



PROSPECTO: INFORMACIÓN PARA EL USUARIO

TAROCNE 0,7 mg comprimidos EFG Pramipexol

Lea todo el prospecto detenidamente antes de empezar a tomar el medicamento.

- 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 a usted y no debe dárselo a otras personas, aunque tengan los mismos síntomas, ya que puede perjudicarles.
- Si considera que alguno de los efectos adversos que sufre es grave o si aprecia cualquier efecto adverso no mencionado en este prospecto, informe a su médico o farmacéutico.

Contenido del prospecto:

1. Qué es TAROCNE y para qué se utiliza
2. Antes de tomar TAROCNE
3. Cómo tomar TAROCNE
4. Posibles efectos adversos
5. Conservación de TAROCNE
6. Información adicional

1. QUÉ ES TAROCNE Y PARA QUÉ SE UTILIZA

TAROCNE pertenece a un grupo de medicamentos denominados agonistas dopaminérgicos, que estimulan los receptores de la dopamina en el cerebro. La estimulación de los receptores dopaminérgicos desencadena impulsos nerviosos en el cerebro que ayudan a controlar los movimientos del cuerpo.

TAROCNE se utiliza para:

- tratar los síntomas de la enfermedad de Parkinson idiopática. Puede utilizarse solo o en combinación con levodopa.

2. ANTES DE TOMAR TAROCNE

No tome TAROCNE

- si es alérgico (hipersensible) al pramipexol o a cualquiera de los demás componentes de TAROCNE (ver sección 6, "Información adicional").

Tenga especial cuidado con TAROCNE

Informe a su médico si padece o ha padecido alguna enfermedad o síntoma, especialmente cualquiera de los siguientes:

- Enfermedad del riñón.
- Alucinaciones (ver, oír o sentir cosas que no están presentes). La mayoría de las alucinaciones son visuales.
- Discinesia (p. ej., movimientos involuntarios anormales de las extremidades).
Si tiene enfermedad de Parkinson avanzada y también está utilizando levodopa, podría presentar discinesia durante el aumento progresivo de la dosis de TAROCNE.
- Somnolencia y episodios de sueño repentino.
- Cambios en el comportamiento (p. ej., ludopatía, compra compulsiva), aumento de la libido (es decir, aumento del deseo sexual), comer de forma compulsiva.
- Psicosis (p. ej., parecida a los síntomas de esquizofrenia).

- Alteración de la visión.
Debe someterse a revisiones oculares periódicas durante el tratamiento con TAROCNE.
- Enfermedad grave del corazón o de los vasos sanguíneos (p. ej., ataque al corazón, enfermedad coronaria).
Debe someterse a controles periódicos de la presión sanguínea, especialmente al principio del tratamiento, con el fin de evitar la hipotensión postural (un descenso de la presión de la sangre al ponerse en pie).

Niños y adolescentes

TAROCNE no está recomendado para uso en niños o adolescentes menores de 18 años.

Uso de otros medicamentos

Informe a su médico o farmacéutico si está utilizando o ha utilizado recientemente otros medicamentos. Esto incluye medicamentos, plantas medicinales, alimentos naturales o suplementos nutricionales que haya obtenido sin receta médica.

Debe evitar el uso de TAROCNE junto con medicamentos antipsicóticos.

Tenga precaución si está utilizando los siguientes medicamentos:

- cimetidina (para el tratamiento del exceso de ácido y de las úlceras en el estómago).
- amantadina (que puede ser utilizada en el tratamiento de la enfermedad de Parkinson).
- mexiletina (para el tratamiento de latidos de corazón irregulares, una condición conocida como arritmia ventricular).

Si está utilizando levodopa, se recomienda disminuir la dosis de levodopa al iniciar el tratamiento con TAROCNE.

Tenga precaución si está utilizando medicamentos tranquilizantes (con efecto sedante) o si bebe alcohol. En estos casos TAROCNE puede afectar su capacidad para conducir y manejar maquinaria.

Toma de TAROCNE con los alimentos y bebidas

Debe tener precaución si bebe alcohol durante el tratamiento con TAROCNE.

Puede tomar TAROCNE con o sin alimentos. Los comprimidos deben tragarse con agua.

Embarazo y lactancia

Informe a su médico si está embarazada, si cree que puede estar embarazada, o si tiene intención de quedarse embarazada. Su médico le indicará si debe continuar el tratamiento con TAROCNE.

No se conoce el efecto de TAROCNE sobre el feto. Por lo tanto, no tome TAROCNE si está embarazada a menos que su médico se lo indique.

