

ЛИСТОВКА: ИНФОРМАЦИЯ ЗА ПОТРЕБИТЕЛЯ

Kerppra 250 mg филмирани таблетки
Levetiracetam

МАТА 09.09.06
ОДОПЕХОН
НАУ

Прочетете внимателно цялата листовка преди да започнете да приемате това лекарство.

- Запазете тази листовка. Може да имате нужда да я прочетете отново.
- Ако имате някакви допълнителни въпроси, попитайте Вашия лекар или фармацевт.
- Това лекарство е предписано лично на Вас. Не го преотстъпвайте на други хора. То може да им навреди, независимо от това, че техните симптоми са същите както Вашите.
- Ако някоя от нежеланите лекарствени реакции стане сериозна, или забележите други, неописани в тази листовка нежелани реакции, моля уведомете Вашия лекар или фармацевт.

В тази листовка :

1. Какво представлява Kerppra и за какво се използва
2. Преди да приемате Kerppra
3. Как да приемате Kerppra
4. Възможни нежелани реакции
5. Съхранение на Kerppra
6. Допълнителна информация

1. КАКВО ПРЕДСТАВЛЯВА КЕРПРА И ЗА КАКВО СЕ ИЗПОЛЗВА

Kerppra 250 mg филмирани таблетки е антиепилептично лекарство (лекарство за лечение на пристъпите при епилепсия).

Kerppra се използва самостоятелно в лечението на парциални пристъпи при пациенти над 16 годишна възраст.

Kerppra се използва при пациенти които приемат и друго антиепилептично лекарство за лечението на:

- парциални пристъпи при възрастни и деца над 4 годишна възраст
- миоклонични пристъпи при пациенти над 12 годишна възраст с ювенилна миоклонична епилепсия.

2. ПРЕДИ ДА ПРИЕМАТЕ КЕРПРА

Kerppra се използва при възрастни и деца над 4 годишна възраст. Не се препоръчва на деца под 4 години.

Не приемайте Kerppra:

- Ако сте алергични (свръхчувствителни) към леветирацетам или към някоя от останалите съставки на Kerppra.

Обърнете специално внимание при употребата на Kerppra:

- ако имате бъбречни проблеми, следвайте лекарските указания. Вашия лекар може да преценди дали Вашата дозировка трябва да се коригира.
- Kerppra не въздейства върху растежа и пубертета на децата. Няма достатъчно данни за дългосрочната употреба от деца.
- ако забележите повишаване на силата на пристъпите (например, нарастване на пристъпите), информирайте Вашия лекар.



Употреба на други лекарства:

Моля информирайте Вашия лекар или фармацевт ако приемате или наскоро се приемали други лекарства, включително и такива, отпускани без рецепт.

Прием на Керпра с храна и напитки:

Вие може да приемате Керпра с или без храна. Не приемайте Керпра заедно с алкохол.

Бременност и кърмене:

Посъветвайте се с Вашия лекар или фармацевт преди употребата на което и да е лекарство.

Ако сте бременна или мислите, че сте бременна, моля информирайте Вашия лекар.

Керпра не трябва да се използва по време на бременност освен в случай на категорична необходимост. Потенциалният риск при неродени деца не е известен. Проучванията с Керпра при животни показват нежелана репродуктивна токсичност но в дози който значително по-високи от тези които се нуждаеме за да контролирате пристъпите си.

Не се препоръчва кърмене по време на лечението.

Шофиране и работа с машини:

Керпра може да повлияе върху способността за шофиране и работа с машини. Керпра може да предизвика сънливост. Това е по-вероятно в началото на лечението или след увеличаване на дозата. Не използвайте каквато и да е техника или машини докато не установите, че възможността за това не се е повлияла.

3. КАК ДА ПРИЕМАТЕ КЕРПРА

Дозировка при възрастни и юноши (12-17 години) с тегло 50 kg или повече:

Приемайте предписания брой таблетки точно както Ви е казал Вашия лекар.

- Обичайната доза е между 1000 mg (4 таблетки) и 3000 mg (12 таблетки) всеки ден.
- Керпра трябва да се приема два пъти дневно, сутрин и вечер по едно и също време всеки ден.
Например, ако дневната Ви доза 1000 mg, Вие трябва да приемате 2 таблетки сутрин и 2 таблетки вечер.

Дозировка при деца (4 - 11 години) и юноши (12-17 години) с тегло под 50 kg:

Давайте на Вашето дете предписания брой таблетки точно както Ви е казал Вашия лекар.

- Обичайната доза е между 20 mg/kg и 60 mg/kg всеки ден
- Керпра трябва да се приема два пъти дневно, сутрин и вечер, по едно и също време всеки ден.

Приложение:

Погльщайте таблетките Керпра с достатъчно количество течност (например чаша вода).

Продължителност на лечението:

- Керпра се прилага за хронично лечение. Вие трябва да приемате толкова продължително Керпра, колкото Ви е посъветвал Вашия лекар.
- Не спирайте лечението с Керпра без съвет от Вашия лекар, тъй като това може да увеличи пристъпи Ви. Ако Вашият лекар реши да спре лечението Ви с Керпра, той ще Ви обясни как постепенно да намалите приеманата доза Керпра.

