

Indlægsseddel: Information til brugeren

Escivriens 10 mg, 15 mg, 20 mg film-overtrukne tabletter

escitalopram

Læs denne indlægsseddel grundigt, inden du begynder at tage dette lægemiddel, da den indeholder vigtige oplysninger.

- Gem indlægssedlen. Du kan få brug for at læse den igen.
- Spørg lægen eller apotekspersonalet, hvis der er mere, du vil vide.
- Lægen har ordineret dette lægemiddel til dig personligt. Lad derfor være med at give medicinen til andre. Det kan være skadeligt for andre, selvom de har de samme symptomer, som du har.
- Kontakt lægen eller apotekspersonalet, hvis en bivirkning bliver værre, eller du får bivirkninger, som ikke er nævnt her. Se afsnit 4.

Du kan finde den nyeste indlægsseddel på www.indlaegsseddel.dk.

Oversigt over indlægssedlen

1. Virkning og anvendelse
2. Det skal du vide, før du begynder at tage Escivriens
3. Sådan skal du tage Escivriens
4. Bivirkninger
5. Opbevaring
6. Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger

1. Virkning og anvendelse

Escitalopram tilhører en gruppe antidepressiva, der kaldes SSRI-præparater (selective serotonin reuptake inhibitors). Disse lægemidler virker på serotoninssystemet i hjernen ved at øge indholdet af serotonin. Forstyrrelser i serotoninssystemet anses som en vigtig faktor i udviklingen af depression og relaterede sygdomme.

Escivriens indeholder escitalopram og bruges til at behandle depression (svære depressive episoder) og angstlidelser såsom gentagne panikanfald (panikangst) med eller uden frygt for at få et panikanfald på et sted eller i en situation, hvorfra det er vanskeligt eller pinligt at flygte, f.eks. på offentlige og åbne steder (agorafobi), frygt for at blive dømt af andre og/eller offentligt at opføre sig på måder, der kan føre til pinlighed (socialangst), kronisk angst (generaliseret angst) og tvangstanker eller - handlinger, der hæmmer et normalt liv, f.eks. gentagen håndvask eller kontrol af låste døre (obsessiv-kompulsiv tilstand/OCD).

Lægen kan have foreskrevet anden anvendelse eller dosering end angivet i denne information. Følg altid lægens anvisning og oplysningerne på doseringsetiketten.

2. Det skal du vide, før du begynder at tage Escivriens

Tag ikke Escivriens:

- hvis du er **allergisk over for escitalopram eller et af de øvrige indholdsstoffer** (angivet i afsnit 6).
- hvis du tager andre lægemidler i en gruppe af medicin, der kaldes monoaminoxidasehæmmere (MAO-hæmmere), inklusive **medicin mod depression** (moclobemid), **Parkinsons sygdom** (selegilin) og et **antibiotikum** (linezolid).
- hvis du er født med eller har haft tilfælde med unormal hjerterytme (set på EKG; en undersøgelse til evaluering af, hvordan hjertet fungerer).

- hvis du tager medicin mod et **hjerterytmeproblem** eller medicin, der kan påvirke hjerterytmen (se også afsnittet ”Brug af anden medicin sammen med Escivriens” nedenfor).

Advarsler og forsigtighedsregler

Kontakt lægen eller apoteketspersonalet, før du tager Escivriens.

Fortæl det til lægen, hvis du har andre sygdomme eller lidelser, så lægen eventuelt kan tage højde for dette. Det er særlig vigtigt, at du fortæller lægen:

- hvis du lider af gentagne **panikanfald** (panikangst). Du kan få øgede angstsymptomer i begyndelsen af behandlingen med escitalopram.
- hvis du har **epilepsi** eller tidligere har haft **kramper eller anfald**. Behandling med escitalopram skal stoppes i tilfælde af krampeanfald, eller hvis krampeanfaldene forekommer oftere (se pkt. 4, Bivirkninger).
- hvis du har haft **episoder med hurtigt skiftende tanker, overdrevent humør eller overdreven adfærd** (mani).
- hvis du har **diabetes**. Behandling med escitalopram kan ændre dit blodsukkerniveau. Det kan være nødvendigt at justere insulin og/eller oral antidiabetisk medicin.
- hvis du lider af ubehagelig eller generende **rastløshed**, har behov for at bevæge dig tit eller ikke er i stand til at sidde eller stå stille.
- hvis du har et **nedsat indhold af salt (natrium) i blodet**.
- hvis du lider af **nedsat lever- eller nyrefunktion**. Din læge skal eventuelt justere din dosis.
- hvis du tidligere har lidt af **blødningssygdomme eller let får blå mærker**, især hvis du tager **medicin der kan forårsage øget risiko for blødning**.
- hvis du får elektrokonvulsiv terapi (ECT).
- hvis du tager urtemedicin, der indeholder **johannesurt (perikon)**.
- hvis du lider af eller har lidt af **hjerterproblemer** eller for nylig har haft et hjerteanfald.
- hvis du har en **lav hvilepuls**, og/eller du ved, at du kan have **saltmangel** som følge af langvarig alvorlig diaré og opkastning eller brug af diuretika (vanddrivende medicin).
- hvis du oplever hurtig eller uregelmæssig hjerterebank, besvimelse, kollaps eller svimmelhed, når du rejser dig op. Dette kan tyde på **unormal hjerterytme**.
- hvis du har snævervinklet glaukom eller har haft glaukom, idet escitalopram kan føre til forhøjet tryk i øjet.

Bemærk

Ligesom med andre lægemidler mod depression sker der ikke en forbedring med det samme. Det kan tage flere uger efter påbegyndt behandling med escitalopram, før du mærker en forbedring. Derfor er det meget vigtigt, at du følger lægens anvisning nøje og ikke stopper behandlingen eller ændrer dosen uden at tale med lægen.

Selv mordstanker og forværring af din depression eller angst

Hvis du er deprimeret og/eller lider af angst, kan du sommetider have selvmordstanker eller tanker om at gøre skade på dig selv. Disse tanker kan forstærkes, når du starter med at tage antidepressiv medicin, fordi medicinen er et stykke tid om at virke, ofte omkring 14 dage, men nogle gange længere tid.

Du kan have øget risiko for sådanne tanker:

- hvis du tidligere har haft **selvmordstanker eller tanker om at gøre skade på dig selv**.
- hvis du er **ung**. Information fra kliniske studier har vist, at der var en øget risiko for selvmordsadfærd hos voksne under 25 år med psykiatriske lidelser, der blev behandlet med antidepressiv medicin.

Hvis du på noget tidspunkt får tanker om selvmord eller tanker om at gøre skade på dig selv, **bør du straks kontakte din læge eller hospitalet**. Det kan måske være en hjælp at tale med en ven eller pårørende om, at du er deprimeret eller angst, og bede dem om at læse denne indlægsseddel. Du kan eventuelt bede dem om at fortælle dig, hvis de synes, at din depression eller angst bliver værre, eller hvis de bliver bekymrede over ændringer i din opførsel.

Børn og unge

Escitalopram bør ikke bruges til børn og unge under 18 år. Du bør også vide, at patienter under 18 år har en øget risiko for bivirkninger, der kan medføre selvmordsforsøg, selvmordstanker og fjendtlighed (fortrinsvis aggression, oppositionel adfærd og vrede), når de tager denne type medicin. Til trods for dette kan lægen ordinere escitalopram til patienter under 18 år, hvis han/hun beslutter, at det er i den aktuelle patients bedste interesse. Hvis din læge har ordineret escitalopram til en patient under 18 år, og du gerne vil tale om det, bedes du konsultere din læge. Du skal fortælle det til lægen, hvis nogle af ovenstående symptomer optræder eller bliver værre, når patienter under 18 år tager escitalopram. Den langvarige sikkerhed og virkning af escitalopram hos denne aldersgruppe vedrørende vækst, modning samt kognitiv og adfærdsmæssig udvikling kendes desuden ikke.

