

## Pakkausseloste: Tie toa käyttäjälle

### Topiramat Sandoz 25 mg kovat kapselit Topiramat Sandoz 50 mg kovat kapselit

topiramaatti

▼ Tähän lääkevalmisteeseen kohdistuu lisäseuranta. Tällä tavalla voidaan havaita nopeasti turvallisuutta koskevaa uutta tietoa. Voit auttaa ilmoittamalla kaikista mahdollisesti saamistasi haittavaikutuksista. Katso kohdan 4 lopusta, miten haittavaikutuksista ilmoitetaan.

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

- Säilytä tämä pakkausseloste. Voit tarvita sitä myöhemmin.
- Jos sinulla on kysytävästä, käännä lääkärin tai apteekkienkilökunnan puoleen.
- Tämä lääke on määritetty vain sinulle eikä sitä pidä antaa muiden käyttöön. Se voi aiheuttaa haittaa muille, vaikka heillä olisikin samankaltaiset oireet kuin sinulla.
- Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkienkilökunnalle. 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 -valmistetta
3. Miten Topiramat Sandoz -valmistetta käytetään
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Topiramat Sandoz -valmisten 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 epilepsiakohtausten hoitoon aikuisille ja vähintään 6-vuotiaille lapsille
- yhdessä muiden lääkkeiden kanssa epilepsiakohtausten 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 lääkäristä, apteekkienkilökunnalta tai muulta terveydenhuollon ammattilaiselta tarvittaessa ja noudata aina heiltä saamiasi ohjeita.

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

##### Älä ota Topiramat Sandoz -valmisteita

- jos olet allerginen topiramaatille tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (lueteltu kohdassa 6).

Migreenin ehkäisy

- Topiramat Sandoz -valmisteita ei saa käyttää, jos olet raskaana.
- Jos olet nainen, joka voi tulla raskaaksi, sinun ei pidä ottaa Topiramat Sandoz -valmisteita ellet käytä erittäin tehokasta ehkäisymenetelmää hoidon aikana. Katso alla kohta "Raskaus, imetys ja hedelmällisyys – tärkeitä tietoja naisille".

Epilepsian hoito

- Topiramat Sandoz -valmistetta ei saa käyttää, jos olet raskaana, ellei mikään muu hoitokeino tarjoa sinulle riittävää kouristuskohtausten hallintaa.
- Jos olet nainen, joka voi tulla raskaaksi, sinun ei pidä ottaa Topiramat Sandoz - valmistetta ellet käytä erittäin tehokasta ehkäisymenetelmää hoidon aikana. Ainoa poikkeus tähän on, jos Topiramat Sandoz – valmiste on ainoa hoitokeino, jonka avulla kouristuskohtauksesi pysyytä hallinnassa ja suunnittelet tulevasi raskaaksi. Sinun on puhuttava lääkärillesi varmistaaksesi saaneesi tiedot Topiramat Sandoz -valmisteen raskauden aikaisista riskeistä ja raskauden aikaisten kouristuskohtausten riskeistä. Katso alla kohta ”Raskaus, imetys ja hedelmällisyys – tärkeitä tietoja naisille”.

Varmista, että luet potilasohjeen, jonka saat lääkäristäsi.

Topiramat Sandoz -pakkauksessa toimitetaan potilaskortti, jossa muistutetaan raskauden aikaisista riskeistä.

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

### **Varoitukset ja varotoimet**

Keskustele lääkärin tai apteekkienkilökunnan kanssa ennen kuin otat Topiramat Sandoz -valmistetta,

- jos sinulla on munuaissairaus, erityisesti jos sinulla on munuaiskiviä tai saat munuaisdialyyssihoidoa
- jos sinulla on aiemmin todettu veren ja elimistön nesteiden happamuuden poikkeavuus (metabolinen asidoosi)
- jos sinulla on maksasairaus
- jos sinulla on silmäsairausriski, erityisesti silmänpainetauti (glaukooma)
- jos sinulla on kasvuhäiriö
- jos noudataat runsaasti rasvoja sisältävää ruokavaliota (ketogeeninen ruokavalio)
- olet nainen, joka voi tulla raskaaksi. Topiramat Sandoz-valmiste voi vahingoittaa sikiötä, jos sitä otetaan raskauden aikana. Erittäin tehokasta ehkäisymenetelmää on käytettävä hoidon aikana sekä vähintään 4 viikon ajan viimeisen Topiramat Sandoz -valmisteannoksen jälkeen. Lisätietoa on kohdassa ”Raskaus ja imetys”.
- olet raskaana. Topiramat Sandoz-valmiste voi vahingoittaa sikiötä, jos sitä otetaan raskauden aikana.

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

Jos sinulla on epilepsia, 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 -kapseleita, joten painoasi pitää tarkkailla tämän lääkehoidon aikana. Jos painosi laskee liikaa tai jos lapsen paino ei kehity odotetulla tavalla lääkehoidon aikana, ota yhteys lääkäriin.

Topiramat Sandoz voi aiheuttaa vakavia ihoreaktioita, joten kerro lääkäritteille heti, jos sinulle kehittyy ihottumaa ja/tai rakkuloita (ks. myös kohta 4 ”Mahdolliset haittavaikutukset”).

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

Topiramat Sandoz saattaa harvinaisissa tapauksissa, etenkin jos käytät myös valproiinihapoksi tai natriumvalproaatiksi kutsuttua läkettä, suurentaa veren ammoniakkipitoisuutta (todetaan verikokeen avulla). Tästä voi aiheutua aivojen toiminnan muutos. Koska tällainen muutos saattaa olla vaikeavasteinen tila, kerro heti lääkärille, jos sinulle ilmaantuu seuraavia oireita (ks. myös kohta 4 Mahdolliset haittavaikutukset):

- ajattelun vaikeutta, vaikeuksia muistaa tietoa tai ratkaista ongelmia
- vireyden tai tietoisuuden heikkenemistä
- voimakkaan uneliaisuuden ja tarmottomuuden tunnetta.

Suuremmilla Topiramat Sandoz -annoksilla näiden oireiden ilmaantumisriski saattaa suurentua.