TAROCNE no debe utilizarse durante la lactancia. TAROCNE puede disminuir la producción de leche materna. Además puede pasar a la leche materna y llegar a su bebé. Si el uso de TAROCNE es imprescindible, debe interrumpirse la lactancia.

Consulte a su médico o farmacéutico antes de utilizar cualquier medicamento.

Conducción y uso de máquinas

TAROCNE puede causar alucinaciones (ver, oír o sentir cosas que no están presentes). Si sucede, no conduzca ni maneje máquinas.



TAROCNE puede causar somnolencia y provocarle episodios repentinos de sueño. Si esto sucede, no debe conducir vehículos o realizar actividades en las que una falta de atención pueda suponer un riesgo (p. ej., utilización de máquinas), hasta que dichos episodios y/o la somnolencia hayan desaparecido.

3. CÓMO TOMAR TAROCNE

Siga exactamente las instrucciones de TAROCNE indicadas por su médico. Su médico le indicará la posología correcta.

Puede tomar TAROCNE con o sin alimentos. Los comprimidos deben tragarse con agua.

Enfermedad de Parkinson

La dosis diaria debe tomarse repartida en 3 dosis iguales.

Durante la primera semana, la dosis habitual es medio comprimido de TAROCNE 0,18 mg tres veces al día (equivalente a 0,27 mg diarios):

	1ª semana
Número de comprimidos	Medio comprimido de TAROCNE 0,18 mg tres veces al día
Dosis diaria total (mg)	0,27

Esta dosis se incrementará cada 5-7 días según las indicaciones de su médico, hasta que sus síntomas estén controlados (dosis de mantenimiento).

	2ª semana	3ª semana
Número de comprimidos	1 comprimido de TAROCNE 0,18 mg tres veces al día	Medio comprimido de TAROCNE 0,7 mg tres veces al día o bien 2 comprimidos de TAROCNE 0,18 mg tres veces al día
Dosis diaria total (mg)	0,54	1,1

La dosis habitual de mantenimiento es 1,1 mg al día. Sin embargo, es posible que haya que aumentar más su dosis. Si fuera necesario, su médico podría aumentar su dosis de comprimidos hasta un máximo de 3,3 mg de pramipexol al día. También es posible reducir la dosis de mantenimiento a un comprimido y medio de TAROCNE 0,18 mg al día.

	Dosis mínima de mantenimiento	Dosis máxima de mantenimiento
Número de comprimidos	Medio comprimido de TAROCNE 0,18 mg tres veces al día	1 comprimido y medio de TAROCNE 0,7 mg tres veces al día o bien 6 comprimidos de TAROCNE 0,18 mg tres veces al día
Dosis diaria total (mg)	0,27	3,3

Pacientes con enfermedad renal

Si tiene una enfermedad del riñón moderada o grave, su médico le recetará una dosis inferior. En este caso, debe tomar los comprimidos solamente una o dos veces al día. Si tiene insuficiencia renal moderada, la dosis habitual de inicio es medio comprimido de TAROCNE 0,18 mg dos veces al día. Si tiene insuficiencia renal grave, la dosis habitual de inicio es medio comprimido de TAROCNE 0,18 mg al día.

Si toma más TAROCNE del que debiera

Si ingiere accidentalmente demasiados comprimidos:

- consulte inmediatamente con su médico o servicio de urgencias del hospital más próximo.
- puede experimentar vómitos, inquietud o cualquiera de los efectos adversos descritos en la sección 4 (“Posibles efectos adversos”).

Si usted ha tomado más TAROCNE de lo que debe, consulte inmediatamente a su médico, farmacéutico o llame al Servicio de Información Toxicológica, teléfono 91 562 04 20 indicando el medicamento y la cantidad tomada. Se recomienda llevar el envase y el prospecto del medicamento al profesional sanitario.

Si olvidó tomar TAROCNE

No se preocupe. Omita esa dosis por completo y tome la próxima dosis a la hora correcta. No tome una dosis doble para compensar las dosis olvidadas.

Si interrumpe el tratamiento con TAROCNE

No interrumpa su tratamiento con TAROCNE sin consultar antes con su médico. Si debe interrumpir su tratamiento con este medicamento, su médico reducirá su dosis de forma gradual. Así se reduce el riesgo de empeorar los síntomas.

Si tiene la enfermedad de Parkinson no debe interrumpir su tratamiento con TAROCNE de forma brusca.

