

Pakkausselostetiedot

**Lamictal 2 mg purutabletti / dispersioitava tabletti
Lamictal 5 mg purutabletti / dispersioitava tabletti
Lamictal 25 mg purutabletti / dispersioitava tabletti
Lamictal 50 mg purutabletti / dispersioitava tabletti
Lamictal 100 mg purutabletti / dispersioitava tabletti
Lamictal 200 mg purutabletti / dispersioitava tabletti**

lamotrigiini

Lue tämä pakkausselostetiedot huolellisesti, ennen kuin aloitat lääkkeen ottamisen, sillä se sisältää sinulle tärkeitä tiedot.

- Säilytä tämä pakkausseloste. Voit tarvita sitä myöhemmin.
- Jos sinulla on kysyttävästi, käännny lääkärin tai apteekkienkilökunnan puoleen.
- Tämä lääke on määritetty vain sinulle eikä sitä pidä antaa muiden käyttöön. Se voi aiheuttaa haittaa muille, vaikka heillä olisikin samanlaiset oireet kuin sinulla.
- Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkienkilökunnalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselostetiedossa. Ks. kohta 4.

Tässä pakkausselostetiedossa kerrotaan:

1. Mitä Lamictal on ja mihin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä ennen kuin otat Lamictalia
3. Miten Lamictalia otetaan
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Lamictalin säilyttäminen
6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

1. Mitä Lamictal on ja mihin sitä käytetään

Lamictal on epilepsialääke. Sitä käytetään kahden eri taudin – **epilepsian ja kaksisuuntaisen mielialahäiriön** – hoitoon.

Lamictal tehoaa epilepsiaan estämällä aivoissa signaaleja, jotka laukaisevat kouristuksia (kohtauksia).

- Aikuisille ja vähintään 13-vuotiaille lapsille Lamictalia voidaan käyttää ainoana lääkkeenä tai yhdessä muiden lääkkeiden kanssa epilepsian hoitoon. Lamictalia voidaan myös käyttää yhdessä muiden lääkkeiden kanssa estämään kouristuksia, joita on Lennox-Gastautin oireyhtymäksi kutsutussa sairaudessa.
- 2–12-vuotiaille lapsille Lamictalia voidaan käyttää yhdessä muiden lääkkeiden kanssa yllämainittujen tilojen hoitoon. Sitä voidaan käyttää ainoana lääkkeenä tyypillisiksi poissaolohtauksiksi kutsutussa epilepsian muodossa.

Lamictal tehoaa myös kaksisuuntaisen mielialahäiriön

Henkilöillä, joilla on kaksisuuntainen mielialahäiriö (jota kutsutaan myös maanisdepressiivisydeksi), on jyrkkiä mielialanvaliteliaita: maniajaksoja (innostuneisuutta tai hyvänolontunnetta) ja depressiojaksoja (syvää surullisuutta tai epätoivoa). Lamictalia voidaan käyttää aikuisille ja yli 18-vuotiaille ainoana lääkkeenä tai yhdessä muiden lääkkeiden kanssa estämään kaksisuuntaisen mielialahäiriön depressiovaiheita. Vielä ei tiedetä, miten Lamictal vaikuttaa aivoissa saadessaan aikaan tämän vaikutuksen.

2. Mitä sinun on tiedettää ennen kuin otat Lamictalia

Älä ota Lamictalia

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

Jos tämä koskee sinua:

➔ **Kerro asiasta lääkärille** äläkä ota Lamictalia.

Varoitukset ja varotoimet

Ole erityisen varovainen Lamictalin suhteen

Keskustele lääkärin tai apteekkihenkilökunnan kanssa ennen kuin otat Lamictalia,

- **jos sinulla on munuaisvaivoja**
- **jos sinulle on joskus tullut ihottuma lamotrigiinin tai muiden kaksisuuntaisen mielialahäiriön tai epilepsian hoitoon käytettyäviin lääkkeiden ottamisen jälkeen**
- **jos sinulla ilmeenä ihottuma tai auringonpolttama**, kun olet ottanut lamotrigiinia ja altistunut auringonvalolle tai keinovalolle (esim. solariumissa). Lääkäri tarkistaa lääkityksesi, ja hän voi kehottaa sinua välttämään auringonvaloa tai suojautumaan auringolta (esimerkiksi käyttämällä aurinkosuojavaoiteita ja/tai pukeutumaan suojavaatteisiin).
- **jos sinulle on aikaisemmin kehittynyt aivokalvontulehdus lamotrigiinin ottamisen jälkeen** (*lue tämän oireista pakkausselosten kohdasta 4: Harvinaiset haittavaikutukset*)
- **jos otat jo jotain lamotrigiinia sisältävästä lääketästä**
- **jos sinulla on Brugandan oireyhtymäksi kutsuttu tila tai muita sydänongelmia.** Brugadan oireyhtymä on geneettinen sairaus, jonka yhteydessä sydämen sähköinen toiminta on poikkeavaa. Lamotrigiini voi laukaista EKG:n poikkeavuuksia, jotka voivat johtaa sydämen rytmihäiriöihin.

Jos jokin näistä koskee sinua:

➔ **Kerro asiasta lääkärille**, joka saattaa alentaa annosta tai todeta, että Lamictal ei sovi sinulle.

Tärkeää tietoa mahdollisesti hengenvaarallisesta reaktioista

Pieni osa Lamictalia saavista potilaista saa allergisen reaktion tai ihoreaktion, joka voi olla hengenvaarallinen ja joka voi kehittyä vakavammaksi, jos sitä ei hoideta. Sinun on tiedettäävä Lamictal-hoidon aikana seurattavat oireet. Näitä ovat Stevens-Johnsonin oireyhtymä, toksinen epidermaalinen nekrolyysi ja yleisoireinen eosinofilinen oireyhtymä. Riski voi liittyä geenimuunokseen aasialaista (ensisijaisesti han-kiinalaista tai thaimalaista) syntyperää olevilla henkilöillä. Jos olet tällaista syntyperää ja sinulla on aiemmin todettu kyseinen geenimuunnos (HLA-B*1502), keskustele lääkärin kanssa ennen Lamictalin ottamista.

➔ **Lue oireiden kuvaus tämän pakkausselosten kohdasta 4 'Reaktiot, jotka voivat olla hengenvaarallisia: ota heti yhteys lääkäriin'.**

Hemofagosyttineen lymphohistiosytoosi (HLH)

Lamotrigiinia käytäneillä potilailla on ilmoitettu harvinaisia mutta hyvin vakavia immuunijärjestelmän reaktioita.

➔ **Ota välittömästi yhteys lääkäriin tai apteekkiin**, jos sinulla on lamotrigiinihoidon aikana mitä tahansa seuraavista oireista: kuume, ihottuma, hermosto-oireet (esim. tärinä tai vapina, sekavuustila, aivotoiminnan häiriöt).

Itseltuhoiset ajatukset tai itsemurha-ajatukset

Epilepsialääkkeitä käytetään eri tautien hoitoon, mm. epilepsian ja kaksisuuntaisen mielialahäiriön hoitoon. Kaksisuuntaista mielialahäiriötä sairastavat henkilöt voivat joskus saada itsetuhoisia tai itsemurha-ajatuksia. Jos sinulla on kaksisuuntainen mielialahäiriö, näin voi käydä todennäköisemmin:

- kun aloitat hoidon
- jos sinulla on aikaisemmin ollut itsetuhoisia tai itsemurha-ajatuksia

- jos olet alle 25-vuotias.

Jos koet masentavia ajatuksia tai kokemuksia tai jos huomaat, että voitisi huononee tai saat uusia oireita Lamictal-hoidon aikana:

→ Ota yhteys lääkäriin mahdollisimman pian tai mene lähimpään sairaalaan saadaksesi apua.

