

Indlægsseddel: Information til brugeren

Levodopa/Carbidopa Accord 200/50 mg depottabletter

Levodopa/carbidopa

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

- Gem indlægssedlen. De kan få brug for at læse den igen.
- Spørg lægen, apotekspersonalet eller sundhedspersonalet, hvis der er mere, De vil vide.
- Lægen har ordineret Levodopa/Carbidopa Accord til Dem personligt. Lad derfor være med at give medicinen til andre. Det kan være skadeligt for andre, selvom de har samme symptomer, som De har.
- Tal med lægen, apotekspersonalet eller sundhedspersonalet, hvis en bivirkning bliver værre, eller De får bivirkninger, som ikke er nævnt her. Se punkt 4.

Oversigt over indlægssedlen:

1. **Virkning og anvendelse**
2. **Det skal De vide, før De begynder at tage Levodopa/Carbidopa Accord**
3. **Sådan skal De tage Levodopa/Carbidopa Accord**
4. **Bivirkninger**
5. **Opbevaring**
6. **Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger**

1. Virkning og anvendelse

Levodopa/Carbidopa Accord anvendes til behandling af Parkinsons sygdom. Levodopa/ Carbidopa Accord reducerer varigheden af den såkaldte ”off-tilstand” (en tilstand med pludselig muskelstivhed, der kan vare i minutter eller endda timer), hvis De bliver behandlet med levodopa alene eller med levodopa/decarboxylasehæmmer-tabletter (tabletter, der kombinerer levodopa og en såkaldt decarboxylasehæmmer) med konventionel udløsning (f.eks. carbidopa) og lider af pludselige, ukontrollerede bevægelser.

Levodopa/Carbidopa Accord tilhører en klasse af lægemidler, der anvendes til behandling af Parkinsons sygdom.

Symptomerne på denne sygdom er sandsynligvis forårsaget af mangel på dopamin, et stof, der normalt produceres af hjernen. Dopamin spiller en rolle ved kontrol af muskelbevægelser. En mangel på det forårsager problemer med muskelbevægelser. Levodopa kompenserer for manglen på dopamine, mens Carbidopa sikrer, at nok Levodopa når hjernen.

2. Det skal De vide, før De begynder at tage Levodopa/Carbidopa Accord

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

Tag ikke Levodopa/Carbidopa Accord:

- hvis De er **overfølsom** (hypersensitiv) over for **Levodopa/Carbidopa** eller et af de øvrige indholdsstoffer i Levodopa/Carbidopa Accord
- hvis De har **højt øjentryk** (snærvinkelglaukom)
- hvis De lider af **alvorligt hjertesvigt**
- hvis De lider af **alvorlige hjerterytmeforstyrrelser**
- hvis De får et pludseligt **slagtilfælde**
- hvis De ikke må få **lægemidler, der indvirker på centralnervesystemet** (sympatomimetiske agenser)

- **tager ikke-selektive monoaminoxidasehæmmere og selektive MAO-A-hæmmere** (MAO-hæmmere; lægemidler til behandling af depression). De skal stoppe med at tage disse lægemidler mindst 2 uger før indledning af behandling med Levodopa/Carbidopa Accord.
- Levodopa/Carbidopa Accord kan anvendes samtidig med den anbefalede dosis af en MAO-hæmmer, der er selektiv for MAO-B (fx selegiline).
- Da levodopa kan aktivere et ondartet melanom, bør carbidopa-levodopa ikke anvendes til patienter med ikke-diagnosticerede hudlæsioner eller patienter med melanomer i sygdomshistorien.

Vær ekstra forsigtig med at bruge Levodopa/Carbidopa Accord

Hvis De aktuelt bliver, eller er blevet, behandlet med Levodopa alene. De skal vente mindst 12 timer, før De kan begynde at tage Levodopa/Carbidopa Accord.