Brug af anden medicin sammen med Escivriens

Fortæl altid lægen eller apoteketspersonalet, hvis du tager anden medicin eller har gjort det for nylig. Dette gælder også medicin, som ikke er købt på recept, f.eks. naturlægemidler og vitaminer og mineraler.

Anden medicin kan blive påvirket af escitalopram. Andre lægemidler kan også påvirke escitaloprams virkning.

Escitalopram kan interagere med:

- **MAO-hæmmere (ikke-selektive monoaminoxidasehæmmere)** såsom phenelzin, iproniazid, isocarboxazid, nialamid og tranlylcypromin (bruges til behandling af f.eks. depression). Hvis du tager et af disse lægemidler, skal du vente 14 dage, før du begynder at tage escitalopram. Når du er stoppet med at tage escitalopram, skal du vente 7 dage, før du må tage nogen af disse lægemidler.
- reversible, selektive MAO-A-hæmmere, f.eks. **moclobemid** (bruges til behandling af depression).
- **linezolid**, et antibiotikum.
- **selegilin**, medicin mod Parkinsons sygdom. Risikoen for bivirkninger øges.
- **tramadol** (et smertestillende middel) og lægemidler, der hedder triptaner, såsom sumatriptan (bruges mod **migræne**). Disse lægemidler øger risikoen for bivirkninger.
- Medicin mod skizofreni, psykose (neuroleptika), andre antidepressiva, tramadol (et **smertestillende middel**), bupropion (bruges til at hjælpe folk med at **holde op med at ryge**) og mefloquin (bruges til behandling og forbyggelse af **malaria**) - fordi de medfører en mulig risiko for nemmere at få krampeanfald.
- **tryptofan** (et kosttilskud, som stofskiftet omdanner til serotonin) og lithium (bruges til at behandle **psykiatriske lidelser**).
- urtemedicin, der indeholder **johannesurt (perikon)**, (til behandling af **depression**).
- acetylsalicylsyre, ibuprofen eller andre lægemidler, der hedder **NSAID-præparater** (nonsteroidale antiinflammatoriske lægemidler) til lindring af **smarter og inflammation**, idet disse lægemidler kan øge tendensen til blødning.
- warfarin, dipyramidol eller andre lægemidler (kaldes antikoagulanter), **der bruges til at fortynde blodet**. Din læge vil sandsynligvis kontrollere dit blods størkningstid, når du starter og stopper med at tage escitalopram for at bekræfte, at din dosis af blodfortyndende medicin stadig er passende.
- cimetidin, omeprazol, esomeprazol og lansoprazol (til behandling af **mavesår**), fluvoxamin (antidepressiva), ticlopidin (bruges til at **nedsætte risikoen for slagtilfælde**). Din dosis af escitalopram skal eventuelt nedsættes.
- Lægemidler, der nedsætter koncentrationen af kalium og magnesium i blodet, såsom visse vanddrivende midler (bruges for eksempel imod **forhøjet blodtryk**).
- flecainid, propafenon og metoprolol (bruges til behandling af **hjerter problemer**), clomipramin, nortriptylin og desipramin (antidepressiva) og risperidon, thioridazin eller haloperidol (til behandling af **psykiatriske lidelser**). Din dosis skal eventuelt justeres.

TAG IKKE Escivriens hvis du får medicin mod problemer med hjerterytmen eller medicin, der kan påvirke hjerterytmen, f.eks. klasse IA og III antiarytmika, antipsykotika (f.eks. fentiazinderivater, pimozid, haloperidol), tricykliske antidepressiva, visse antimikrobielle midler (f.eks. sparfloxacin,

moxifloxacin, erythromycin IV, pentamidin, malariabehandling, især halofantrin), visse antihistaminer (astemizol, mizolastine). Hvis du har spørgsmål til dette, så kontakt din læge.