### **Muut lääkevalmisteet ja Topiramat Sandoz**

Kerro lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle, jos parhaillaan käytät, olet äskettäin käyttänyt tai saatat käyttää muita lääkeitä. Topiramat Sandoz -kapseleilla 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 lääkeistä:

- muut lääkkeet, jotka heikentävät tai alentavat ajattelu- tai keskittymiskykyä tai lihaskoordinaatiota (esim. keskushermosta lamaavat lääkkeet, kuten lihasrelaksantit ja rauhoittavat lääkkeet)
- hormonaalisia ehkäisyvalmisteita. Topiramat Sandoz voi vähentää hormonaalisten ehkäisyvalmisteiden tehoa. On käytettävä kondomin tai pessaarin kaltaista lisäehkäisymenetelmää. Keskustele lääkärisi kanssa parhaasta ehkäisymenetelmästä Topiramat Sandoz -valmisteen käytön aikana.

Kerro lääkärlillesi, jos kuukautisvuotosi muuttuu ottaessasi hormonaalisia ehkäisyvalmisteita Topiramat Sandoz -kapseleiden kanssa. Epäsäännöllistä vuotoa saattaa esiintyä. Jatka tässä tapauksessa hormonaalisten ehkäisyvalmisteiden ottamista ja ilmoita asiasta lääkärlillesi.

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

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

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

### **Topiramat Sandoz ruuan ja juoman kanssa**

Voit ottaa Topiramat Sandoz -kapselit joko ruoan kanssa tai erikseen. Nauti runsaasti nestettä pitkin päivää munuaiskivien muodostuksen vältämiseksi Topiramat Sandoz -hoidon aikana. Alkoholin käyttöä pitää välttää Topiramat Sandoz -hoidon aikana.

### **Raskaus, imetys ja hedelmällisyys**

#### Tärkeitä neuvoja naisille, jotka voivat tulla raskaaksi

Topiramat Sandoz -valmistetta voi vahingoittaa sikiötä. Jos olet nainen, joka voi tulla raskaaksi, keskustele lääkärisi kanssa muista mahdollisista hoitomuodoista. Käy lääkärisi luona käydäksesi läpi hoitosi ja keskustellaksesi riskeistä vähintään kerran vuodessa.

#### Migreenin estohoito:

- Topiramat Sandoz-valmistetta ei saa käyttää migreenin hoitoon, jos olet raskaana.

- Topiramat Sandoz-valmistetta ei saa käyttää migreenin hoitoon, jos olet nainen, joka voi tulla raskaaksi, ellet käytä erittäin tehokasta ehkäisymenetelmää.
- Ennen Topiramat Sandoz-hoidon aloittamista on tehtävä raskaustesti naisille, jotka voivat tulla raskaaksi.

#### Epilepsian hoito:

- Topiramat Sandoz -valmistetta ei saa käyttää epilepsian hoitoon, jos olet raskaana, ellei mikään muu hoitokeino tarjoa sinulle riittävää kouristuskohtausten hallintaa.
- Topiramat Sandoz -valmistetta ei saa käyttää epilepsian hoitoon, jos olet nainen, joka voi tulla raskaaksi, ellet käytä erittäin tehokasta ehkäisymenetelmää. Ainoa poikkeus tähän on, jos Topiramat Sandoz -valmiste on ainoa hoitokeino, jonka avulla kouristuskohtauksesi pysyvät hallinnassa ja suunnittelet tulevasi raskaaksi. Sinun on puhuttava lääkärillesi varmistaaksesi saaneesi tiedot Topiramat Sandoz -valmisten raskauden aikaisista riskeistä ja raskauden aikaisten kouristuskohtausten riskeistä, jotka voivat vaarantaa sinun tai syntymättömän lapsesi terveyden.
- Ennen Topiramat Sandoz -hoidon aloittamista on tehtävä raskaustesti naisille, jotka voivat tulla raskaaksi.

Topiramaatin riskit otettaessa raskauden aikana (riippumatta sairaudesta, johon topiramaattia otetaan):  
On olemassa riski haittavaikutuksista sikiölle, jos Topiramat Sandoz-valmistetta käytetään raskauden aikana.

- Jos otat Topiramat Sandoz-valmistetta raskauden aikana, lapsellasi on suurempi synnynnäisten epämuodostumien riski. Topiramaattia ottavien naisten keskuudessa noin 4–9 lasta sadasta saa synnynnäisiä epämuodostumia. Tämä on verrattuna 1–3 lapseen jokaisesta sadasta lapsesta, jotka ovat syntyneet naisille, joilla ei ole epilepsiaa ja jotka eivät ota epilepsialääkkeitä. On havaittu erityisesti huulihalkioita ja suulahalkioita. Vastasyntyneillä pojilla voi myös esiintyä peniksen epämuodostumia (hypospadia). Nämä epämuodostumat voivat kehittyä varhaisessa vaiheessa raskautta, jopa ennen kuin tiedät olevasi raskaana.
- Jos otat Topiramat Sandoz-valmistetta raskauden aikana, lapsellasi voi olla 2–3-kertainen riski autismikirjon häiriöihin, älylliseen kehitysvammaisuuteen tai tarkkaavaisuus- ja ylivilkkaushäiriöön (ADHD) verrattuna lapsiin, jotka syntyvät naisille, joilla on epilepsia mutta eivät ota epilepsialääkkeitä.
- Jos otat Topiramat Sandoz-valmistetta raskauden aikana, lapsesi voi syntyessään olla odotettua pienempi ja kevyempi. Yhdessä tutkimuksessa 18 % topiramaattia raskauden aikana ottaneiden naisten lapsista olivat syntyessään odotettua pienempiä ja kevyempiä, kun taas 5 % lapsista, jotka ovat syntyneet naisille, joilla ei ole epilepsiaa ja jotka eivät ota epilepsialääkkeitä olivat syntyessään odotettua pienempiä ja kevyempiä.
- Keskustele lääkäriksi kanssa, jos sinulla on kysyttävästä raskauden aikaisesta riskistä.
- Tilasi hoitoon voi olla muita lääkkeitä, joiden synnynnäisten epämuodostumien riski on alhaisempi.