- hvis De lider af bevægelseslidelser, som fx muskeltræknings i ansigtet, muskelrigiditet og -stivhed, har svært ved at begynde at bevæge Dem, har rysten i fingre eller hænder. Dosisreduktion kan være nødvendig.
- hvis De nogensinde har lidt af ufrivillige bevægelser
- hvis De nogensinde har haft en psykotisk episode eller lidt af psykose. Psykose er en alvorlig mental sygdom, hvor kontrol over ens egen adfærd og opførsel er svækket. I sjældne tilfælde er der blevet rapporteret om patienter, der blev deprimerede og som senere udviklede selvmordstanker. Hvis De mener, at dette gælder for Dem, skal De kontakte Deres læge øjeblikkeligt.
- hvis De konstant er træt og/eller falder i søvn uden advarsel. De må ikke føre motorkøretøj eller betjene maskiner; Deres læge vil justere Deres dosis, hvis det er nødvendigt, eller stoppe Deres behandling fuldstændig.
- hvis De lider af en alvorlig kardiovaskulær sygdom
- hvis De har en alvorlig lungesygdom eller hvis De oplever anfald af kortåndethed, der skyldes muskelspasmer og hævelser i luftvejenes slimhinder, som ofte ledsages af hoste og slimproduktion (bronkial astma)
- hvis De har en nyre- eller leversygdom, eller hvis De har problemer med det endokrine system (kirtler, der udskiller hormoner internt ind i blodbanen)
- hvis De nogensinde har haft sår i maven eller tarmen, da der er større risiko for maveblødning
 - hvis De kaster blod op
 - hvis De nogensinde har haft kramper/ krampeanfald
 - hvis De fornyligt har haft et hjerteanfald og stadig lider af hjerterytmeforstyrrelser
 - hvis De har kronisk glaukom (højt øjentryk)
- hvis Deres Levodopa/Carbidopa dosis pludseligt reduceres eller stoppes, især hvis De får lægemidler til behandling af psykose, da dette kan medføre en ændring i Deres mentale tilstand; muskelstivhed og forøget kropstemperatur kan forekomme
- hvis De har en arvelig sygdom, der er karakteriseret ved pludselige ufrivillige, men koordinerede bevægelser (Huntingtons chorea).
- hvis De nogensinde har haft et malignt melanom
- hvis De har en hudlidelse, der endnu ikke er blevet diagnosticeret af Deres læge
- Levodopa/Carbidopa Accord kan medføre anomalier i adskillige laboratorieprøver. Disse omfatter:
 - leverfunktionsprøver
 - en falsk positiv Coombs test
 - nedsat hæmoglobin og hæmatokrit, samt forhøjede værdier for blodglukose og leukocytter, bakterier og blod i urinen
- ved anvendelse af stix test for ketonuri kan der fremvises falsk positive resultater for ketonstoffer i urin. Denne reaktion ændres ikke ved kogning af urinprøven.
- falsk negative resultater kan også forekomme ved undersøgelse af glukosuri ved hjælp af glukoseoxidasemetoder
- sikkerhed og effekt af Levodopa/Carbidopa Accord hos nyfødte børn og børn og unge under 18 år er ikke blevet fastlagt; brug af Levodopa/Carbidopa Accord for patienter under 18 år anbefales derfor ikke
- patologisk spillelidenskab og unormalt øget seksuel lyst er blevet rapporteret hos patienter, der behandles for Parkinsons sygdom med lægemidler, der tilhører gruppen af dopamin agonister, heriblandt Levodopa/Carbidopa Accord.

Fortæl Deres læge, hvis nogen af de ovenstående advarsler gælder for Dem, eller nogensinde har gjort det tidligere.

