

Prospecto: información para el usuario

Bupropión Sandoz 150 mg comprimidos de liberación modificada EFG bupropión, hidrocloreuro

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

1. Qué es Bupropión Sandoz y para qué se utiliza

Bupropión Sandoz es un medicamento para el tratamiento de la **depresión**. Actúa sobre determinadas sustancias en el cerebro llamadas noradrenalina y dopamina, las cuales están relacionadas con la depresión.

2. Qué necesita saber antes de empezar a tomar Bupropión Sandoz

No tome Bupropión Sandoz:

- si es **alérgico** a bupropión o a alguno de los demás componentes de este medicamento (incluidos en la sección 6),
- si está **tomando** otros medicamentos que contengan bupropión,
- si le han diagnosticado **epilepsia** o tiene antecedentes de sufrir convulsiones,
- si tiene un **tumor en el cerebro**,
- si se ha sometido a un tratamiento de **retirada brusca de alcohol** o cualquier medicamento que está asociado con un riesgo de retirada, en particular,
 - **medicamentos para calmar**, inducir el sueño o relajar los músculos con nombres de principios activos que terminan en "azepam",
 - o sedantes similares,
- si padece **una grave enfermedad del hígado de larga duración** marcada por la degeneración y engrosamiento del tejido del hígado,
- si tiene un trastorno alimentario o ha tenido uno, como son la **bulimia** o la **anorexia nerviosa**,
- si ha **tomado** o ha estado tomando otros medicamentos para tratar la depresión llamados **inhibidores de la monoamino-oxidasa**,

Deben transcurrir por lo menos 14 días entre la interrupción de la administración de ciertos inhibidores de la monoamino-oxidasa (denominados inhibidores irreversibles de la monoamino-oxidasa) y el tratamiento con bupropión. En cuanto a algunos inhibidores de la monoamino-oxidasa (denominados inhibidores reversibles de la monoamino-oxidasa), se considera suficiente un periodo de 24 horas. En caso de duda consulte a su médico.

Advertencias y precauciones

Consulte a su médico antes de empezar a tomar bupropión si:

- bebe mucho alcohol de forma habitual.
Ver sección previa “No tome Bupropión Sandoz” si se ha sometido a una retirada brusca de alcohol,
- tiene diabetes que está siendo tratada con insulina o comprimidos orales,
- ha sufrido una lesión grave en la cabeza o antecedentes de traumatismo craneal. Se ha demostrado que bupropión puede causar convulsiones (sacudidas) en 1 de cada 1000 personas. Este efecto secundario es más probable en personas de los grupos mencionados anteriormente. Si tiene una convulsión durante el tratamiento, debe dejar de tomar bupropión. No tome más dosis y consulte a su médico.
- sufre cambios de humor (trastorno bipolar) o problemas mentales, ya que bupropión podría desencadenar un episodio de esta enfermedad. Antes del tratamiento, los pacientes deben ser supervisados debido al riesgo de trastornos con episodios de exaltación o agitación del estado de ánimo,
- si está tomando otros medicamentos para la depresión, el uso de estos medicamentos junto con Bupropión Sandoz puede provocar síndrome serotoninérgico, una enfermedad potencialmente mortal (ver “Otros medicamentos y Bupropión Sandoz” en esta sección),
- padece una disfunción renal o hepática de leve a moderada.
Los pacientes con disfunción hepática o renal serán supervisados por el médico por los posibles efectos secundarios. No utilice bupropión si padece la enfermedad hepática grave que aparece en el punto sexto de "No tome Bupropión Sandoz",
- requiere una prueba de orina. Informe a su médico que está tomando bupropión ya que puede interferir en las pruebas de orina para detectar otros medicamentos,
- síndrome de Brugada. Si tiene una afección denominada síndrome de Brugada (un síndrome hereditario raro que afecta al ritmo cardíaco) o si se ha producido una parada cardíaca o muerte súbita en su familia.

Reacciones cutáneas graves

Se han notificado reacciones cutáneas graves asociadas con bupropión, como el síndrome de Stevens-Johnson (SSJ), la necrólisis epidérmica tóxica (NET), la reacción a fármaco con eosinofilia y síntomas sistémicos (DRESS, por sus siglas en inglés), y la pustulosis exantemática generalizada aguda (AGEP). Suspenda el uso de bupropión y busque atención médica de inmediato si nota alguno de los síntomas relacionados con estas reacciones cutáneas graves descritas en la sección 4.