#### Ehkäisen tarve naisilla, jotka voivat tulla raskaaksi:

- Jos olet nainen, joka voi tulla raskaaksi, keskustele lääkäriksi kanssa muista mahdollisista hoitomuodoista Topiramat Sandoz -valmisten sijasta. Jos tehdään päätös käyttää Topiramat Sandoz-valmistetta, sinun on käytettävä erittäin tehokasta ehkäisymenetelmää hoitosi aikana ja vähintään 4 viikon ajan viimeisen Topiramat Sandoz -annoksen jälkeen.
- On käytettävä joko yhtä erittäin tehokasta ehkäisymenetelmää (kuten kierukkaa) tai kahta toisiaan täydentävää ehkäisymenetelmää, kuten ehkäisypillereitä yhdessä estemenetelmän (kuten kondomi tai pessaari) kanssa. Keskustele lääkäriksi kanssa siitä, mikä ehkäisymenetelmä sopii sinulle parhaiten.
- Jos otat hormonaalisia ehkäisyvalmisteita, topiramaatti voi heikentää niiden vaikutusta. Tästä syystä on käytettävä kondomin tai pessaarin kaltaista lisäehkäisymenetelmää.
- Kerro lääkärillesi, jos koet epäsäännöllistä kuukautisvuotoa.

#### Topiramat Sandoz -valmisten käyttö tytöillä:

Jos olet Topiramat Sandoz -valmisteella hoidettavan tytön vanhempi tai huoltaja, sinun on välittömästi otettava yhteyttä hänen lääkäriinsä lapsesi saadessa ensimmäiset kuukautisensa. Lääkäri kertoo sinulla

topiramaattialtistuksen sikiölle raskauden aikana aiheuttamista riskeistä ja tarpeesta käyttää erittäin tehokasta ehkäisymenetelmää.

Jos haluat tulla raskaaksi ottaessasi Topirammat Sandoz -valmistrokkaan:

- Varaa aika lääkärillesi.
- Älä lopeta ehkäisyn käyttämistä ennen kuin olet keskustellut asiasta lääkärisi kanssa.
- Jos otat Topirammat Sandoz -valmistrokkaan epilepsiaan, älä lopeta sen ottamista ennen kuin olet keskustellut tästä lääkärisi kanssa, sillä sairautesi voi pahentua.
- Lääkärisi uudelleenarvioi hoitosi ja arvioi vaihtoehtoisia hoitomenetelmiä. Lääkärisi neuvoa sinua Topirammat Sandoz -valmistrokken riskeistä raskauden aikana. Hän voi myös antaa lähetteen toiselle erikoislääkärille.

Jos olet tullut raskaaksi tai epäilet tulleesi raskaaksi ottaessasi Topirammat Sandoz -valmistrokkaan:

- Varaa kiirellisesti aika lääkärillesi.
- Jos otat Topirammat Sandoz -valmistrokkaan migreenin estämiseksi, lopeta lääkkeen ottaminen välittömästi ja ota yhteyttä lääkäriisi, jotta voidaan arvioida tarvitsetko vaihtoehtoisia hoitomuotoja.
- Jos otat Topirammat Sandoz -valmistrokkaan epilepsiaan, älä lopeta tämän lääkkeen ottamista ennen kuin olet keskustellut lääkärisi kanssa, sillä se voi pahentaa sairauttasi. Epilepsiasi pahaneminen voi vaarantaa sinut tai syntymättömän lapsesi.
- Lääkärisi uudelleenarvioi hoitosi ja arvioi vaihtoehtoisia hoitomenetelmiä. Lääkärisi neuvoa sinua Topirammat Sandoz -valmistrokken riskeistä raskauden aikana. Hän voi myös antaa lähetteen toiselle erikoislääkärille.
- Jos Topirammat Sandoz -valmistrokkaan käytetään raskauden aikana, sikiön kehittymistä tarkkaillaan huolellisesti.

Varmista, että luet potilasohjeen, jotka saat lääkäristäsi. Topirammat Sandoz -valmistrokkiin sisältyy potilaskortti, jossa muistutetaan topiramaatin riskeistä raskauden aikana.

Imetyks

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

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

**Ajamineen ja koneiden käyttö**

Topirammat Sandoz -valmistrokken käyttö saattaa aiheuttaa huimausta, väsymystä ja näköhäittoja. Älä aja äläkä käytä työkaluja tai koneita ennen kuin olet keskustellut siitä lääkärisi kanssa.

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

**Topirammat Sandoz sisältää sakkaroosia**

Jos lääkäri on kertonut, että sinulla on jokin sokeri-intoleranssi, keskustele lääkärisi kanssa ennen tämän lääkevalmistrokken ottamista.

**3. Miten Topirammat Sandoz -valmistrokkaan otetaan**

Ota tästä lääkettä juuri siten kuin lääkäri on määränyt. Tarkista ohjeet lääkäristä 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 kovat kapselit niellään kokonaисina. Vältä kapselien pureskelua, koska ne saattavat maistua kitkerälle.
- Voit ottaa Topiramat Sandoz -valmisteen ennen ateriaa, aterian yhteydessä tai sen jälkeen. Juo päivittäin runsaasti nestettä ehkäistäksesi munuaiskivien muodostumista Topiramat Sandoz -valmisteen käytön aikana.

Tytöt ja naiset, jotka voivat tulla raskaaksi:

Epilepsian tai migreenin hoitamisesta kokemusta omaavan lääkärin pitää aloittaa Topiramat Sandoz -valmisten käyttö ja valvoa sitä. Käy lääkärisi luona käydäksesi läpi hoitosi vähintään kerran vuodessa.

**Jos otat enemmän Topiramat Sandoz -valmistetta kuin sinun pitäisi**

- Jos olet ottanut liian suuren lääkeannoksen tai vaikkapa lapsi on ottanut läkettä vahingossa, ota aina yhteyttä lääkäriin, sairaalaan tai Myrkytystietokeskukseen (puh. 0800 147 111) riskien arvioimiseksi ja lisäohjeiden saamiseksi. Ota lääkepakkauksen mukaasi.
- 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 kouristusohtaus.

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

**Jos unohdat ottaa Topiramat Sandoz -valmisteita**

- 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 annosta tai useamman annoksen, ota yhteys lääkäriisi.
- Älä ota kaksinkertaista annosta (kahta annosta samaan aikaan) korvatakseesi unohtamasi kertaan annoksen.