Brug af Escivriens sammen med mad, drikke og alkohol

Escitalopram kan tages med eller uden mad. Du bør ikke drikke **alkohol**, når du tager escitalopram, fordi symptomer eller bivirkninger kan blive værre.

Graviditet, amning og fertilitet

Hvis du er gravid eller ammer, har mistanke om, at du er gravid, eller planlægger at blive gravid, skal du spørge din læge eller apoteketspersonalet til råds, før du tager dette lægemiddel.

Graviditet

Fortæl det til lægen, **hvis du er gravid eller har planer om at blive gravid**. Du må ikke tage escitalopram, hvis du er gravid, medmindre du og din læge har talt om risiko og fordele ved at tage medicinen.

Foræl din jordemoder og/eller læge at du tager escitalopram. Når medicin som escitalopram tages under graviditeten, især i de sidste 3 måneder af graviditeten, kan det forøge risikoen for en alvorlig tilstand med forhøjet tryk i lungekredsløbet hos den nyfødte (kaldet Persisterende Pulmonal Hypertension hos den Nyfødte (PPHN)). Dette medfører, at barnet bliver blåligt og trækker vejret hurtigere. Disse symptomer starter normalt indenfor 24 timer efter fødslen. Hvis dette sker for dit barn, så kontakt straks din jordemoder eller læge.

Du må ikke stoppe behandlingen med escitalopram brat. Hvis du tager escitalopram i de sidste 3 måneder af graviditeten, skal du fortælle det til lægen, da din baby kan få symptomer efter fødslen. Disse symptomer optræder sædvanligvis inden for de første 24 timer efter fødslen. De kan omfatte problemer med ikke at være i stand til at sove eller spise ordentligt, døsighed, problemer med at trække vejret, en blålig hudfarve eller at blive for varm eller for kold, græde meget, opkastning, lavt blodsukker, stive eller bløde muskler, irritabilitet, sløvhed/apati, rystelser, hurtige reflekser, nervøsitet eller anfald. Hvis dit barn har nogle af disse symptomer, når det bliver født, skal du straks **tale med lægen**, som kan rådgive dig.

Amning

Escitalopram udskilles sandsynligvis i modermælken. Du må ikke tage escitalopram, hvis du ammer, medmindre du og din læge har talt om risiko og fordele ved at tage medicinen.

Fertilitet

Citalopram (et lægemiddel lig escitalopram) har i dyreforsøg nedsat sædkvaliteten. Teoretisk set kan dette påvirke fertiliteten, men der er ikke set en påvirkning af fertiliteten hos mennesker.

Trafik- og arbejdssikkerhed

Du bør ikke køre bil eller betjene maskiner, indtil du ved, hvordan escitalopram påvirker dig. Escitalopram kan forårsage **svimmelhed, træthed, forvirring eller hallucinationer (underlige syn eller lyde)**. Hvis du får en eller flere af disse bivirkninger, må du ikke køre motorkøretøj eller betjene maskiner.

3. Sådan skal du tage Escivriens

Tag altid dette lægemiddel nøjagtigt efter lægens eller apotekspersonalets anvisning. Er du i tvivl, så spørg lægen eller på apoteket.

Det kan tage flere uger, før du begynder at få det bedre. **Du må ikke stoppe med at tage medicinen eller ændre din dosis, uden at du taler med lægen først.** Du skal fortsætte med at tage tabletterne så længe, som din læge siger det, også selvom du begynder at få det bedre. Hvis du ikke begynder at få

det bedre efter et par uger, skal du tale med lægen. Han/hun kan beslutte at øge din dosis gradvist til den maksimale daglige dosis på 20 mg. Sikkerheden af daglige doser over 20 mg kendes ikke.

Den sædvanlige dosis escitalopram er anført nedenfor. Lægen vil fortælle dig, hvor længe du skal fortsætte med at tage tabletterne. Det kan være i flere måneder eller længere.