Voi olla avuksi kertoa perheenjäsenelle, hoitajalle tai läheiselle ystävälle, että saatat kokea masennusta tai muita merkittäviä muutoksia mielialassa. Pyydä heitä lukemaan tämä pakkausseloste. Voit myös pyytää heitä kertomaan sinulle, jos masennuksesi tai muut muutokset käytöksessäsi huolestuttavat heitä.

Pienellä määrellä henkilötä, jotka saavat epilepsialääkkeitä, kuten Lamictalia, on myös ollut itsetuhoisia tai itsemurha-ajatuksia. Jos jossain vaiheessa koet tällaisia ajatuksia, ota heti yhteys lääkäriin.

Jos saat Lamictalia epilepsian hoitoon

Joidenkin epilepsiatyyppien kohtaukset voivat pahentua tai niitä voi tulla useammin Lamictal-hoidon aikana. Jotkut potilaat voivat saada vakavia kohtauksia, jotka voivat aiheuttaa vakavia terveysriskejä. Jos saat kohtauksia useammin kuin ennen tai jos saat vakavia kouristuksia Lamictal-hoidon aikana:

→ Ota yhteys lääkäriin mahdollisimman pian.

Lamictalia ei pidä antaa alle 18-vuotiaille kaksisuuntaiseen mielialahäiriön hoitoon.

Masennuksen ja muiden psyykisten sairauksien hoitoon käytetyt lääkkeet lisäävät lasten ja alle 18-vuotiaiden nuorten itsemurha-ajatuksien ja itsemurhakäyttäytymisen vaaraa.

Muut lääkevalmisteet ja Lamictal

Kerro lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle, jos parhaillaan käytät tai olet äskeettäin käyttänyt tai saatat joutua käyttämään muita lääkeitä, myös kasvisrohdosvalmisteita ja ilman reseptiä myytäviä lääkeitä.

Lääkärin pitää tietää, jos otat muita epilepsia- tai mielialalääkeitä. Tieto on tärkeää, jotta Lamictal-annoksesi määritetään oikein. Näitä lääkeitä ovat:

- **oxcarbamazepiini, felbamatti, gabapentiini, levetirasetaami, pregabaliini, topiramaatti tai ethosamide,** joita käytetään **epilepsian** hoitoon
- **litium, olantsapiini tai aripipratsoli,** joita käytetään **mielialahäiriöiden** hoitoon
- **bupropioni,** jota käytetään **mielialahäiriöiden** hoitoon tai avuksi **tupakoinnin lopettamiseessa**
- **paracetamoli,** käytetään **kivun ja kuumeen** hoitoon.

→ Kerro lääkärille, jos saat jotain näistä lääkeitä.

Joillakin lääkeillä on yhteisvaikutuksia Lamictalin kanssa tai ne voivat lisätä haittavaikutusten mahdollisuutta. Näitä lääkeitä ovat:

- **valproaatti,** jota käytetään **epilepsian** ja **mielialahäiriöiden** hoitoon
- **karbamatsapiini,** jota käytetään **epilepsian** ja **mielialahäiriöiden** hoitoon
- **feNytoini, primidoni tai feNoBarbitaali,** jota käytetään **epilepsian** hoitoon
- **risperidoni,** jota käytetään **mielialahäiriöiden** hoitoon
- **rifampisiini,** joka on **antibiootti**
- **HIV-infektion** hoitoon käytettävä lääkeet (lopinavirin ja ritonavirin tai atatsanavirin ja ritonavirin yhdistelmä)
- **hormonaaliset ehkäisyvalmisteet,** kuten **ehkäisytabletit** (ks. alla)

→ Kerro lääkärille, jos saat jotain näistä lääkeitä tai jos lopetat tai aloitat jonkin näistä käytön.

Hormonaaliset ehkäisyvalmisteet (kuten ehkäisytabletit) voivat vaikuttaa siihen, miten Lamictal vaikuttaa

Lääkäri voi suositella, että käytät jotain tietyntyyppistä hormonaalista ehkäisyvalmisteita tai jotain muuta ehkäisyomenetelmää, esim. kondomia, pessaaria tai kierukkaa. Jos käytät hormonaalista ehkäisyä, kuten ehkäisytabletteja, lääkäri voi ottaa verikokeita tarkistaakseen veresi lamotrigiinipitoisuuden. Jos käytät hormonaalista ehkäisyä tai jos suunnittelet alkavasi käyttää sitä:

→ Keskustele lääkärin kanssa sinulle sopivista ehkäisyomenetelmistä.

Lamictal voi myös vaikuttaa siihen, miten hormonaaliset ehkäisyvalmisteet toimivat, vaikkakin on epätodennäköistä, että se heikentäisi niiden tehoa. Jos käytät hormonaalista ehkäisyvalmistetta ja huomaat muutoksia kuukautiskierrossasi, kuten välivuotoja:

➔ **Kerro asista lääkärille.** Nämä voivat olla merkki siitä, että Lamictal vaikuttaa ehkäisyvalmisteesi tehoon.

Raskaus ja imetyks

- ➔ **Jos olet raskaana, epäilet olevasi raskaana tai jos suunnittelet lapsen hankkimista, kysy lääkäristä tai apteekista neuvoa ennen tämän lääkkeen käyttöä.**
- Älä lopeta hoitoa keskustele matta asista lääkärin kanssa. Tämä on erityisen tärkeää, jos sinulla on epilepsia.
 - Raskaus saattaa muuttaa Lamictalin tehoa, joten voit tarvita verikokeita ja tarvittaessa Lamictal-annostasi voidaan muuttaa.
 - Synnynnäisten epämuodostumien riski, mukaan lukien huulihalkio tai kitalakihalkio, voi olla hieman lisääntynyt, jos Lamictalia otetaan raskauden ensimmäisen kolmanneksen aikana.
 - Lääkäri voi neuvoa sinua ottamaan **foolihappolisää**, jos suunnittelet raskautta ja kun olet raskaana.
- ➔ **Jos imetät tai suunnittelet imettämistä, kysy lääkäristä tai apteekista neuvoa ennen tämän lääkkeen käyttöä.** Lamictalin vaikuttava aine erittyy rintamaitoon ja voi vaikuttaa vauvaan. Lääkäri keskustlee kanssasi siitä, mitä riskejä ja hyötyjä Lamictalin käytön aikaiseen imettämiseen liittyy. Jos päättää imettää, lääkäri seuraa ajoittain vauvasi vointia uneliaisuuden, ihottuman ja heikon painonkehityksen varalta. Kerro lääkärille jos huomaat vauvalla jonkin näistä oireista.

Ajaminen ja koneiden käyttö

Lamictal voi aiheuttaa huimausta ja kahtena näkemistä.

➔ **Älä aja äläkä käytä koneita, ellei ole varma, aiheuttaako lääke sinulle näitä oireita.**

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

Jos sinulla on epilepsia, keskustele lääkärin kanssa auton ajamisesta ja koneiden käytöstä.

Tämä lääkevalmiste sisältää alle 1 mmol natriumia (23 mg) per tabletti eli sen voidaan sanoa olevan "natriumiton".

3. Miten Lamictalia otetaan

Ota tästä lääkettä juuri siten kuin lääkäri on määränyt tai apteekkihenkilökunta on neuvonut. Tarkista ohjeet lääkäristä tai apteekista, jos olet epävarma.

Kuinka paljon Lamictalia tulee ottaa

Voi viedä jonkin aikaa ennen kuin löydetään paras Lamictal-annos juuri sinulle. Annos riippuu:

- iästäsi
- siitä, saatko muita lääkkeitä samanaikaisesti Lamictalin kanssa
- siitä, onko sinulla munuais- tai maksavaivoja.

Lääkäri määrää sinulle ensin pienen annoksen. Annosta nostetaan vähitellen muutaman viikon aikana, kunnes saavutat annoksen, joka tehoaan sinuun. **Älä koskaan ota enempää Lamictalia kuin lääkäri on määränyt.**

Tavallinen tehokas Lamictal-annos aikuisille ja yli 13-vuotiaalle lapsille on 100 mg:n ja 400 mg:n välillä vuorokaudessa.

