanguínea.
- antihistamínicos, medicamentos utilizados para resfriados y alergias tales como fiebre del heno (rinitis alérgica estacional).
- medicamentos anticolinérgicos, utilizados para aliviar los retortijones en el estómago, espasmos y mareo.
- medicamentos utilizados para tratar la enfermedad de Parkinson.
- digoxina, un medicamento utilizado para tratar problemas del corazón.
- medicamentos utilizados para tratar el ritmo cardíaco rápido o irregular.
- algunos medicamentos utilizados para tratar las úlceras de estómago, tales como omeprazol o cimetidina.
- algunos antibióticos, tales como eritromicina y rifampicina.
- algunos medicamentos utilizados para tratar infecciones por hongos (tales como ketoconazol) o por virus (tales como inhibidores de la proteasa, utilizados para tratar infecciones por SIDA).
- atropina, un medicamento que puede ser utilizado en algunas gotas para los ojos, o en preparados para la tos y el resfriado.
- adrenalina, un medicamento utilizado en situaciones de emergencia.

Esta lista no es completa. Su médico y su farmacéutico tienen más información sobre los medicamentos que deben administrarse con cuidado o bien que deben evitarse mientras tome Leponex. Ellos también saben si los medicamentos que está tomando pertenecen a algún grupo de los listados anteriormente. Coméntelo con ellos.

Toma de Leponex con los alimentos y bebidas

Durante el tratamiento con Leponex no beba alcohol.

Informe a su médico si fuma y con cuánta frecuencia toma bebidas que contienen cafeína (café, té, refresco de cola). El cambio brusco de sus hábitos de fumar o de tomar bebidas que contienen cafeína también pueden cambiar los efectos de Leponex.

Embarazo y lactancia

Antes de utilizar Leponex informe a su médico si está embarazada o piensa que puede estarlo. Su médico comentará con usted los beneficios y posibles riesgos de utilizar este medicamento durante el

embarazo. Informe inmediatamente a su médico si se queda embarazada durante el tratamiento con Leponex.

Los síntomas siguientes pueden aparecer en los bebés recién nacidos, de madres que han utilizado Leponex en el último trimestre (los últimos tres meses de su embarazo): temblor, agarrotamiento de los músculos y/o debilidad, somnolencia, agitación, problemas para respirar, y dificultad para alimentarse. Si su bebé desarrolla cualquiera de estos síntomas es necesario que contacte con su médico.

Algunas mujeres que toman algunos medicamentos para tratar enfermedades mentales tienen menstruaciones irregulares o no tienen menstruaciones. Si le ha pasado esto, su menstruación volverá a la normalidad cuando su medicación sea sustituida por Leponex. Esto quiere decir que debe utilizar anticonceptivos efectivos.

Durante el tratamiento con Leponex no debe dar de mamar a su bebé. Clozapina, sustancia activa de Leponex, puede pasar a la leche materna y afectar al bebé.

Conducción y uso de máquinas

Leponex puede provocar cansancio, somnolencia y ataques, especialmente al inicio del tratamiento. Por tanto, deberá evitar conducir o manejar maquinaria mientras tenga estos síntomas.

Leponex puede producir síntomas tales como somnolencia, mareo o alteraciones en la vista, y disminuir la capacidad de reacción. Estos efectos así como la propia enfermedad pueden dificultar su capacidad para conducir vehículos o manejar máquinas. Por lo tanto no conduzca, ni maneje máquinas, ni practique otras actividades que requieran especial atención, hasta que su médico valore su respuesta a este medicamento.

Información importante sobre algunos de los componentes de Leponex 25 mg comprimidos:

Leponex contiene lactosa. Si su médico le ha informado que tiene intolerancia a algunos azúcares, contacte con su médico antes de tomar este medicamento.

3. Cómo tomar Leponex

Para reducir en lo posible el riesgo de padecer crisis epilépticas, somnolencia o hipotensión es necesario que su médico incremente la dosis de forma gradual. Siga exactamente las instrucciones de administración de Leponex indicadas por su médico. Consulte con su médico o farmacéutico si tiene dudas.

Es importante que no cambie la dosis o deje de tomar Leponex sin preguntar antes a su médico. Continúe tomando Leponex durante el tiempo que el médico le haya indicado.