Si alguna de las situaciones anteriores se aplica a usted, hable de nuevo con su médico antes de tomar bupropión. Él o ella podría decidir hacerle un seguimiento más estrecho o recomendar otro tratamiento.

Se ha observado que bupropión puede producir **convulsiones**. Este efecto adverso es más probable que ocurra en las personas:

- afectadas por una enfermedad que aparece en los tres primeros puntos "Advertencias y precauciones" en la sección 2 ó,
- que toman un medicamento que aparece en el segundo de los doce puntos "Otros medicamentos y Bupropión Sandoz" en la sección 2.

Todos los pacientes se deben evaluar por la existencia de factores de riesgo. **Deje de tomar Bupropión Sandoz y comuníquese a su médico** si sufre convulsiones durante el tratamiento.

Pensamientos de hacerse daño a sí mismo o suicidarse están relacionados con la depresión. Estos pueden aumentar al inicio del tratamiento con medicamentos para tratar la depresión, ya que tardan un tiempo en hacer efecto. Normalmente es de unas dos semanas, pero a veces puede ser más tiempo.

Es probable que le suceda esto si:

- ya ha tenido previamente estos pensamientos,

- es usted un adulto joven.
Hay información de estudios que muestran que existe un aumento del riesgo de conductas suicidas en adultos menores de 25 años con enfermedades psiquiátricas que estaban siendo tratados con algún antidepresivo.

Si tiene pensamientos de hacerse daño a sí mismo o suicidarse en cualquier momento, **consulte a su médico o acuda al hospital inmediatamente**. Hable con un familiar o amigo cercano de que está deprimido y pídale que lean este prospecto. Pídale que le digan si piensan que su depresión está empeorando o tienen lugar cambios en su comportamiento.

Niños menores de 18 años

Bupropión no está recomendado para este grupo de edad.

En niños existe un mayor riesgo de pensamientos e intentos de suicidio cuando están en tratamiento con antidepresivos.

Otros medicamentos y Bupropión Sandoz

Informe a su médico o farmacéutico si está tomando, ha tomado recientemente o pudiera tener que tomar cualquier otro medicamento.

Los siguientes medicamentos pueden afectar o pueden estar afectados por bupropión, aunque la lista no es completa. Informe a su médico si está tomando alguno de estos medicamentos para que su tratamiento pueda ser modificado si fuera necesario:

- ciertos medicamentos para el tratamiento de la depresión o la enfermedad de Parkinson denominados **inhibidores de la monoamino-oxidasa**. Considere el último punto de la sección "**No tome Bupropión Sandoz**" en la sección 2.
- **medicamentos para el tratamiento de la depresión**, como amitriptilina, fluoxetina, paroxetina, dosulepina, desipramina, imipramina, citalopram, escitalopram, venlafaxina o medicamentos para el tratamiento de **enfermedades mentales** como la clozapina, risperidona, tioridazina, olanzapina pueden interactuar con medicamentos utilizados para el tratamiento de la depresión y puede experimentar cambios en el estado mental (p.ej., agitación, alucinaciones, coma) y otros efectos, como temperatura corporal superior a 38 °C, aumento de la frecuencia cardiaca, presión arterial inestable y exageración de los reflejos, rigidez muscular, falta de coordinación y / o síntomas gastrointestinales (p.ej., náuseas, vómitos, diarrea).
- **si toma otros medicamentos para la depresión u otras enfermedades mentales**,
- **teofilina**: un medicamento para el tratamiento del asma y otras enfermedades respiratorias,
- **tramadol**: un medicamento para el tratamiento del dolor,
- **sedantes**. Considere el quinto punto de "**No tome Bupropión Sandoz**" en la sección 2 si tiene intención de dejar de tomar sedantes,
- **medicamentos para prevenir y tratar la malaria**, como mefloquina, cloroquina,
- **estimulantes** u otros medicamentos para controlar el peso o el apetito,
- **esteroides**, administrados por vía oral o inyección,
- **medicamentos para el tratamiento de una infección bacteriana** con nombres de principios activos que terminan en "oxacino",
- **antihistamínicos** que pueden causar somnolencia: se utiliza para el tratamiento de las alergias, trastornos del sueño o los resfriados; o prevenir y tratar las náuseas y los vómitos,
- **medicamentos para el tratamiento de la diabetes**,
- **levodopa, amantadina**: medicamentos para el tratamiento de la enfermedad de Parkinson,
- **orfenadrina**: un medicamento para el tratamiento de la tensión muscular dolorosa,
- **carbamazepina, fenitoína, valproato**: medicamentos para tratar la epilepsia y ciertas condiciones de dolor,