2–12 –vuotiaiden lasten tehokas annos riippuu painosta, tavallisesti se on 1 mg – 15 mg painokiloa kohden, ylläpitoannoksena enintään 200 mg vuorokaudessa.

Lamictalia ei suositella alle 2-vuotiaille lapsille.

Miten Lamictal-annos otetaan

Ota Lamictal-annoksesi kerran tai kaksi kertaa päivässä sen mukaan kuin lääkäri on määritellyt. Voit ottaa sen ruoan kanssa tai ilman ruokaa.

- **Ota aina koko lääkärin määräämä annos. Älä koskaan otta vain osaa tabletista.**

Lääkäri voi myös kehottaa sinua aloittamaan tai lopettamaan joidenkin muiden lääkkeiden käytön, riippuen siitä, mihin tautiin saat Lamictalia tai miten hoito vaikuttaa sinuun.

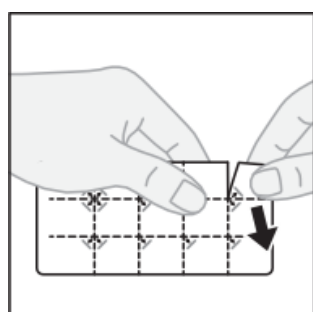
Lamictal purutabletit / dispergoituvat tabletit voidaan ottaa nielemällä ne kokonaisenä pienien vesimäärenä kanssa, pureskelemalla ne tai liuottamalla ne veteen. Älä koskaan juo vain osaa nesteestä.

Tabletin irrottaminen läpipainolevystä

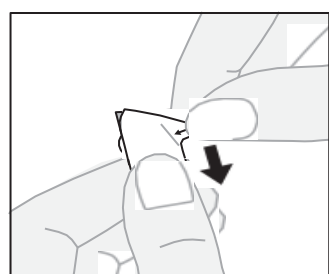
Tabletit on pakattu erityiseen pakkaukseen, jotta lapset eivät saisi irrotettua niitä läpipainolevystä.

Jokaisessa läpipainolevyssä on numero. Tabletit otetaan numeroiden osoittamassa järjestyksessä aloittaen tabletista numero 1.

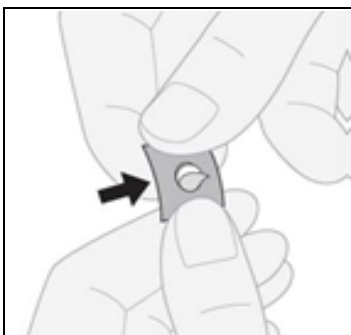
1. Irrota yksi tabletti: revi katkoviivaa pitkin irottaaksesi yhden ”taskun” levystä.



2. Revi pois uloin kerros: aloita kulmasta, nostaa ja revi pois uloin kerros taskun päältä.



3. Työnnä tabletti ulos taskusta: työnnä varovasti tabletin toinen pää folion läpi.



Jos puresteket tabletin:

Sinun voi olla tarpeen juoda vähän vettä samalla, jotta tabletti liukenee suussasi. Juo tämän jälkeen vielä vähän vettä varmistaaksesi, että olet niellyt koko lääkemääärän.

Näin teet lääkkeestä nestemäisen:

- Laita tabletti lasiin, jossa on vähintään niin paljon vettä, että koko tabletti peittyy.
- Sekoita liuottaaksesi tabletin tai odota, kunnes tabletti on kokonaan liennut.
- Juo koko nestemääärä.
- Lisää lasiin vielä vähän vettä ja juo sekkin varmistaaksesi, että lasiin ei jää lääkettä.

Jos otat enemmän Lamictalia kuin sinun pitäisi

➔ Jos olet ottanut liian suuren lääkeannoksen tai vaikkapa lapsi on ottanut lääketötä vahingossa, ota aina yhteyttä lääkäriin, sairaalaan tai Myrkytystietokeskuseen (puh. 0800 147 111) riskien arvioimiseksi ja lisähohjeiden saamiseksi. Jos mahdollista, näytä heille Lamictal-pakettia.

Jos otat liikaa Lamictalia, voit saada todennäköisemmin vakavia haittavaikutuksia, jotka voivat olla kuolemaan johtavia.

Henkilö, joka on ottanut liikaa Lamictalia, voi saada seuraavia oireita:

- nopeita hallitsemattomia silmän liikkeitä (*nystagmus*)
- kömpelyyttä tai koordinaatiokyvyn puuttetta, joka vaikuttaa tasapainoaistiin (*ataksia*)
- sydänrytmien muutoksia (havaitaan tavallisesti EKG-tutkimuksessa)
- tajuttomuus, kouristuskohtaukset tai syvä tajuttomuus.

Jos unohtat ottaa Lamictal-kerta-annoksen

Älä ota ylimääräisiä tabletteja korvatakseesi unohtamasi annoksen. Ota vain seuraava annos tavanomaisena aikaan.

Jos unohtat ottaa useita Lamictal-annoksia

➔ Kysy lääkäriltä ohjeita, miten aloittaa hoito uudestaan. On tärkeää, että teet näin.

Älä loeta Lamictalin käyttöä ilman lääkärin ohjetta

Lamictalia on otettava niin kauan kuin lääkäri määrää. Älä loeta sen käyttöä, ellei lääkäri neuvoo sinua tekemään niin.

Jos otat Lamictalia epilepsian hoitoon

Kun Lamictal-hoito lopetetaan, on tärkeää, että annosta pienentää vähitellen, noin kahden viikon aikana. Jos lopetat Lamictalin ottamisen äkillisesti, voit saada epilepsiakohtauksia tai kohtaukset voivat pahentua.

Jos otat Lamictalia kaksisuuntaisen mielialahäiriön hoitoon

Voi viedä jonkin aikaa ennen kuin Lamictal tehoa, joten et todennäköisesti voi heti hoidon aloituksen jälkeen paremmin. Jos lopetat Lamictalin käytön, annostasi ei tarvitse pienentää vähitellen. Keskustele kuitenkin ensin lääkärin kanssa, jos haluat lopettaa Lamictalin käytön.

4. Mahdolliset haittavaikutukset

Kuten kaikki lääkkeet, tämäkin lääke voi aiheuttaa haittavaikutuksia. Kaikki eivät kuitenkaan niitä saa.

Reaktiot, jotka voivat olla hengenvaarallisia: ota heti yhteys lääkäriin.

Pieni osa Lamictalia saavista potilaista saa allergisen reaktion tai ihoreaktion, joka voi olla hengenvaarallinen. Nämä voivat kehittyä vakavammiksi, jos niitä ei hoiteta.

Näitä oireita tulee todennäköisemmin ensimmäisten Lamictal-hoitoalueiden aikana, erityisesti, jos aloitusannos on liian suuri tai annostaan liian nopeasti tai jos Lamictalia otetaan toisen, valproaatti-nimisen lääkkeen kanssa. Jotkut oireista ovat tavallisempia lapsilla, joten vanhempien on syytä seurata näitä erityisen huolella.