Ако сте приемали повече от необходимата доза Керпра:

Уведомете Вашия лекар, ако сте приемали повече от необходимите таблетки.

Ако сте пропуснали да приемете Керпра:

Уведомете Вашия лекар, ако сте пропуснали една или повече дози.

Не вземайте двойна доза, за да компенсирате пропуснатата таблетка.

Ако сте спрели приема на Керпра:



При спиране на лечението, както и другите антиепилептични лекарства, Керпра трябва да се прекъсва постепенно с цел избягване увеличаване на пристъпите.
Ако имате някакви допълнителни въпроси, свързани с употребата на този продукт, моля попитайте Вашия лекар или фармацевт.

4. ВЪЗМОЖНИ НЕЖЕЛАНИ РЕАКЦИИ

Както всички лекарства Керпра може да предизвика нежелани реакции, въпреки че не всеки ги получава.

Моля уведомете Вашия лекар, в случай на поява на някоя от посочените реакции, която Ви беспокои:

Най-честите нежелани реакции (>10%) докладвани при прием на Керпра са:

- Сомнолентност (съниливост)
- Астения, умора (изтощение).

Чести (> 1% - 10%) и други нежелани реакции на лекарството са:

- нарушения от страна на нервната система: замаяност (чувство на нестабилност), конвулсии, главоболие, хиперкинезия (повишена активност), атаксия (липса на координация), трепор (неволни потрепвания), амнезия (загуба на памет), нарушения в равновесието (загуба на равновесие), нарушение на вниманието (загуба на концентрация), проблеми с паметта (забравяне);
- психични нарушения: тревожност, депресия, емоционална нестабилност, враждебност, или агресивност, безсъние, нервност или раздразнителност, личностни нарушения (поведенчески проблеми), аномално мислене(забавено мислене, невъзможност за концентрация)
- стомашно-чревни нарушения: болки в корема, гадене, диспепсия (смущение в храносмилането), диария, повръщане
- нарушения на метаболизма и храненето: анорексия (загуба на апетит), повишаване на теглото.
- нарушения на ухото и лабиринта: вертиго (чувство на световъртеж)
- нарушения на очите: диплопия (двойно виждане), замъглено зрение
- нарушения на мускулно-скелетната система и съединителната тъкан: миалгия (болка в мускулите)
- нараняване: случайно нараняване
- инфекции: инфекции, назофарингити
- дихателни нарушения: усиlena кашлица
- нарушения на кожата: появя на обрив, екзема, прурит
- нарушения в кръвоносната система: намаляване броя на тромбоцитите

Други нежелани лекарствени реакции при Керпра:

- психични нарушения: необичайно поведение, гняв, беспокойство, объркване, халюцинации, умствени нарушения, рядко някои хора биха могли да имат суицидни мисли (мисли за самоубийство).
- нарушения на кожата: косопад
- нарушения в кръвоносната система: намаляване броя на червените и/или белите клетки на кръвта.

Някои от тези нежелани лекарствени реакции, като съниливост, умора и замаяност се срещат по-често в началото на лечението или при увеличаване на дозата. Тези реакции се очакват да намаляват с времето.

Ако някоя от нежеланите лекарствени реакции стане сериозна или ако забележите някакви нежелани реакции, които не са описани в тази листовка, моля уведомете Вашия лекар или фармацевт.

5. СЪХРАНЕНИЕ НА КЕРПРА



- Съхранявайте на място, недостъпно за деца.
- Не се изискват специални условия на съхранение.

Не използвайте лекарството след изтичане срока на годност отбелаязан върху картонената кутия и блистера.

Срока на годност отговаря на последния ден от посочения месец

6. ДОПЪЛНИТЕЛНА ИНФОРМАЦИЯ

Какво съдържа Kerrga

- Активната съставка е леветирацетам
- Другите съставки са:

Ядро на таблетката: Кроскармелоза натрий, макрогол 6000, колоидален безводен силиций, магнезиев стеарат

Филмово покритие: Опадрай 85F20694 (Поливинил алкохол, частично хидролизиран, титанов диоксид (Е 171), макрогол 3350, талк, карминово индиго алуминиев лак (Е 132)).

Kerrga филмирани таблетки са опаковани в блистери и поставени в картонени кутии. Всяка таблетка съдържа 250 mg леветирацетам.

Как изглежда Kerrga и какво съдържа опаковката

Филмирани таблетките са сини, продълговати, с делителна черта и релефен код "ucb" и "250" върху едната страна.

Картонените кутии съдържат 20, 30, 50, 60, 100 и 200 филмирани таблетки. Не всички видове опаковки могат да бъдат пуснати в продажба.

Притежател на разрешението за употреба и производител

Притежател на разрешението за употреба: UCB S.A., Allee de la Recherche 60, B-1070 Bruxelles, Belgium.

Производител: UCB S.A. (Pharma Sector), Chemin du Foriest, B- 1420 Braine-1' Alleud, Belgium.

Дата на последно одобрение на листовката: 2006 г.

Подробна информация за този лекарствен продукт е предоставена на уеб сайта на Европейската агенция по лекарствата <http://www.emea.eu.int/>

