

Levetiracetam Zentiva® 500 mg Filmtabletten

Levetiracetam

Lesen Sie die gesamte Packungsbeilage sorgfältig durch, bevor Sie mit der Einnahme dieses Arzneimittels beginnen, denn sie enthält wichtige Informationen.

- Heben Sie die Packungsbeilage auf. Vielleicht möchten Sie diese später nochmals lesen.
- Wenn Sie weitere Fragen haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker.
- Dieses Arzneimittel wurde Ihnen persönlich verschrieben. Geben Sie es nicht an Dritte weiter. Es kann anderen Menschen schaden, auch wenn diese die gleichen Beschwerden haben wie Sie.
- Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Siehe Abschnitt 4.

Was in dieser Packungsbeilage steht

1. Was ist Levetiracetam Zentiva und wofür wird es angewendet?
2. Was sollten Sie vor der Einnahme von Levetiracetam Zentiva beachten?
3. Wie ist Levetiracetam Zentiva einzunehmen?
4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?
5. Wie ist Levetiracetam Zentiva aufzubewahren?
6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

1. Was ist Levetiracetam Zentiva und wofür wird es angewendet?

Levetiracetam Zentiva ist ein Antiepileptikum (ein Arzneimittel zur Behandlung von Anfällen bei Epilepsie).

Levetiracetam Zentiva wird angewendet:

- alleine, ohne andere Arzneimittel gegen Epilepsie (Monotherapie), zur Behandlung partieller Anfälle mit oder ohne sekundärer Generalisierung bei Patienten ab einem Alter von 16 Jahren, bei denen erstmals Epilepsie festgestellt wurde,
- als Zusatzbehandlung zu anderen Arzneimitteln gegen Epilepsie von:
 - partiellen Anfällen mit oder ohne sekundärer Generalisierung bei Patienten ab einem Alter von 12 Jahren,
 - myoklonischen Anfällen bei Patienten ab einem Alter von 12 Jahren mit juveniler myoklonischer Epilepsie,
 - primär generalisierten tonisch-klonischen Anfällen bei Patienten ab einem Alter von 12 Jahren mit idiopathischer generalisierter Epilepsie.

2. Was sollten Sie vor der Einnahme von Levetiracetam Zentiva beachten?

Levetiracetam Zentiva darf nicht eingenommen werden,

- wenn Sie überempfindlich (allergisch) gegen Levetiracetam, andere Pyrrolidon-Verbindungen oder einen der in Abschnitt 6. genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind.

Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen

Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, bevor Sie Levetiracetam Zentiva einnehmen:

- Falls Sie an Nierenbeschwerden leiden: Beachten Sie in diesem Fall die Anweisungen Ihres Arztes. Er/Sie wird dann entscheiden, ob Ihre Dosis angepasst werden muss.
- Falls Sie bei Ihrem Kind eine Verlangsamung des Wachstums beobachten oder die Pubertät ungewöhnlich verläuft, benachrichtigen Sie bitte Ihren Arzt.
- Wenn Sie eine Zunahme des Schweregrads der Anfälle feststellen (z. B. vermehrte Anfälle), benachrichtigen Sie bitte Ihren Arzt.
- Eine geringe Anzahl von Patienten, die mit Antiepileptika wie Levetiracetam Zentiva behandelt wurden, hatten Gedanken daran, sich selbst zu verletzen oder sich das Leben zu nehmen. Wenn Sie zu irgendeinem Zeitpunkt solche Gedanken haben, setzen Sie sich sofort mit Ihrem Arzt in Verbindung.

Einnahme von Levetiracetam Zentiva zusammen mit anderen Arzneimitteln

Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie andere Arzneimittel einnehmen, kürzlich eingenommen haben oder beabsichtigen, andere Arzneimittel einzunehmen, auch wenn es sich um nicht verschreibungspflichtige Arzneimittel handelt.

Einnahme von Levetiracetam Zentiva zusammen mit Nahrungsmitteln und Getränken

Sie können Levetiracetam Zentiva mit oder ohne Nahrung einnehmen. Nehmen Sie Levetiracetam Zentiva vorsichtshalber nicht zusammen mit Alkohol ein.

Schwangerschaft und Stillzeit

Fragen Sie vor der Einnahme von allen Arzneimitteln Ihren Arzt oder Apotheker um Rat.

Wenn Sie schwanger sind oder stillen oder wenn Sie vermuten, schwanger zu sein, oder beabsichtigen, schwanger zu werden, fragen Sie vor der Einnahme dieses Arzneimittels Ihren Arzt um Rat.