Tällaisten reaktioiden oireita ovat:

- **ihottumat tai ihmisen punaisuus**, jotka voivat kehittyä hengenvaarallisiksi ihoreaktioiksi, esim. laaja-alaiseksi ihottumaksi, jossa on rakkaja ja ihmisen kuoriutumista, erityisesti suun ympärillä, nenässä, silmissä ja sukkuolielimissä (*Stevens-Johnsonin oireyhtymä*), ihmisen kuoriutumiseksi laajoilta alueilta (yli 30 % kehon pinta-alasta; *toksinen epidermaalinen nekrolyysi*) tai laajalle levinnyt ihottuma, johon liittyy muutoksia maksassa, muissa sisäelimissä ja veressä (*yleisoireinen eosinofiilinen oireyhtymä* eli ns. DRESS-hypersensitiviteettisyndrooma).
- **haavaumat suussa, kurkussa, ne nässä tai sukuupolie limissä**
- **suun kirvelty tai punaiset tai turvonneet silmät** (sidekalvotulehdus)
- **korkea kuume**, nuhakuumetta muistuttavat oireet tai väsymys
- **kasvojen turpoamineen tai rauhasteen turpoamineen** niskassa, kainaloissa tai nivusissa
- **odottamaton verenvuoto tai odottamattomat mustelmat** tai sormien sinertyminen
- **kurkkukipu** tai tavallista enemmän tulehuksia (kuten nuhakuumeita)
- maksa-arvojen suureneminen verikokeissa
- erään valkosolutyypin (eosinofilit) määrään lisääntyminen
- imusolmukkeiden suureneminen
- sisäelinten, kuten maksaan ja munuaisten toiminnan muutokset.

Monissa tapauksissa nämä oireet ovat merkki vähemmän vakavista haittavaikutuksista. **Mutta sinun tulee tiedostaa, että ne voivat olla hengenvaarallisia ja voivat kehittyä vakavammiksi ongelmiksi, kuten elinten toiminnan pettämisen, jos niitä ei hoiteta.** Jos huomaat tällaisia oireita:

- ➔ **Ota välittömästi yhteys lääkäriin.** Lääkäri voi päätää otattaa maksaan, munuaisten tai veresi tilaa selvittäviä tutkimuksia ja voi neuvoa sinua lopettamaan Lamictalin käytön. Jos sinulle on kehittynyt Stevens-Johnsonin oireyhtymä tai toksinen epidermaalinen nekrolyysi, lääkäri kertoo sinulle, että et saa enää koskaan käyttää lamotriginia.

Hemofagosyttinen lymfohistiosytoosi (HLH) (ks. kohta 2 ”Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin otat Lamictalia”).

Hyvin yleiset haittavaikutukset

Näitä voi olla **useammalla kuin yhdellä kymmenestä**:

- päänsärky
- ihottuma.

Yleiset haittavaikutukset

Näitä voi olla **enintään yhdellä kymmenestä**:

- vihamielisyys tai ärttyvyys
- väsymys tai uneliaisuus
- pyörrytys
- tärinä tai vapina
- univaikeudet (unettomuus)
- kiihyneisyys
- ripuli

- suun kuivuminen
- pahoinvointi tai oksentelu
- väsymyksen tunne
- selän, nivelten tai muu kipu.

Melko harvinaiset haittavaikutukset

Näitä voi olla **enintään yhdellä sadas ta:**

- kömpelyys ja koordinaation puute
- kahtena näkeminen tai näön hämärtyminen.
- epätavallinen hiustenlähtö
- ihottuma tai auringonpolttama auringonvalolle tai keinovalolle altistumisen jälkeen (valoherkkyyys)

Harvinaiset haittavaikutukset

Näitä voi olla **enintään yhdellä tuhannesta:**

- hengenvaarallinen ihoreaktio (*Stevens-Johnsonin oireyhtymä; ks. myös kohdan 4 alussa oleva tieto*)
- oireryhmä, johon kuuluu kuume, pahoinvointi, oksentelu, päänsärky, niskajäykkyys ja voimakas herkkyyys kirkkaalle valolle. Tämä voi johtua aivoja ja selkäydintä suojaavien kalvojen tulehduksesta (*meningiitti*). Nämä oireet menevät yleensä ohi, kun hoito lopetetaan. Jos oireet kuitenkin jatkuvat tai pahenevat, **ota yhteys lääkäriin**.
- silmän nopeat hallitsemattomat liikkeet (*nystagmus*)
- kutisevat, vuotavat silmät ja karheat silmäluomet (*konjunktiviitti eli sidekalvontulehdus*).

Hyvin harvinaiset haittavaikutukset

Näitä voi olla **enintään yhdellä 10000:sta**

- hengenvaarallinen ihoreaktio (*toksinen epidermaalinen nekrolyysi; ks. myös kohdan 4 alussa oleva tieto*)
- yleisoireinen eosinofiilinen oireyhtymä (ks. *myös kohdan 4 alussa oleva tieto*)
- korkea kuume (ks. *myös kohdan 4 alussa oleva tieto*)
- kasvojen turpoaminen (*edeema*) tai niskan, kainaloiden tai nivosten rauhasten turpoaminen (*lymfadenopatia; ks. myös kohdan 4 alussa oleva tieto*)
- maksan toiminnan muutokset, jotka näkyvät verikokeissa, tai maksan toiminnan pettäminen (ks. *myös kohdan 4 alussa oleva tieto*)
- vakava veren hyytymisen häiriö, joka voi aiheuttaa odottamattomia verenvuotoja tai mustelmia (DIC ; ks. *myös kohdan 4 alussa oleva tieto*)
- hemofagosyttinen lymfohistiosytoosi (HLH) (ks. kohta 2: Mitä sinun on tiedettävä ennen kuin otat Lamictalia)
- muutokset, joita voidaan nähdä verikokeissa, mm. punaisten verisolujen määrän pieneneminen (*anemia*), veren valkosolujen määrän pieneneminen (*leukopenia, neutropenia, agranulosytoosi*), verihiualeiden määrän pieneneminen (*trombosytopenia*), kaikkien näiden solulajien määrän pieneneminen (*pansytopenia*) ja luuytimen häiriö, jota kutsutaan *aplastiseksi anemiaksi*
- hallusinaatiot (näkö- tai kuuloharhat)
- sekavuus
- epävakaa olo liikkuessa
- hallitsemattomat toistuvat kehon liikkeet ja/tai äänänhädykset tai sanat, hallitsemattomat lihassupistukset silmissä, päässä ja kehossa tai muut poikkeavat kehon liikkeet, kuten nykimiset, tärinä tai jäykkyys
- henkilöillä, joilla on epilepsia, voi olla kouristuksia useammin
- henkilöillä, joilla on Parkinsonin tauti, oireet voivat pahentua
- ”lupuksen kaltaiset” reaktiot (oireita ovat mm. selkä- tai nivelkipu, johon joskus liittyy kuume ja/tai yleinen sairaudentunne)

Muita haittavaikutuksia

Pienellä osalla on ollut muitakin haittavaikutuksia, mutta niiden tarkkaa yleisyyttä ei tiedetä:

- Luustomuutoksia, kuten osteopenia ja -poroosia (luun heikentymistä) sekä murtumia, on raportoitu tämän lääkkeen käytön yhteydessä. Kerro lääkärille tai apteekkikenkilökunnalle, jos käytät pitkääikaista epilepsialääkitystä tai steroideja tai sinulla on todettu osteoporosi.
- munuaistulehdus (tubulointerstitiaalinen nefriitti), mikä voi esiintyä silmätulehuksen yhteydessä (uveiitti)
- Painajaiset
- Immunipuolustuksen heikkeneminen, koska infektioilta suojaavia immunoglobuliinivasta-aineita on veressä tavallista vähemmän
- Punaiset kyhmyt tai läiskät ihossa (pseudolymfooma).

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkikenkilökunnalle. 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 lääkevalmisten turvallisuudesta.

www-sivusto: www.fimea.fi

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea
Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri
PL 55
00034 FIMEA

5. Lamictalin säilyttäminen

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Älä käytä tätä lääkettä pakauksessa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

Lamictal ei vaadi erityisiä säilytysolosuhteita.

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

6. Pakauksen sisältö ja muuta tietoa

Mitä Lamictal purutabletit / dispergoituvat tabletit sisältävät

Vaikuttava aine on lamotrigiini. Yksi purutabletti / dispergoitova tabletti sisältää 2 mg, 5 mg, 25 mg, 50 mg, 100 mg tai 200 mg lamotrigiinia.

Muut aineet ovat: kalsiumkarbonaatti, matalasubstituoitu hydroksipropyliselluloosa, alumiinimagnesiumsilikaatti, natriumtärkkelysglykolaatti (tyyppi A), povidoni K30, sakariininatrium, magnesiumstearaatti, mustaherukanmakuinen aromiaaine.