Si es usted un paciente de 60 años o mayor puede que su médico le haga iniciar el tratamiento con una dosis menor y que incremente su dosis más gradualmente, ya que podría ser más susceptible a desarrollar algunas reacciones adversas inesperadas. (ver sección 2 “Qué necesita saber antes de empezar a tomar Leponex tomar Leponex”).

Si con esta presentación de comprimidos no puede alcanzar la dosis que le ha sido prescrita, están disponibles otras presentaciones de este medicamento para alcanzar la dosis prescrita.

Tratamiento de la esquizofrenia

El tratamiento se inicia con 12,5 mg (la mitad de un comprimido de 25 mg) una o dos veces el primer día seguido de 25 mg una o dos veces el segundo día. Trague el comprimido con la ayuda de un vaso de agua. Si lo tolera bien, el médico aumentará poco a poco la dosis en cantidades de 25 ó 50 mg durante 2 a 3 semanas hasta alcanzar la dosis de 300 mg por día. Puede ser necesario seguir aumentando la dosis en cantidades de 50 ó 100 mg dos veces por semana, o preferiblemente una vez por semana.

La dosis diaria normal de clozapina es de entre 200 y 450 mg, dividida en varias dosis por día. Algunas personas pueden necesitar dosis superiores. Se permiten dosis de hasta 900 mg al día. A dosis diarias superiores a 450 mg pueden incrementar las reacciones adversas (en particular las convulsiones). Tome siempre la mínima dosis que sea efectiva para usted. La mayoría de los pacientes

deben tomar una parte de la dosis por la mañana y otra por la noche. Su médico le dirá exactamente cómo debe dividir su dosis diaria. Si su dosis diaria no excede los 200 mg, entonces podrá tomarla como una dosis única por la noche. Una vez que el tratamiento con Leponex le esté funcionando bien durante algún tiempo, su médico le probará el tratamiento con dosis inferiores. Usted necesitará tomar Leponex como mínimo durante 6 meses.

Tratamiento de trastornos graves del pensamiento en pacientes con enfermedad de Parkinson

La dosis inicial normal de clozapina es de 12,5 mg (medio comprimido de 25 mg) por la noche. Trague el comprimido con ayuda de un vaso de agua. El médico aumentará lentamente la dosis en cantidades de 12,5 mg, con un máximo de dos aumentos por semana, hasta alcanzar la dosis máxima de hasta 50 mg al final de la segunda semana. Los incrementos de la dosis deberán ser parados o pospuestos si se siente débil, mareado o confuso. Con el fin de evitar tales síntomas, se le medirá la presión arterial durante las primeras semanas de tratamiento.

La dosis diaria efectiva está entre 25 y 37,5 mg, tomada como una sola dosis por la noche. Solo se puede aumentar a dosis superiores a 50 mg por día en casos excepcionales. La dosis máxima es de 100 mg al día. Tome siempre la mínima que sea efectiva para usted.

Si toma más Leponex del que debiera

Si cree que usted ha tomado más Leponex del que debiera, o si alguien ha tomado alguno de sus comprimidos, informe a su médico o farmacéutico inmediatamente o llame al Servicio de Información Toxicológica. Teléfono 91 562 04 20, indicando el medicamento y la cantidad tomada.

Los síntomas de sobredosis son:

Somnolencia, cansancio, falta de energía, inconsciencia, coma, confusión, alucinaciones, agitación, habla incoherente, entumecimiento en las extremidades, temblor en las manos, convulsiones, aumento de la producción de saliva, dilatación de las pupilas, visión borrosa, presión arterial baja, colapso, latido cardíaco acelerado o irregular, respiración no profunda o dificultad para respirar.

Si olvidó tomar Leponex

Si olvidó tomar una dosis, tómese la dosis olvidada cuanto antes. Si queda poco tiempo para la siguiente dosis, no se tome la dosis olvidada y tome la siguiente dosis a la hora que le correspondía. No tome una dosis doble para compensar la dosis olvidada. Si ha dejado de tomar Leponex durante dos o más días, no inicie el tratamiento sin antes consultar a su médico.