Sofern nicht unbedingt erforderlich, darf Levetiracetam Zentiva während der Schwangerschaft nicht angewendet werden. Das potenzielle Risiko für Ihr ungeborenes Kind ist nicht bekannt. In Tierversuchen hat Levetiracetam Zentiva bei Dosierungen, die höher waren als die, die Sie zur Kontrolle Ihrer Anfälle benötigen, unerwünschte Wirkungen auf die Reproduktion gezeigt.

Das Stillen wird während der Behandlung nicht empfohlen.

Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen

Levetiracetam Zentiva kann Ihre Fähigkeit zum Führen eines Fahrzeugs oder zum Bedienen von Werkzeugen oder Maschinen beeinträchtigen, denn Sie können sich bei der Behandlung mit Levetiracetam Zentiva müde fühlen. Dies gilt besonders zu Behandlungsbeginn oder nach einer Dosissteigerung. Sie sollten kein Fahrzeug führen oder Werkzeuge oder Maschinen bedienen, bis sich herausgestellt hat, dass Ihre Fähigkeit zur Durchführung solcher Aktivitäten nicht beeinträchtigt ist.

3. Wie ist Levetiracetam Zentiva einzunehmen?

Nehmen Sie dieses Arzneimittel immer genau nach Absprache mit Ihrem Arzt ein. Fragen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich nicht sicher sind.

Monotherapie

Dosierung bei Erwachsenen und Jugendlichen (ab 16 Jahre):

Die Dosis beträgt in der Regel zwischen 1000 mg und 3000 mg täglich. Zu Beginn der Behandlung mit Levetiracetam Zentiva wird Ihr Arzt Ihnen zunächst für zwei Wochen eine **niedrigere Dosis** verschreiben, bevor Sie die niedrigste für Sie geeignete Dosis erhalten.

Zusatzbehandlung

Dosierung bei Erwachsenen und Jugendlichen (12 bis 17 Jahre) ab 50 kg Körpergewicht:

Die Dosis beträgt in der Regel zwischen 1000 mg und 3000 mg täglich.

Dosierung bei Jugendlichen (12 bis 17 Jahre) unter 50 kg Körpergewicht:

Ihr Arzt wird Ihnen die am besten geeignete Darreichungsform von Levetiracetam bezogen auf Ihr Alter, Ihr Gewicht und Ihre benötigte Dosis verordnen.

Die Dosis beträgt in der Regel zwischen 20 mg pro kg Körpergewicht und 60 mg pro kg Körpergewicht täglich.

Art der Einnahme

Levetiracetam Zentiva muss zweimal täglich eingenommen werden, einmal morgens und einmal abends, jeden Tag ungefähr zur gleichen Uhrzeit. Nehmen Sie die Tabletten unzerkaut zusammen mit ausreichend Flüssigkeit (z. B. ein Glas Wasser) ein.

Dauer der Anwendung

Levetiracetam Zentiva ist zur Langzeitbehandlung vorgesehen. Sie sollten Levetiracetam Zentiva so lange einnehmen, wie Ihr Arzt es Ihnen gesagt hat.

Wenn Sie eine größere Menge von Levetiracetam Zentiva eingenommen haben, als Sie sollten

Mögliche Nebenwirkungen bei einer zu hohen Dosis Levetiracetam Zentiva sind Schläfrigkeit, Ruhelosigkeit, Aggression, Verringerung der Aufmerksamkeit, Hemmung der Atmung und Koma.

Benachrichtigen Sie bitte Ihren Arzt, falls Sie mehr Tabletten als vorgeschrieben eingenommen haben. Ihr Arzt wird die für eine Überdosierung am besten geeignete Behandlung einleiten.

Wenn Sie die Einnahme von Levetiracetam Zentiva vergessen haben

Benachrichtigen Sie bitte Ihren Arzt, falls Sie eine oder mehrere Einnahmen vergessen haben. Nehmen Sie nicht die doppelte Menge ein, wenn Sie die vorherige Einnahme vergessen haben.

Wenn Sie die Einnahme von Levetiracetam Zentiva abbrechen

Beenden Sie Ihre Behandlung nicht selbst ohne Rücksprache mit Ihrem Arzt, denn dadurch könnten Ihre Anfälle häufiger auftreten. Falls Ihr Arzt entscheiden sollte, die Behandlung mit Levetiracetam Zentiva zu beenden, wird er/sie Ihnen mitteilen, wie Sie Levetiracetam Zentiva langsam (schrittweise) absetzen. Bei Beendigung der Behandlung sollte Levetiracetam Zentiva genauso wie andere antiepileptische Arzneimittel schrittweise abgesetzt werden, um eine Erhöhung der Anfallshäufigkeit zu vermeiden.

Wenn Sie weitere Fragen zur Anwendung dieses Arzneimittels haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker.