Miltä Lamictal purutabletit / dispergoituvat tabletit näyttävät ja pakauskoot

Lamictal dispergoituvat tabletit / purutabletit (kaikki vahvuudet) ovat valkoisia tai melkein valkoisia ja ne voivat olla hieman kirjavia. Ne tuoksuват mustaherukalta. Kaikkia lueteltuja pakauksia ei välittämättä ole myynnissä maassasi.

Lamictal 2 mg purutabletti / dispergoitova tabletti on pyöreä tabletti. Toisella puolella on merkintä "LTG" numeron "2" yläpuolella. Toisella puolella on kaksi suorakulmaisesti päälekkäistä ellipsiä. Purkissa on 30 tablettia.

Lamictal 5 mg purutabletti / dispergoituva tabletti on pitkänomainen ja siinä on pyöristetyt reunat. Toisella puolella on merkintä "GSCL2" ja toisella "5". Läpipainopakkauksissa on 10, 14, 28, 30, 42, 50 tai 56 tablettia läpipainolevyssä. Purkeissa on 14, 28, 30, 42, 56 tai 60 tablettia.

Lamictal 25 mg purutabletti / dispergoituva tabletti on nelikulmainen ja sen kulmat on pyöristetty. Sen toisella puolella on painatus "GSCL5" ja toisella "25". Läpipainopakkauksessa on 10, 14, 21, 28, 30, 42, 50, 56 tai 60 tablettia.

Lamictal 50 mg purutabletti / dispergoituva tabletti on nelikulmainen ja sen kulmat on pyöristetty. Siinä on painatus "GSCX7" toisella puolella ja "50" toisella. Läpipainopakkauksissa on 10, 14, 28, 30, 42, 50, 56, 60, 90, 98, 100, 196 tai 200 purutablettia / dispergoituvaa tablettia.

Lamictal 100 mg purutabletti / dispergoituva tabletti on nelikulmainen ja sen kulmat on pyöristetty. Siinä on painatus "GSCL7" toisella puolella ja "100" toisella. Läpipainopakkauksissa on 10, 14, 28, 30, 42, 50, 56, 60, 90, 98, 100, 196 tai 200 purutablettia / dispergoituvaa tablettia läpipainolevyssä.

Lamictal 200 mg purutabletti / dispergoituva tabletti on nelikulmainen ja sen kulmat on pyöristetty. Siinä on painatus "GSEC5" toisella puolella ja "200" toisella. Läpipainopakkauksissa on 10, 14, 28, 30, 42, 50, 56, 60, 90, 98, 100, 196 tai 200 purutablettia / dispergoituvaa tablettia läpipainolevyssä.

Myyntiluvan haltija ja valmistaja

GlaxoSmithKline Oy, Porkkalankatu 20 A, 00180 Helsinki

Valmistaja: Delpharm Poznań Spółka Akcyjna, ul. Grunwaldzka 189, 60-322 Poznań, Puola

Tällä lääkkeellä on myyntilupa Euroopan talousalueeseen kuuluvissa jäsenvaltioissa ja Iso-Britanniassa (Pohjois-Irlannissa) seuraavilla kauppanimillä:

Lamictal: Alankomaat, Belgia, Bulgaria, Espanja, Irlanti, Islanti, Iso-Britannia, Italia, Itävalta, Kreikka, Kroatia, Kypros, Latvia, Liettua, Luxemburg, Malta, Norja, Portugali, Ranska, Romania, Ruotsi, Saksa, Slovakia, Slovenia, Suomi, Tanska, Tsekkin tasavalta, Unkari, Viro

Lamitrin ja Lamitrin S: Puola

Tämä pakausseoste on tarkistettu viimeksi 20.9.2023

Bipackse del: Information till användaren

**Lamictal 2 mg tuggtablett / dispergerbara tabletter
Lamictal 5 mg tuggtablett / dispergerbara tabletter
Lamictal 25 mg tuggtablett / dispergerbara tabletter
Lamictal 50 mg tuggtablett / dispergerbara tabletter
Lamictal 100 mg tuggtablett / dispergerbara tabletter
Lamictal 200 mg tuggtablett / dispergerbara tabletter**

lamotrigin

Läs noga igenom denna bipackse del innan du börjar ta 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 bipackse del finns information om följande:

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

1. Vad Lamictal är och vad det används för

Lamictal hör till en läkemedelsgrupp som kallas *antiepileptika*. Det används för att behandla två tillstånd – **epilepsi** och **bipolär sjukdom**.

Lamictal behandlar epilepsi genom att blockera de signaler i hjärnan som utlöser epileptiska anfall (attacker).

- För vuxna och barn från 13 år och uppåt kan Lamictal användas ensamt eller tillsammans med andra läkemedel för att behandla epilepsi. Lamictal kan också användas med andra läkemedel för att behandla de anfall som förekommer vid ett tillstånd som kallas för Lennox-Gastaut syndrom.
- För barn i åldrarna mellan 2 och 12 år kan Lamictal användas tillsammans med andra mediciner för att behandla dessa tillstånd. Det kan användas som enda behandling för att behandla en typ av epilepsi som kallas för typiska absenser.

Lamictal behandlar också bipolär sjukdom

Personer med bipolär sjukdom (kallas ibland för *manisk depression*) får mycket kraftiga humörvängningar med perioder av mani (upphetsning eller lyckorus) omväxlande med depressionsperioder (djup sorgsenhet eller förtvivlan). För vuxna från 18 år och uppåt kan Lamictal användas ensamt eller tillsammans med andra läkemedel för att förhindra de depressionsperioder som förekommer vid bipolär sjukdom. Det är ännu inte känt hur Lamictal fungerar i hjärnan för att ha denna effekt.

2. Vad du behöver veta innan du tar Lamictal

Ta inte Lamictal:

- **om du är allergisk** (*överkänslig*) mot lamotrigin eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6).

Om detta gäller dig:

➔ **Tala om det för läkaren** och ta inte Lamictal.

Varningar och försiktighet

Var särskilt försiktig med Lamictal

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du tar Lamictal:

- **om du har problem med njurarna**
- **om du någon gång har utvecklat hudutslag** efter att du har tagit lamotrigin eller andra läkemedel mot bipolär sjukdom eller epilepsi
- **om du får hudutslag eller blir bränd när du tagit lamotrigin och har vistats i solen eller konstgjort ljus (t.ex. solarium)**. Läkaren kommer att kontrollera din behandling och rekommenderar dig kanske att undvika solljus eller att skydda huden mot solstrålarna (t.ex. med solskyddsmedel och/eller skyddande klädsel).
- **om du någon gång har utvecklat hjärnhinne inflammation (meningitis) när du har tagit lamotrigin** (*läs om symtomen under punkt 4 av denna bipacksedel: Sällsynta biverkningar*)
- **om du redan tar medicin som innehåller lamotrigin.**
- **om du har ett tillstånd som kallas Brugadas syndrom eller andra hjärtproblem.**
Brugadas syndrom är en genetisk sjukdom som leder till onormal elektrisk aktivitet i hjärtat. EKG-avvikelse som kan leda till arytmier (onormal hjärtrytm) kan utlösas av lamotrigin.

Om något av detta gäller dig:

➔ **Tala om det för läkaren** som kan bestämma att din dos behöver sänkas eller att Lamictal inte är lämpligt för dig.

Viktig information om eventuellt livshotande reaktioner

Ett litet antal personer som tar Lamictal får en allergisk reaktion eller hudreaktion, som kan vara livshotande och utväcklas till allvarligare problem, om de inte behandlas. Detta kan inkludera Stevens-Johnsons syndrom, toxisk epidermal nekrolys samt läkemedelsreaktion med eosinofi och systemiska symptom. Du behöver känna till de symtom som du skall vara uppmärksam på under tiden du tar Lamictal. Denna risk kan vara förknippad med en variant av gener hos personer med asiatiskt ursprung (främst hankineser och thailändare). Om du har detta ursprung och tester tidigare visat att du har denna genetiska variant (HLA-B* 1502), diskutera detta med din läkare innan du tar Lamictal.