Fortæl Deres læge, hvis De eller Deres familie/plejepersonale bemærker, at De udvikler trang eller drifter til at opføre Dem på måder, som ikke er normale for Dem eller De ikke kan modstå trangen, driften eller fristelsen til at udføre visse aktiviteter, der kan skade Dem selv eller andre. Disse adfærd kaldes impuls kontrol sygdomme og kan omfatte spilletrang, overspisning eller købetvang, en unormal stor seksualdrift eller stigning i seksuelle tanker og følelser. Deres læge vil måske være nødt til at vurdere Deres behandling.

Brug af anden medicin sammen med Levodopa/Carbidopa Accord

Levodopa/Carbidopa Accord kan indvirke på virkninger/bivirkninger for andre lægemidler og vice versa. Dette er især tilfældet med:

- lægemidler, der anvendes til behandling af højt blodtryk; det vil være nødvendigt, at Deres læge justerer doseringen
- lægemidler, der anvendes til behandling af depression (se også afsnittet 'Tag ikke Levodopa/Carbidopa')
- lægemidler, der indvirker på centralnervesystemet (antikolinergika; bronkodilatorer, der bruges ved astma), som fx ipratropium og tiotropium. Virkningen af Levodopa kan blive reduceret; Deres læge vil justere doseringen, hvis det er nødvendigt
- lægemidler, der anvendes til behandling af psykose
- isoniazid (et lægemiddel, der anvendes til behandling af tuberkulose)
- benzodiazepiner (visse sovepiller og beroligende lægemidler), som fx diazepam, oxazepam og lormetazepam; virkningen af Levodopa/Carbidopa Accord kan blive reduceret
- Phenytoin (et lægemiddel, der anvendes ved epilepsi); virkningen af Levodopa/Carbidopa Accord kan blive reduceret
- Papaverin (et lægemiddel, der anvendes til behandling af spasmer i mavetarmkanalen); virkningen af Levodopa/Carbidopa Accord kan blive reduceret
- selegilin (et lægemiddel, der anvendes ved Parkinsons sygdom); hvis det bruges samtidigt med Levodopa/Carbidopa Accord, kan der opstå lavt blodtryk
- COMT-hæmmere (et lægemiddel, der anvendes ved Parkinsons sygdom); hvis det bruges samtidigt med Levodopa/Carbidopa Accord, kan mængden af Levodopa, der når hjernen, blive forøget. Der kan være behov for dosisjustering Levodopa/Carbidopa.
- amantadin (anvendes ved Parkinsons sygdom). Bivirkninger ved Levodopa kan forøges. Der kan være behov for dosisjustering Levodopa/Carbidopa.
- metoclopramid (et lægemiddel for mavetarmkanalen)
- lægemidler, der indvirker på centralnervesystemet (sympatomimetika; bronkodilatorer, der bruges ved astma), som fx apraclonidin, dipivefrin og brimonidin. Kardiovaskulær-relaterede bivirkninger kan forøges.
- jernsulfat. Levodopaabsorption kan reduceres.

Fortæl Deres læge eller apoteket, hvis De bruger anden medicin eller har brugt det for nylig. Det gælder også medicin, som ikke er på recept.

Brug af Levodopa/Carbidopa Accord sammen med mad og drikke

Virkningen af Levodopa kan sommetider blive svækket hos patienter, der får en kost med et højt proteinindhold.

Graviditet og amning

Spørg Deres læge eller apotek til råds, før De tager nogen form for medicin.

- Kvinder i den fertile alder, der behandles med Levodopa/Carbidopa Accord 50/200 mg depottabletter, skal anvende sikker kontraception.
- Der foreligger ikke tilstrækkelige data om brugen af Carbidopa and Levodopa Accord hos gravide kvinder. Det blev påvist at være skadeligt i dyreforsøg. Det vides ikke, om carbidopa udskilles i modermælk hos mennesker.

De må ikke tage Levodopa/Carbidopa Accord, hvis De er gravid eller planlægger at blive det.

- Levodopa udskilles i brystmælk.
De må derfor ikke amme under behandling med Levodopa/Carbidopa Accord.