**Jos lopetat Topiramat Sandoz -valmisten 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 lääkärillesi tai hake udu välittömästi hoitoon, jos sinulle kehittyjä jokin seuraavista haittavaikutuksista:**

**Hyvin yleiset (voi esiintyä yli 1 käyttäjällä 10:stä)**

- masennus (ilmaantuminen ensimmäistä kertaa tai pahaneminen).

**Yleiset (voi esiintyä enintään 1 käyttäjällä 10:stä)**

- kouristusohtaukset
- ahdistuneisuus, ärtyneisyys, mielialan vaihtelut, sekavuus, ajan ja paikan tajun hämärtyminen
- keskittymisvaikeudet, ajattelun hitaus, muistimmenetys, muistiongelmat (ilmaantuminen ensimmäistä kertaa tai oireiden äkillinen muutos tai pahaneminen)
- munuaiskivet, tiheä virtsaamistarve tai virtsaamiskipu.

### **Melko harvinainen (voi esiintyä enintään 1 käyttäjällä 100:sta)**

- veren happamoituminen (voi aiheuttaa hengitysvaikeuksia kuten hengenahdistusta, ruokahaluttomuutta, pahoinvointia, oksentelua, voimakasta väsymystä ja sydämen nopealyöntisyyttä tai rytmihäiriötä)
- hienerityksen vähenneminen tai loppuminen (etenkin pienillä lapsilla, jotka altistuvat korkeille lämpötiloille)
- itsetuhoiset ajatukset, itsetuhoinen käyttäytyminen
- näkökentän osan puutos.

### **Harvinainen (voi esiintyä enintään 1 käyttäjällä 1 000:sta)**

- silmänpainetauti (glaukooma), joka johtuu tukkeuman aiheuttamasta nesteestä silmään ja aiheuttaa silmänpaineen nousua, kipua ja näön heikentymistä.
- ajattelun vaikeus, vaikeudet muistaa tietoa tai ratkaista ongelmia, vireyden tai tietoisuuden heikentyminen, voimakas uneliaisuuden ja tarmottomuuden tunne. Nämäoireet saattavat viittaa suureen veren ammoniakkipitoisuuteen (hyperammonemia), josta voi aiheutua aivojen toiminnan muutos (hyperammoneeminen encefalopatia).
- vakavat ihoreaktiot, kuten Stevens–Johnsonin oireyhtymä ja toksinen epidermaalinen nekrolyysi, jotka voivat ilmetä ihottumina, joihin voi liittyä rakkuloita. Ihon ärsyts, suun, nielun, nenän, silmien ja sukupuolielinten ympäristön haavaumat tai turpoaminen. Ihottumat voivat kehittyä vakavaksi laaja-alaisiksi ihovauroisiksi (orvaskeden ja limakalvojen pinnan kuoriutuminen), joilla voi olla henkeä uhkaavia seurauksia.

### **Tunte maton (koska saatavissa oleva tie to ei riitä esiintyvyyde n arviointiin)**

- silmätulehdus (uveiitti), jonka oireita ovat mm. silmien punoitus, kipu, valoherkkyyys, silmien vuotaminen, pienien pisteen näkeminen tai näön hämärtyminen.

**Myös seuraavia haittavaikutuksia voi esiintyä. Jos ne ovat vakavia, kerro asiasta lääkärille si tai apteekkihenkilökunnalle.**

### **Hyvin yleiset (voi esiintyä yli 1 käyttäjällä 10:stä)**

- nenän tukkisuus, nuha tai kurkkukipu
- kehon eri osien pistely, kipu ja/tai puutuminen
- uneliaisuus, väsymys
- huimaus
- pahoinvointi, ripuli
- painon lasku.

### **Yleiset (voi esiintyä enintään 1 käyttäjällä 10:stä)**

- anemia (veren punasolujen niukkuus)
- allerginen reaktio (esim. ihottuma, punoitus, kutina, kasvojen turvotus, nokkosihottuma)
- ruokahaluttomus, ruokahalon heikkeneminen
- aggressiivisuus, kiihtymys, vihaisuus, poikkeava käyttäytyminen
- nukahtamis- tai univaikeudet
- puhevaikeudet tai -häiriöt, puheen puuromuminen
- 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 suolistoinfektiot
- suun kuivuminen
- hiustenlähtö
- kutina
- nivelkipu tai -turvotus, lihasspasmit tai -nykäykset, lihassärky tai lihasten heikkous, rintakipu
- painon nousu
- kalsiumin kertyminen munuaisiin.

**Melko harvinaiset (voi esiintyä enintään 1 käyttäjällä 100:sta)**

- verihuutaleiden (verisoluja, jotka osallistuvat veren hyytymiseen) määrän lasku, infektioilta suojaavien veren valkosolujen määryn lasku, veren kaliumarvon lasku
- maksaentsyyymiарvojen nousu, eosinoifilien (tiettyjen valkosolujen) määryn nousu veressä
- kaulan, kainaloiden tai nivusten imusolmukkeiden turvotus
- ruokahalun lisääntyminen
- kohonnut mieliala
- kuulo-, näkö- tai tuntoharhat, vaikea psyykkinen häiriö (psykoosi)
- tunteiden osoittamisen vaikeus ja/tai tunteettomuus, poikkeava epälululoisuus, paniikkikohtaust
- lukemisvaikeudet, puhehäiriöt, käsin kirjoittamisen vaikeus
- levottomuuus, yliaktiivisuus
- ajatustoiminnan hidastuminen, heikentynyt valppaus tai tarkkaavaisuus
- kehon liikkeiden väheneminen tai hidastuminen, tähdestä riippumattomat, poikkeavat tai toistuvat lihasliikkeet
- pyörtyminen
- tuntoainiston poikkeavuudet, tuntoainiston heikentyminen
- hajuaainiston heikentyminen, väärityminen tai puuttuminen
- epätavalliset tuntemukset, jotka voivat ennakoida migreenikohtausta tai tietyn tyypistä epilepsiakohtausta
- kuivat silmät, silmien valoherkkyys, silmäluomien nykäykset, kyynelvuoto
- kuuloaainiston heikentyminen tai kuurous, toisen korvan kuurous
- sydämen hidasyöntisyys tai rytmihäiriöt, sydämentykytys
- matala verenpaine, matala verenpaine seisomaan noustessa (jotkut Topiramat Sandoz -valmistetta käyttävät potilaat saattavat pyörytyä tai tuntea heikotusta tai huimausta noustessaan äkillisesti istumaan tai seisomaan)
- punastelu, kuumotuksen tunne
- haimatulehdus
- ilmaavaivat, närästys, vatsan täysinäisyden tai turvotuksen tunne
- verenvuoto ikenistä, lisääntynyt syljeneritys, kuolaaminen, pahanhajuinen hengitys
- poikkeavan suurten nestemäärien nauttiminen, jano
- ihmisen värimuutokset
- lihasten jäykkyys, kylkikipu
- verivirtsaisuus, virtsainkontinenssi (pidätyskyvyttömyys), virtsaamispakko, kylki- tai munuaiskipu
- erekktiovaikeudet, seksuaaliset toimintahäiriöt
- flunssan kaltaiset oireet
- kylmät sormet ja varpaat
- juopumuksen tunne
- oppimisvaikeudet.