➔ **Läs beskrivningen av dessa symtom under avsnitt 4 i denna bipacksedel** under "Eventuellt livshotande reaktioner: kontakta omedelbart läkare".

Hemofagocyte rande syndrom (HLH)

Rapporter har inkommit om en sällsynt men mycket allvarlig reaktion i immunsystemet hos patienter som tar lamotrigin.

➔ **Kontakta omedelbart läkare eller apotekspersonal** om du får något av följande symptom: feber, utslag, neurologiska symptom (t.ex. skakningar eller tremor, förvirrat tillstånd, störningar i hjärnans funktion).

Tankar på att skada dig själv eller på självmord

Läkemedel mot epilepsi används för att behandla olika tillstånd, inklusive epilepsi och bipolär sjukdom. Personer med bipolär sjukdom kan ibland ha tankar på att skada sig själva eller att begå självmord. Om

du har bipolär sjukdom är det mer troligt att du har sådana tankar:

- när du påbörjar behandlingen
- om du tidigare haft tankar på att skada dig själv eller på självmord
- om du är under 25 år.

Om du har oroande tankar eller erfarenheter eller om du märker att du mår sämre eller utvecklar nya symtom medan du tar Lamictal:

➔ **Kontakta läkare snarast eller uppsök närmaste sjukhus för hjälp.**

Det kan vara av hjälp att berätta för en familjemedlem, vårdgivare eller nära vän att du kan bli deprimerad eller få märkbara förändringar i ditt humör, och be dem att läsa denna bipacksedel. Du kan be dem att tala om för dig om de är oroade kring din depression eller andra förändringar i ditt beteende.

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

Om du tar Lamictal mot epilepsi

Anfall vid vissa typer av epilepsier kan ibland bli värre eller inträffa oftare medan du tar Lamictal. En del patienter kan uppleva svåra anfall som kan orsaka allvarliga hälsoproblem. Om dina anfall inträffar oftare eller om du upplever ett svårt anfall när du tar Lamictal:

➔ **Kontakta läkare snarast.**

Lamictal ska inte ges till personer under 18 års ålder för behandling av bipolär sjukdom.

Läkemedel för behandling av depression och andra mentala hälsoproblem ökar risken för självmordstankar och självmordsbeteende hos barn och ungdomar under 18 år.

Andra läkemedel och Lamictal

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du tar, nyligen har tagit eller kan tänkas ta andra läkemedel, även naturläkemedel eller receptfria läkemedel.

Läkaren behöver veta om du tar några andra läkemedel för att behandla epilepsi eller mentala hälsoproblem. Detta är för att säkerställa att du tar rätt dos Lamictal. Dessa läkemedel omfattar:

- **oxkarbazepin, febamat, gabapentin, levetiracetam, pregabalin, topiramat** eller **zonisamid** som används för att behandla **epilepsi**
- **litium, olanzapin eller aripiprazol** som används för att behandla **mentala hälsoproblem**
- **bupropion** som används för att behandla **mentala hälsoproblem** eller för att **sluta röka**
- **paracetamol**, används för att behandla **smärta** och **feber**.

➔ **Berätta för din läkare** om du tar något av dessa.

Vissa läkemedel påverkar Lamictal eller gör det mer sannolikt att man får biverkningar. Dessa omfattar:

- **valproat** som används för att behandla **epilepsi** och **mentala hälsoproblem**
- **karbamazepin** som används för att behandla **epilepsi** och **mentala hälsoproblem**
- **fenytoin, primidon** eller **fenobarbital** som används för att behandla **epilepsi**
- **risperidon** som används för att behandla **mentala hälsoproblem**
- **rifampicin** som är ett **antibiotikum**
- läkemedel som används för att behandla **HIV** (en kombination av lopinavir och ritonavir eller atazanavir och ritonavir)
- **hormonella preventivmedel** som till exempel **p-piller** (*se nedan*).

➔ **Berätta för din läkare** om du tar eller om du börjar eller slutar ta något av dessa.

Hormonella preventivmedel (till exempel p-piller) kan påverka det sätt på vilket Lamictal fungerar

Läkaren kan rekommendera att du använder en speciell typ av hormonellt preventivmedel eller en annan preventivmetod som till exempel kondom, pessar eller spiral. Om du använder ett hormonellt preventivmedel som p-piller kan läkaren eventuellt ta blodprov för att kontrollera lamotriginnivån. Om du använder eller planerar att börja använda hormonellt preventivmedel:

- **Berätta det för din läkare** som diskuterar lämpliga preventivmetoder med dig.

Lamictal kan också påverka det sätt som hormonella preventivmedel fungerar på, även om det är osannolikt att de blir mindre effektiva. Om du använder ett hormonellt preventivmedel och märker någon förändring i din menscykel som till exempel en mensliknande blödning eller småblödningar mellan menstruationerna:

- **Berätta det för din läkare.** Det kan vara tecken på att Lamictal påverkar det sätt som ditt preventivmedel fungerar på.

Graviditet och amning

- **Om du är gravid, tror att du kan vara gravid eller planerar att skaffa barn, rådfråga läkare eller apotekspersonal innan du använder detta läkemedel.**

- **Sluta inte behandlingen utan att tala om det med läkaren.** Det är speciellt viktigt om du har epilepsi.
- Graviditeten kan ändra effektiviteten av Lamictal, du kan därför behöva ta blodprover och din dos av Lamictal kan behöva ändras.
- Det kan finnas en liten ökad risk för missbildning hos foster, inklusive läpp- eller gomspalt, om Lamictal tas under de första tre månaderna av graviditeten.
- Läkaren kan ge dig rådet att ta extra **folsyra** om du planerar att bli gravid och under tiden du är gravid.

- **Om du ammar eller planerar att amma, rådfråga läkare eller apotekspersonal innan du använder detta läkemedel.** Den aktiva substansen i Lamictal utsöndras i bröstmjölk och kan påverka barnet. Din läkare kommer att diskutera risker och fördelar med amning under behandling med Lamictal. Om du väljer att amma kommer läkaren att kontrollera barnet då och då för att se om barnet uppvisar dåsighet, utslag eller dålig viktuppgång. Informera läkaren om du upptäcker något av dessa symptom hos ditt barn.

Körförmåga och användning av maskiner

Lamictal kan orsaka yrsel och dubbelseende.

- **Kör inte bil och använd inte maskiner såvida du inte är säker på om läkemedlet orsakar dessa symtom.**

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.

Om du har epilepsi ska du tala med din läkare om att köra fordon och använda maskiner.

Detta läkemedel innehåller mindre än 1 mmol (23 mg) natrium per tablett, d.v.s. är näst intill "natriumfritt".

3. Hur du tar Lamictal

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

Hur mycket Lamictal du ska ta

Det kan ta ett tag att finna den Lamictal-dos som är bäst för dig. Dosen du tar beror på:

- din ålder
- om du tar Lamictal tillsammans med andra läkemedel eller inte
- om du har problem med njurarna eller levern.

Din läkare börjar med att ge dig en låg dos och ökar dosen gradvis under några veckor tills du når en dos som fungerar för dig (kallas den *effektiva dosen*). **Ta aldrig mer Lamictal än din läkare har sagt.**

Den vanliga effektiva dosen Lamictal för vuxna och barn från 13 års ålder är mellan 100 mg och 400 mg dagligen.

För barn mellan 2 och 12 års ålder beror den effektiva dosen på kroppsvikten – vanligtvis är den mellan 1 mg och 15 mg för varje kilo av barnets vikt upp till högst 200 mg dagligen som underhållsdos.

Lamictal rekommenderas inte åt barn under två år.