4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?

Wie alle Arzneimittel kann auch dieses Arzneimittel Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen. Einige der Nebenwirkungen, wie z. B. Schläfrigkeit, Müdigkeit und Schwindel, können zu Behandlungsbeginn oder bei einer Dosissteigerung häufiger auftreten. Im Laufe der Zeit sollten diese Nebenwirkungen jedoch schwächer werden.

Sehr häufig (kann bei mehr als 1 von 10 Behandelten auftreten):

- Somnolenz (Schläfrigkeit), Kopfschmerzen.
- Nasopharyngitis (Entzündungen des Nasen-Rachen-Raumes).

Häufig (kann bei 1 bis 10 von 100 Behandelten auftreten):

- Anorexie (Appetitlosigkeit).
- Depression, Feindseligkeit oder Aggression, Angst, Schlaflosigkeit, Nervosität oder Reizbarkeit.
- Schwindel (Gefühl von Wackeligkeit), Lethargie, Konvulsionen (Krämpfe), Tremor (unwillkürliches Zittern), Gleichgewichtsstörungen.
- Drehschwindel.
- Husten.
- Bauchschmerzen, Übelkeit, Dyspepsie (Verdauungsstörungen), Diarrhö (Durchfall), Erbrechen.
- Hautausschlag.
- Asthenie (Schwächegefühl)/Müdigkeit.

Gelegentlich (kann bei 1 bis 10 von 1.000 Behandelten auftreten):

- Verminderte Anzahl an Blutplättchen (Thrombozytopenie), verminderte Anzahl an weißen Blutkörperchen (Leukopenie).
- Gewichtsverlust, Gewichtszunahme.
- Anormales Verhalten, Wut, Verwirrtheit, Halluzination, mentale Störungen, Suizidversuch und Suizidgedanken, Panikattacken, emotionale Instabilität/Stimmungsschwankungen, Agitiertheit (Ruhelosigkeit).
- Amnesie (Gedächtnisverlust), Beeinträchtigung des Gedächtnisses (Vergesslichkeit), Koordinationsstörungen/Ataxie (mangelnde Koordination der Bewegungen), Parästhesie (Kribbeln), Aufmerksamkeitsstörungen (Konzentrationsstörungen).
- Diplopie (Doppeltsehen), verschwommenes Sehen.
- Anormaler Leberfunktionstest.
- Haarausfall, Ekzem, Juckreiz.
- Muskelschwäche, Myalgie (Muskelschmerzen).
- Verletzung.

Selten (kann bei 1 bis 10 von 10.000 Behandelten auftreten):

- Infektion.
- Verminderte Anzahl aller Arten von Blutkörperchen (Pancytopenie, Neutropenie).
- Suizid, Persönlichkeitsstörungen (Verhaltensstörungen), anormales Denken (langsames Denken, Unfähigkeit, sich zu konzentrieren).
- Unwillkürliche und nicht unterdrückbare, krampfartige Anspannungen von Muskeln, die Kopf, Rumpf und Gliedmaßen betreffen; Schwierigkeiten, Bewegungen zu kontrollieren, Hyperkinesie (Überaktivität).
- Pankreatitis (Entzündung der Bauchspeicheldrüse).
- Leberversagen, Hepatitis (Leberentzündung).
- Hautausschlag, der Blasen bilden kann und wie viele kleine Zielscheiben aussieht (dunkler Fleck in der Mitte umgeben von einem blässeren Bereich, der von einem dunklen Ring umgeben ist) (Erythema multiforme); ausgedehnter Ausschlag mit Blasen und abblättrender Haut, besonders um den Mund herum, an der Nase, an den Augen und im Genitalbereich (Steven-Johnson-Syndrom), und eine schwerwiegende Ausprägung, die eine Hautablösung an mehr als 30 % der Körperoberfläche hervorruft (toxische epidermale Nekrolyse).

Meldung von Nebenwirkungen

Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Sie können Nebenwirkungen auch direkt dem

Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte
Abt. Pharmakovigilanz
Kurt-Georg-Kiesinger-Allee 3
D-53175 Bonn
Website: www.bfarm.de

anzeigen. Indem Sie Nebenwirkungen melden, können Sie dazu beitragen, dass mehr Informationen über die Sicherheit dieses Arzneimittels zur Verfügung gestellt werden.

5. Wie ist Levetiracetam Zentiva aufzubewahren?

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf.

Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf dem Umkarton und der Blisterpackung nach „Verwendbar bis“ angegebenen Verfalldatum nicht mehr verwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des angegebenen Monats.

Für dieses Arzneimittel sind keine besonderen Lagerungsbedingungen erforderlich.