- medicamentos que afectan la capacidad del cuerpo para descomponer bupropión,
- ciertos medicamentos para el tratamiento del cáncer, como la **ciclofosfamida**, **ifosfamida**,
- **ticlopidina**, **clopidogrel**: medicamentos para inhibir la coagulación de la sangre, principalmente usados para prevención del accidente cerebrovascular,
- **medicamentos para el tratamiento de la presión arterial alta**, el corazón u otras enfermedades, con los nombres de sustancias activas que terminan en "lol", como metoprolol, betabloqueantes
- **propafenona**, **flecainida**: medicamentos para el tratamiento de trastornos del ritmo cardiaco,
- parches de **nicotina**: medicamentos para dejar de fumar,
- **ritonavir**, **efavirenz**: medicamentos para el tratamiento de la infección por VIH,
- Informe a su médico si está tomando alguno de estos medicamentos. Su médico comprobará si bupropión está funcionando de forma adecuada. Puede ser necesario aumentar la dosis o cambiar a otro tratamiento para su depresión. No debe aumentar la dosis de bupropión si no se lo aconseja su médico, ya que esto puede aumentar el riesgo de tener efectos adversos, incluso convulsiones.
- **tamoxifeno**: un medicamento para el tratamiento del cáncer de mama, Informe a su médico si está tomando tamoxifeno, ya que puede ser necesario cambiar a otro tratamiento para la depresión.
- **digoxina**, un medicamento para el corazón.
Informe a su médico si está tomando digoxina. Él puede considerar ajustar la dosis..
- **metamizol**, un medicamento para la fiebre, dolor grave y agudo y dolor crónico.

Si alguna de estas situaciones se aplica, hable con su médico de inmediato, antes de tomar bupropión. Su médico evaluará los beneficios y riesgos de tomar bupropión.

Toma de Bupropión Sandoz con alcohol

No se recomienda consumir alcohol (cerveza, vino o licores) mientras se toma bupropión. El alcohol puede afectar la forma en que funciona bupropión y, cuando se usan juntos, rara vez puede afectar sus nervios o su estado mental. Algunas personas notan que son más sensibles al alcohol mientras toman bupropión.

Si actualmente consume mucho alcohol, no lo deje de forma brusca, ya que puede correr el riesgo de sufrir una crisis epiléptica.

Hable con su médico sobre el consumo y abstinencia de alcohol antes de tomar bupropión.

Embarazo y lactancia

No tome bupropión si está embarazada, cree que podría estar embarazada o tiene intención de quedarse embarazada **a menos que el médico se lo prescriba**. Consulte a su médico o farmacéutico antes de utilizar este medicamento. Algunos estudios, han notificado un aumento del riesgo de defectos de nacimiento, en particular defectos del corazón, de bebés cuyas madres estuvieron tomando bupropión. No se conoce si esto es debido al uso de bupropión.

Los componentes de bupropión pueden pasar a la leche materna. Consulte a su médico o farmacéutico si está en periodo de lactancia antes de tomar bupropión.

Conducción y uso de máquinas

No conduzca ni use herramientas o máquinas si bupropión le produce mareo o aturdimiento.

Bupropión Sandoz contiene sodio

Este medicamento contiene menos de 1 mmol de sodio (23 mg) por comprimido de liberación modificada; esto es, esencialmente "exento de sodio".

3. Cómo tomar Bupropión Sandoz

Siga exactamente las instrucciones de administración de este medicamento indicadas por su médico o farmacéutico. En caso de duda, consulte de nuevo a su médico o farmacéutico.

La dosis recomendada es de

1 comprimido de 150 mg una vez al día.

Su médico puede aumentar la dosis a 300 mg una vez al día si su depresión no mejora después de varias semanas.