Hur du tar din dos Lamictal

Ta din dos Lamictal en eller två gånger dagligen enligt läkarens anvisningar. Du kan ta den med eller utan mat.

- **Ta alltid hela den dos** som läkaren har ordinerat. Ta aldrig bara en del av en tablett.

Din läkare kan också tala om för dig att du ska börja eller sluta ta andra läkemedel, beroende på vilket tillstånd du behandlas för och hur du reagerar på behandlingen.

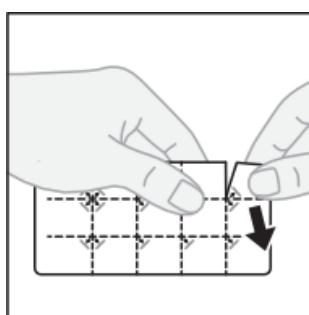
Lamictal tugitabletter/dispergerbara tabletter kan antingen sväljas hela med vatten, tuggas eller blandas med vatten till en flytande medicin. Ta aldrig bara en del av lösningen.

Hur du tar ut tabletten

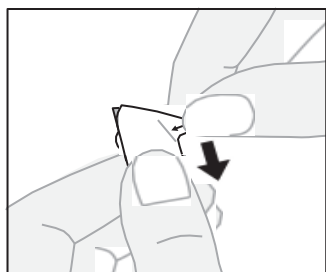
De här tabletterna tillhandahålls i en speciell förpackning som hindrar barn från att ta ur dem.

Varje blisternhet har ett nummer. Ta tabletterna i ordning och starta med tablett nummer 1.

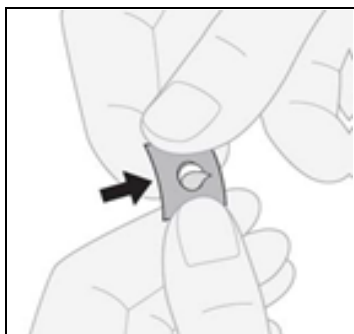
1. Ta loss en tablett: riv längs den perforerade linjen för att ta loss en ”ficka” från blistret.



2. Vik tillbaka det yttre lagret: börja vid hörnet, lyft och vik tillbaka över fickan.



3. Tryck ut tabletten: tryck försiktigt den ena änden av tabletten genom folielagret.



Om du tuggar tabletten:

Du behöver kanske dricka lite vatten samtidigt så att tabletten löses upp i munnen. Drick sedan lite mer vatten så att du säkert sväljer all medicin.

Så här gör du en flytande medicin:

- Lägg tabletten i ett glas med minst så mycket vatten att hela tabletten täcks.
- Rör om så att tabletten löses upp eller vänta tills tabletten är helt upplöst.
- Drick all vätska.
- Tillsätt lite mer vatten i glaset och drick det för att säkerställa att inget läkemedel är kvar i glaset.

Om du har tagit för stor mängd av Lamictal

➔ Om du fått i dig för stor mängd läkemedel eller om t.ex. ett barn fått i sig läkemedlet av missstag kontakta läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tel. 0800 147 111) för bekräftning av risken samt rådgivning. Visa dem Lamictal-förpackningen om möjligt.

Om du tar för mycket Lamictal är risken större att du får allvarliga biverkningar vilka kan vara livshotande.

En person som tagit för mycket Lamictal kan få något av dessa symtom:

- snabba, okontrollerade ögonrörelser (*nystagmus*)
- klumpighet och bristande koordinationsförmåga som påverkar balansen (*ataxi*)
- förändringar i hjärtrytmens (upptäcks vanligen på EKG)
- förlust av medvetandet, krampanfall (konvulsioner) eller koma.

Om du har glömt att ta en dos Lamictal

➔ Ta inte extra tabletter för att kompensera för en glömd dos. Ta helt enkelt din nästa dos på den vanliga tiden.

Om du har glömt att ta flera doser Lamictal

➔ **Fråga din läkare hur du ska börja ta medicinen igen.** Det är viktigt att du frågar om detta.

Sluta inte ta Lamictal utan att ha rådgjort med läkare

Lamictal måste tas så länge läkaren rekommenderar det. Sluta inte utan att läkaren talar om för dig att du ska göra det.

Om du tar Lamictal för epilepsi

För att sluta ta Lamictal är det viktigt att **dosen minskas gradvis** under omkring 2 veckor. Om du plötsligt slutar att ta Lamictal kan din epilepsi komma tillbaka eller förvärras.

Om du tar Lamictal mot bipolär sjukdom

Det kan ta tid innan Lamictal verkar och därför kommer du troligtvis inte att få bättre på en gång. Om du slutar ta Lamictal behöver dosen inte minskas gradvis. Men du bör ändå prata med din läkare först, om du vill sluta ta Lamictal.

4. Eventuella biverkningar

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

Eventuellt livshotande reaktioner: kontakta omedelbart läkare

Ett litet antal personer som tar Lamictal får en allergisk reaktion eller hudreaktion som kan vara livshotande och utvecklas till allvarligare problem om de inte behandlas.

Det är troligast att du får dessa symtom under de första månadernas behandling med Lamictal, speciellt om du börjar på en för hög dos eller om dosen ökas för snabbt eller om du tar Lamictal tillsammans med en annan medicin som innehåller *valproat*. Vissa symtom är vanligare hos barn så föräldrar ska vara extra uppmärksamma.

Symtom på sådana reaktioner är bland annat:

- **hudutslag eller rodnad**, vilket kan utvecklas till en livshotande hudreaktion som inkluderar utbrett hudutslag med blåsor och flagnande hud, framför allt runt munnen, näsan, ögonen och könsorganen (*Stevens-Johnsons syndrom*), omfattande flagning av huden (mer än 30 % av kroppssyntan – *toxisk epidermal nekrolysis*), eller omfattande hudutslag med påverkan på lever, blodet och andra kroppsorgan (läkemedelsreaktion med eosinofili och systemiska symtom, som också kallas för DRESS-överkänslighetssyndrom).
- **sår i munnen, halsen, näsan eller genitalier**
- **ont i munnen eller röda eller svullna ögonen** (konjunktivitis)
- **feber**, influensaliknande symtom eller sömnighet
- **svullnad runt ansiktet eller svullna körtlar** i hals, armhåla eller ljumske
- **oväntad blödning eller blåmärke** eller att fingrarna blir blå
- **ont i halsen** eller fler infektioner (till exempel förkylningar) än vanligt
- förhöjda leverenzymvärden i blodtester
- en ökning av en sorts vita blodkroppar (eosinofiler)
- förstorade lymfkörtlar
- påverkan på kroppsorgan, omfattande lever och njurar.

I många fall är dessa symtom tecken på mindre allvarliga biverkningar. **Men du måste vara medveten om att de kan vara livshotande och leda till allvarligare problem, såsom organsvikt, om de inte behandlas.** Om du upptäcker något av dessa symtom:

➔ **Kontakta omedelbart läkare.** Din läkare kan bestämma att prover ska tas på din lever, dina njurar eller ditt blod och kan säga att du ska sluta ta Lamictal. Om du har fått Stevens-Johnsons syndrom eller toxisk epidermal nekrolysis, kommer din läkare att berätta dig att du inte någonsin

skall använda lamotrigin igen.

Hemofagocyte rande syndrom (HLH) (se avsnitt 2 Vad du behöver veta innan du tar Lamictal).

Mycket vanliga biverkningar

Dessa kan drabba **mer än 1 av 10** personer:

- huvudvärk
- hudutslag.

Vanliga biverkningar

Dessa kan drabba **upp till 1 av 10** personer:

- aggressivitet eller irritabilitet
- sömnighet eller dåsighet
- yrsel
- skakningar eller tremor
- sömnsvårigheter
- att känna sig agiterad
- diarré
- torr mun
- illamående eller kräkningar
- trötthet
- värk i rygg eller leder eller någon annanstans.

