

Pakkausseloste: Tietoa potilaalle

Topiramat Sandoz 25 mg tabletti, kalvopäällysteinen
Topiramat Sandoz 50 mg tabletti, kalvopäällysteinen
Topiramat Sandoz 100 mg tabletti, kalvopäällysteinen
Topiramat Sandoz 200 mg tabletti, kalvopäällysteinen

topiramaatti

Lue tämä pakkausseloste huolellisesti, ennen kuin aloitat lääkkeen ottamisen, sillä se sisältää sinulle tärkeitä tietoja.

- Säilytä tämä pakkausseloste. Voit tarvita sitä myöhemmin.
- Jos sinulla on kysyttävää, käänny lääkärin tai apteekkihenkilökunnan puoleen.
- Tämä lääke on määrätty vain sinulle eikä sitä tule antaa muiden käyttöön. Se voi aiheuttaa haittaa muille, vaikka heillä olisikin samanlaiset oireet kuin sinulla.
- Jos havaitset haittavaikutuksia, käänny lääkärin tai apteekkihenkilökunnan puoleen. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Ks. kohta 4.

Tässä pakkausselosteessa kerrotaan:

1. Mitä Topiramat Sandoz on ja mihin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin otat Topiramat Sandoz -tabletteja
3. Miten Topiramat Sandoz -tabletteja käytetään
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Topiramat Sandoz -tablettien säilyttäminen
6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

1. Mitä Topiramat Sandoz on ja mihin sitä käytetään

Topiramat Sandoz kuuluu epilepsialääkkeiden ryhmään ja sitä käytetään

- yksinään epilepsia-kohtausten hoitoon aikuisille ja vähintään 6-vuotiaille lapsille
- yhdessä muiden lääkkeiden kanssa epilepsia-kohtausten hoitoon aikuisille ja vähintään 2-vuotiaille lapsille
- migreenin estohoitoon aikuisille.

Topiramaattia, jota Topiramat Sandoz sisältää, voidaan joskus käyttää myös muiden kuin tässä pakkausselosteessa mainittujen sairauksien hoitoon. Kysy neuvoa lääkäriltä, apteekkihenkilökunnalta tai muulta terveydenhuollon ammattilaiselta tarvittaessa ja noudata aina heiltä saamiasi ohjeita.

2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin otat Topiramat Sandoz -tabletteja

Älä ota Topiramat Sandoz -tabletteja

- jos olet allerginen (yliherkkä) topiramaatille tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (lueteltu kohdassa 6).
- migreenin estohoitoon, jos olet raskaana tai jos olet nainen, joka voi tulla raskaaksi, jollet käytä tehokasta raskauden ehkäisymenetelmää (ks. lisätietoja kohdasta Raskaus ja imetys). Kysy lääkäriltä neuvoa, mikä on paras ehkäisymenetelmä Topiramat Sandoz -hoidon aikana.

Jos et ole varma koskeeko edellä mainittu sinua, keskustele lääkärisi tai apteekin kanssa ennen kuin käytät Topiramat Sandoz -tabletteja.

Varoitukset ja varotoimet

Ennen Topiramat Sandoz -hoidon aloittamista keskustele lääkärisi kanssa,

- jos sinulla on munuaissairaus, erityisesti jos sinulla on munuaiskiviä tai saat munuaisdialyysihoitoa
- jos sinulla on aiemmin todettu veren ja elimistön nesteiden happamuuden poikkeavuus (metabolinen asidoosi)
- jos sinulla on maksasairaus
- jos sinulla on silmänsairaus, erityisesti silmänpainetauti (glaukooma)
- jos sinulla on kasvuhäiriö
- jos noudatat runsaasti rasvoja sisältävää ruokavaliota (ketogeeninen ruokavalio)
- jos käytät Topiramat Sandoz –valmistetta epilepsian hoitoon ja olet raskaana tai olet nainen, joka voi tulla raskaaksi (ks. lisätietoja kohdasta ”Raskaus, imetys ja suvunjatkamiskyky”).

Jos et ole varma koskeeko jokin edellä mainituista sinua, keskustele lääkärisi tai apteekin kanssa ennen kuin käytät Topiramat Sandoz -tabletteja.

On tärkeää, ettet lopeta lääkehoitoa keskustelematta asiasta ensin lääkärisi kanssa.

Sinun on myös keskusteltava lääkärisi kanssa ennen kuin otat mitään muuta topiramaattia sisältävää lääkevalmistetta, vaikka se olisi annettu sinulle Topiramat Sandoz -valmisteen sijaan.

Painosi saattaa laskea, kun käytät Topiramat Sandoz -tabletteja, joten painoasi pitää tarkkailla tämän lääkehoidon aikana. Jos painosi laskee liikaa tai jos lapsen paino ei kehity odotetulla tavalla lääkehoidon aikana, ota yhteys lääkäriin.

Muutamilla epilepsialääkkeillä, kuten Topiramat Sandoz -tabletteja, käyttäneillä potilailla on esiintynyt itsetuhoisia tai itsemurha-ajatuksia. Jos sinulla ilmenee tällaisia ajatuksia milloin tahansa, ota välittömästi yhteys lääkäriisi.

Muut lääkevalmisteet ja Topiramat Sandoz

Kerro lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle, jos parhaillaan käytät tai olet äskettäin käyttänyt tai saatat joutua käyttämään muita lääkkeitä. Topiramat Sandoz -tableteilla ja eräillä muilla lääkkeillä voi olla yhteisvaikutuksia. Joskus joidenkin muiden käyttämiesi lääkkeiden tai Topiramat Sandoz -valmisteen annosta voidaan joutua muuttamaan.

On erityisen tärkeää keskustella lääkärin tai apteekkihenkilökunnan kanssa, jos käytät jotain seuraavista lääkkeistä:

- muut lääkkeet, jotka heikentävät tai alentavat ajattelu- tai keskittymiskykyä tai lihaskoordinaatiota (esim. keskushermostoa lamaavat lääkkeet, kuten lihasrelaksantit ja rauhoittavat lääkkeet).
- ehkäisytabletit. Topiramat Sandoz voi heikentää ehkäisytablettien tehoa. Kysy lääkäriltä neuvoa, mikä on paras ehkäisy menetelmä Topiramat Sandoz -hoidon aikana.