**Harvinaiset (voi esiintyä enintään 1 käyttäjällä 1 000:sta)**

- poikkeava mielialan kohoaminen
- tajunnanmenetys
- toisen silmän sokeus, ohimenevä sokeus, hämäräsokeus

- laiska silmä
- silmien ja silmänympäristen turvotus
- kylmälle altistumiseen liittyvä sormien ja varpaiden pistely, puutuminen ja värimuutos (vaaleasta sinertäväksi ja sitten punaiseksi)
- maksatulehdus, maksan vajaatoiminta
- poikkeava ihmisen haju
- epämiellyttävä tunne kässissä tai jaloissa
- munuaisten toimintahäiriöt.

#### **Tunte maton (koska saatavissa oleva tie to ei riitä esintyyvyyden arviointiin)**

- makulopatia, eli verkkokalvon keltataplän sairaus (keltatäplä on silmän verkkokalvon kohta, jossa on paras näöntarkkuus). Jos havaitset muutoksia näkökyvyssäsi tai näön huonontumista, ota yhteys lääkäriisi.

#### **Lapset**

Lapsilla esiintyvät haittavaikutukset ovat yleensä samankaltaisia kuin aikuisilla, mutta seuraavat haittavaikutukset saattavat olla lapsilla yleisempiä kuin aikuisilla:

- keskittymisvaikeudet
- veren happamuuden lisääntyminen
- vakavat itsetuhoiset ajatuksit
- väsymys
- vähentynyt tai lisääntynyt ruokahalu
- aggressiivisuus, poikkeava käyttäytyminen
- nukahtamisvaikeudet tai katkonainen uni
- tunne tasapainovalkeuksista kävelyn yhteydessä
- huonovointisuus
- pienentynyt veren kaliumpitoisuus
- tunteiden puuttuminen ja/tai kyvyttömyys näyttää tunteita
- kyynelvuoto
- hidas tai epäsäännöllinen sydämen syke.

Muita lapsilla mahdollisesti esiintyviä haittavaikutuksia ovat:

#### **Yleiset (voi esiintyä enintään 1 käyttäjällä 10:stä)**

- pyörimisen tunne (vertigo)
- oksentelu
- kuume.

#### **Melko harvinaiset (voi esiintyä enintään 1 käyttäjällä 100:sta)**

- eosinofiliimääärän (erääntyyppisiä veren valkosoluja) lisääntyminen veressä
- ylivilkkaus
- lämmön tunne
- oppimisvaikeudet.

#### Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle. 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](http://www.fimea.fi)

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea

Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri

PL 55

00034 FIMEA

## **5. Topiramat Sandoz -valmisteen säilyttäminen**

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Älä käytä tätä lääkettä läpipainopakkauksessa/etiketissä ja kotelossa mainitun viimeisen käyttöpäivämääärän (EXP) jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

*Läpipainopakkaus:*

Säilytä alle 30 °C. Säilytä alkuperäispakkauksessa. Herkkä kosteudelle.

*Purkki:*

Säilytä alle 30°C. Pidä purkki tiiviisti suljettuna. Herkkä kosteudelle.

Lääkkeitä ei pidä heittää viemäriin eikä hävittää talousjätteiden mukana. Kysy käyttämättömien lääkkeiden hävittämisestä aptekista. Nään menetellen suojelet luontoa.

## **6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa**

### **Mitä Topiramat Sandoz sisältää**

- Vaikuttava aine on topiramaatti.  
Topiramat Sandoz 25 mg kapseli, kova  
Yksi kapseli sisältää 25 mg topiramaattia.  
Topiramat Sandoz 50 mg kapseli, kova  
Yksi kapseli sisältää 50 mg topiramaattia.
- Muut aineet ovat: sakkaroosi, maissitärkkelys, povidoni K-30, ammoniometakryylaattikopolymeeri, typpi A (30 % dispersio), ammoniometakryylaattikopolymeeri, typpi B (30 % dispersio), trietyylisitraatti, talkki, piidioksidi, liivate, titaanidioksidi (E171).

### **Lääkevalmisten kuvaus ja pakkauskoot**

Kapseli, kova

Topiramat Sandoz 25 mg kapseli, kova: Kova liivatekapseli jonka runko on läpinäkyvä ja kansiosa on valkoinen.. Kapselit sisältävät valkoisia tai luonnonvalkoisia rakteita.

Topiramat Sandoz 50 mg kapseli, kova: Kova liivatekapseli jonka runko on valkoinen ja kansiosa on valkoinen. Kapselit sisältävät valkoisia tai luonnonvalkoisia rakteita.

Kovat kapselit on pakattu OPA/Al/PVC/Al-läpipainopakkauksiin tai PP-purkkeihin, joissa LDPE-kansi, ja koteloon.

Pakkauskoot:

Läpipainopakkaus: 5, 6, 10, 20 ja 60 kovaa kapselia

Purkki: 20, 60, 100 ja 200 kovaa kapselia

Kaikkia pakkauskokoja ei välittämättä ole myynnissä.