Tabletterne kan tages med eller uden mad. **Tag medicinen en gang dagligt.** Synk tabletterne med vand. Tabletten kan deles i to lige store doser. De må ikke tygges.

Voksne

Den sædvanlige daglige dosis til behandling af **depression, generaliseret angst eller OCD (obsessiv-kompulsiv tilstand)** er 10 mg.

Til behandling af **panikangst og socialfobi** (socialangst) kan lægen beslutte at give dig en lavere dosis (5 mg dagligt).

Lægen kan øge din dosis til maksimalt 20 mg.

Ældre (over 65 år)

Det anbefales at starte med en dosis på 5 mg Escivriens, der tages én gang dagligt. Lægen kan øge dosis til 10 mg dagligt.

Brug til børn og unge

Escitalopram bør ikke bruges til behandling af børn og unge under 18 år (se afsnit 2, Børn og unge).

Patienter med leversygdom

Hvis du har en leversygdom, kan lægen beslutte at give dig en lavere dosis escitalopram på 5 mg dagligt i løbet af de første 2 ugers behandling. Din læge kan øge dosis til 10 mg dagligt.

Patienter med nyresygdom

Hvis du har en alvorlig nyresygdom, anbefales det at undlade brug af escitalopram. Hvis du har mild eller moderat nyresygdom, kan du bruge den normale dosis escitalopram.

Hvis du har taget for meget Escivriens

Kontakt lægen, skadestuen eller apoteket, hvis du har taget mere af Escivriens, end der står i denne information, eller mere end lægen har foreskrevet. Tag pakningen med.

Du må aldrig tage flere tabletter, end lægen har sagt. Hvis du tror, at du eller en anden har taget for meget escitalopram, **skal du straks kontakte lægen eller tage på hospitalet.** Gør det også, selvom der ikke er tegn på ubehag. Symptomer på overdosering kan omfatte svimmelhed, rysten, ophidselse, kramper, koma, kvalme, opkastning, ændring i hjerterytmen, lavere blodtryk og ændring i kroppens væske-/saltbalance.

Hvis du har glemt at tage Escivriens

Hvis du har glemt at tage din tablet, skal du tage den næste tablet på det sædvanlige tidspunkt. Du må ikke tage en dobbeltdosis som erstatning for den glemte dosis.

Hvis du holder op med at tage Escivriens

Du må ikke stoppe med at tage escitalopram, før lægen siger det. Når behandlingen med escitalopram skal stoppe, vil lægen gradvist nedsætte din dosis over flere uger eller måneder. Dette hjælper med at nedsætte risikoen for abstinenser. Hvis du får abstinenser, når du stopper med behandlingen af escitalopram, kan lægen beslutte, at din dosis skal nedsættes langsomt. Hvis dine abstinenser er kraftige, skal du tale med lægen igen.

De fleste personer oplever, at abstinenserne er milde og forsvinder af sig selv inden for 2 uger. De kan imidlertid nogle gange være kraftige og/eller vare længere tid.

Mulige abstinenser ved behandlingsophør kan omfatte svimmelhed, søvnforstyrrelser, angst, rysten, utilpashed, hovedpine, forvirring, ophidselse, sanseforstyrrelser (f.eks. stikken, prikken eller

følelsesløshed i huden, hallucinationer), drømme, svedafsondring, diarré, følelsesladethed eller irritabilitet og ujævn hjerterytme.

Spørg lægen eller apoteketspersonalet, hvis der er noget, du er i tvivl om.

4. Bivirkninger

Dette lægemiddel kan som al anden medicin give bivirkninger, men ikke alle får bivirkninger.

Bivirkningerne forsvinder sædvanligvis efter et par ugers behandling. Vær opmærksom på, at mange af bivirkningerne også kan være symptomer, der skyldes din sygdom, og at de derfor vil blive forbedret, når du begynder at få det bedre.

