

Bipacksedel: Information till användaren

Pregabalin Grindeks 25 mg hårda kapslar
Pregabalin Grindeks 50 mg hårda kapslar
Pregabalin Grindeks 75 mg hårda kapslar
Pregabalin Grindeks 100 mg hårda kapslar
Pregabalin Grindeks 150 mg hårda kapslar
Pregabalin Grindeks 225 mg hårda kapslar
Pregabalin Grindeks 300 mg hårda kapslar
pregabalin

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

1. Vad Pregabalin Grindeks är och vad det används för

Pregabalin Grindeks tillhör en läkemedelsgrupp som används bl.a. för att behandla epilepsi, neuropatisk smärta och generaliserat ångestsyndrom hos vuxna.

Perifer och central neuropatisk smärta: Pregabalin Grindeks används för att behandla långvarig smärta som orsakats av en nervskada. Ett flertal sjukdomar kan orsaka perifer neuropatisk smärta, såsom diabetes eller bältros. Smärtekänslan kan beskrivas som het, brännande, bultande, utstrålade, huggande, skärande, krampaktig, värkande, stickande, domningar och myrkrypningar. Perifer och central neuropatisk smärta kan också förknippas med humörförändringar, sömnstörningar, utmattning (trötthet), och kan ha en påverkan på den fysiska och sociala funktionen samt den allmänna livskvaliteten.

Epilepsi: Pregabalin Grindeks används för att behandla en viss form av epilepsi (partiell epilepsi med eller utan sekundär generalisering) hos vuxna. Din läkare ordinerar Pregabalin Grindeks till dig för att behandla din epilepsi då din nuvarande behandling inte håller sjukdomen under kontroll. Du ska ta Pregabalin Grindeks som tillägg till din nuvarande behandling. Pregabalin Grindeks är inte avsett att användas ensamt utan ska alltid tas i kombination med andra läkemedel mot epilepsi.

Generaliserat ångestsyndrom: Pregabalin Grindeks används för att behandla generaliserat ångestsyndrom. Symtomen vid generaliserat ångestsyndrom är långvarig överdriven ångslan och oro som är svår att kontrollera. Generaliserat ångestsyndrom kan också orsaka rastlöshet eller en känsla av att vara uppskruvad eller på helspänn, att man lätt blir trött, får koncentrationsproblem eller episoder av frånvaro, känner sig retlig, får muskelspänningar eller sömnstörning. Detta skiljer sig från stress och påfrestningar i vardagslivet.

Pregabalin som finns i Pregabalin Grindeks 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 Pregabalin Grindeks

Ta inte Pregabalin Grindeks

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

Varningar och försiktighet

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du tar Pregabalin Grindeks.

- Vissa patienter som har behandlats med Pregabalin Grindeks har rapporterat symtom som tyder på allergiska reaktioner. Dessa symtom inkluderar svullnad av ansikte, läppar, tunga och hals såväl som diffusa hudutslag. Om du skulle uppleva någon av dessa reaktioner, kontakta läkare omedelbart.
- Allvarliga hudutslag, däribland Stevens-Johnsons syndrom och toxisk epidermal nekrolys, har rapporterats i samband med pregabalin-behandling. Sluta ta pregabalin och uppsök omedelbart läkare om du får något av symtomen på de allvarliga hudreaktioner som beskrivs i avsnitt 4.
- Pregabalin Grindeks har förknippats med yrsel och sömnhighet, vilket skulle kunna öka förekomsten av fallolyckor hos äldre patienter. Du ska därför vara försiktig tills du är van vid de effekter som läkemedlet kan tänkas ha.
- Pregabalin Grindeks kan orsaka dimsyn, synnedsättning eller annan form av synpåverkan. Många av dessa synbiverkningar är övergående. Du ska omedelbart kontakta läkare om du upplever någon förändring av din syn.
- Vissa diabetespatienter som ökar i vikt under användningen av pregabalin kan behöva en ändring i sina diabetesmedicineringar.
- Vissa biverkningar kan vara vanligare, såsom sömnhighet, då patienter med ryggmärgsskada kan ta andra läkemedel för att behandla till exempel smärta eller spasticitet. Dessa mediciner har liknande biverkningar som pregabalin har och svårighetsgraden av dessa biverkningar kan öka då de tas tillsammans.
- Det har förekommit rapporter om hjärtsvikt hos vissa patienter som tar Pregabalin Grindeks, dessa patienter har mestadels varit äldre med hjärt-kärlsjukdom. **Innan du tar detta läkemedel bör du berätta för din läkare om du har någon hjärtsjukdom.**
- Det har förekommit rapporter om njursvikt hos vissa patienter som tar Pregabalin Grindeks. Om du upplever att du får minskad urinmängd under behandling med Pregabalin Grindeks, meddela din läkare eftersom det är möjligt att detta upphör om du slutar ta läkemedlet.
- Vissa patienter som behandlas med läkemedel mot epilepsi som t.ex. Pregabalin Grindeks har också haft tankar på att skada sig själva eller begå självmord eller visat självmordsbeteende. Om du någon gång får dessa tankar eller visar sådant beteende, kontakta omedelbart din läkare.
- När Pregabalin Grindeks tas tillsammans med andra mediciner som kan orsaka förstoppning (som vissa typer av smärtmediciner) är det möjligt att problem med mag-tarmkanalen kan uppstå (t.ex. förstoppning, blockerad eller trög tarm). Tala om för din läkare om du får förstoppning, särskilt om du har benägenhet för detta problem.
- Tala om för din läkare innan du tar denna medicin om du någon gång har missbrukat eller varit beroende av alkohol, receptbelagda läkemedel eller droger. Det kan innebära att du löper högre risk att bli beroende av Pregabalin Grindeks.
- Det har förekommit rapporter om kramper vid intag av Pregabalin Grindeks eller kort efter att man slutat ta Pregabalin Grindeks. Kontakta omedelbart din läkare om du upplever kramper.
- Det har förekommit rapporter om nedsatt funktion i hjärnan (encefalopati) hos vissa patienter som tagit Pregabalin Grindeks när de har andra sjukdomar. Tala om för din läkare om du har något allvarligt medicinskt tillstånd, inklusive lever- eller njursjukdom.
- Det har förekommit rapporter om andningssvårigheter. Om du har en sjukdom i nervsystemet eller i andningssystemet, nedsatt njurfunktion eller om du är äldre än 65 år kan din läkare förskriva en annan