### **Muut tiedotnähteen**

Lisätietoa tästä lääkevalmisteesta on saatavilla Fimean verkkosivulla: [www.fimea.fi](http://www.fimea.fi)

### **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, 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., Tržmeli 2D, 9220 Lendava, Slovenia

**Tämä pakkausse ostot on tarkistettu viimeksi 12.02.2024**

## Bipacksedel: Information till användaren

### Topiramat Sandoz 25 mg hårla kapslar Topiramat Sandoz 50 mg hårla kapslar

topiramat

▼ Detta läkemedel är föremål för utökad övervakning. Detta kommer att göra det möjligt att snabbt identifiera ny säkerhetsinformation. Du kan hjälpa till genom att rapportera de biverkningar du eventuellt får. Information om hur du rapporterar biverkningar finns i slutet av avsnitt 4.

**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, apoteks- 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 mot topiramat eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6).

Förebyggande av migrän

- du får inte använda Topiramat Sandoz om du är gravid.
- om du är kvinna och kan bli gravid får du inte ta Topiramat Sandoz om du inte använder högeffektiva preventivmedel under behandlingen. Se nedan under ”Graviditet, amning och fertilitet – viktiga råd till kvinnor som kan bli gravida”.

## Behandling av epilepsi

- du får inte använda Topiramat Sandoz om du är gravid, förutom om det är den enda behandling som ger dig tillräcklig kontroll över de epileptiska anfallen.
- om du är kvinna och kan bli gravid får du inte ta Topiramat Sandozom du inte använder högeffektiva preventivmedel under behandlingen. Det enda undantaget är om du planerar att bli gravid och Topiramat Sandoz är den enda behandlingen som ger dig tillräcklig kontroll över de epileptiska anfallen. Du måste tala med en läkare för att försäkra dig om att du får information om riskerna med att ta Topiramat Sandoz under graviditet och riskerna med epileptiska anfall under graviditet. Se nedan under ”Graviditet, amning och fertilitet – viktiga råd till kvinnor som kan bli gravida”.

Läs patientguiden som du får av läkaren.

Ett patientkort medföljer förpackningen till Topiramat Sandoz för att påminna dig om riskerna vid graviditet.

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 fetrik diet (ketogen diet)
- är kvinna och kan bli gravid. Topiramat Sandoz kan skada ett ofött barn om det tas under graviditeten. Högeffektiva preventivmedel måste användas under behandlingen och i minst 4 veckor efter den sista dosen av Topiramat Sandoz. Se avsnitt ”Graviditet, amning och fertilitet” för ytterligare information.
- är gravid. Topiramat Sandoz kan skada ett ofött barn om det tas under graviditeten.

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

Om du har epilepsi är det 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 i 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 behandlats 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.

Topiramat Sandoz kan orsaka allvarliga hudreaktioner. Tala omedelbart om för läkare om du får hudutslag och/eller blåsor (se även avsnitt 4 ”Eventuella biverkningar”).

Topiramat Sandoz kan i sällsynta fall orsaka höga halter av ammoniak i blodet (påvisas i blodprover), vilket kan leda till förändrad hjärnfunktion, i synnerhet om du även tar ett läkemedel som heter valproinsyra eller natriumvalproat. Eftersom detta kan vara ett allvarligt tillstånd ska du genast tala om för din läkare om du får följande symtom (se även avsnitt 4 ”Eventuella biverkningar”):

- har svårigheter att tänka, komma ihåg information eller lösa problem
- är mindre alert eller uppmärksam
- känner dig mycket sömnig med låg energi.

Vid högre doser av Topiramat Sandoz kan risken öka för att utveckla dessa symtom.

### **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 andra 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 muskelavslappnande och lugnande medel)
- hormonella preventivmedel. Topiramat Sandoz kan göra hormonella preventivmedel mindre effektiva. Därför ska även ett barriärpreventivmedel, t.ex. kondom eller pessar användas. Tala med läkaren om vilken typ av preventivmedel som är bäst att använda medan du tar Topiramat Sandoz.

Tala om för din läkare om dina menstruationsblödningar förändras under tiden du tar hormonella preventivmedelp och Topiramat Sandoz. Oregelbundna blödningar kan förekomma. I så fall ska du fortsätta använda det hormonella preventivmedlet och informera läkaren.

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 innehåller övriga läkemedel mot epilepsi, risperidon, lithium, hydrokloritiazid, metformin, pioglitazon, glyburid, amitriptylin, propranolol, diltiazem, venlafaxin, flunarazin och johannesört (*Hypericum perforatum*) (ett naturläkemedel mot depression), blodförtunnande warfarin.

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 njurstener när du tar Topiramat Sandoz. Du bör undvika att dricka alkohol under tiden du tar Topiramat Sandoz.

### **Graviditet, amning och fertilitet**

#### Viktiga råd till kvinnor som kan bli gravida

Topiramat Sandoz kan skada ett ofött barn. Om du är kvinna och kan bli gravid ska du tala med din läkare om andra behandlingsalternativ. Träffa läkare och se över behandlingen samt samtala om riskerna minst en gång om året.

#### Förebyggande av migrän:

- du får inte använda Topiramat Sandoz mot migrän om du är gravid.
- du får inte använda Topiramat Sandoz mot migrän om du är kvinna och kan bli gravid, om du inte använder högeffektiva preventivmedel.
- kvinnor som kan bli gravida bör göra ett graviditetstest innan behandlingen med Topiramat Sandoz påbörjas.

#### Behandling av epilepsi:

- du får inte använda Topiramat Sandoz mot epilepsi om du är gravid, förutom om det är den enda behandling som ger dig tillräcklig kontroll över de epileptiska anfallen.

- du får inte använda Topiramat Sandoz mot epilepsi om du är kvinna och kan bli gravid, om du inte använder högeffektiva preventivmedel. Det enda undantaget är om du planerar att bli gravid och Topiramat Sandoz är den enda behandlingen som ger dig tillräcklig kontroll över de epileptiska anfallen. Du måste tala med en läkare för att försäkra dig om att du får information om riskerna med att ta Topiramat Sandoz under graviditet samt riskerna med epileptiska anfall under graviditet för dig eller det ofödda barnet.
- kvinnor som kan bli gravida bör göra ett graviditetstest innan behandlingen med Topiramat Sandoz påbörjas.

