

Bipacksedel: Information till patienten

Brivaracetam Desitin 10 mg filmdragerade tabletter
Brivaracetam Desitin 25 mg filmdragerade tabletter
Brivaracetam Desitin 50 mg filmdragerade tabletter
Brivaracetam Desitin 75 mg filmdragerade tabletter
Brivaracetam Desitin 100 mg filmdragerade tabletter

brivaracetam

Läs noga igenom denna bipacksedel 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 bipacksedel finns information om följande:

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

1. Vad Brivaracetam Desitin är och vad det används för

Vad Brivaracetam Desitin är

Brivaracetam Desitin innehåller den aktiva substansen brivaracetam. Den tillhör en grupp läkemedel som kallas "antiepileptika". Dessa läkemedel används för att behandla epilepsi.

Vad Brivaracetam Desitin används för

- Brivaracetam Desitin används till vuxna, ungdomar och barn från 2 års ålder.
- Det används för att behandla en typ av epilepsi som ger partiella anfall med eller utan sekundär generalisering.
- Partiella anfall är anfall som till en början endast påverkar den ena sidan av hjärnan. Dessa partiella anfall kan sprida sig och omfatta större områden på båda sidor av hjärnan - detta kallas en "sekundär generalisering".
- Du har fått detta läkemedel för att minska antalet kramper (anfall) du får.
- Brivaracetam Desitin används tillsammans med andra läkemedel mot epilepsi.

Brivaracetam som finns i Brivaracetam Desitin 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 Brivaracetam Desitin

Ta inte Brivaracetam Desitin:

- om du är allergisk mot brivaracetam, andra liknande kemiska föreningar som levetiracetam eller piracetam eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i

avsnitt 6). Om du är osäker, tala med läkare eller apotekspersonal innan du tar Brivaracetam Desitin.

- om du någonsin har haft ett svårt hudutslag eller hudfjällning, blåsor och/eller munsår efter att du tagit brivaracetam.

Allvarliga hudreaktioner, inklusive Stevens-Johnsons syndrom, har rapporterats i samband med behandling med brivaracetam. Sluta att ta Brivaracetam Desitin och sök omedelbart vård om du märker något av de symtom som är förknippade med dessa allvarliga hudreaktioner som beskrivs i avsnitt 4.

Varningar och försiktighet

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du tar Brivaracetam Desitin om:

- du har tankar på att skada dig själv eller begå självmord. Ett litet antal personer som behandlats med läkemedel mot epilepsi såsom Brivaracetam Desitin har haft tankar på att skada sig själva eller begå självmord. Om du någon gång får någon av dessa tankar, kontakta omedelbart läkare.
- du har problem med levern. Din läkare kan behöva justera din dos.

Barn

Brivaracetam Desitin rekommenderas inte till barn under 2 års ålder.

Andra läkemedel och Brivaracetam Desitin

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

Du ska särskilt berätta för din läkare om du tar något av nedanstående läkemedel eftersom din läkare kan behöva justera din dos av Brivaracetam Desitin:

- Rifampicin – ett läkemedel som används för att behandla bakteriella infektioner.
- Johannesört (även kallat *Hypericum perforatum*) – ett (traditionellt) växtbaserat läkemedel som används för att behandla lätt nedstämdhet och lindrig oro.

Brivaracetam Desitin med alkohol

- Det rekommenderas inte att kombinera detta läkemedel med alkohol.
- Om du dricker alkohol när du tar Brivaracetam Desitin kan de negativa effekterna av alkohol öka.

Graviditet och amning

Kvinnor som kan bli gravida ska diskutera användning av preventivmedel med läkaren.

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

Brivaracetam Desitin rekommenderas inte om du är gravid, eftersom effekterna av Brivaracetam Desitin på graviditeten och det ofödda barnet inte är kända.

Det rekommenderas inte att du ammar ditt barn medan du använder Brivaracetam Desitin eftersom Brivaracetam Desitin passerar över i bröstmjölk.

Sluta inte behandlingen utan att tala med din läkare först. Att sluta ta detta läkemedel kan öka antalet anfall och skada ditt barn.

Körförmåga och användning av maskiner

- Du kan känna dig sömnig, yr eller trött när du tar Brivaracetam Desitin.
- Dessa effekter är mer troliga i början av behandlingen eller efter en dosökning.
- Du ska inte köra, cykla eller använda verktyg eller maskiner förrän du vet hur läkemedlet påverkar dig.

Du är själv ansvarig för att bedöma om du är i kondition att framföra motorfordon eller utföra arbeten som kräver skarpt 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 läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Brivaracetam Desitin innehåller natrium

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

3. Hur du tar Brivaracetam Desitin

Ta alltid detta läkemedel enligt läkarens anvisningar. Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du är osäker. Andra former av detta läkemedel kan vara mer lämpliga för vissa patienter, t.ex. barn (om tabletterna till exempel inte kan sväljas hela); fråga läkare eller apotekspersonal.

Du kommer att ta Brivaracetam Desitin tillsammans med andra läkemedel mot epilepsi.