Entsorgen Sie Arzneimittel nicht im Abwasser. Fragen Sie Ihren Apotheker, wie das Arzneimittel zu entsorgen ist, wenn Sie es nicht mehr benötigen. Sie tragen damit zum Schutz der Umwelt bei.

6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

Was Levetiracetam Zentiva enthält

Der Wirkstoff ist Levetiracetam. 1 Filmtablette enthält 500 mg Levetiracetam.

Die sonstigen Bestandteile sind:

Tablettenkern: Povidon 30, Croscarmellose-Natrium, hochdisperses Siliciumdioxid, Natriumstearylfumarat (Ph. Eur.).
Filmüberzug: Hypromellose, Macrogol 6.000, Talkum, Titandioxid (E 171), Simeticon-Emulsion (bestehend aus gereinigtem Wasser, Simeticon, Methylcellulose und Sorbinsäure [Ph. Eur.]), Eisen(III)-hydroxid-oxid x H₂O (E 172).

Wie Levetiracetam Zentiva aussieht und Inhalt der Packung

Levetiracetam Zentiva 500 mg Filmtabletten sind blassgelb und länglich oval geformt, mit einer Bruchkerbe auf beiden Seiten. Die Faltschachteln enthalten 50, 100 oder 200 Filmtabletten in PVC/Al-Blisterpackungen.

Pharmazeutischer Unternehmer

Zentiva Pharma GmbH
65927 Frankfurt am Main

Mitvertrieb

Winthrop Arzneimittel GmbH
65927 Frankfurt am Main
Telefon: (01 80) 2 02 00 10*
Telefax: (01 80) 2 02 00 11*

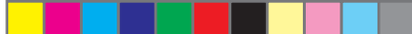
Hersteller

Zentiva k.s.
U Kabelovny 130, 102 37 Prag
Tschechische Republik

Diese Packungsbeilage wurde zuletzt überarbeitet im **September 2013**.

Verschreibungspflichtig.

*0,06 €/Anruf (dt. Festnetz); max. 0,42 €/min (Mobilfunk).



ITEM CODE:	ZV/527 10
PRODUCT NAME:	LEVETIRACETAM 500mg
TERRITORY:	NĚMECKO
PRODUCER:	ZENTIVA, k.s., PRAGUE CZ
FORMAT:	160 x 400 mm
LAETUS CODE:	?
FONTS:	HELVETICA NEUE
	SIZE 9 pt
	NARROWING IS 0 / 1000 EM
	LINESPACING IS NLT 3 mm /8,503 pt/
LANGUAGE:	NĚMECKO
COLOUR:	K - ČERNÁ + PAN 300 U
OPERATOR:	ALENA KACROVÁ - AG TYP
PHONE:	733 121 978
DATE:	6. 11. 2013



ZÁVAZNÝ VZOR OBALOVÉHO MATERIÁLU Vista – v.3		
NÁZEV PŘÍPRAVKU: Levetiracetam Zentiva® 500 mg Filmtabletten	NÁZEV OBALU: návod – oboustranný tisk	
	MATERIÁL: biblový papír 45 g/m ²	
	ROZMĚR: 160/400 mm - překládaný	
LÉKOVÁ FORMA: POTAHOVANÉ TABLETY VELIKOST BALENÍ: 50, 100, 200		
REGION: NĚMECKO TEXT: německý	BARVA: Pantone 300 U černá	
IDENTIFIKAČNÍ ČÍSLO ZV: ZV/527 10 HV – 11007769_0003, 11007770_0002,11007775_0003		
Výrobce : AG TYP		
Směr vlákna rovnoběžně s delší stranou		
Optický kód: (8017) 111101110110 Umístění levého kódu: 10 mm od překladu, 2 mm od levého okraje Umístění pravého kódu: 10 mm od překladu, 2 mm od levého okraje výška: 8 mm silná čára: 1,5 ± 0,1 mm slabá čára: 0,5 ± 0,1 mm mezera: 1,0 ± 0,1 mm Náhledový kód: L - 1, S - 3, P - 2 Velikost písma 9 tb, zúžení 0%, proklad více než 3 mm		
Důvod: změna textu		
DATUM VYPRACOVÁNÍ A ZAHÁJENÍ WF: 6.11.2013 VYPRACOVAL: L.Preclíková		
SCHVALOVACÍ ŘÍZENÍ PROBĚHLO		
Datum:		Podpis:
VYHLÁŠENÍ ÚČINNOSTI ZV (ved. CC):	UKONČENÍ ÚČINNOSTI ZV (SO): DATUM: PODPIS:	
ORIGINÁL OBALOVÉHO MATERIÁLU PŘILOŽEN (SO):		DATUM: PODPIS:
		SOP-01477