Kerro lääkärillesi, jos kuukautisvuotosi muuttuu, kun käytät ehkäisytabletteja samanaikaisesti Topiramat Sandoz -tablettien kanssa.

Pidä kirjaa käyttämistäsi lääkkeistä. Näytä luettelo lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle ennen kuin aloitat uuden lääkkeen käytön.

Muita lääkkeitä, joiden käytöstä sinun pitää keskustella lääkärin ja apteekkihenkilökunnan kanssa, ovat esim. muut epilepsialääkkeet, risperidoni, litium, hydroklooritiatsidi, metformiini, pioglitatsoni, glibenklamidi, amitriptyliini, propranololi, diltiatseemi, venlafaksiini, flunaratsiini ja mäkikuisma (*Hypericum perforatum*) (masennuksen hoitoon käytettävä rohdosvalmiste).

Jos et ole varma koskeeko jokin edellä mainituista sinua, keskustele lääkärisi tai apteekin kanssa ennen kuin käytät Topiramat Sandoz -tabletteja.

Topiramat Sandoz ruuan ja juoman kanssa

Voit ottaa Topiramat Sandoz -tabletit joko ruoan kanssa tai erikseen. Nauti runsaasti nestettä pitkin päivää munuais kivien muodostuksen välttämiseksi Topiramat Sandoz -hoidon aikana. Alkoholin käyttöä pitää välttää Topiramat Sandoz -hoidon aikana

Raskaus, imetys ja suvunjatkamiskyky

Migreenin estohoito:

Topiramat Sandoz voi vahingoittaa sikiötä. Jos olet raskaana, et saa käyttää Topiramat Sandoz -tabletteja. Jos olet nainen, joka voi tulla raskaaksi, et saa käyttää Topiramat Sandoz -tabletteja migreenin estohoitoon, jolle käytä tehokasta ehkäisyä. Kysy lääkäriltä neuvoa, mikä on paras ehkäisymenetelmä ja sopiiko Topiramat Sandoz -hoito sinulle. Ennen Topiramat Sandoz -hoidon aloittamista on tehtävä raskaustesti.

Epilepsian hoito:

Jos olet nainen, joka voi tulla raskaaksi, sinun on keskusteltava lääkärin kanssa muista hoitovaihtoehdoista Topiramat Sandoz -hoidon sijaan. Jos Topiramat Sandoz -hoitoon päädytään, sinun on käytettävä tehokasta ehkäisyä. Kysy lääkäriltä neuvoa, mikä on paras ehkäisymenetelmä Topiramat Sandoz -hoidon aikana. Ennen Topiramat Sandoz -hoidon aloittamista on tehtävä raskaustesti.

Jos haluat tulla raskaaksi, käänny lääkärin puoleen.

Lääkärisi arvioi voitko käyttää Topiramat Sandoz -valmistetta. Kuten muutkin epilepsialääkkeet, Topiramat Sandoz -valmisteen käyttö raskauden aikana voi aiheuttaa haittaa syntymättömälle lapselle. Varmista, että ymmärrät varmasti Topiramat Sandoz -valmisteen käyttöön epilepsian hoitoon raskauden aikana liittyvät vaarat ja hyödyt.

- Jos käytät Topiramat Sandoz -tabletteja raskauden aikana, vauvalla on tavanomaista suurempi synnynnäisten epämuodostumien, etenkin huulihalkion (ylähuulen halkion) ja suulakihalkion (suuontelon yläosan halkio), riski. Vastasyntyneillä pojilla saattaa olla myös siittimen epämuodostuma (hypospadia). Tällaiset epämuodostumat voivat kehittyä raskauden alkuvaiheessa jo ennen kuin tiedät, että olet raskaana.
- Jos otat Topiramat Sandoz -tabletteja raskauden aikana, vauvasi saattaa olla syntyessään oletettua pienempi. Käänny lääkärin puoleen, jos sinulla on kysyttävää tästä raskauden aikaisesta riskistä.
- Sairautesi hoitoon voi olla muita lääkkeitä, joihin liittyvä synnynnäisten epämuodostumien riski on pienempi.
- Kerro lääkärille heti, jos tulet raskaaksi Topiramat Sandoz -hoidon aikana. Päätät yhdessä lääkärin kanssa, jatkatko Topiramat Sandoz -hoitoa raskauden aikana.

Imetys

Topiramat Sandoz -tablettien vaikuttava aine (topiramaatti) erittyy rintamaitoon. Topiramat Sandoz -hoitoa käyttäneiden äitien imettämällä vauvoilla havaittuja vaikutuksia ovat olleet mm. ripuli, uneliaisuus, ärtyisyys ja huono painonkehitys. Lääkäri keskustelee siksi kanssasi siitä, oletko imettämättä lastasi vai oletko käyttämättä Topiramat Sandoz -hoitoa. Lääkäri ottaa huomioon lääkkeen tärkeyden äidille ja lääkkeestä lapselle aiheutuvan riskin.

Topiramat Sandoz -valmisteen käytön aikana imettävien äitien tulee kertoa lääkärille mahdollisimman pian, jos lapsella ilmenee mitä tahansa tavallisesta poikkeavaa.

Kysy lääkäriltä tai apteekista neuvoa ennen tämän lääkkeen käyttöä raskauden tai imetyksen aikana.

Ajaminen ja koneiden käyttö

Lääke voi heikentää kykyä kuljettaa moottoriajoneuvoa tai tehdä tarkkaa keskittymistä vaativia tehtäviä. On omalla vastuullasi arvioida, pystytkö näihin tehtäviin lääkehoidon aikana. Lääkkeen vaikutuksia ja haittavaikutuksia on kuvattu muissa kappaleissa. Lue koko pakkauseloste opastukseksi. Keskustele lääkärin tai apteekkikihenkilökunnan kanssa, jos olet epävarma.

Topiramat Sandoz -valmisteen käyttö saattaa aiheuttaa huimausta, väsymystä ja näköhaittoja. Älä aja tai käytä koneita ennen kuin olet keskustellut siitä lääkärisi kanssa.

Topiramat Sandoz -tabletit sisältävät laktoosia. Jos lääkärisi on kertonut, että sinulla on jokin sokeri-intoleranssi, keskustele lääkärisi kanssa ennen tämän lääkevalmisteen ottamista.

3. Miten Topiramat Sandoz -tabletteja käytetään

Ota tätä lääkettä juuri siten kuin lääkäri on määrännyt. Tarkista ohjeet lääkäriltä tai apteekista, jos olet epävarma.

