

Keppra® 1000 mg filmovertrukne tabletter

levetiracetam

0142525911

Læs denne indlægsseddel grundigt, inden De begynder at tage medicinen.

- Gem indlægssedlen. De kan få brug for at læse den igen.
- Spørg lægen eller på apoteket, hvis der er mere De vil vide.
- Lægen har ordineret Keppra til Dem personligt. Lad derfor være med at give det til andre. Det kan være skadeligt for andre, selvom de har de samme symptomer, som De har.
- Tæl med lægen eller apoteket, hvis en bivirkning bliver værre, eller De får bivirkninger, som ikke er nævnt her.

Oversigt over indlægssedlen:

1. Virkning og anvendelse
2. Det skal De vide før De begynder at tage Keppra
3. Sådan skal De tage Keppra
4. Bivirkninger
5. Opbevaring
6. Yderligere oplysninger

1. VIRKNING OG ANVENDELSE

Keppra 1000 mg filmovertrukne tabletter er et lægemiddel mod epilepsi (et lægemiddel som anvendes til behandling af epileptiske anfald).

Keppra anvendes

- som monoterapi (eneste lægemiddel) til behandling af partielle anfald med eller uden sekundær generalisering hos patienter over 16 år med nydiagnosticeret epilepsi
- som tillæg til andre lægemidler mod epilepsi til behandling af:
 - partielle anfald med eller uden generalisering hos patienter, der er over 1 måned gamle
 - myoklone anfald hos patienter over 12 år med juvenil myoklon epilepsi
 - primært generaliserede tonisk-kloniske anfald hos patienter over 12 år med idiopatisk generaliseret epilepsi

2. DET SKAL DE VIDE, FØR DE BEGYNDER AT TAGE KEPPRA**Tag ikke Keppra**

- hvis De er overfølsom (allergisk) over for levetiracetam eller et af de øvrige indholdsstoffer i Keppra.

Vær ekstra forsigtig med at tage Keppra

- hvis De lider af nyreproblemer. Følg lægens instruktioner. Han/hun kan afgøre, om Deres dosis skal justeres.
- Hvis De bemærker en stagnation i væksten eller uventet pubertetsudvikling hos Deres barn, så kontakt Deres læge.
- Hvis De bemærker en forøgelse i anfaldenes intensitet f.eks. øget antal), så kontakt Deres læge.
- En lille andel af de personer, der bliver behandlet med epilepsimedicin, som for eksempel Keppra, har haft selvmordstanker eller tanker om at gøre skade på sig selv. Hvis De har symptomer på depression og/eller selvmordstanker, så kontakt Deres læge.

Brug af anden medicin

Fortæl det altid til lægen eller på apoteket, hvis De bruger anden medicin eller har brugt det for nylig. Dette gælder også medicin, som ikke er købt på recept.

Brug af Keppra sammen med mad og drikke

De kan tage Keppra med eller uden mad. Som en sikkerhedsforanstaltning må De ikke tage Keppra sammen med alkohol.

Graviditet og amning

Spørg Deres læge eller apoteket til råds, før De tager nogen form for medicin. Hvis De er gravid, eller mener at være gravid, så fortæl det til Deres læge. Keppra må ikke anvendes under graviditet, medmindre det er absolut nødvendigt. Den potentielle risiko for Deres ufødte barn er ukendt. Keppra har vist uønskede påvirkninger på forplantningsevnen i dyreforsøg, ved højere doser, end De har behov for, til at kontrollere Deres anfald. Det anbefales ikke at amme under behandlingen.

Trafik- og arbejdssikkerhed

Keppra kan påvirke Deres evne til at køre bil, motorcykel, cykle eller betjene værktøj og maskiner, da Keppra kan give døsigthed. Dette er mere sandsynligt i begyndelsen af behandlingen eller efter forøgelse af dosis. De må ikke køre bil, motorcykel, cykle eller anvende maskiner, før De er helt sikker på, at Deres evne til at udføre sådanne aktiviteter ikke er påvirket.

3. SÅDAN SKAL DE TAGE KEPPRA

Tag altid Keppra nøjagtigt efter lægens anvisning. Er De i tvivl, så spørg lægen eller på apoteket.

Keppra skal tages to gange dagligt, én gang om morgenen og én gang om aftenen, på omtrent samme tid hver dag.

Tag det antal tabletter, som lægen har ordineret.

Monoterapi**Dosis til voksne og unge (fra 16 år):**

Den sædvanlige dosis er mellem 1000 mg og 3000 mg dagligt.

Når De begynder at tage Keppra, vil Deres læge ordinere en lavere dosis i 2 uger, før De får den laveste vedligeholdelsesdosis.

Eksempel: Hvis Deres daglige dosis er 2000 mg skal De tage 1 tablet om morgenen og 1 tablet om aftenen.

Tillægsbehandling**Dosis til voksne og unge (12 til 17 år), som vejer 50 kg eller mere:**

Den sædvanlige dosis er mellem 1000 mg og 3000 mg dagligt.