Si interrumpe el tratamiento con Leponex

No interrumpa el tratamiento con Leponex sin preguntárselo a su médico, ya que podría tener síntomas de abstinencia. Estos síntomas incluyen sudoración, dolor de cabeza, náuseas (sensación de mareo), vómitos (estar mareado) y diarrea. **Si presenta alguno de estos síntomas, consulte inmediatamente con su médico. Estos síntomas pueden ir seguidos de otros más graves a menos que usted sea tratado inmediatamente.** Sus síntomas iniciales podrían producirse de nuevo. Si tiene que interrumpir el tratamiento se recomienda disminuir gradualmente en cantidades de 12,5 mg a lo largo de un período de 1 a 2 semanas. Su médico le dará las indicaciones de cómo debe reducir su dosis diaria. Si tiene que interrumpir su tratamiento repentinamente, su médico le deberá examinar. Si su médico decide reiniciar el tratamiento con Leponex y su última dosis de Leponex fue hace dos días o más, deberá hacerlo con la dosis inicial de 12,5mg.

Si tiene cualquier otra duda sobre el uso de este medicamento, pregunte a su médico o farmacéutico.

4. Posibles efectos adversos

Al igual que todos los medicamentos, Leponex puede producir efectos adversos, aunque no todas las personas los sufren.

Algunos efectos adversos pueden ser graves y necesitar atención médica inmediata:

Informe a su médico inmediatamente antes de tomar el próximo comprimido de Leponex:-si tiene ritmo cardíaco rápido e irregular, incluso cuando está en reposo, palpitaciones, problemas en

la respiración, dolor en el pecho o cansancio inusual. Su médico deberá hacerle un chequeo del corazón y en caso necesario inmediatamente le derivará a un cardiólogo.

- si siente presión en el pecho, pesadez, opresión, constricción, quemazón o asfixia (signos de flujo insuficiente de sangre y oxígeno en el corazón). Su médico deberá evaluar la función de su corazón.
- si tiene **náuseas (sensación de mareo), vómitos (está mareado) y/o pérdida de apetito**. Su médico deberá examinar su hígado.
- si tiene **estreñimiento grave**. Su médico deberá tratarlo para evitar otras complicaciones.
- si tiene signos de infección del tracto respiratorio o neumonía tales como fiebre, tos, dificultad para respirar, sibilancias (respiración ruidosa).
- si tiene signos de coagulación sanguínea en las venas, especialmente en las piernas (síntomas que incluyen hinchazón, dolor y enrojecimiento en las piernas), que puede propagarse a través de los vasos sanguíneos a los pulmones causando dolor de pecho y dificultad para respirar.

si suda abundantemente, tiene dolor de cabeza, náuseas, vómitos y diarrea (síntomas del síndrome colinérgico)

si nota que ha disminuido drásticamente la producción de orina (signos de fallo del riñón)

si tiene ataques epilépticos

si usted es un hombre y experimenta erecciones persistentes y dolorosas del pene. A esto se le llama priapismo. Si usted tiene una erección que dura más de cuatro horas, podría ser necesario un tratamiento médico inmediato para evitar complicaciones adicionales.

Todos los posibles efectos adversos se listan con un sistema de clasificación de frecuencia:

Muy frecuentes (*afectan a más de 1 de cada 10 pacientes*):

Somnolencia, mareo, ritmo cardíaco rápido, estreñimiento, aumento de la producción de saliva.

Frecuentes (*afectan hasta 1 de cada 10 pacientes*):

Niveles bajos de glóbulos blancos en la sangre (leucopenia), niveles altos de glóbulos blancos en la sangre (leucocitosis), niveles altos de un determinado tipo de glóbulos blancos en la sangre (eosinofilia), aumento de peso, visión borrosa, dolor de cabeza, temblor, rigidez, inquietud, agitación, ataques epilépticos, convulsiones, movimientos bruscos, movimientos anormales, incapacidad para iniciar el movimiento, incapacidad para estar quieto, presión sanguínea alta, debilidad o ligero dolor de cabeza después de cambiar de posición, pérdida de conciencia repentina, náuseas (sensación de mareo), vómitos (estar mareado), pérdida de apetito, sequedad de boca, anomalías menores en las pruebas de la función hepática, pérdida del control de la vejiga, dificultad para orinar, cansancio, fiebre, aumento de la sudoración, temperatura corporal elevada, trastornos del habla (p. ej. palabras arrastradas).

Poco frecuentes (*afectan hasta 1 de cada 100 pacientes*):

Déficit de glóbulos blancos en la sangre (agranulocitosis), síndrome neuroléptico maligno (trastorno con fiebre alta, alteración del estado de consciencia y rigidez de los músculos), trastorno del habla (p. ej. tartamudeo).