- Lääkäri aloittaa hoidon yleensä pienellä annoksella Topiramat Sandoz -valmistetta ja lisää annostusta hitaasti, kunnes sinulle sopivin annos löytyy.
- Topiramat Sandoz -tabletit niellään kokonaisina. Vältä tablettien pureskelua, koska ne saattavat maistua kitkerälle.
- Voit ottaa Topiramat Sandoz -valmisteen ennen ateriaa, aterian yhteydessä tai sen jälkeen. Juo päivittäin runsaasti nestettä ehkäistäksesi munuais kivien muodostumista Topiramat Sandoz -valmisteen käytön aikana.

Jos otat enemmän Topiramat Sandoz -valmistettä kuin sinun pitäisi

- Ota välittömästi yhteys lääkäriin. Vie lääkepakkaus mukana vastaanotolle.
- Jos olet ottanut liian suuren lääkeannoksen tai vaikkapa lapsi on ottanut lääkettä vahingossa, ota aina yhteyttä lääkäriin, sairaalaan tai Myrkytystietokeskukseen (puh. 09 471 977 Suomessa, puh 112 Ruotsissa) riskien arvioimiseksi ja lisäohjeiden saamiseksi.
- Sinulle voi ilmaantua seuraavia oireita: uneliaisuus, väsymys tai heikentynyt tarkkaavaisuus, koordinaatiokyvyn heikkeneminen, puhe- tai keskittymisvaikeudet, kahtena näkeminen tai näön hämärtyminen, alhaisesta verenpaineesta johtuva huimaus, masentuneisuus tai kiihtymys, sekä vatsakipu tai kouristuskohtaus.

Voit saada liikaa Topiramat Sandoz -valmistetta, jos käytät samanaikaisesti muita lääkkeitä.

Jos unohdat ottaa Topiramat Sandoz -valmisteen

- Jos unohdat ottaa annoksen, ota se heti kun huomaat unohtuksen. Jos kuitenkin seuraavan annoksen ottamisen ajankohta on lähellä, jätä unohtamasi annos väliin ja jatka tavanomaiseen tapaan. Jos unohdat kaksi tai useamman annoksen, ota yhteys lääkäriisi.
- Älä ota kaksinkertaista annosta (kahta annosta samaan aikaan) korvataksesi unohtamasi kerta-annoksen.

Jos lopetat Topiramat Sandoz -valmisteen oton

Lääkkeen ottamista ei tule lopettaa muutoin kuin lääkärin määräyksestä, koska oireesi voivat palata. Jos lääkärisi päättää, että sinun tulisi lopettaa tämän lääkkeen käyttö, annostasi voidaan pienentää asteittain muutaman päivän kuluessa.

Jos sinulla on kysymyksiä tämän lääkkeen käytöstä, käänny lääkärin tai apteekkihenkilökunnan puoleen.

4. Mahdolliset haittavaikutukset

Kuten kaikki lääkkeet, tämäkin lääke voi aiheuttaa haittavaikutuksia. Kaikki eivät kuitenkaan niitä saa. **Kerro lääkäriillesi tai hakeudu välittömästi hoitoon, jos sinulle kehittyy jokin seuraavista haittavaikutuksista:**

Hyvin yleiset (voi ilmetä yli 1 potilaalla 10:stä)

- Masennus (ilmaantuminen ensimmäistä kertaa tai paheneminen)

Yleiset (voi ilmetä alle 1 potilaalla 10:stä)

- Kouristuskohtaukset
- Ahdistuneisuus, ärtyneisyys, mielialan vaihtelut, sekavuus, ajan ja paikan tajun hämärtyminen
- Keskittymisvaikeudet, ajattelun hitaus, muistinmenetys, muistiongelmät (ilmaantuminen ensimmäistä kertaa tai oireiden äkillinen muutos tai paheneminen)
- Munuaiskivet, tiheä virtsaamistarve tai virtsaamiskipu

Melko harvinaiset (voi ilmetä alle 1 potilaalla 100:sta)

- Veren happamoituminen (voi aiheuttaa hengitysvaikeuksia kuten hengenahdistusta, ruokahaluttomuutta, pahoinvointia, oksentelua, voimakasta väsymystä ja sydämen nopealyöntisyyttä tai rytmihäiriötä)
- Hienerityksen väheneminen tai loppuminen
- Itsetuhoiset ajatukset, itsetuhoisen käyttäytyminen

Harvinaiset (voi ilmetä alle 1 potilaalla 1000:sta)

- Silmänpainetauti (glaukooma), joka johtuu tukkeuman aiheuttamasta nesteen kertymisestä silmään ja aiheuttaa silmänpaineen nousua, kipua ja näön heikentymistä

Myös seuraavia haittavaikutuksia voi esiintyä. Jos ne ovat vakavia, kerro asiasta lääkäriillesi tai apteekkihenkilökunnalle.

Hyvin yleiset (voi ilmetä yli 1 potilaalla 10:stä)

- Nenän tukkoisuus, nuha tai kurkkukipu
- Kehon eri osien pistely, kipu ja/tai puutuminen
- Uneliaisuus, väsymys
- Huimaus
- Pahoinvointi, ripuli
- Painon lasku

Yleiset (voi ilmetä alle 1 potilaalla 10:stä)

- Anemia (veren punasolujen niukkuus)
- Allerginen reaktio (esim. ihottuma, punoitus, kutina, kasvojen turvotus, nokkosihottuma)
- Ruokahaluttomuus, ruokahalun heikkeneminen
- Aggressiivisuus, kiihtymys, vihaisuus
- Nukahtamis- tai univaikeudet
- Puhevaikeudet tai -häiriöt, puheen puuroutuminen
- Kömpelyys tai koordinaatiovaikeudet, kävelyn epävakaus
- Vaikeudet suoriutua tavanomaisista askareista
- Makuaistin heikkeneminen, menetys tai puutos
- Tahdosta riippumaton vapina tai tärinä, silmien nopeat ja tahdosta riippumattomat liikkeet
- Näköhäiriöt, esim. kahtena näkeminen, näön hämärtyminen, näön heikentyminen, silmien kohdentamisvaikeudet
- Kiertohuimaus, korvien soiminen, korvakipu
- Hengenahdistus
- Yskä
- Nenäverenvuoto
- Kuume, huonovointisuus, heikotus
- Oksentelu, ummetus, vatsakipu tai epämiellyttävä tunne vatsassa, ruoansulatushäiriöt, vatsa- tai suolistoinfektio
- Suun kuivuminen
- Hiustenlähtö
- Kutina
- Nivelkipu tai -turvotus, lihasspasmit tai -nykäykset, lihassärky tai lihasten heikkous, rintakipu
- Painon nousu