Eksempel: Hvis Deres daglige dosis er 2000 mg skal De tage 1 tablet om morgenen og 1 tablet om aftenen.

Dosis til spædbørn, børn og unge (6 måneder til 17 år), som vejer under 50 kg:

Deres læge vil ordinere den mest hensigtsmæssige lægemiddelform af Keppra afhængigt af alder, vægt og dosis. Keppra 100 mg/ml oral opløsning er den bedst egnede lægemiddelformulering til spædbørn og børn under 6 år.

Normaldosis: mellem 20 mg og 60 mg pr. kg legemsvægt dagligt.

Keppra 100 mg/ml oral opløsning er den bedst egnede lægemiddelformulering til spædbørn.

Indtagelsesmåde:

Keppra tabletter synkes med rigelig væske (f.eks. et glas vand).

Behandlingsvarighed:

- Keppra anvendes til kronisk behandling. De skal fortsætte behandlingen med Keppra så lang tid, som Deres læge har fortalt Dem.
- Stop ikke behandlingen uden lægens anbefaling, da dette kan øge antallet af anfald. Hvis lægen beslutter at stoppe Deres behandling med Keppra, vil han/hun instruere Dem i, hvordan De gradvist skal ophøre med at tage Keppra.

Hvis De har taget for mange Keppra filmovertrukne tabletter

Bivirkningerne ved overdosering af Keppra er søvnighed, uro, aggressiv adfærd, nedsat årvågenhed, vejrtrækningsbesvær og koma. Kontakt lægen hvis De har taget flere tabletter end De skal. Deres læge vil fastlægge den bedst mulige behandling af overdosering.

Hvis De har glemt at tage Keppra

Kontakt lægen hvis De har glemt en eller flere doser. De må ikke tage en dobbeltdosis som erstatning for en glemt tablet.

Hvis De holder op med at tage Keppra

Ved ophør af behandling, skal Keppra ligesom andre lægemidler mod epilepsi nedtrappes gradvist for at undgå en forøgelse af anfald. Spørg lægen eller på apoteket, hvis der er noget De er i tvivl om.

4. BIVIRKNINGER

Keppra kan som al anden medicin give bivirkninger, men ikke alle får bivirkninger. Fortæl Deres læge, hvis De har nogen af følgende bivirkninger og de af den grund følger Dem utilpas.

Nogle af bivirkningerne såsom søvnighed, træthed og svimmelhed vil være mere almindelige i begyndelsen af behandlingen eller i forbindelse med dosisøging. Disse bivirkninger vil imidlertid normalt mindskes efterhånden.

Hyppigheden af bivirkninger er anført nedenfor, og defineret på følgende måde:

Meget almindelig (forekommer hos flere end 1 ud af 10 patienter)

Almindelig (forekommer hos mellem 1 og 10 ud af 10.000 patienter)

Ikke almindelig (forekommer hos mellem 1 og 10 ud af 1000 patienter)

Sjælden (forekommer hos mellem 1 og 10 ud af 10.000 patient)

Meget sjælden (forekommer hos færre end 1 ud af 10.000 patienter)

Ikke kendt (hyppigheden kan ikke vurderes ud fra tilgængelige data)

Meget almindelige

- døsigthed/søvnighed
- kræftsløshed/udmattelse (asteni)

Almindelige

- infektion, snue, forkølelse
- nedsat antal blodplader
- madlede (apetitløshed), vægtøgning
- uro, depression, følelsesmæssig ustabilitet/humørsvingninger, fjendtlig eller aggressiv adfærd, søvnløshed, nervøsitet eller irritabilitet,

- personlighedsforstyrrelser (adfærdsproblemer)
unormal tankegang (langsom tankegang, koncentrationsbesvær)
- svimmelhed, krampes, hovedpine, uro og rastløshed, usikre bevægelser, ufrivillig rysten (tremor), hukommelsestab (amnesi), problemer med at holde balancen, opmærksomhedsforstyrrelser (manglende koncentration), hukommelsessvækkelse (glemsomhed).
 - dobbelt syn, sløret syn
 - følelse af at omgivelserne snurre rundt (vertigo)
 - hoste (forværring af eksisterende hoste)
 - mavesmerter, kvalme, fordøjelsesbesvær, diarre, opkastning
 - udslæt, eksem, kløe
 - muskelsmerter
 - skader ved uheld
- Ikke kendt**
- nedsat antal røde blodlegemer, og/eller hvide blodlegemer
 - væggtab
 - unormal adfærd, vrede, angst, forvirring, hallucinationer, mental ubalance, selvmord, selvmordsforsøg og selvmordstanker
 - prikkende fornemmelse (paræstesi), vanskeligheder med at kontrollere bevægelser, ukontrollerede spasmer, som påvirker hovedet, kroppen samt arme og ben.
 - betændelse i bugspytkirtlen, leversvigt, leverbetændelse, unormale leverfunktionsprøver
 - hårtab, blæredannelse på huden, i munden og øjnene samt på og omkring kønsdelene, hududslæt.