Raros (*afectan hasta 1 de cada 1000 pacientes*):

Niveles altos de glóbulos rojos en la sangre (anemia), inquietud, agitación, confusión, delirio, colapso circulatorio, ritmo cardíaco irregular, inflamación del músculo cardíaco (miocarditis) o de la membrana que envuelve el músculo cardíaco (pericarditis), acumulación de líquido alrededor del corazón (derrame o efusión pericárdica), dificultad para tragar (p. ej. la comida no circula por la vía adecuada), infección del tracto respiratorio y neumonía, niveles altos de azúcar en la sangre, diabetes mellitus, coagulación sanguínea en los pulmones (tromboembolismo), inflamación del hígado (hepatitis), enfermedad del hígado que causa amarillamiento de la piel/orina oscura/picor, inflamación del páncreas que produce un dolor en la parte superior del estómago, niveles elevados en la sangre de una enzima llamada creatinina fosfoquinasa.

Muy raros (*afectan hasta 1 de cada 10000 pacientes*):

Aumento del número de plaquetas de la sangre con posible coagulación de los vasos sanguíneos, disminución en el número de plaquetas de la sangre, movimientos incontrolados de la boca/lengua y los labios, pensamientos obsesivos y comportamientos compulsivos repetitivos (síntomas obsesivo-

compulsivos), reacciones de la piel, hinchazón del rostro (por inflamación de las glándulas salivales), dificultad para respirar, complicaciones debidas a los niveles de azúcar en sangre no controlados (p. ej. coma o cetoacidosis), niveles muy altos de triglicéridos o colesterol en la sangre, enfermedad del músculo cardíaco (cardiomiopatía), parada del ritmo cardíaco (paro cardíaco), estreñimiento grave con dolor abdominal y retortijones en el estómago causados por obstrucción del intestino (ileo paralítico), hinchazón del abdomen, dolor abdominal, daño hepático grave (necrosis hepática fulminante), inflamación de los riñones, erección persistente y dolorosa del pene (priapismo), muerte súbita inesperada.

No conocida (la frecuencia no puede estimarse a partir de los datos disponibles):


Coagulación sanguínea en las venas, sudor abundante, dolor de cabeza, náuseas, vómitos y diarrea (síntomas del síndrome colinérgico), dolor aplastante en el pecho, dificultad para respirar (síntomas de un ataque de corazón), opresión en el pecho o pesadez (signos de flujo insuficiente de oxígeno y sangre en el corazón), disminución severa del volumen de orina (signos de fallo del riñón), alteraciones hepáticas incluyendo hepatopatía grasa, muerte de células hepáticas, daño/toxicidad hepática, alteraciones hepáticas que conllevan reemplazo del tejido hepático normal con tejido cicatrizado llevando a la pérdida de la función hepática, incluyendo aquellos eventos hepáticos que dan lugar a consecuencias que amenazan la vida tales como fallo hepático (que puede llevar a la muerte), daño hepático (daño de las células hepáticas, conducto biliar en el hígado, o ambos) y trasplante hepático, cambios en el registro de ondas cerebrales (electroencefalograma/EEG), diarrea, malestar de estómago, ardor, malestar de estómago después de comer, debilidad muscular, espasmos musculares, dolor muscular, congestión nasal, enuresis nocturnas, aumento repentino e incontrolable de la presión sanguínea (pseudofeocromocitoma).

En pacientes de edad avanzada con demencia, se ha notificado un pequeño aumento del número de casos de muerte en los pacientes que toman antipsicóticos comparado con los que no lo toman.

Comunicación de efectos adversos

Si experimenta cualquier tipo de efecto adverso, consulte a su médico o farmacéutico, incluso si se trata de posibles efectos adversos que no aparecen en este prospecto. También puede comunicarlos directamente a través del Sistema Español de Farmacovigilancia de Medicamentos de Uso Humano, www.notificaRAM.es. Mediante la comunicación de efectos adversos usted puede contribuir a proporcionar más información sobre la seguridad de este medicamento.

5. Conservación de Leponex

- Mantener este medicamento fuera de la vista y del alcance de los niños.
- No utilice Leponex después de la fecha de caducidad que aparece en el envase después de CAD. La fecha de caducidad es el último día del mes que se indica.
- No requiere condiciones especiales de conservación.
- No utilice Leponex si el envase está deteriorado o hay indicios de que ha sido manipulado.
- Los medicamentos no se deben tirar por los desagües ni a la basura. Deposite los envases y los medicamentos que no necesita en el Punto SIGRE  de la farmacia. En caso de duda pregunte a su farmacéutico cómo deshacerse de los envases y de los medicamentos que no necesita. De esta forma, ayudará a proteger el medio ambiente.