dosregim. Kontakta din läkare om du får andningssvårigheter eller ytliga andetag.

Beroende

Vissa personer kan bli beroende av Pregabalin Grindeks (ett behov att fortsätta ta medicinen). De kan få utsättningssymtom när de slutar använda Pregabalin Grindeks (se avsnitt 3, "Hur du tar Pregabalin Grindeks" och "Om du slutar att ta Pregabalin Grindeks"). Om du är orolig att du ska bli beroende av Pregabalin Grindeks är det viktigt att du pratar med din läkare.

Om du märker något av följande tecken medan du tar Pregabalin Grindeks kan det tyda på att du har blivit beroende:

- Du behöver ta medicinen längre än vad förskrivaren har angett.
- Du känner att du behöver mer än den rekommenderade dosen.
- Du använder medicinen av andra anledningar än de den har ordinerats för.
- Du har gjort upprepade, misslyckade försök att sluta eller kontrollera användningen av medicinen.
- Du mår inte bra när du slutar ta medicinen och du mår bättre när du tar den igen.

Om du märker något av detta ska du tala med din läkare för att hitta den bästa behandlingsvägen för dig, inklusive när det är lämpligt att sluta och hur du ska göra det på ett säkert sätt.

Barn och ungdomar

Pregabalins säkerhet och effekt hos barn och ungdomar (under 18 år) har inte klarlagts och pregabalin bör därför inte användas i denna åldersgrupp.

Andra läkemedel och Pregabalin Grindeks

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du tar, nyligen har tagit eller kan tänkas ta andra läkemedel. Pregabalin Grindeks och vissa andra läkemedel kan påverka varandra (interaktion). När det tas tillsammans med vissa andra läkemedel som har lugnande effekter (inklusive opioider), kan Pregabalin Grindeks förstärka dessa effekter, vilket kan leda till försämrad andning, koma och dödsfall. Graden av yrsel, sömnhet och nedsatt koncentrationsförmåga blir mer påtagliga om Pregabalin Grindeks används tillsammans med läkemedel innehållande:

- Oxykodon – (används som ett smärtstillande läkemedel)
- Lorazepam – (används för behandling av ångest)
- Alkohol

Pregabalin Grindeks kan tas samtidigt med perorala preventivmedel (p-piller).

Pregabalin Grindeks med mat, dryck och alkohol

Pregabalin Grindeks kapslar kan tas med eller utan mat. Patienter avråds från att dricka alkohol under användningen av Pregabalin Grindeks.

Graviditet och amning

Pregabalin Grindeks ska inte användas under graviditet eller vid amning, såvida du inte har fått annat råd av din läkare. Om pregabalin används under de första tre graviditetsmånaderna kan det orsaka missbildningar hos fostret som kräver medicinsk behandling. I en studie där man gick igenom data från kvinnor i nordiska länder som använt pregabalin under de första tre graviditetsmånaderna hade 6 barn av 100 sådana missbildningar. Detta kan jämföras med 4 barn av 100 hos de kvinnor i studien som inte behandlats med pregabalin. Missbildningar i ansiktet (läpp-käk-gomspalt), ögonen, nervsystemet (även hjärnan), njurarna och könsorganen har rapporterats.