Tal med lægen eller apoteket, hvis en bivirkning er generende eller bliver værre, eller De får bivirkninger, som ikke er nævnt her.

5. OPBEVARING

- Opbevares utilgængeligt for børn.
- Brug ikke Keppra efter den udløbsdato, der står på æsken og blisterkortet. Udløbsdatoen (Exp) er den sidste dag i den nævnte måned.
- Dette lægemiddel kræver ingen særlige forholdsregler vedrørende opbevaringen.

6. YDERLIGERE OPLYSNINGER

Keppra indeholder:

- aktivt stof: levetiracetam. Hver tablet indeholder 1000 mg levetiracetam.
 - Øvrige indholdsstoffer:
- Tabletter: Croscarmellosematrium, macrogol 6000, kolloid vandfri silica, magnesiumstearat. Filmovertræk: Opadry 85F18422 (Polyvinylalkohol delvis hydrolyseret, titandioxid (E 171), macrogol 3350, talcum).

Udseende og pakningsstørrelser

De filmovertrukne tabletter er hvide, aflange, med delekræft og er præget med koden "ucb" og "1000" på den ene side. Æsker indeholder 10, 20, 30, 50, 60, 100 og 200 filmovertrukne tabletter. Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

Indehaveren af markedsføringstilladelsen og fremstiller

Indehaver af markedsføringstilladelsen: UCB Pharma SA, Allée de la Recherche 60, B-1070 Bryssel, Belgien.
Fremstiller: UCB Pharma SA, Chemin du Foriest, B-1420 Braine-l'Alleud, Belgien, eller UCB Pharma S.p.A, Via Praglia 15, I-10044 Pianezza, Italien.

Paralleldistribueret af Paranova Danmark A/S, Marielundvej 46D, DK-2730 Herlev
Ompakket af Paranova Pack A/S, Marielundvej 46D, DK-2730 Herlev

Lokale repræsentanter

For yderligere oplysninger om dette lægemiddel bedes henvendelse rettet til den lokale repræsentant for indehaveren af markedsføringstilladelsen.

België/Belgique/Belgien

UCB Pharma SA/NV
Tel/Tél: +32 / (0)2 559 92 00

България

Ю СИ БИ Търговско представителство
Тел.: + 359 (0) 2 962 99 20

Česká republika

UCB s.r.o.
Tel: + 42 - (0) 221 773 411

Danmark

UCB Nordic A/S
Tlf: + 45 / 32 46 24 00

Deutschland

UCB GmbH
Tel: + 49 / (0) 2173 48 4847

Eesti

UCB Pharma Oy Finland
Tel: +358-(9) 2290 100

Ελλάδα

UCB A.E.
Τηλ: +30 / 2109974000

España

UCB Pharma, S.A.
Tel: + 34 / 91 570 34 44

France

UCB Pharma S.A.
Tél: + 33 / (0)1 47 29 44 35

Ireland

UCB (Pharma) Ireland Ltd.
Tel: + 353 / (0)1-46 37 395

Ísland

Vistor hf.
Sími: +354 535 7000

Italia

UCB Pharma S.p.A.
Tel: + 39 / 02 300 791

Κύπρος

Lifepharm (Z.A.M.) Ltd
Τηλ: + 357 22 34 74 40

Latvija

UCB Pharma Oy Finland
Tel: + 358-(9) 2290 100

Lietuva

UCB Pharma Oy Finland
Tel. +358- (9) 2290 100

Luxembourg/Luxemburg

UCB Pharma SA/NV
Tél/Tel: +32 / (0)2 559 92 00

Magyarország

UCB Magyarország Kft.
Tel.: + 36-(1) 391 0060

Malta

Pharmasud Ltd.
Tel: +356 / 21 37 64 36

Nederland

UCB Pharma B.V.
Tel.: +31 / (0)76-573 11 40

Norge

UCB Nordic A/S
Tlf: + 45 / 32 46 24 00

Österreich

UCB Pharma GmbH
Tel: +43 / (0) 129180-0

Polska

UCB Pharma Sp. z o.o.
Tel.: + 48 (0)22 696 99 20

Portugal

UCB Pharma (Produtos Farmacêuticos), Lda
Tel: + 351 / 21 302 5300

România

UCB S.A. Reprezentantă
Tel: + 40 21260 03 30

Slovenija

Medis, d.o.o.
Tel: + 386 1 589 69 00

Slovenská republika

UCB s.r.o.
Tel: + 42 - (1) 259 202 020

Suomi/Finland

UCB Pharma Oy Finland
Puh/Tel: + 358 / (0)9-2290 100

Sverige

UCB Nordic A/S
Tlf: + 46 / (0) 40 29 49 00

United Kingdom

UCB Pharma Ltd.
Tel : +44 / (0)1753 534 655

Denne indlægsseddel blev senest godkendt juli 2011

Yderligere information om dette lægemiddel er tilgængelig på det europæiske lægemiddelagentur (EMA) hjemmeside: <http://www.ema.europa.eu>