Hvis du oplever nogle af følgende symptomer, skal du stoppe med at tage Escivriens og kontakte din læge eller hospitalet omgående:

Ikke almindelige bivirkninger: Kan forekomme hos op til 1 ud af 100 behandlede
Usædvanlig blødning, herunder blødning fra mave-tarm-kanalen.

Sjældne bivirkninger: Kan forekomme hos op til 1 ud af 1000 behandlede
Allergiske reaktioner såsom hududslæt, hævelser i ansigtet, øjenlågene, munden eller tungen, åndedræts- og synkebesvær.

Hvis du har et eller flere af følgende symptomer, kan du have serotonin syndrom:
Høj feber, ophidselse, forvirring, rysten og bratte muskelsammentrækninger.

Ikke kendt: (frekvens kan ikke fastslås ud fra tilgængelige data)
Hurtige, uregelmæssige hjerteslag, besvimelse, som kan være symptom på en livstruende tilstand, der kaldes Torsade de Pointes.

Andre bivirkninger kan være:

Meget almindelige bivirkninger: Kan forekomme hos flere end 1 ud af 10 behandlede
Kvalme, hovedpine.

Almindelige bivirkninger: Kan forekomme hos op til 1 ud af 10 behandlede
Vægtøgning, ændret sexlyst, ændret seksualfunktion (f.eks. erektions- eller ejakulationsproblemer hos mænd og manglende orgasme hos kvinder), angst, rastløshed, søvnforstyrrelser (inklusive unormale drømme), søvnløshed (insomni), søvnighed, gaben, svimmelhed eller utilpashed, manglende appetit (anoreksi) eller øget appetit, stikken eller prikkende fornemmelse, stoppet eller løbende næse (bihulebetændelse), træthed, feber, mundtørhed, øget svedafsondring, diarré, forstoppelse, muskelsmerter, ledsmerter, opkastning.

Ikke almindelige bivirkninger: Kan forekomme hos op til 1 ud af 100 behandlede
Vægttab, hududslæt eller -kløe, smagsforstyrrelser, søvnproblemer, hårtab, panikanfald, tænderskæren, forvirring, ringen, banken eller hysten for ørerne (tinnitus), hurtig hjerterytme, unormalt syn, blod i afføringen, næseblod eller blødning fra skeden, unormal, kraftig menstruationsblødning, væskeansamlinger i kroppen (ødem), ophidselse, nervøsitet, besvimelse (synkope), udvidede pupiller (mydriasis).

Sjældne bivirkninger: Kan forekomme hos op til 1 ud af 1000 behandlede
Langsom hjerterytme, aggression, følelse af at være uvirkelig eller afskåret fra kroppen (depersonalisation), underlige syn eller lyde (hallucination).

Ikke kendt (frekvens kan ikke fastslås ud fra tilgængelige data):

Episoder med hurtigt skiftende tanker, overdrevet humør eller adfærd (mani), unormale mængder produceret brystmælk, eller strøm af brystmælk efter stoppet amning, rastløshed (akatisi), krampeanfald, forstyrrede, ufrivillige bevægelser, lavt indhold af salt (natrium) i blodet med eller uden væskeansamlinger, der kan forårsage hævelser i arme eller ben (symptomerne er utilpashed med smerter, svage muskler og forvirring), vandladningsbesvær eller meget kraftig vandladning, svimmelhed når du rejser dig op på grund af lavt blodtryk (ortostatisk hypotension), smertefuld erektion (priapisme), blødningssygdomme inklusive blødning fra hud og slimhinder (ekchymose) og lavt antal blodplader (trombocytopeni), pludselig hævelse af hud eller slimhinder (angioødem), øget mængde udskilt urin (SIADH), leverbetændelse (hepatitis) inklusive gulfarvning af huden og det hvide i øjnene, ændring af hjerterytmen (ventrikulær arytmi) eller en tilstand kaldet "forlænget QT-interval", som kan ses på et elektrokardiogram (EKG), som kan øge risikoen for ændret hjerterefrekvens.