Trafik- og arbejdssikkerhed

Levodopa/Carbidopa Accord kan forårsage bivirkninger som:

- svimmelhed,
- søvnighed,
- dobbeltsyn,

hvilket kan påvirke Deres evne til at reagere.

De skal være opmærksom på dette, hvis De har i sinde at køre motorkøretøjer eller betjene maskiner. Hvis De oplever træthed eller får pludselige søvnanfald, må De ikke køre motorkøretøjer eller betjene maskiner.

Levodopa/Carbidopa Accord indeholder lactosemonohydrat

Dette lægemiddel indeholder lactose. Hvis De har fået at vide af Deres læge, at De ikke kan tåle visse sukkerstoffer, så tal med Deres læge, før De anvender dette lægemiddel.

3. Sådan skal De tage Levodopa/Carbidopa Accord

Dosering

Voksne og ældre

Deres læge har ordineret, hvor meget Levodopa/Carbidopa Accord, De skal tage.
Generelt gælder de følgende doseringer:

Hvis De aldrig er blevet behandlet med Levodopa:

Startdosis

1 Levodopa/Carbidopa Accord 2 gange dagligt.

Maksimal startdosis

1 Levodopa/Carbidopa Accord tablet 3 gange dagligt (600 mg Levodopa pr. dag).

De enkelte doser skal tages med et interval på mindst 6 timer.

Hvis De skifter fra normale Levodopa/Carbidopa tabletter til depottabletter:

Et sådant skift skal ske gradvist og under supervision af en læge.

Hvis De aktuelt bliver behandlet med Levodopa alene (dvs. ikke med noget andet):

Behandling med Levodopa skal stoppes i mindst 12 timer, før der anvendes Levodopa/Carbidopa Accord.

Startdosis for patienter med en mild til moderat form for Parkinsons sygdom:

1 Levodopa/Carbidopa Accord 2 gange dagligt

Vedligeholdelsesdosis:

Deres læge vil kontrollere Dem regelmæssigt og justere Deres dosering, hvis det er nødvendigt.
Der bør være et interval på mindst 3 dage mellem hver dosisjustering.

Slug tabletten helt med et glas vand, den kan tages sammen med eller uden mad; tabletten må ikke knækkes eller tygges.

Hvis De har en fornemmelse af, at virkningen af Levodopa/Carbidopa Accord er for stærk eller for svag, skal De snakke med Deres læge eller apotek.

Børn og unge (under 18 år)

Brug af Levodopa/Carbidopa Accord til patienter under 18 anbefales ikke (se afsnittet 'Vær ekstra forsigtig med at bruge Levodopa/Carbidopa Accord')

Behandlingsvarighed

Deres læge vil fortælle Dem, hvor lang tid De skal tage Levodopa/Carbidopa Accord. De må ikke stoppe behandlingen før da, da Deres symptomer kan vende tilbage.

Hvis De tager mere Levodopa/Carbidopa Accord end De bør

Kontakt lægen, skadestuen eller apoteket, hvis De/du har taget mere af Levodopa/Carbidopa Accord, end der står i denne information, eller mere end lægen har foreskrevet (og De/du føler Dem/dig utilpas).

Hvis De har taget for meget Levodopa/Carbidopa Accord, skal De kontakte Deres læge eller apotek øjeblikkeligt.

Symptomer på overdosering kan omfatte: spasmer i orbicularis oculi-musklen rundt om øjet (se også afsnit 4. 'Hvilke mulige bivirkninger Levodopa/Carbidopa har').

Hvis De glemmer at tage Levodopa/Carbidopa Accord

De må ikke tage en dobbeltdosis Levodopa/Carbidopa Accord som erstatning for en glemt dosis. Hvis De har glemt en dosis, kan De stadig tage den, medmindre det næsten er tid til at tage Deres næste dosis. Hvis dette sker, skal De fortsætte med Deres normale doseringsplan.