Melko harvinaiset (voi ilmetä alle 1 potilaalla 100:sta)

- Verihiutaleiden (verisoluja, jotka osallistuvat veren hyytymiseen) määrän lasku, infektiolta suojaavien veren valkosolujen määrän lasku, veren kaliumarvon lasku
- Maksaentsyymiarvojen nousu, eosinofiilien (tiettyjen valkosolujen) määrän nousu veressä
- Kaulan, kainaloiden tai nivusten rauhasen turvotus
- Ruokahalun lisääntyminen
- Kohonnut mieliala
- Kuulo-, näkö- tai tuntoharhat, vaikea psyykinen häiriö (psykoosi)
- Tunteiden osoittamisen vaikeus ja/tai tunteettomuus, poikkeava epäluuloisuus, paniikkikohtaus
- Lukemisvaikeudet, puhehäiriöt, käsin kirjoittamisen vaikeus
- Levottomuus, yliaktiivisuus
- Ajatustoiminnan hidastuminen, heikentynyt valppaus tai tarkkaavaisuus
- Kehon liikkeiden väheneminen tai hidastuminen, tahdosta riippumattomat, poikkeavat tai toistuvat lihasliikkeet
- Pyörtyminen
- Tuntoaistin poikkeavuudet, tuntoaistin heikentyminen
- Hajuainin heikentyminen, vääristyminen tai puuttuminen
- Epätavalliset tuntemukset, jotka voivat ennakoita migreenikohtausta tai tietyn tyyppistä epilepsia-kohtausta
- Kuivat silmät, silmien valoherkkyys, silmäluomien nykäykset, kyynelvuoto
- Kuuloaistin heikentyminen tai kuurous, toisen korvan kuurous
- Sydämen hidasylyntisyys tai rytmihäiriöt, sydämentykytys
- Matala verenpaine, matala verenpaine seisomaan noustessa (jotkut Topiramatin Sandoz -valmistetta käyttävät potilaat saattavat pyörtyä tai tuntoa heikotusta tai huimausta noustessaan äkillisesti istumaan tai seisomaan)
- Punastelu, kuumotuksen tunne
- Haimatulehdus
- Ilmavaivat, närästys, vatsan täysinäisyyden tai turvotuksen tunne
- Verenvuoto ikenistä, lisääntynyt syljeneritys, kuolaaminen, pahanhajuinen hengitys
- Poikkeavan suurten nestemäärien nauttiminen, jano
- Ihon värimuutokset
- Lihasten jäykkyys, kylkikipu
- Verivirtsaisuus, virtsainkontinenssi (pidätyskyvyttömyys), virtsaamispakko, kylki- tai munuaiskipu
- Erektiovaikeudet, seksuaaliset toimintahäiriöt
- Flunssan kaltaiset oireet
- Kylmät sormet ja varpaat
- Juopumuksen tunne
- Oppimisvaikeudet

Harvinaiset (voi ilmetä alle 1 potilaalla 1000:sta)

- Poikkeava mielialan kohoaminen
- Tajunnanmenetykset
- Toisen silmän sokeus, ohimenevä sokeus, hämäräsokeus
- Laiska silmä
- Silmien ja silmänympärysten turvotus
- Kylmälle altistumiseen liittyvä sormien ja varpaiden pistely, puuttuminen ja värimuutos (vaaleasta sinertäväksi ja sitten punaiseksi)
- Maksatulehdus, maksan vajaatoiminta
- Stevens–Johnsonin oireyhtymä eli mahdollisesti henkeä uhkaava tila, johon voi liittyä useissa eri paikoissa (esim. suussa, nenässä ja silmissä) esiintyviä limakalvohaavaumia, ihottumaa ja rakkulanmuodostusta
- Poikkeava ihon haju
- Epämiellyttävä tunne käsissä tai jaloissa
- Munuaisen toimintahäiriöt

Tuntematon (koska saatavissa oleva tieto ei riitä arviointiin)

- Makulopatia, eli verkkokalvon keltatäplän sairaus (keltatäplä on silmän verkkokalvon kohta, jossa on paras näkö tarkkuus). Jos havaitset muutoksia näkökyvyssäsi tai näön huonontumista ota yhteys lääkäriisi.
- Toksinen epidermaalinen nekrolyysi eli henkeä uhkaava tila, joka muistuttaa Stevens–Johnsonin oireyhtymää mutta on vaikeampi. Sille tyypillisiä piirteitä ovat laaja-alainen rakkulaihottuma ja ihon ulompien kerrosten kuoriutumisen (ks. harvinaiset haittavaikutukset).

Lapset ja nuoret

Lapsilla esiintyvät haittavaikutukset ovat yleensä samankaltaisia kuin aikuisilla. Jotkin haittavaikutukset ovat kuitenkin lapsilla yleisempiä ja/tai vaikeampia kuin aikuisilla.

Haittavaikutuksia, jotka saattavat olla lapsilla vaikeampia, ovat mm. hienerityksen väheneminen tai loppuminen ja veren happamoituminen. Haittavaikutuksia, jotka saattavat olla lapsilla yleisempiä, ovat mm. ylähengitysteiden sairaudet.

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille, apteekkihenkilökunnalle tai sairaanhoitajalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Voit ilmoittaa haittavaikutuksista myös suoraan (ks. yhteystiedot alla). Ilmoittamalla haittavaikutuksista voit auttaa saamaan enemmän tietoa tämän lääkevalmisteen turvallisuudesta.

www-sivusto: www.fimea.fi

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea

Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri

PL 55

FI-00034 Fimea.

5. Topiramat Sandoz -tablettien säilyttäminen

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Älä käytä tätä lääkettä etiketissä ja ulkopakkauksessa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän (Käyt.viim. tai EXP) jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää. HDPE -tablettipurkki: käytettävä 200 päivän kuluessa purkin avaamisesta.