Hur mycket du ska ta

Din läkare beräknar den korrekta dagliga dosen åt dig. Ta den dagliga dosen fördelad på två lika stora doser, med cirka 12 timmars mellanrum.

Ungdomar och barn som väger 50 kg eller mer samt vuxna

- Den rekommenderade dosen är från 25 mg till 100 mg och tas två gånger om dagen. Din läkare kan senare besluta att justera din dos för att hitta den bästa dosen för dig.

Ungdomar och barn som väger från 20 kg till mindre än 50 kg

- Den rekommenderade dosen är från 0,5 mg till 2 mg per kilo kroppsvikt och tas två gånger om dagen. Din läkare kan senare besluta att justera din dos för att hitta den bästa dosen för dig.

Barn som väger från 10 kg till mindre än 20 kg

- Den rekommenderade dosen är från 0,5 mg till 2,5 mg per kilo kroppsvikt och tas två gånger om dagen. Barnets läkare kan senare besluta att justera barnets dos för att hitta den bästa dosen för barnet.

Personer med leverproblem

- För ungdomar och barn som väger 50 kg eller mer samt för vuxna är den högsta dosen 75 mg två gånger om dagen.
- För ungdomar och barn som väger från 20 kg till mindre än 50 kg är den högsta dosen 1,5 mg för varje kilo kroppsvikt två gånger om dagen.
- För barn som väger från 10 kg till mindre än 20 kg är den högsta dosen 2 mg för varje kilo kroppsvikt två gånger om dagen.

Hur Brivaracetam Desitin tabletter ska tas

Ska sväljas.

Läkemedlet kan tas med eller utan mat.

Brivaracetam Desitin 10 mg/25 mg/50 mg/75 mg filmdragerade tabletter:

- Svälj tabletterna hela med ett glas vatten.

Brivaracetam Desitin 100 mg filmdragerade tabletter:

- Brivaracetam Desitin 100 mg filmdragerade tabletter har en krysskåra och tabletten kan delas i 4 lika stora doser.
- Svälj tabletterna eller fjärdedelar av tabletterna med ett glas vatten.

Hur länge ska Brivaracetam Desitin tas

Brivaracetam Desitin är en långtidsbehandling – fortsätt att ta Brivaracetam Desitin tills din läkare säger till dig att sluta.

Om du har tagit för stor mängd av Brivaracetam Desitin

Om du fått i dig för stor mängd läkemedel eller om t.ex. ett barn fått i sig läkemedlet av misstag kontakta omedelbart läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tel. 112) för bedömning av risken samt rådgivning. Du kan känna dig yr och sömnig. Du kan också ha något av följande symtom: illamående, en känsla av att "det snurrar", problem med att hålla balansen, ångest, kraftig trötthet, irritabilitet, aggressivt beteende, sömnsvårigheter, depression, tankar på eller försök att skada dig själv eller begå självmord.

Om du har glömt att ta Brivaracetam Desitin

- Om du missar en dos, ta den så snart du kommer ihåg det.
- Ta sedan nästa dos vid den tid du normalt skulle ta den.
- Ta inte dubbel dos för att kompensera för en glömd dos.
- Om du är osäker på hur du ska göra, fråga din läkare eller apotekspersonal.

Om du slutar att ta Brivaracetam Desitin

- Sluta inte ta detta läkemedel om inte din läkare har sagt att du ska göra det. Om behandlingen avslutas kan antalet anfall som du får öka.
- Om din läkare ber dig att sluta ta detta läkemedel kommer dosen att sänkas gradvis. Detta bidrar till att förhindra att dina anfall kommer tillbaka eller blir värre.

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.

Mycket vanliga: kan förekomma hos fler än 1 av 10 användare

- Känsla av sömnhet eller yrsel.

Vanliga: kan förekomma hos upp till 1 av 10 användare

- Influensa
- Känna sig mycket trött (utmattning)
- Kramper, en känsla av att "det snurrar" (vertigo)
- Illamående och kräkningar, förstoppning
- Depression, ångest, sömnsvårigheter (insomni), irritabilitet
- Infektioner i näsa och svalg (så som "vanlig förkylning"), hosta
- Minskad aptit.

Mindre vanliga: kan förekomma hos upp till 1 av 100 användare

- Allergiska reaktioner
- Onormala tankar och/eller förlorad kontakt med verkligheten (psykotisk sjukdom), aggressivt beteende, upprördhet (oro)
- Tankar på eller försök att skada dig själv eller begå självmord: berätta genast för din läkare
- En minskning av vita blodkroppar (så kallad "neutropeni") – visas i blodprover.

Har rapporterats: förekommer hos ett okänt antal användare

- Ett utbrett utslag med blåsor och hudfjällning, särskilt runt munnen, näsan, ögonen och könsorganen (Stevens-Johnsons syndrom).

Ytterligare biverkningar hos barn

Vanliga: kan förekomma hos upp till 1 av 10 användare

- rastlöshet och överaktivitet (psykomotorisk hyperaktivitet).

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.

Läkemedelsverket

Box 26

751 03 Uppsala

www.lakemedelsverket.se

5. Hur Brivaracetam Desitin ska förvaras

- Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.
- Används före utgångsdatum som anges på kartongen och blistret efter EXP. 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 brivaracetam.