Una interrupción repentina puede causar la aparición de un trastorno llamado síndrome neuroléptico maligno que puede representar un riesgo muy importante para la salud. Estos síntomas incluyen:

- acinesia (pérdida de movimiento muscular)
- rigidez muscular
- fiebre
- presión sanguínea inestable
- taquicardia (aumento del ritmo del corazón)
- confusión

- disminución del nivel de conciencia (p. ej., coma)

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

4. POSIBLES EFECTOS ADVERSOS

Al igual que todos los medicamentos, TAROCNE puede producir efectos adversos, aunque no todas las personas los sufran. La clasificación de los efectos adversos se basa en las siguientes frecuencias:

Muy frecuentes:	Afecta a más de 1 de cada 10 pacientes
Frecuentes:	Afecta entre 1 y 10 de cada 100 pacientes
Poco frecuentes:	Afecta entre 1 y 10 de cada 1.000 pacientes
Raros:	Afecta entre 1 y 10 de cada 10.000 pacientes
Muy raros:	Afecta a menos de 1 de cada 10.000 pacientes
Frecuencia no conocida:	La frecuencia no puede estimarse a partir de los datos disponibles

Si usted padece la enfermedad de Parkinson, puede experimentar los siguientes efectos adversos:

Muy frecuentes:

- Discinesia (p. ej., movimientos involuntarios anormales de las extremidades)
- Somnolencia
- Mareo
- Náuseas
- Hipotensión (presión sanguínea baja)

Frecuentes:

- Necesidad de comportarse de una forma no habitual
- Alucinaciones (ver, oír o sentir cosas que no están presentes)
- Confusión
- Cansancio (fatiga)
- Insomnio
- Exceso de líquidos, habitualmente en las piernas (edema periférico)
- Dolor de cabeza
- Sueños anormales
- Estreñimiento
- Inquietud
- Amnesia (alteración de la memoria)
- Alteración de la visión
- Vómitos (ganas de vomitar)
- Pérdida de peso

Poco frecuentes:

- Paranoia (p. ej., preocupación excesiva por su salud)
- Delirio
- Excesiva somnolencia durante el día y episodios de sueño repentino
- Hiperkinesia (aumento de los movimientos e incapacidad de mantenerse quieto)
- Aumento de peso
- Aumento del deseo sexual (aumento de la libido)
- Reacciones alérgicas (p. ej., erupciones cutáneas, picor, hipersensibilidad)

- Desmayo
- Ludopatía, especialmente cuando se toman dosis altas de TAROCNE
- Hipersexualidad
- Compra compulsiva
- Disnea (dificultad para respirar)
- Neumonía (infección de los pulmones)

Frecuencia desconocida (no puede estimarse a partir de los datos disponibles):

- Aumento del apetito (ingesta compulsiva, hiperfagia)

Si considera que alguno de los efectos adversos que sufre es grave o si aprecia cualquier efecto adverso no mencionado en este prospecto, informe a su médico o farmacéutico.

5. CONSERVACIÓN DE TAROCNE

Mantener fuera del alcance y de la vista de los niños.

No utilice TAROCNE después de la fecha de caducidad que aparece en la caja. La fecha de caducidad es el último día del mes que se indica.

No conservar a temperatura superior a 30 °C.

Los medicamentos no se deben tirar por los desagües ni a la basura. 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. INFORMACIÓN ADICIONAL

Composición de TAROCNE

El principio activo es pramipexol.

Cada comprimido de TAROCNE 0,7 mg contiene 0,7 mg de pramipexol base (como 1,0 mg de dihidrocloruro de pramipexol monohidrato).

Los demás componentes son: manitol (E-421), almidón de maíz, sílice coloidal dióxido, povidona K30 y estearato de magnesio.

Aspecto del producto y contenido del envase

Los comprimidos de TAROCNE 0,7 mg son blancos, redondos y ranurados por ambas caras, marcados con una “P | P” en una cara y un “8 | 8” en la otra cara. Los comprimidos se pueden fraccionar en mitades iguales.

TAROCNE se presenta en blísters de PA/Aluminio/PVC-aluminio, en cajas conteniendo 30 ó 100 comprimidos.

Titular de la autorización de comercialización y Responsable de la fabricación

Titular de la autorización de comercialización

Adamed Laboratorios, S.L.U.



c/ Golondrina, 26
28023 Aravaca - Madrid
España

Responsable de la fabricación

Bluepharma Indústria Farmacêutica, S.A.
Cimo de Fala – S. Martinho do Bispo
3045-016 Coimbra
Portugal

Este prospecto ha sido aprobado en Junio de 2010.