Säilytä alle 25 °C. Säilytä alkuperäispakkauksessa. Herkkä kosteudelle.

Lääkkeitä ei tule heittää viemäriin eikä hävittää talousjätteen mukana. Kysy käyttämättömien lääkkeiden hävittämisestä apteekista. Näin menetellen suojelet luontoa.

6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

Mitä Topiramat Sandoz sisältää

Vaikuttava aine on topiramaatti.

Topiramat Sandoz 25 mg tabletti, kalvopäällysteinen

Yksi kalvopäällysteinen tabletti sisältää 25 mg topiramaattia.

Topiramat Sandoz 50 mg tabletti, kalvopäällysteinen

Yksi kalvopäällysteinen tabletti sisältää 50 mg topiramaattia.

Topiramat Sandoz 100 mg tabletti, kalvopäällysteinen

Yksi kalvopäällysteinen tabletti sisältää 100 mg topiramaattia.

Topiramat Sandoz 200 mg tabletti, kalvopäällysteinen
Yksi kalvopäällysteinen tabletti sisältää 200 mg topiramaattia.

Muut aineet ovat:

Laktoosimonohydraatti, mikrokiteinen selluloosa, tärkkelys, natriumtärkkelysglykolaatti, magnesiumstearaatti, hypromelloosi, titaanidioksidi (E 171), makrogoli, polysorbaatti 80.
Topiramat Sandoz 50/200 mg tabletti, kalvopäällysteinen: keltainen rautaoksidi (E 172).

Lääkevalmisteen kuvaus ja pakkauskoost

Tabletti, kalvopäällysteinen

Topiramat Sandoz 25 mg tabletti, kalvopäällysteinen:
Valkoinen, pyöreä, kalvopäällysteinen tabletti, molemmin puolin sileä.

Topiramat Sandoz 50 mg tabletti, kalvopäällysteinen:
Keltainen, pyöreä, kalvopäällysteinen tabletti, molemmin puolin sileä.

Topiramat Sandoz 100 mg tabletti, kalvopäällysteinen:
Valkoinen, pyöreä, kalvopäällysteinen tabletti, molemmin puolin sileä.

Topiramat Sandoz 200 mg tabletti, kalvopäällysteinen:
Keltainen, pyöreä, kalvopäällysteinen tabletti, molemmin puolin sileä.

Läpipainopakkaus: 5, 6, 10, 20, 60 ja 100 kalvopäällysteistä tablettia.
HDPE -tablettipurkki, jossa PP -korkki ja kuivatusaineena silikageelisiäiliö tai -pakkaus: 20, 28, 50, 60, 100 ja 200 kalvopäällysteistä tablettia.

Kaikkia pakkauskoostoja ei välttämättä ole myynnissä.

Myyntiluvan haltija ja valmistaja

Myyntiluvan haltija:

Sandoz A/S, Edvard Thomsens Vej 14, 2300 Kööpenhamina S, Tanska

Valmistaja:

Lek Pharmaceuticals d.d., Verovškova 57, SI-1526 Ljubljana, Slovenia

tai

Salutas Pharma GmbH, Dieselstrasse 5, 70839 Gerlingen, Saksa

tai

Salutas Pharma GmbH, Otto-von-Guericke-Allee 1, 39179 Barleben, Saksa

tai

LEK S.A., ul. Domaniewska 50 C, 02-672 Varsova, Puola

tai

Lek Pharmaceuticals d.d., Trimlini 2D, 9220 Lendava, Slovenia

Tämä pakkausseloste on tarkistettu viimeksi

23.01.2019

Bipacksedel: Information till patienten

Topiramat Sandoz 25 mg filmdragerad tablett
Topiramat Sandoz 50 mg filmdragerad tablett
Topiramat Sandoz 100 mg filmdragerad tablett
Topiramat Sandoz 200 mg filmdragerad tablett

topiramat

Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar använda detta läkemedel. Den innehåller information som är viktig för dig.

- Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
- Om du har ytterligare frågor vänd dig till läkare eller apotekspersonal.
- Detta läkemedel har ordinerats enbart åt dig. Ge det inte till andra. Det kan skada dem, även om de uppvisar sjukdomstecken som liknar dina.
- Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.

I denna bipacksedel finns information om följande :

1. Vad Topiramat Sandoz är och vad det används för
2. Vad du behöver veta innan du tar Topiramat Sandoz
3. Hur du tar Topiramat Sandoz
4. Eventuella biverkningar
5. Hur Topiramat Sandoz ska förvaras
6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

1. Vad Topiramat Sandoz är och vad det används för

Topiramat Sandoz tillhör en grupp av läkemedel som kallas antiepileptiska läkemedel. Det används:

- ensamt för behandling av epileptiska anfall hos vuxna och barn över 6 års ålder
- tillsammans med andra läkemedel för behandling av epileptiska anfall hos vuxna och barn i åldern 2 år eller äldre
- för att förebygga migränhuvudvärk hos vuxna.

Topiramat som finns i Topiramat Sandoz kan också vara godkänd för att behandla andra sjukdomar som inte nämns i denna produktinformation. Fråga läkare, apotek eller annan hälso- och sjukvårdspersonal om du har ytterligare frågor och följ alltid deras instruktion.

2. Vad du behöver veta innan du tar Topiramat Sandoz

Ta inte Topiramat Sandoz

- om du är allergisk (överkänslig) mot topiramat eller mot något av övriga innehållsämnen i detta läkemedel (anges i avsnitt 6).
- förebyggande mot migrän: om du är gravid eller om du är en kvinna i fertil ålder såvida du inte använder någon effektiv preventivmetod (se avsnitt "Graviditet, amning och fertilitet" för ytterligare information). Tala med din läkare om vilken preventivmetod som är bäst att använda medan du tar Topiramat Sandoz.

Om du är osäker på om ovanstående gäller dig, tala med läkare eller apotekspersonal innan du använder Topiramat Sandoz.

Varningar och försiktighet

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du tar Topiramat Sandoz om du:

- har njurproblem, särskilt njursten, eller får njurdialys

- har haft avvikelser i blod eller kroppsvätskor (metabolisk acidosis)
- har leverproblem
- har ögonproblem, särskilt glaukom
- har tillväxtproblem
- står på fettrik diet (ketogen diet)
- tar Topiramat Sandoz för att behandla epilepsi och du är gravid eller en kvinna i fertil ålder (mer information finns i avsnittet ”Graviditet, amning och fertilitet”).