Varje filmdragerad tablett innehåller 10 mg, 25 mg, 50 mg, 75 mg eller 100 mg brivaracetam.

Övriga innehållsämnen är:

Tablettkärna:

Cellulosa (mikrokristallin), pregelatiniserad stärkelse (majs, potatis eller ris), kroskarmellosnatrium (E468), magnesiumstearat (E470b).

Dragering:

- Brivaracetam Desitin 10 mg filmdragerade tabletter: poly(vinylalkohol), kalciumkarbonat (E170), makrogol (3350), talk.
- Brivaracetam Desitin 25 mg filmdragerade tabletter: poly(vinylalkohol), kalciumkarbonat (E170), makrogol (3350), talk, gul järnoxid (E172), svart järnoxid (E172).
- Brivaracetam Desitin 50 mg filmdragerade tabletter: poly(vinylalkohol), kalciumkarbonat (E170), makrogol (3350), talk, gul järnoxid (E172), röd järnoxid (E172), svart järnoxid (E172).
- Brivaracetam Desitin 75 mg filmdragerade tabletter: poly(vinylalkohol), kalciumkarbonat (E170), makrogol (3350), talk, röd järnoxid (E172), svart järnoxid (E172).
- Brivaracetam Desitin 100 mg filmdragerade tabletter: poly(vinylalkohol), kalciumkarbonat (E170), makrogol (3350), talk, gul järnoxid (E172), svart järnoxid (E172).

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Brivaracetam Desitin 10 mg filmdragerade tabletter

- Vita till benvita, runda, bikonvexa filmdragerade tabletter med diametern 6 mm och med "10"präglat på ena sidan.
- Förpackningar innehållande 14 filmdragerade tabletter i ogenomskinligt aluminium/aluminium blister bestående av en täckfolie (aluminium) och formfolie (OPA/aluminium/PVC).

Brivaracetam Desitin 25 mg filmdragerade tabletter

- Grå, ovala, bikonvexa filmdragerade tabletter med storleken 9 mm x 5 mm och med "25"präglat på ena sidan.

- Förpackningar innehållande 14 eller 56 filmdragerade tabletter och multipelförpackning innehållande 168 (2 förpackningar med 84) filmdragerade tabletter i ogenomskinligt aluminium/aluminium blister bestående av en täckfolie (aluminium) och formfolie (OPA/aluminium/PVC).

Brivaracetam Desitin 50 mg filmdragerade tabletter

- Gula, ovala, bikonvexa filmdragerade tabletter med storleken 12 mm x 7 mm och med ”50” präglad på ena sidan.
- Förpackningar innehållande 14 eller 56 filmdragerade tabletter och multipelförpackning innehållande 168 (2 förpackningar med 84) filmdragerade tabletter i ogenomskinligt aluminium/aluminium blister bestående av en täckfolie (aluminium) och formfolie (OPA/aluminium/PVC).

Brivaracetam Desitin 75 mg filmdragerade tabletter

- Rosa, ovala, bikonvexa filmdragerade tabletter med storleken 13 mm x 7 mm och med ”75” präglad på ena sidan.
- Förpackningar innehållande 14 eller 56 filmdragerade tabletter och multipelförpackning innehållande 168 (2 förpackningar med 84) filmdragerade tabletter i ogenomskinligt aluminium/aluminium blister bestående av en täckfolie (aluminium) och formfolie (OPA/aluminium/PVC).

Brivaracetam Desitin 100 mg filmdragerade tabletter

- Gröngrå, runda, bikonvexa filmdragerade tabletter med diametern 12 mm och med krysskåra på ena sidan. Tabletten kan delas i 4 lika stora doser.
- Förpackningar innehållande 14 eller 56 filmdragerade tabletter och multipelförpackning innehållande 168 (3 förpackningar med 56) filmdragerade tabletter i ogenomskinligt aluminium/aluminium blister bestående av en täckfolie (aluminium) och formfolie (OPA/aluminium/PVC).

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Innehavare av godkännande för försäljning

Desitin Arzneimittel GmbH
Weg beim Jäger 214
22335 Hamburg
Tyskland

Tillverkare

Holsten Pharma GmbH
Hahnstraße 31-35
60528 Frankfurt am Main
Tyskland

Lokal företrädare

Desitin Pharma AB
Box 2064
431 02 Mölndal
Sverige

Detta läkemedel är godkänt inom Europeiska ekonomiska samarbetsområdet under namnen:

CZ	Brivaracetam Desitin
DK	Brivaracetam Desitin
FI	Brivaracetam Desitin 10/25/50/75/100 mg tabletti, kalvopäällysteinen
DE	Brivaracetam Desitin 10/25/50/75/100 mg Filmtabletten
NO	Brivaracetam Desitin
RO	Brivaracetam Desitin 10/25/50/75/100 mg comprimat filmat
SK	Brivaracetam Desitin

ES	Brivaracetam Desitin 10/25/50/75/100 mg comprimido recubierto con película
SE	Brivaracetam Desitin 10/25/50/75/100 mg filmdragerad tablet

Denna bipacksedel ändrades senast 2025-10-21