Effektiv preventivmetod måste användas av fertila kvinnor. 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.

Körförmåga och användning av maskiner

Pregabalin Grindeks kan orsaka yrsel, sömnhet och nedsatt koncentrationsförmåga. Du bör inte köra bil,

sköta avancerade maskiner eller delta i andra aktiviteter som kan vara riskfyllda innan du vet hur detta läkemedel påverkar din förmåga att utföra dessa aktiviteter.

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.

3. Hur du tar Pregabalin Grindeks

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

Läkaren kommer att bestämma vilken dos som är lämplig för dig. Pregabalin Grindeks är avsett endast för peroral användning.

Perifer och central neuropatisk smärta, epilepsi eller generaliserat ångestsyndrom:

- Ta så många kapslar som din läkare har informerat dig om.
- Dosen, som är anpassad för dig och din sjukdom, är vanligen mellan 150 mg och 600 mg per dag.
- Läkaren kommer att tala om för dig att ta Pregabalin Grindeks antingen 2 gånger per dag eller 3 gånger per dag. Vid dosering två gånger per dag ska Pregabalin Grindeks tas en gång på morgonen och en gång på kvällen, vid ungefär samma tid varje dag. Vid dosering tre gånger per dag ska Pregabalin Grindeks tas en gång på morgonen, en gång på eftermiddagen och en gång på kvällen vid ungefär samma tid varje dag.

Om du upplever att effekten av Pregabalin Grindeks är för stark eller för svag vänd dig till läkare eller apotekspersonal.

Om du är äldre (över 65 år) ska du använda Pregabalin Grindeks som normalt, dock inte om du har nedsatt njurfunktion.

Din läkare kan ordinera en annan dosering om du har nedsatt njurfunktion. Svälj kapseln hel med vatten.

Fortsätt att ta Pregabalin Grindeks tills din läkare säger till dig att sluta.

Om du har tagit för stor mängd av Pregabalin Grindeks

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. 112) för bedömning av risken samt rådgivning.. Ta med dig din ask med Pregabalin Grindeks kapslar. Du kan känna dig sömnig, förvirrad, orolig eller rastlös som ett resultat av att du tagit för stor mängd av Pregabalin Grindeks. Även krampanfall och medvetslöshet (koma) har rapporterats.

Om du har glömt att ta Pregabalin Grindeks

Det är viktigt att ta Pregabalin Grindeks kapslarna regelbundet och vid samma tidpunkt varje dag. Om du glömmet att ta en dos, ta den så snart du kommer ihåg, såvida det inte är dags för nästa dos. Fortsätt i så fall som vanligt med nästa dos. Ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd dos.

Om du slutar att ta Pregabalin Grindeks

Sluta inte ta Pregabalin Grindeks plötsligt. Om du vill sluta ta Pregabalin Grindeks ska du diskutera det med din läkare först. Läkaren talar om för dig hur du ska gå till väga. Om din behandling ska avslutas bör det ske gradvis under minst 1 vecka. Du bör veta om, att du efter plötsligt avbrytande av en lång- och korttidsbehandling med Pregabalin Grindeks, kan uppleva vissa biverkningar, så kallade utsättningssymtom. Dessa symtom inkluderar sömnproblem, huvudvärk, illamående, känsla av oro, diarré,

influenسالiknande symtom, krampanfall, nervositet, depression, tankar på att skada dig själv eller begå självmord, smärta, svettning och yrsel. Har du tagit Pregabalin Grindeks under en längre tid så kan dessa symtom uppstå oftare och vara mer uttalade. Om du upplever utsättningssymtom ska du kontakta din läkare. 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

- Yrsel, dåsighet, huvudvärk

Vanliga: kan förekomma hos upp till 1 av 10 användare

- Ökad aptit
- Känsla av upprymdhet, förvirring, desorientering, minskad sexuell lust, irritabilitet
- Nedsatt uppmärksamhet, klumpighet, minnesstörning, minnesförlust, darrning, svårighet att tala, stickande känsla, domningar, trötthet, dvalliknande tillstånd, sömnlöshet, utmattning, känsla av att vara onormal
- Dimsyn, dubbelseende
- Svindel, balanssvårigheter, fall
- Muntorrhet, förstoppning, kräkning, väderspänning, diarré, illamående, uppsvälld buk
- Svårighet att få erektion
- Svullnad i kroppen inklusive armar och ben
- Berusningskänsla, gångrubbning
- Viktökning
- Muskelkramp, ledsmärta, ryggsmärta, smärta i armar och ben
- Halsont