Om du är osäker på om något av ovanstående gäller dig, tala med läkare eller apotekspersonal innan du använder Topiramat Sandoz.

Det är viktigt att du inte slutar att ta din medicin utan att först rådfråga din läkare.

Du ska också tala med din läkare innan du tar någon medicin innehållande topiramat, som ges till dig som alternativ till Topiramat Sandoz.

Du kan gå ned i vikt om du använder Topiramat Sandoz, så din vikt bör kontrolleras regelbundet när du använder denna medicin. Om du går ned för mycket vikt eller om ett barn som använder denna medicin inte ökar tillräckligt i vikt, ska du rådfråga din läkare.

Ett litet antal personer som har behandlas med läkemedel mot epilepsi, såsom Topiramat Sandoz, har också haft tankar på att skada sig själva eller begå självmord. Om du någon gång får dessa tankar, kontakta omedelbart din läkare.

Andra läkemedel och Topiramat Sandoz

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du tar, nyligen har tagit eller kan tänkas ta andra läkemedel. Topiramat Sandoz och vissa andra läkemedel kan påverka varandra. Ibland behöver dosen av några av dina läkemedel eller Topiramat Sandoz justeras.

Du ska särskilt informera läkare eller apotekspersonal om du tar:

- andra läkemedel som ger försämrad eller nedsatt tankeförmåga, koncentration eller muskelkoordination (t.ex. läkemedel med dämpande effekt på centrala nervsystemet såsom muskelavslappande och lugnande medel)
- p-piller. Topiramat Sandoz kan göra dina p-piller mindre effektiva. Tala med din läkare om vilken preventivmetod som är bäst att använda medan du tar Topiramat Sandoz.

Tala om för din läkare om dina menstruationsblödningar förändras under tiden du tar p-piller och Topiramat Sandoz.

För lista över alla läkemedel som du tar. Visa denna lista för läkare och apotekspersonal innan du börjar med ett nytt läkemedel.

Andra läkemedel som du bör diskutera med din läkare eller apotekspersonal innefattar övriga läkemedel mot epilepsi, risperidon, litium, hydroklortiazid, metformin, pioglitazon, glyburid, amitriptylin, propranolol, diltiazem, venlafaxin, flunarazin och johannesört (*Hypericum perforatum*) (ett naturläkemedel mot depression).

Om du inte är säker på om något av ovanstående gäller dig, tala med läkare eller apotekspersonal innan du använder Topiramat Sandoz

Topiramat Sandoz med mat och dryck

Du kan ta Topiramat Sandoz med eller utan mat. Drick mycket vätska under dagen för att motverka njurstenar när du tar Topiramat Sandoz. Du bör undvika att dricka alkohol under tiden du tar Topiramat Sandoz.

Graviditet, amning och fertilitet

Förebyggande av migrän:

Topiramat Sandoz kan skada ett ofött barn. Du får inte använda Topiramat Sandoz om du är gravid. Du får inte använda Topiramat Sandoz förebyggande mot migrän om du är en kvinna i fertil ålder om du inte använder en effektiv preventivmetod. Tala med din läkare om vilken preventivmetod som är bäst och om Topiramat Sandoz är lämpligt för dig. Ett graviditetstest ska göras innan behandlingen med Topiramat Sandoz påbörjas.

Behandling av epilepsi:

Om du är en kvinna i fertil ålder ska du tala med din läkare om andra behandlingsalternativ istället för Topiramat Sandoz. Om beslutet är att använda Topiramat Sandoz ska du använda en effektiv preventivmetod. Tala med din läkare om vilken preventivmetod som är bäst när du tar Topiramat Sandoz. Ett graviditetstest ska göras innan behandlingen med Topiramat Sandoz påbörjas.

Tala med din läkare om du planerar att bli gravid.

Din läkare kommer att avgöra om du kan ta Topiramat Sandoz. Som för andra läkemedel mot epilepsi finns det risk för att det ofödda barnet skadas om Topiramat Sandoz används under graviditet. Se till att du helt förstår riskerna och fördelarna med att använda Topiramat Sandoz mot epilepsi under graviditet.

- Om du tar Topiramat Sandoz under graviditeten löper barnet en högre risk för medfödda missbildningar, i synnerhet läpp- och gomspalt. Nyfödda pojkar kan också få en missbildad penis (hypospadi). Dessa missbildningar kan utvecklas tidigt under graviditeten, redan innan du vet om att du är gravid.
- Om du tar Topiramat Sandoz under graviditeten kan ditt barn vara mindre än förväntat vid födseln. Tala med läkaren om du har några frågor om den här risken under graviditeten.
- För ditt tillstånd kan det finnas andra läkemedelsbehandlingar som har en lägre risk för missbildningar.
- Tala genast om för din läkare om du blir gravid medan du tar Topiramat Sandoz. Du och läkaren avgör om du ska fortsätta ta Topiramat Sandoz under graviditeten.

Amning

Den aktiva substansen i Topiramat Sandoz (topiramat) utsöndras i bröstmjolk. Påverkan hos ammade spädbarn till behandlade mödrar har observerats och omfattar diarré, sömnlighet, irritation och dålig viktökning. Därför kommer din läkare att diskutera med dig om du ska avstå från amning eller avstå från behandling med Topiramat Sandoz. Läkaren kommer att ta hänsyn till läkemedlets betydelse för modern och risken för barnet.

Mödrar som ammar under tiden de tar Topiramat Sandoz måste informera läkaren så snart som möjligt om barnet drabbas av något ovanligt.

Rådfråga läkare eller apotekspersonal innan du tar detta läkemedel.

Körförmåga och användning av maskiner

Yrsel, trötthet och synproblem kan förekomma under behandling med Topiramat Sandoz. Kör inte och använd inte några verktyg eller maskiner utan att tala med din läkare först.

Du är själv ansvarig för att bedöma om du är i kondition att framföra motorfordon eller utföra arbeten som kräver skärpt uppmärksamhet. En av faktorerna som kan påverka din förmåga i dessa avseenden är användning av läkemedel på grund av deras effekter och/eller biverkningar. Beskrivning av dessa effekter och biverkningar finns i andra avsnitt. Läs därför all information i denna bipacksedel för vägledning. Diskutera med din läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Topiramat Sandoz innehåller laktos. Om du inte tål vissa sockerarter ska du kontakta din läkare innan du tar denna medicin.