Hvis De holder op med at tage Levodopa/Carbidopa Accord

Deres læge vil kontrollere Dem regelmæssigt, hvis Deres dosering pludselig reduceres ellers Deres behandling stoppes. Læs afsnittet: 'Vær ekstra forsigtig med at bruge Levodopa/Carbidopa Accord', især hvis De får lægemidler til behandling af psykose (antipsykotiske agenser).

Spørg Deres læge eller apotek, hvis De har yderligere spørgsmål.

4. Bivirkninger

Som alle andre lægemidler kan Levodopa/Carbidopa Accord have bivirkning, selvom ikke alle får bivirkninger.

Bivirkninger, der kan forekomme, kan være:

- *meget almindelige* forekommer hos flere end 1 ud af 10 patienter
- *almindelige* forekommer hos flere end 1 ud af 100, men mindre end 1 ud af 10 patienter
- *ikke almindelige* forekommer hos flere end 1 ud af 1.000, men mindre end 1 ud af 100 patienter
- *sjældne* forekommer hos flere end 1 ud af 10.000, men mindre end 1 ud af 1.000 patienter
- *meget sjældne* forekommer hos mindre end 1 ud af 10.000 patienter

Blod og lymfesystem

Sjældne:

- en blodsygdom (mangel på hvide blodceller), der ledsages af en forøget følsomhed overfor infektioner (leukopeni)
- Anæmi (hæmolytisk og non-hæmolytisk)
- en blodsygdom (mangel på blodplader), der ledsages af blå mærker og en tendens til at bløde (trombocytopeni)

Meget sjældne:

- en meget alvorlig blodsygdom (mangel på hvide blodceller), der ledsages af pludselig høj feber, meget ondt i halsen og mundsår (agranulocytose)

Metabolisme og ernæring

Almindelige:

- appetitløshed (anoreksi)

Ikke almindelige:

- vægttab
- vægtstigning.

Psykiske forstyrrelser

Almindelige:

- at se ting, der ikke er der (hallucinationer)
- forvirring
- svimmelhed
- mareridt
- søvnighed
- træthed
- søvnløshed
- depression med (meget sjældent) selvmordsrisiko
- Følelse af velvære (eufori)
- demens
- episoder af alvorlig mental sygdom, under hvilken kontrol over ens egen adfærd og opførsel er svækket (psykotiske episoder inklusive vrangforestillinger og paranoide forestillinger)
- stimuleringsfølelse
- abnorme drømme

Sjældne:

- ophidselse (agitation)
- angst
- tvækket tænkeevne
- desorientering
- hovedpine
- øget seksuel lyst
- følelseløshed
- kramper/ krampeanfald.

Ikke kendt:

- Det er rapporteret, at patienter, der behandles for Parkinsons sygdom med lægemidler, der tilhører gruppen af dopamin agonister, heriblandt Levodopa/Carbidopa Accord, har vist tegn på patologisk spillelidenskab og unormalt øget seksuel lyst, især ved høje doseringer. Disse bivirkninger forsvandt generelt, da doseringen blev reduceret eller behandlingen blev stoppet.

Nervesystemet

Almindelige:

- bevægelseslidelser (dyskinesier)
- en sygdom, der er karakteriseret ved pludselige, ufrivillige bevægelser (chorea)
- muskeltoneforstyrrelse (dystoni)
- bevægeforstyrrelser forårsaget uden for nervesystemet (ekstrapyramidale)
- pludselige ændringer i Parkinsons symptomer ('on-off'-symptomer)
- langsommere bevægelser i 'on-off'-perioder (bradykinesi)

Ikke almindelige:

- ataksi
- forøgelse af håndtremorer

Sjældne:

- en alvorlig tilstand, som resultat af at anvende neuroleptika, der kan manifestere sig som muskelstivhed, en alvorlig manglende evne til at sidde stille, høj feber, perspiration, forøget spytdannelse og svækket bevidsthed (malignt neuroleptikasyndrom)
- fornemmelser af prikken, snurren og kløe uden synlig årsag (paræstesi)
- krampeanfald
- gangforstyrrelser
- trismus
- øget libido