Pacientes con insuficiencia renal o hepática

La dosis recomendada es de 1 comprimido de 150 mg una vez al día si usted padece insuficiencia renal o hepática de leve a moderada.

No utilice bupropión si usted padece la enfermedad hepática grave que aparece en el sexto punto "No tome Bupropión Sandoz" en la sección 2.

Forma de uso

Tome los comprimidos enteros, por la mañana con un vaso de agua. Los comprimidos se pueden tomar con o sin alimentos.

No tome bupropión más de una vez al día.

El comprimido está cubierto por una película que libera el medicamento lentamente en su organismo. Algunas veces puede notar que aparece una especie de comprimido en las heces. Esto es la película de recubrimiento vacía que ha pasado por su cuerpo.

No mastique ni triture ni divida los comprimidos, porque si hace esto existe el peligro de sobredosis debido a que el medicamento se liberará muy rápidamente en su organismo. Esto aumenta la probabilidad de tener efectos adversos, incluso ataques (convulsiones).



Duración del tratamiento

Su médico le indicará la duración del tratamiento con bupropión.

Puede que pase un tiempo antes de que empiece a sentirte mejor y tenga el efecto completo, a veces semanas o meses. Hable regularmente con su médico sobre los síntomas para decidir cuánto tiempo debería estar tomándolo. Su médico puede aconsejarle que siga tomando bupropión cuando empieces a sentirte mejor, para evitar que la depresión vuelva.

Si toma más Bupropión Sandoz del que debe

Si usted toma más comprimidos de lo indicado, consúltelo con su médico o acuda al hospital más cercano, esto puede aumentar el riesgo de sufrir crisis epilépticas o convulsiones.

También puede consultar inmediatamente a su farmacéutico o llamar al Servicio de Información Toxicológica, teléfono: 91 562 04 20, indicando el medicamento y la cantidad utilizada.

Si olvidó tomar Bupropión Sandoz

Si se le olvida tomar una dosis, espere y tome la siguiente dosis a la hora habitual. No tome una dosis doble para compensar las dosis olvidadas.

Si interrumpe el tratamiento con Bupropión Sandoz

No interrumpa el tratamiento con bupropión o reduzca la dosis sin haberlo consultado previamente con su médico.

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, este medicamento puede producir efectos adversos, aunque no todas las personas los sufran.

Efectos adversos graves

Informe a su médico inmediatamente si experimenta alguno de los siguientes efectos adversos.

Crisis epilépticas o convulsiones

Aproximadamente 1 de cada 1.000 personas que toman bupropión tienen riesgo de sufrir un ataque epiléptico (una crisis o convulsión). Este riesgo es mayor si toma más comprimidos de los que debe, si está tomando determinados medicamentos o si tiene mayor riesgo de lo habitual de sufrir ataques. Si tiene alguna duda, pregunte a su médico.

Consulte a su médico **si sufre un ataque epiléptico. No tome más comprimidos.**

Reacciones alérgicas

Algunas personas pueden tener reacciones alérgicas a bupropión. Éstas incluyen:

- enrojecimiento o erupción cutánea (urticaria) y habones en la piel.
- aparición anómala de “pitos” en el pecho o dificultad para respirar,
- hinchazón de párpados, labios o lengua,
- dolor en músculos o articulaciones,
- síncope o desmayo.

Consulte a su médico inmediatamente **si sufre una reacción alérgica. No tome más comprimidos.**

Las reacciones alérgicas pueden durar bastante tiempo. Si su médico le prescribe algún medicamento para ello, asegúrese de completar el tratamiento.

Reacciones cutáneas graves

Suspenda el uso de bupropión y busque atención médica de inmediato si nota alguno de los siguientes síntomas:

- Frecuencia muy rara: Manchas rojizas no elevadas, en forma de diana o circulares en el torso, a menudo con ampollas centrales, descamación de la piel, úlceras en la boca, garganta, nariz, genitales y ojos. Estas erupciones cutáneas graves pueden estar precedidas por fiebre y síntomas similares a los de la gripe (síndrome de Stevens-Johnson).
- Frecuencia no conocida: Áreas extensas con ampollas y descamación extensa de la piel, que ocurren como una forma grave de la reacción cutánea grave descrita anteriormente (necrólisis epidérmica tóxica).