3. Hur du tar Topiramat Sandoz

Ta alltid detta läkemedel enligt läkarens anvisningar. Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

- Din läkare låter dig vanligtvis börja med en låg dos av Topiramat Sandoz och sakta öka dosen tills ni har hittat den bästa dosen för dig.
- Topiramat Sandoz tabletter ska sväljas hela. Undvik att tugga tabletterna, eftersom de kan efterlämna en bitter smak.
- Topiramat Sandoz kan tas före, under eller efter en måltid. Drick mycket vätska under dagen för att förebygga att det bildas njurstenar när du tar Topiramat Sandoz.

Om du har tagit för stor mängd av Topiramat Sandoz

- Om du fått i dig för stor mängd läkemedel eller om t ex ett barn fått i sig läkemedlet av misstag kontakta läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (i Sverige tel 112, i Finland tel 09-471 977) för bedömning av risken samt rådgivning. Ta läkemedelsförpackningen med dig.
- Du kan känna dig sömning, trött eller mindre pigg, få nedsatt koordination eller svårt att tala eller koncentrera dig, se dubbelt eller suddigt, känna dig yr på grund av lågt blodtryck, känna dig deprimerad eller upprörd, få buksmärtor eller krampanfall.

Överdoser kan ske om du tar andra läkemedel tillsammans med Topiramat Sandoz.

Om du har glömt att ta Topiramat Sandoz

- Om du glömmet att ta en dos, ta den så snart du kommer ihåg det. Om det snart är tid för nästa dos, hoppa över den missade dosen och fortsätt som vanligt. Om du missar två eller flera doser, kontakta din läkare.
- Ta inte dubbel dos (två doser på samma gång) för att kompensera för glömd dos.

Om du slutar att ta Topiramat Sandoz

Sluta inte att ta detta läkemedel om inte läkaren har sagt att du ska göra det. Dina symtom kan komma tillbaka. Om din läkare beslutar att avbryta behandlingen med detta läkemedel, kan dosen gradvis minskas under några dagar.

Om du har ytterligare frågor om detta läkemedel kontakta läkare eller apotekspersonal.

4. Eventuella biverkningar

Liksom alla läkemedel kan detta läkemedel orsaka biverkningar, men alla användare behöver inte få dem.

Tala om för läkaren, eller sök vård omedelbart, om du får någon av följande biverkningar:

Mycket vanliga (kan förekomma hos fler än 1 av 10 användare)

- Depression (ny eller förvärrad)

Vanliga (kan förekomma hos upp till 1 av 10 användare)

- Krampanfall
- Ångest, irritabilitet, humörsvängningar, förvirring, desorientering
- Problem med koncentrationsförmågan, långsamt tänkande, minnesförlust, problem med minnet (nya problem, plötsliga förändringar eller förvärrade problem)
- Njursten, täta eller smärtsamma vattenkastningar

Mindre vanliga (kan förekomma hos upp till 1 av 100 användare)

- Ökad mängd syra i blodet (kan ge problem med andningen som t.ex. andfåddhet, samt minskad aptit, illamående, kräkningar, uttalad trötthet och snabb eller oregelbunden puls)
- Minskad eller förlorad förmåga att svettas
- Tankar på att skada sig själv, försöka skada sig själv

Sällsynta (kan förekomma hos upp till 1 av 1 000 användare)

- Glaukom (grön starr) – en blockering av vätskeflödet i ögat som leder till ökat tryck i ögat, smärtor eller nedsatt syn

Dessutom kan följande biverkningar förekomma. Tala om för läkaren eller apotekspersonalen om de blir allvarliga:

Mycket vanliga (kan förekomma hos fler än 1 av 10 användare)

- Nästäppa, snuva eller halsont
- Stickningar, smärta och/eller domningar i olika delar av kroppen
- Sömnighet, trötthet
- Yrsel
- Illamående, diarré
- Viktminskning

Vanliga (kan förekomma hos upp till 1 av 10 användare)

- Anemi (blodbrist)
- Allergisk reaktion (t.ex. hudutslag, rodnad, klåda, svullnad i ansiktet, nässelutslag)
- Förlorad eller minskad aptit
- Aggressivitet, upprördhet, ilska
- Svårigheter att somna eller sova
- Talsvårigheter eller talrubbing, sluddrigt tal
- Klumpighet eller nedsatt koordination, en känsla av ostadighet vid gång
- Försämrad förmåga att utföra rutinuppgifter
- Förlorad, försämrad eller ingen smakkänsla
- Ofrivilliga darrningar eller skakningar, snabba och okontrollerbara ögonrörelser
- Synrubbingar som dubbelseende, dimsyn, nedsatt syn, svårighet att fokusera
- En snurrande känsla (vertigo), öronsusningar, öronsmärtor
- Andfåddhet
- Hosta
- Näsblod
- Feber, sjukdomskänsla, svaghet
- Kräkningar, förstoppning, smärtor eller obehag i buken, matsmältningsbesvär, infektion i magsäck eller tarmar
- Muntorrhet
- Håravfall
- Klåda
- Ledsmärtor eller ledsvullnad, muskelkramper eller muskelryckningar, muskelvärk eller muskelsvaghet, bröstsmärtor
- Viktökning

Mindre vanliga (kan förekomma hos upp till 1 av 100 användare)

- Minskat antal blodplättar (blodkroppar som bidrar till att stoppa blödningar), minskat antal vita blodkroppar som bidrar till att skydda dig mot infektioner, sänkt kaliumhalt i blodet
- Förhöjda leverenzym, ökat antal eosinofiler (en sorts vita blodkroppar) i blodet
- Svullna körtlar på halsen, i armhålorna eller i ljumskarna
- Ökad aptit
- Förhöjt stämningsläge
- Höra, se och känna sådant som inte finns, svår psykisk störning (psykos)
- Inte visa några känslor och/eller avsaknad av känslor, ovanlig misstänksamhet, panikattacker
- Problem med att läsa, talrubbingar, problem med att skriva för hand
- Rastlöshet, hyperaktivitet
- Långsamt tänkande, nedsatt vakenhet och uppmärksamhet
- Minskade eller långsamma kroppsrörelser, ofrivilliga onormala eller upprepade muskelrörelser
- Svimming