Der er indberettet tilfælde af selvmordstanker/-adfærd under behandling med escitalopram eller hurtigt efter behandlingsophør (se afsnit 2, Advarsler og forsigtighedsregler).

En forøget risiko for knoglebrud er blevet set hos patienter, som tager denne type medicin.

Indberetning af bivirkninger

Hvis du oplever bivirkninger, bør du tale med din læge eller apoteket. Dette gælder også mulige bivirkninger, som ikke er medtaget i denne indlægsseddel. Du eller dine pårørende kan også indberette bivirkninger direkte til Sundhedsstyrelsen via de oplysninger der fremgår herunder. Ved at indrapportere bivirkninger kan du hjælpe med at fremskaffe mere information om sikkerheden af dette lægemiddel.

Sundhedsstyrelsen
Axel Heides Gade 1
2300 København S

Websted: www.meldenbivirkning.dk
E-mail: sst@sst.dk

5. Opbevaring

Opbevar lægemidlet utilgængeligt for børn.

Brug ikke lægemidlet efter den udløbsdato, der står på pakningen. De første to tal angiver måneden, og de sidste fire tal angiver årstallet. Udløbsdatoen er den sidste dag i den nævnte måned.

Dette lægemiddel kræver ingen særlige forholdsregler vedrørende opbevaringen.

Spørg på apoteket, hvordan du skal bortskaffe medicinrester. Af hensyn til miljøet må du ikke smide medicinrester i afløbet, toilettet eller skraldespanden.

6. Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger

Escivriens indeholder:

- Aktivt stof: escitalopram
Hver 10 mg tablet indeholder escitalopramoxalat svarende til 10 mg escitalopram.
Hver 15 mg tablet indeholder escitalopramoxalat svarende til 15 mg escitalopram.
Hver 20 mg tablet indeholder escitalopramoxalat svarende til 20 mg escitalopram.
- Øvrige indholdsstoffer i tabletkernen: mikrokrySTALLinsk cellulose, kolloid vandfri silica, talkum, croscarmellosenatrium og magnesiumstearat

- Øvrige indholdsstoffer i overtrækket: hypromellose, macrogol 400 og titandioxid (E 171)

Udseende og pakningsstørrelser

Escivriens 10 mg:

Hvid, oval, filmovertrukket tablet præget med "E9CM" på den ene side og en delekærv og præget med "10" på den anden side (et tal på hver side af delekærven).

Blisterpakning i en karton med 10, 14, 20, 28, 30, 50, 56, 60, 90, 98, 100 eller 200 tabletter.

Escivriens 15 mg:

Hvid, oval, filmovertrukket tablet præget med "E9CM" på den ene side og en delekærv og præget med "15" på den anden side (et tal på hver side af delekærven).

Blisterpakning i en karton med 10, 14, 20, 28, 30, 50, 56, 60, 90, 98, 100 eller 200 tabletter.

Escivriens 20 mg:

Hvid, oval, filmovertrukket tablet præget med "E9CM" på den ene side og en delekærv og præget med "20" på den anden side (et tal på hver side af delekærven).

Blisterpakning i en karton med 5, 7, 10, 14, 20, 28, 30, 50, 56, 60, 90, 98, 100 eller 200 tabletter.

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

Indehaver af markedsføringstilladelsen og fremstiller

Sandoz A/S, Edvard Thomsens Vej 14, DK-2300 København S.

Dette lægemiddel er godkendt i EEAs medlemslande under følgende navne:

Østrig	Serosyn Filmtabletten
Tjekkiet	Alvoplex
Danmark	Escivriens
Finland	Esipral
Grækenland	Escitalopram Genthon
Irland	Escivriens
Norge	Escivriens
Portugal	Escitalopram Genthon
Slovakiet	Alvoplex
Spanien	Escitalopram Genthon comprimidos EFG

Denne indlægsseddel blev senest revideret

Oktober 2014