6. Contenido del envase e información adicional

Composición de Leponex 25 mg comprimidos

- El principio activo es clozapina. Cada comprimido contiene 25 mg de clozapina.
- Los demás componentes son estearato de magnesio, sílice coloidal anhidra, povidona K30, talco, almidón de maíz, lactosa monohidratada.

Aspecto del producto y contenido del envase

Leponex comprimidos están disponibles en envases blíster de PVC/PVDC/Aluminio o PVC/PE/PVDC/Aluminio conteniendo 7, 14, 20, 28, 30, 40, 50, 60, 84, 98, 100, 500 (10x50) o 5000 (100x50) comprimidos y en frasco de vidrio ámbar (clase III) conteniendo 100 ó 500 comprimidos.

Puede que solamente estén comercializados algunos tamaños de envases.

Otras presentaciones:

Leponex 100 mg comprimidos envase de 40 comprimidos.

Titular de la autorización de comercialización y responsable de la fabricación

Novartis Farmacéutica S. A.
Gran Via de les Corts Catalanes, 764
08013 Barcelona
España

Responsable de la fabricación

Novartis Farmacéutica, S.A.
Ronda Santa María, 158
08210 Barberà del Vallès (Barcelona)
España

Novartis Pharmaceuticals UK Ltd.
Wimblehurst Road
Horsham, West Sussex. RH12 5AB
Reino Unido

Novartis Farma S.p.A.
Via Provinciale Schito, 131
80058 Torre Anunziata, Nápoles
Italia

Novartis Pharma GmbH
Roonstrasse 25
Nürnberg, D-90429
Alemania

Novartis Pharma S.A.S.
2-4, rue Lionel Terray
Boîte Postale 308, Rueil Malmaison, 92500 Paris.
Francia

Sanico N.V.
Industriezone 4
Veedijk 59, Turnhout. B-2300
Bélgica

Novartis Pharmaceuticals UK Ltd.
Frimley Business Park
Frimley, Camberley, Surrey. GU16 7SR
Reino Unido

Novartis Sverige AB
Kemistvägen 1B, Box 1150. 18311 Täby
Suecia

Novartis Finland Oy
Metsänneidonkuja, 10. 02130 Espoo.
Finlandia

Novartis Hellas S.A.
National Road, No. 1
Metamorphosis, 14451 Atenas.
Grecia

Lusomedicamenta Sociedade Técnica Farmacêutica S.A.
Estrada Consigleri Pedroso, 69-B
Queluz de Baixo, 2730-055 Barcarena.
Portugal

Novartis Pharma GmbH
Stella-Klein-Löw-Weg, 17
Viena. 1020
Austria

Novartis Pharma B.V.
Raapopseweg, 1
Arnhem. NL-6824
Países Bajos

Novartis Norge AS
Nydalen Allé 37A
Oslo. 0484
Noruega

Novartis Pharma NV/SA
Medialaan, 40
Vilvoorde. B-1800
Bélgica

Novartis Healthcare A/S
Edvard Thomsen Vej 14
Copenhagen. DK-2300
Dinamarca

Este medicamento está autorizado en los Estados Miembros de la AEE bajo los siguientes nombres:

Austria	Leponex 25 mg Tabletten
Bélgica	Leponex 25 mg tabletten/Leponex 25 mg Tabletten/Leponex 25 mg comprimés
Dinamarca	Leponex
Finlandia	Leponex 25 mg tabletti
Francia	Leponex 25 mg comprimé sécable
Alemania	Leponex 25 mg Tabletten
Grecia	Leponex 25 mg Δισκία
Islandia	Leponex 25 mg töflur
Irlanda	Clozaril 25 mg tablets
Italia	Leponex 25 mg compresse
Luxemburgo	Leponex 25 mg
Países Bajos	Leponex 25 mg, tabletten
Noruega	Leponex 25 mg tabletter
Portugal	Leponex 25 mg comprimidos
España	Leponex 25 mg comprimidos
Suecia	Leponex 25 mg tabletter
Reino Unido	Clozaril 25 mg tablets

Fecha de la última revisión de este prospecto: Octubre 2014

La información detallada y actualizada de este medicamento está disponible en la página Web de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS) <http://www.aemps.gob.es/>