- Frecuencia no conocida: Erupción diseminada, fiebre alta y ganglios linfáticos inflamados (síndrome DRESS o síndrome de hipersensibilidad al fármaco). El inicio de este síndrome suele ser tardío (entre 2 y 6 semanas después del inicio del tratamiento).
- Frecuencia no conocida: Una erupción cutánea diseminada, de color rojo y escamosa, con protuberancias debajo de la piel y ampollas, acompañada de fiebre. Los síntomas suelen aparecer al inicio del tratamiento (pustulosis exantemática generalizada aguda).

Erupción cutánea por lupus o empeoramiento de los síntomas del lupus

Frecuencia no conocida: no puede estimarse a partir de los datos disponibles en personas que toman bupropion.

El lupus es un trastorno del sistema inmunológico que afecta la piel y otros órganos. Si experimenta brotes de lupus, erupción cutánea o lesiones (especialmente en las zonas expuestas al sol) mientras toma Bupropion Sandoz póngase en contacto con su médico de inmediato, ya que podría ser necesario interrumpir el tratamiento.

Pustulosis Exantemática Generalizada Aguda (PEGA)

Frecuencia no conocida: no puede estimarse a partir de los datos disponibles en personas que toman bupropion. Los síntomas de la PEGA incluyen erupción con granos/ampollas llenos de pus.

Si experimenta una erupción con granos/ampollas llenos de pus, contacte inmediatamente con su médico, ya que puede ser necesario interrumpir el tratamiento.

Otros efectos adversos

Efectos adversos muy frecuentes: pueden afectar a más de 1 de cada 10 personas:

- dificultad para dormir. Asegúrese de tomar bupropión por la mañana,
- dolor de cabeza,
- sequedad de boca,
- mareos y vómitos.

Efectos adversos frecuentes: pueden afectar hasta 1 de cada 10 personas:

- fiebre, mareo, picor, sudoración y erupción cutánea (en ocasiones debido a reacciones alérgicas),
- inestabilidad, temblor, debilidad, cansancio, dolor en el pecho,
- sentirse ansioso o agitado,
- dolor de estómago o molestias digestivas (estreñimiento), alteraciones del sentido del gusto, pérdida de apetito (anorexia),
- aumento de la presión arterial (a veces grave), rubor,
- sensación de oír campanillas, alteración de la visión.

Efectos adversos poco frecuentes: pueden afectar hasta 1 de cada 100 personas:

- sentirse deprimido (ver también la sección 2 “Tenga especial cuidado con Bupropión Sandoz”, en “pensamientos de suicidio y empeoramiento de su depresión”),
- confusión,
- dificultad para concentrarse,
- aceleración de los latidos del corazón,
- pérdida de peso.

Efectos adversos raros: pueden afectar hasta 1 de cada 1.000 personas:

- convulsiones.

Efectos adversos muy raros: pueden afectar hasta 1 de cada 10.000 personas:

- palpitaciones, desmayo,

- contracciones musculares, rigidez muscular, movimientos incontrolados, problemas al caminar o de coordinación,
- sensación de inquietud, irritabilidad, hostilidad, agresividad, pesadillas, hormigueo o entumecimiento, pérdida de memoria,
- coloración amarilla de la piel o del blanco de los ojos (*ictericia*) que puede estar asociada con un aumento de las enzimas hepáticas, hepatitis,
- reacciones alérgicas graves; erupción cutánea junto a dolor en las articulaciones y músculos,
- cambios en los niveles de azúcar en la sangre,
- aumento o disminución de la frecuencia de orinar,
- incontinencia urinaria (micción involuntaria, pérdida de orina)
- empeoramiento de la psoriasis (placas de engrosamiento o enrojecimiento de la piel),
- pérdida de cabello inusual o adelgazamiento (alopecia),
- sensaciones de sentirse como no real o extraño (*despersonalización*); ver u oír cosas que no existen (*alucinaciones*); sentir o creer cosas irreales (*ilusiones*); desconfianza grave (*paranoia*),
- Mareos al ponerse de pie debido a la presión arterial baja (hipotensión postural).