Mindre vanliga biverkningar

Dessa kan drabba **upp till 1 av 100 personer:**

- klumpighet och bristande koordinationsförmåga
- dubbelseende eller dimsyn.
- onormalt hårvälfall eller förtunning
- hudutslag eller solskador efter exponering för sol eller konstgjort ljus (fotosensitivitet).

Sällsynta biverkningar

Dessa kan drabba **upp till 1 av 1 000 personer:**

- en livshotande hudreaktion (*Stevens-Johnsons syndrom*); *se även informationen i början av avsnitt 4.*
- en grupp av symptom som inkluderar:
feber, illamående, kräkning, huvudvärk, nackstelhet och extrem känslighet för starkt ljus.
Detta kan bero på en inflammation i membranen som skyddar hjärnan och ryggraden (*meningit*). Dessa symptom försvinner vanligtvis när man slutar behandlingen. Om symptommen skulle fortsätta eller bli värre, **kontakta läkare**.
• snabba, okontrollerade ögonrörelser (*nystagmus*)
• klåda i ögonen med utsöndringar och skorpor på ögonlocken (*konjunktivit*).

Mycket sällsynta biverkningar

Dessa kan drabba **upp till 1 av 10 000 personer:**

- en livshotande hudreaktion (*toxisk epidermal nekroly*), *se även informationen i början av avsnitt 4.*
- läkemedelsreaktion med eosinofili och systemiska symptom, *se även informationen i början av avsnitt 4.*
- feber, *se även informationen i början av avsnitt 4.*
- svullnad runt ansiktet (*ödem*) eller svullna körtlar i hals, armhåla eller ljumske (*lymfadenopati*), *se även informationen i början av avsnitt 4.*

- förändringar i leverfunktionen, vilket visar sig i blodprover, eller leversvikt, *se även informationen i början av avsnitt 4.*
- en allvarlig störning i blodkoaguleringen som kan orsaka oväntad blödning eller blåmärke (*disseminerad intravaskulär koagulation*), *se även informationen i början av avsnitt 4.*
- Hemofagocyterande syndrom (HLH) (se avsnitt 2 Vad du behöver veta innan du tar Lamictal).
- förändringar som kan visa sig i blodprover – bland annat minskat antal röda blodkroppar (*anemi*), minskat antal vita blodkroppar (*leukopeni, neutropeni, agranulocytos*), minskat antal blodplättar (*trombocytopeni*), minskat antal av alla dessa blodkroppstyper (*pancytopeni*) och en sjukdom i benmärgen som kallas *aplastisk anemi*
- hallucinationer (att ”se” eller ”höra” saker som egentligen inte finns)
- förvirring
- känsla av att ”vingla” eller vara ostadig när du rör dig
- okontrollerbara upprepade kroppsrörelser och/eller ljud eller ord (*tics*), okontrollerbara muskelpasmer som påverkar ögonen, huvudet och bålen (*koreoatetos*) eller andra ovanliga kroppsrörelser som ryckningar, skakningar eller stelhet
- oftare förekommande anfall hos dem som redan har epilepsi
- förvärrade symtom hos dem som redan har Parkinsons sjukdom
- ”lupus-liknande” reaktion (symtom kan inkludera: ryggvärk eller ledvärk vilket ibland medföljs av feber och/eller allmän sjukdomskänsla).

Andra biverkningar

Andra biverkningar har förekommit hos ett litet antal personer men den exakta frekvensen är okänd:

- Det har kommit rapporter om bensjukdomar t.ex. minskad bentäthet i skelettet, benskörhet och benbrott. Kontakta läkare eller apotekspersonal om du behandlas med epilepsimedicin under lång tid, om du vet att du har benskörhet eller om du medicinerar med steroider.
- njurinflammation (tubulointerstitiell nefrit), vilket kan förekomma med inflammation i ögat (uveit)
- mardrömmar
- sämre immunförsvar till följd av lägre nivåer av immunoglobuliner, en sorts blodkroppar som hjälper till att skydda mot infektioner
- röda knutor eller fläckar på huden (pseudolymfom).

Rapportering av biverkningar

Om du eller ditt barn får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. 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.

webbplats: www.fimea.fi

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea

Biverkningsregistret

PB 55

00034 FIMEA

5. Hur Lamictal ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Används före utgångsdatum som anges på blister, kartong eller burk. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Inga särskilda förvaringsanvisningar.

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 lamotrigin. En Lamictal tugitablett / dispergerbar tablett innehåller 2 mg, 5 mg, 25 mg, 50 mg, 100 mg eller 200 mg lamotrigin.

Övriga innehållsämnen är: kalciumkarbonat, lågsubstituerad hydroxipropylcellulosa, aluminiummagnesiumsilikat, natriumstarkelseglykolat (typ A), povidon K30, sackarinnatrium, magnesiumstearat, svartvinbärsaram.

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Lamictal tugtabletter / dispergerbara tabletter (alla styrkor) är vita till gulvita och kan vara lätt marmorerade. De luktar svartvinbär. Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Lamictal 2 mg tugtabletter / dispergerbara tabletter är runda. De är märkta "LTG" ovan nummer "2" på ena sidan. På den andra sidan finns två överlappande ellips rektangulärt. Burken innehåller 30 tugtabletter / dispergerbara tabletter.

Lamictal 5 mg tugttabletter / dispergerbara tabletter är avlånga med böjda sidor. De är märkta ”GS CL2” på ena sidan och ”5” på den andra. En förpackning innehåller blistrar om 10, 14, 28, 30, 42, 50 eller 56 tugttabletter / dispergerbara tabletter eller burkar om 14, 28, 30, 42, 56 eller 60 tugttabletter / dispergerbara tabletter.

Lamictal 25 mg tugttabletter / dispergerbara tabletter är fyrkantiga med rundade hörn. De är märkta ”GSCL5” på ena sidan och ”25” på den andra. En förpackning innehåller blistrar om 10, 14, 21, 28, 30, 42, 50, 56 eller 60 tugttabletter / dispergerbara tabletter.

Lamictal 50 mg tugttabletter / dispergerbara tabletter är fyrkantiga med rundade hörn. De är märkta ”GSCX7” på ena sidan och ”50” på den andra. En förpackning innehåller blistrar om 10, 14, 28, 30, 42, 50, 56, 60, 90, 98, 100, 196 eller 200 tabletter.

Lamictal 100 mg tugttabletter / dispergerbara tabletter är fyrkantiga med rundade hörn. De är märkta ”GSCL7” på ena sidan och ”100” på den andra. En förpackning innehåller blistrar om 10, 14, 28, 30, 42, 50, 56, 60, 90, 98, 100, 196 eller 200 tugttabletter / dispergerbara tabletter.

Lamictal 200 mg tugttabletter / dispergerbara tabletter är fyrkantiga med rundade hörn. De är märkta ”GSEC5” på ena sidan och ”200” på den andra. En förpackning innehåller blistrar om 10, 14, 28, 30, 42, 50, 56, 60, 90, 98, 100, 196 eller 200 tugttabletter / dispergerbara tabletter.

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare

GlaxoSmithKline Oy, Porkalagatan 20 A, 00180 Helsingfors

Tillverkare: Delpharm Poznań Spółka Akcyjna, ul. Grunwaldzka 189, 60-322 Poznań, Polen.

Detta läke medel är godkänt inom Europeiska ekonomiska samarbeotsområdet och i Storbritannien (Nordirland) under namnen:

Lamictal: Belgien, Bulgarien, Cypern, Danmark, Estland, Finland, Frankrike, Grekland, Irland, Island, Italien, Kroatien, Lettland, Lichtenstein, Litauen, Luxemburg, Malta, Nederländerna, Norge, Portugal, Slovakien, Slovenien, Spanien, Storbritannien, Sverige, Tjeckien, Tyskland, Ungern, Österrike.

Lamitrin och Lamitrin S: Polen

Denna bipacksedel ändrades senast 20.9.2023