Ikke kendt:

- Søvnighed og (meget sjældent) konstant træthed om dagen/ pludselige søvnanfald.
- Muskelforstrækninger

Øjne

Sjældne:

- sløret syn
- spasme i orbicularis oculi-musklen rundt om øjet (dette kan være et tegn på overdosering)
- aktivering af latent Horner's syndrom (en øjensygdom)
- dobbeltsyn
- udvidede pupiler
- en svækkelse af øjenbevægelser.

Hjerte

Almindelige:

- palpitationer
- uregelmæssig hjerterytme.

Vaskulære sygdomme

Almindelige:

- et blodtryksfald, der fx forårsages af at rejse sig for hurtigt fra siddende eller liggende stilling og som sommetider ledsages af svimmelhed (orthostatisk hypotension)
- tendens til at besvime
- pludseligt bevidsthedstab

Ikke almindelige:

- blodtryksstigning

Sjældne:

- Inflammation i venerne (phlebitis).

Luftveje, thorax (bryst) og mediastinum (dvs. området mellem lungerne)

Ikke almindelige:

- hæshed
- brystmerter

Sjældne:

- kortåndethed
- unormale vejrtrækningsmønstre.

Mave-tarmkanal

Almindelige:

- kvalme
- opkastning
- tør mund
- bitter smag

Ikke almindelige:

- forstoppelse
- diarré
- Forøget spytdannelse
- synkeproblemer (dysfagi)
- luft i maven

Sjældne:

- svækket fordøjelse med symptomer som en trykkende fornemmelse i den øverste del af maven, smerter i den øvre del af maven, bøvsnings, opkastning og halsbrand (dyspepsi)
- smerter i mave og tarm
- mørkfarvet spyt
- brukisme (tænderskæren)
- hikke
- blødninger i mave og tarm
- Brændende fornemmelse på tungen

- sår på tolvfingertarmen.

Hud og subkutant væv:

Ikke almindelige:

- væskeansamling (ødem)

Sjældne:

- pludselig ansamling af væske i hud og slimhinder (fx hals og tunge), åndedrætsbesvær og/eller kløen og hududslæt, der ofte ligner en allergisk reaktion (angioødem)
- hududslæt med alvorlig kløen og blæredannelse (urticaria)
- kløen
- ansigtsrødme
- hårtab
- hududslæt
- forøget perspiration
- mørkfarvet svedsekretion
- hos børn, allergirelateret blødning i hud og mavearmkanal (Schönlein-Henoch purpura).

Knogler, led, muskler og bindevæv

Ikke almindelige:

- Muskelkramper.

Nyrer og urinveje:

Ikke almindelige:

- mørkfarvet urin

Sjældne:

- urinretention
- ufrivillig vandladning
- vedholdende erektion (priapisme).

Almene symptomer og reaktioner på administrationsstedet

Ikke almindelige:

- svaghed
- følelse af ildebefindende (utilpashed)
- hedeture
- asteni (fysisk og psykisk træthed)

De kan have de følgende bivirkninger:

- manglende evne til at modstå trangen til at udføre en aktion, der kan være skadelig og som kan omfatte:
- Stærk trang til at spille uhæmmet (sygelig spilletrang) på trods af alvorlige personlige og familiære konsekvenser.
- Ændret eller forøget seksuel interesse og adfærd, der vækker betydelig bekymring for dig selv eller andre, fx en forøget seksualdrift.
- Ukontrollérbar, overdreven købetvang
- Uhæmmet fødeindtagelse (at spise store mængder mad i en kort tidsperiode) eller overspisning (at spise mere mad end normalt og mere end det, der er nødvendigt for at stille Deres sult)

Indberetning af bivirkninger

Hvis De oplever bivirkninger, bør De tale med Deres læge, sygeplejerske eller apoteket. Dette gælder også mulige bivirkninger, som ikke er medtaget i denne indlægsseddel. De eller Deres pårørende kan også indberette bivirkninger direkte til Sundhedsstyrelsen via

Sundhedsstyrelsen
Axel Heides Gade 1
DK-2300 København S

Websted: www.meldenbivirkning.dk

E-mail: sst@sst.dk

Ved at indrapportere bivirkninger kan De hjælpe med at fremskaffe mere information om sikkerheden af dette lægemiddel.