Efectos adversos de frecuencia no conocida: no puede estimarse a partir de los datos disponibles:

- disminución de sodio en la sangre (hiponatremia).
- pensamientos de autolesionarse o suicidarse durante el tratamiento con bupropión o poco después de interrumpir el tratamiento (ver la sección 2, “Qué necesita saber antes de empezar a tomar Bupropión Sandoz”). Si tiene estos pensamientos, **contacte con su médico o acuda inmediatamente a un hospital**,
- pérdida de contacto con la realidad e incapaz de pensar o juzgar con claridad (psicosis); otros síntomas pueden incluir alucinaciones y/o ilusiones,
- sensación de miedo repentino e intenso (ataque de pánico),
- Tartamudeo,
- reducción del número de glóbulos rojos (anemia), glóbulos blancos (leucopenia) y plaquetas (trombocitopenia),
- cambios en el estado mental (p.ej., agitación, alucinaciones, coma) y otros efectos, como temperatura corporal superior a 38 °C, aumento de la frecuencia cardiaca, presión arterial inestable y exageración de los reflejos, rigidez muscular, falta de coordinación y/o trastornos gastrointestinales (p.ej., náuseas, vómitos, diarrea), mientras toma Bupropión Sandoz junto con medicamentos utilizados para el tratamiento de la depresión (como paroxetina, citalopram, escitalopram, fluoxetina y venlafaxina).

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:

<https://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 Bupropión Sandoz

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

No utilice este medicamento después de la fecha de caducidad que aparece en el frasco después de CAD/EXP. La fecha de caducidad es el último día del mes que se indica.

No conservar a temperatura superior a 25°C.

Conservar en el embalaje original para protegerlo de la luz y la humedad.

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 Bupropión Sandoz:

- El principio activo es bupropión hidrocloreto. Cada comprimido de liberación modificada contiene 150 mg de bupropión hidrocloreto.
- Los demás componentes son: povidona, ácido clorhídrico, estearilo fumarato de sodio, etilcelulosa, hidroxipropilcelulosa, copolímero de ácido metacrílico y acrilato de etilo (1:1) tipo A, sílice coloidal anhidra, macrogol 1500, citrato de trietilo, hipromelosa, macrogol 400 y macrogol 8000.

Aspecto del producto y contenido del envase

Comprimidos de color blanco a ligeramente amarillento, redondos, redondeados en el lado superior e inferior, liso en ambas caras.

Tamaños de envase:

10, 30 y 90 comprimidos de liberación modificada.

Los comprimidos de liberación modificada se envasan en frascos opacos de color blanco cerrados con tapón de rosca a prueba de niños. Los frascos contienen dos bolsitas desecantes, que no deben ser ingeridas, una contiene gránulos de carbón activo y gel de sílice y la otra gránulos de gel de sílice y absorbente de oxígeno.

Tamaños de envase:

500 comprimidos de liberación modificada.

Los comprimidos de liberación modificada se envasan en frascos opacos de color blanco. Los frascos contienen dos bolsitas desecantes, que no deben ser ingeridas, una contiene gránulos de carbón activo y gel de sílice y la otra gránulos de gel de sílice y absorbente de oxígeno.

Puede que solamente estén comercializados algunos tamaños de envases.

Titular de la autorización de comercialización y responsable de la fabricación

Titular de la autorización de comercialización

Sandoz Farmacéutica, S.A.
Centro Empresarial Parque Norte
Edificio Roble
C/ Serrano Galvache, 56
28033 Madrid
España

Responsable de la fabricación

Lek Pharmaceuticals d.d.
Verovškova 57
1526 Ljubljana

Eslovenia

o

Lek Pharmaceuticals d.d.
Trimlini 2D, 9220
Lendava
Eslovenia

o

Lek S.A
Ul. Domaniewska 50 C
02-672 Warszawa
Polonia

o

Salutas Pharma GmbH
Otto-von-Guericke-Allee 1,
39179 Barleben
Alemania

Fecha de la última revisión de este prospecto: 03/2026

Este medicamento está autorizado en los estados miembros del Espacio Económico Europeo con los siguientes nombres:

Finlandia: Bupropion Sandoz 150 mg säädellysti vapauttavat tabletit
Suecia: Bupropion Sandoz 150 mg tablett med modifierad frisättning
Alemania: Bupropion – 1 A Pharma 150 mg Tabletten mit veränderter Wirkstofffreisetzung
Países Bajos: Bupropion HCl Sandoz retard 150 mg, tabletten met gereguleerde afgifte
Bélgica: Bupropion Sandoz 150 mg tabletten met gereguleerde afgifte

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