Risker med att ta topiramat under graviditet (oavsett vilken sjukdom topiramat används för):

Det finns risk för skador på det ofödda barnet om Topiramat Sandoz används under graviditeten.

- om du tar Topiramat Sandoz under graviditeten löper barnet högre risk för medfödda missbildningar. Bland kvinnor som tar topiramat får cirka 4–9 barn av 100 medfödda missbildningar. Jämfört med 1-3 barn av 100 bland kvinnor som inte tar läkemedel mot epilepsi. I synnerhet har läppspalt (skåra i överläppen) och gomspalt (gommen är delad) observerats. Nyfödda pojkar kan också få en missbildning av penis (hypospadia). Dessa missbildningar kan utvecklas tidigt under graviditeten, redan innan du vet om att du är gravid.
- om du tar Topiramat Sandoz under graviditeten kan barnet löpa 2 till 3 gånger högre risk att få autismspektrumstörning, intellektuell funktionsnedsättning eller ADHD, jämfört med barn födda av kvinnor med epilepsi som inte tar läkemedel mot epilepsi.
- om du tar Topiramat Sandoz under graviditeten kan ditt barn vara mindre och väga mindre än förväntat vid födseln. I en studie var 18 % av barnen till mödrar som tog topiramat under graviditeten mindre och vägde mindre än förväntat vid födseln, medan 5 % av barnen som föddes av kvinnor utan epilepsi som inte tog läkemedel mot epilepsi, var mindre och vägde mindre än förväntat vid födseln.
- tala med läkaren om du har frågor om dessa risker under graviditet.
- det kan finnas andra läkemedelsbehandlingar som har en lägre risk för missbildningar.

Krav på preventivmedel för kvinnor som kan bli gravida:

- om du är kvinna och kan bli gravid ska du tala med läkaren om andra behandlingsalternativ istället för Topiramat Sandoz . Om det beslutas att Topiramat Sandoz ska användas, måste du använda högeffektiva preventivmedel under behandlingen och i minst 4 veckor efter den sista dosen av Topiramat Sandoz.
- ett högeffektivt preventivmedel (t.ex. spiral) eller två kompletterande preventivmedel såsom piller tillsammans med ett barriärpreventivmedel (t.ex. kondom eller pessar) måste användas. Tala med läkaren om vilket preventivmedel som är lämpligast för dig.
- om du tar hormonella preventivmedel finns det risk att topiramat gör preventivmedlet mindre effektivt. Därför ska även ett barriärpreventivmedel (t.ex. kondom eller pessar) användas.
- tala om för läkaren om du får oregelbundna menstruationsblödningar.

Användning av Topiramat Sandoz hos flickor:

Om du är förälder eller vårdnadshavare till en flicka som behandlas med Topiramat Sandoz måste du kontakta hennes läkare omedelbart när hon får sin första mens. Läkaren informerar dig om riskerna med topiramat under graviditeten för det ofödda barnet och behovet av att använda högeffektiva preventivmedel.

Om du vill bli gravid medan du tar Topiramat Sandoz:

- boka in ett besök hos en läkare.
- sluta inte använda preventivmedel förrän du har diskuterat med läkaren.
- om du tar Topiramat Sandoz mot epilepsi ska du inte sluta ta läkemedlet förrän du har diskuterat med läkare eftersom din sjukdom i så fall kan förvärras.
- läkaren kommer se över din behandling och utvärdera andra behandlingsalternativ. Läkaren kommer även informera dig om riskerna med Topiramat Sandoz under graviditet. Han eller hon kanske även remitterar dig till en annan specialist.

Om du har blivit gravid eller tror att du kan vara gravid medan du tar Topiramat Sandoz:

- boka omedelbart in ett läkarbesök.
- om du tar Topiramat Sandoz för att förebygga migrän ska du omedelbart sluta ta läkemedlet och kontakta läkare för att utvärdera om du behöver alternativ behandling.
- om du tar Topiramat Sandoz mot epilepsi ska du inte sluta ta läkemedlet förrän du har diskuterat med läkare eftersom din sjukdom i så fall kan förvärras. Om din epilepsi förvärras kan du eller det ofödda barnet utsättas för risker.
- läkaren kommer se över din behandling och utvärdera andra behandlingsalternativ. Läkaren kommer även informera dig om riskerna med Topiramat Sandoz under graviditet. Han eller hon kanske även remitterar dig till en annan specialist.
- om Topiramat Sandoz används under graviditet kommer du övervakas noga för att kontrollera hur det ofödda barnet utvecklas.

Läs patientguiden som du får av läkaren. Ett patientkort medföljer förpackningen till Topiramat Sandoz för att påminna dig om riskerna med topiramat vid graviditet

#### Amning

Den aktiva substansen i Topiramat Sandoz (topiramat) utsöndras i bröstmjölk. Påverkan hos ammade spädbarn till behandlade mödrar har observerats och omfattar diarré, sömnighet, 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.

#### **Körförstående 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 inne håller sackaros**

Om du inte tål vissa sockerarter, bör 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 hård kapslar ska sväljas hela. Undvik att tugga kapslarna, 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.

#### Flickor och kvinnor som kan bli gravida:

Behandling med Topiramat Sandoz ska påbörjas och övervakas av en läkare som har erfarenhet av att behandla epilepsi eller migrän. Läkarbesök genomförs minst en gång om året för att se över behandlingen.

#### **Om du har tagit för stor mängd av Topiramat Sandoz**

- Uppsök omedelbart läkare. Ta läkemedelsförpackningen med dig.

- 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 (tel. 0800 147 111) för bedömning av risken samt rådgivning.
- Du kan känna dig sömnig, 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 buksmärter eller krampanfall.

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

#### **Om du har glömt att ta Topiramat Sandoz**

- Om du glömmer 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, humörvägningar, förvirring, desorientering
- problem med koncentrationsförmågan, långsamt tänkande, minnesförlust, problem med minnet (nya problem, plötsliga förändringar eller förvärrade problem)
- njursten, tät 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 (framför allt hos små barn som utsätts för höga temperaturer)
- tankar på att skada sig själv, försöka skada sig själv
- förlust av en del av synfältet.