- Onormal eller nedsatt känsel vid beröring
- Nedsatt, förvrängt eller förlorat luktsinne
- Ovanlig känsla eller förnimmelse som kan föregå ett migränanfall eller en viss typ av kramper
- Torra ögon, ljuskänslighet, ryckningar i ögonlocken, rinnande ögon
- Nedsatt eller förlorad hörsel, förlorad hörsel på ett öra
- Långsam eller oregelbunden puls, känna hjärtat slå i bröstet
- Lågt blodtryck, lågt blodtryck i stående (en del personer som tar Topiramat Sandoz kan därför känna sig svaga, yra eller kan svimma om de plötsligt sätter eller ställer sig upp)
- Rodnad, värmekänsla
- Pankreatit (inflammation i bukspottkörteln)
- Ökad mängd tarmgaser, halsbränna, mättnadskänsla eller uppsvälldhet
- Blödande tandkött, ökad mängd saliv, dregling, dålig andedräkt
- Onormalt stort vätskeintag, törst
- Missfärgad hud
- Muskelstelhet, smärtor i sidan
- Blod i urinen, urininkontinens, kraftiga trängningar, smärtor i njurtrakten eller njurarna
- Svårighet att få eller behålla erektion, sexuell dysfunktion
- Influensaliknande symtom
- Kalla fingrar och tår
- Berusningskänsla
- Inlärningssvårigheter

Sällsynta (kan förekomma hos upp till 1 av 1 000 användare)

- Onormalt hög sinnesstämning
- Medvetlöshet
- Blindhet på ett öga, tillfällig blindhet, nattblindhet
- Synsvaghet på ett öga (amblyopi)
- Svullnad i och runt ögonen
- Domningar, stickningar och färgförändring (vit, blå och därefter röd) i fingrar och tår vid kyla
- Inflammation i levern, leversvikt
- Stevens-Johnsons syndrom, ett tillstånd som kan bli livshotande och kan visa sig som sår i slemhinnorna på flera ställen (t.ex. i munnen, näsan och ögonen), hudutslag och blåsor
- Onormal lukt från huden
- Obehagskänsla i armar eller ben
- Njursjukdom

Har rapporterats (förekommer hos okänt antal användare)

- Makulopati är en sjukdom i gula fläcken, den lilla fläcken på näthinnan där synen är skarpest. Du ska uppsöka läkare om du märker en förändring eller försämring av synen.
- Toxisk epidermal nekrolys, ett livshotande tillstånd som är besläktat med men allvarligare än Stevens-Johnsons syndrom. Symtomen är omfattande blåsbildning och avflagnings av de yttersta skikten i huden (se sällsynta biverkningar).

Barn och ungdomar

Biverkningar hos barn är i allmänhet desamma som de som ses hos vuxna. Vissa biverkningar är dock vanligare hos barn och/eller kan vara allvarligare hos barn än hos vuxna. Biverkningar som kan vara allvarligare är minskad eller förlorad förmåga att svettas och ökad syranivå i blodet. Biverkningar som uppträder oftare hos barn är sjukdomar i övre luftvägarna.

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska. Detta gäller även biverkningar som inte nämns i denna information. Du kan också rapportera biverkningar direkt (se detaljer nedan). Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet.

Sverige:

Läkemedelsverket
Box 26
SE-751 03 Uppsala
Webbplats: www.lakemedelsverket.se.
Finland:
Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea
Biverkningsregistret
PB55
FI-00034 Fimea
Webbplats: www.fimea.fi.

5. Hur Topiramat Sandoz ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Används före utgångsdatum som anges på etiketten och ytterkartongen efter Utg.dat. eller EXP.
Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.
HDPE -tablettburk: använd senast 200 dagar efter öppning.

Förvaras vid högst 25 °C. Förvaras i originalförpackningen. Fuktkänsligt.

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall. Fråga apotekspersonalen hur man kastar läkemedel som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

Innehållsdeklaration

Den aktiva substansen är topiramat

Topiramat Sandoz 25 mg filmdragerad tablett
En filmdragerad tablett innehåller 25 mg topiramat.

Topiramat Sandoz 50 mg filmdragerad tablett
En filmdragerad tablett innehåller 50 mg topiramat.

Topiramat Sandoz 100 mg filmdragerad tablett
En filmdragerad tablett innehåller 100 mg topiramat.

Topiramat Sandoz 200 mg filmdragerad tablett
En filmdragerad tablett innehåller 200 mg topiramat.

Övriga innehållsämnen är:

Laktosmonohydrat, mikrokristallin cellulosa, stärkelse, natriumstärkelseglykolat, magnesiumstearat, hypromellos, titandioxid (E171), makrogol, polysorbat 80. Topiramat Sandoz 50/200 mg filmdragerade tabletter: gul järnoxid (E172).

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Filmdragerade tabletter

Topiramat Sandoz 25 mg filmdragerad tablett:
Vit, rund, filmdragerad tablett, slät på båda sidor.

Topiramat Sandoz 50 mg filmdragerad tablett:
Gul, rund, filmdragerad tablett, slät på båda sidor.

Topiramát Sandoz 100 mg filmdragerad tablett:
Vit, rund, filmdragerad tablett, slät på båda sidor.

Topiramát Sandoz 200 mg filmdragerad tablett:
Gul, rund, filmdragerad tablett, slät på båda sidor.

Blister: 5, 6, 10, 20, 60 och 100 filmdragerade tabletter.
Burk (av HDPE med lock av PP, innehållande kiselgel kanister eller kiselgel paket som torkmedel):
20, 28, 50, 60, 100 och 200 filmdragerade tabletter.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare

Innehavare av godkännande för försäljning:

Sandoz A/S, Edvard Thomsens Vej 14, 2300 Köpenhamn S, Danmark

Tillverkare:

Lek Pharmaceuticals d.d., Verovškova 57, SI-1526 Ljubljana, Slovenien
eller

Salutas Pharma GmbH, Dieselstrasse 5, 70839 Gerlingen, Tyskland
eller

Salutas Pharma GmbH, Otto-von-Guericke-Allee 1, 39179 Barleben, Tyskland
eller

LEK S.A., ul. Domaniewska 50 C, 02-672 Warszawa, Polen
eller

Lek Pharmaceuticals d.d., Trimlini 2D, 9220 Lendava, Slovenien

Denna bipacksedel ändrades senast

23.01.2019