5. Opbevaring

- **Børn:** Opbevares utilgængeligt for børn.
- **Skal anvendes inden:** Brug ikke Levodopa/Carbidopa Accord efter den udløbsdato, der er anført på blisterpakning, HDPE-etiket og æske efter 'EXP.' Udløbsdatoen er den sidste dag i den nævnte måned.

HDPE-flaskepakken skal anvendes inden for 2 måneder efter første åbning.

- **Opbevaringsforhold:**

Dette lægemiddel kræver ingen særlige forholdsregler vedrørende opbevaringen.

Af hensyn til miljøet må De ikke smide medicinrester i afløbet, toilettet eller skraldespanden. Spørg på apoteket, hvordan De skal aflevere medicinrester. Disse foranstaltninger vil hjælpe med til at beskytte miljøet.

6. Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger

Levodopa/Carbidopa Accord indeholder

Levodopa/Carbidopa Accord indeholder to aktive indholdsstoffer dvs.

1 depottablet indeholder 200 mg Levodopa og 50 mg Carbidopa

Øvrige indholdsstoffer:

Mikrokrystallinsk cellulose, lactosemonohydrat, jernoxid, rød (E172), jernoxid, gul (E172), hypromellose K4M, hypromellose E5, Silica, colloid vandfri, magnesiumstearat

Udseende og pakningsstørrelser

Levodopa/Carbidopa Accord:

Fersken- til let ferskenfarvede med mosaikudseende, ovale, bikonvekse tabletter, der er ca. 13,0 mm lange og ca. 7,0 mm brede, præget med 'L200' på den ene side og jævne på den anden side.

Levodopa/Carbidopa Accord fås i følgende pakningsstørrelser:

Blisterpakning(er) i ydre æske:

Alu/alu-blisterpakning med 10, 20, 30, 49, 50, 56, 60, 84, 98, 100, 196, 200 eller 300 tabletter.

HDPE-flaske med vat og tørremiddel og PPCRC-lukning. Hver flaske indeholder 30, 56, 84 eller 100 tabletter.

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

Indehaver af markedsføringstilladelsen og producent

Accord Healthcare Limited

Sage house, 319 Pinner Road, Harrow HA1 4HF

Storbritannien

Medlemsland	Lægemidlets navn
Den Tjekkiske Republik	Carbidopa /Levodopa Accord 50 mg/200 mg tablety s prodlouženým uvolňováním
Tyskland	Levodopa/Carbidopa Accord 200/50 mg Retardtabletten
Danmark	Levodopa/Carbidopa Accord
Spanien	Levodopa/Carbidopa Accord 200/50 mg comprimidos de liberación prolongada
Finland	Levodopa/Carbidopa Accord 200/50 mg depottabletit
Irland	Apodespan PR 50 mg/200 mg prolonged release tablets
Italien	CARBIDOPA E LEVODOPA ACCORD 50/200 mg compresse a rilascio prolungato
Litauen	Carbidopa/Levodopa Accord 50/200 mg pailginto atpalaidavimo tabletės
Holland	Levodopa/carbidopa Accord 200/50 mg, tabletten met verlengde afgifte
Sverige	Levodopa/Carbidopa Accord
Storbritannien	Apodespan PR 50/200 mg Prolonged release tablets

Denne indlægsseddel blev senest revideret 11/2014.