##### **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, smärter eller nedsatt syn
- ha svårigheter att tänka, komma ihåg information eller lösa problem, vara mindre alert eller uppmärksam, känna sig väldigt sömnig med låg energi – dessa symtom kan vara ett tecken på höga halter av ammoniak i blodet (hyperammonemi) som kan leda till förändrad hjärnfunktion (hyperammonemisk encefalopati).

- allvarliga hudreaktioner såsom Stevens-Johnsons syndrom eller toxisk epidermal nekrolysy vilka kan framträda som utslag med eller utan blåsor. Hudirritation, sår eller svullnad i mun, hals, näsa, ögon och runt genitalierna. Hudutslagen kan utvecklas till allvarlig utbredd hudskada (hudavlossning av de yttre hudlagren och ytliga slemhinnor) med livshotande följer.

**Har rapporterats (förekommer hos ett okänt antal användare)**

- ögoninflammation (uveit) med symptom såsom rodnad i ögat, smärta, känslighet för ljus, rinnande ögon, små prickar i synfältet eller dimsyn.

**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 appetit
- aggressivitet, upprördhet, ilska, onormalt beteende
- svårigheter att somna eller sova
- talsvårigheter eller talrubbning, 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
- synrubbningar som dubbelseende, dimsyn, nedsatt syn, svårighet att fokusera
- en snurrande känsla (vertigo), öronsusningar, öronsmärkor
- andfåddhet
- hosta
- näsblod
- feber, sjukdomskänsla, svaghet
- kräkningar, förstopning, smärter eller obehag i buken, matsmältningsbesvär, infektion i magsäck eller tarmar
- muntorrhett
- hårvärfall
- klåda
- ledsmärter eller ledsvullnad, muskelkramper eller muskelryckningar, muskelvärk eller muskelsvaghetsmärkor
- viktökning
- deponering av kalcium i njuren.

**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 leverenzymers, ökat antal eosinofiler (en sorts vita blodkroppar) i blodet
- svullna körtlar på halsen, i armhålorna eller i ljungrörelserna
- ökad appetit
- förhöjt stämningssläge
- 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, talrubbningar, problem med att skriva för hand
- rastlöshet, hyperaktivitet
- långsamt tänkande, nedsatt vakenhet och uppmärksamhet
- minskade eller långsamma kroppsrörelser, ofrivilliga onormala eller upprepade muskelrörelser
- svimning
- onormal eller nedsatt känslor vid beröring
- nedsatt, förvrängt eller förlorat luktsinne
- ovanlig känsla eller förfimmelse 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 uppsväldhet
- blödande tandkött, ökad mängd saliv, dredling, dålig andedräkt
- onormalt stort vätskeintag, törst
- missfärgad hud
- muskelstelhet, smärter i sidan
- blod i urinen, urininkontinens, kraftiga trängningar, smärter i njurtrakten eller njurarna
- svårighet att få eller behålla erektil sexuell dysfunktion
- influensaliknande symtom
- kalla fingrar och tår
- berusningskänsla
- inlärningssvårigheter.

#### **Sällsynta (kan före komma 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
- onormal lukt från huden
- obehagskänsla i armar eller ben
- njursjukdom.

#### **Har rapporterats (före kommer hos ett okänt antal användare)**

- makulopati är en sjukdom i gula fläcken, den lilla fläcken på näthinnan där synen är skarpast. Du ska uppsöka läkare om du märker en förändring eller försämring av synen.

#### **Barn**

Biverkningarna hos barn liknar i allmänhet dem som setts hos vuxna, men följande biverkningar kan vara vanligare hos barn än hos vuxna:

- koncentrationsproblem
- ökad surhetsgrad i blodet
- ha tankar på allvarligt självskadande
- trötthet
- minskad eller ökad aptit
- aggression, onormalt beteende
- svårigheter att somna eller att sova

- känsla av ostadig gång
- känsla av att inte må bra
- minskat kalium i blodet
- inte visa och/eller känna känslor
- rinnande ögon
- långsamma eller oregelbundna hjärtslag.

Andra biverkningar som kan uppstå hos barn är:

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

- yrsel (vertigo)
- kräkningar
- feber.

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

- ökade eosinofiler (en typ av vita blodkroppar) i blodet
- överaktivitet
- värmekänsla
- inlärningsproblem.

**Rapportering av biverkningar**

Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella 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.

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea

Biverkningsregistret

PB55

00034 FIMEA

Webbplats: [www.fimea.fi](http://www.fimea.fi).

## 5. Hur Topiramat Sandoz ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Används före utgångsdatum som anges på blistret/etiketten och kartongen efter EXP. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

*Blister:*

Förvaras vid högst 30 °C. Förvaras i originalförpackningen. Fuktkänsligt.

*Burk:*

Förvaras vid högst 30 °C. Tillslut burken väl. 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 kapsel, hård  
En kapsel innehåller 25 mg topiramat.  
Topiramat Sandoz 50 mg kapsel, hård

En kapsel innehåller 50 mg topiramat.

- Övriga innehållsämnen är sackaros, majsstärkelse, povidon K-30, ammoniometakrylatkopolymer typ A (30 % dispersion), ammoniometakrylatkopolymer typ B (30 % dispersion), trietylcitrat, talk, kiseldioxid, gelatin, titandioxid (E171).

#### **Läke medlets utseende och förpackningsstorlekar**

Kapsel, hård

Topiramat Sandoz 25 mg kapslar, hårda: Hårda gelatinkapslar med genomskinlig underdel och vit överdel. Kapslarna innehåller vitt eller naturvitt granulat.

Topiramat Sandoz 50 mg kapslar, hårda: Hårda gelatinkapslar med vit underdel och vit överdel. Kapslarna innehåller vitt eller naturvitt granulat.

De hårda kapslarna är förpackade i OPA/Al/PVC/Al-blisterförpackningar eller PP-burkar med LDPE-lock och insatt i en kartong.

Förpackningsstorlekar:

Blister: 5, 6, 10, 20 och 60 kapslar, hårda.

Burk: 20, 60, 100 och 200 kapslar, hårda.

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, 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 bipacks edel ändrades senast 12.02.2024**