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

- Minskad aptit, viktnedgång, lågt blodsocker, högt blodsocker
- Förändrad självuppfattning, rastlöshet, depression, häftig oro, humörsvägningar, svårighet att finna ord, hallucinationer, onormala drömmar, panikattacker, likgiltighet, aggression, förhöjd sinnesstämning, psykisk försämring, svårighet att tänka, ökad sexuell lust, problem med den sexuella funktionen inklusive oförmåga att uppnå sexuell klimax, försenad utlösning
- Synförändringar, ovanliga ögonrörelser, synförändringar inklusive tunnelseende, ljusblixtar, ryckiga rörelser, nedsatta reflexer, hyperaktivitet, yrsel vid stående, känslig hud, smakbortfall, brännande känsla, darrning vid rörelse, medvetandesänkning, förlust av medvetandet, svimning, ökad känslighet för ljud, olustkänsla
- Torra ögon, ögonsvullnad, ögonsmärta, trötta ögon, ökat tårflöde, ögonirritation
- Rubbningar i hjärtrytmen, ökad hjärtfrekvens, lågt blodtryck, högt blodtryck, förändrade hjärtslag, hjärtsvikt
- Rodnad, vallningar
- Svårighet att andas, nästorrhet, nästäppa
- Ökad salivproduktion, halsbränna, domning kring munnen
- Svettningar, utslag, frossa, feber
- Muskelryckning, ledsvullnad, muskelstelhet, smärta inklusive muskelsmärta, nacksmärta
- Ömma bröst
- Svårighet att urinera eller smärtsam urinering, inkontinens
- Svaghet, törst, åtstramningskänsla i bröstet
- Förändringar i testresultat av blod och leverprover (ökat blodkreatininfosfokinas, ökat alaninaminotransferas, ökat aspartataminotransferas, minskat antal blodplättar, neutropeni, ökat blodkreatinin, minskat blodkalium)

- Överkänslighet, svullnad av ansikte, klåda, nässelfeber, rinnande näsa, näsblod, hosta, snarkning
- Smärtsamma menstruationer
- Kalla händer och fötter

Sällsynta: kan förekomma hos upp till 1 av 1000 användare

- Onormalt luktsinne, svängningar i synen, förändrat djupseende, förändrad ljusupplevelse, synnedsättning
- Utvidgade pupiller, skelögd
- Kallsvett, trånghet i svalget, svullnad av tunga
- Inflammation i bukspottkörteln
- Sväljsvårigheter
- Långsam eller minskad rörlighet i kroppen
- Svårigheter att skriva ordentligt
- Ökad vätska i buken
- Vätska i lungorna
- Krampanfall
- Förändringar i de uppmätta elektriska förändringarna i hjärtat (EKG), vilket motsvarar störningar i hjärtrytmen
- Muskelskador
- Utsöndring från bröstet, onormal brösttillväxt, brösttillväxt hos män
- Avbrutna menstruationer
- Njursvikt, minskad urinmängd, svårighet att urinera
- Minskat antal vita blodkroppar
- Olämpligt uppträdande, självmordsbeteende, självmordstankar
- Allergiska reaktioner som kan inkludera andningssvårigheter, ögoninflammation (keratit) och en allvarlig hudreaktion som kännetecknas av rödaktiga, platta, ringformiga eller runda fläckar på bålen, ofta med blåsor i mitten, fjällande hud, sår i munhåla, svalg, näsa, på könsorganen och i ögonen. Dessa allvarliga hudutslag kan föregås av feber och influensaliknande symtom (Stevens-Johnsons syndrom, toxisk epidermal nekrolys)
- Gulsot (gulnad hud och gulnade ögon)
- Parkinsonism, dvs symtom som liknar Parkinsons sjukdom, såsom darrning, bradykinesi (minskad rörelseförmåga) och rigiditet (muskelstelhet)

Mycket sällsynta: kan förekomma hos upp till 1 av 10 000 användare

- Leversvikt
- Hepatit (inflammation i levern)

Ingen känd frekvens: kan inte beräknas från tillgängliga data

- Bli beroende av Pregabalin Grindeks ("läkemedelsberoende").

När du har avslutat en korttids- eller långtidsbehandling med Pregabalin Grindeks behöver du vara medveten om att du kan uppleva vissa biverkningar, så kallade utsättningssymtom (se "Om du slutar att ta Pregabalin Grindeks").

Om ditt ansikte eller din tunga svullnar eller om din hud blir röd med blåsbildning eller fjällning ska du omedelbart uppsöka läkare.

Vissa biverkningar kan vara vanligare, såsom sömnighet, då patienter med ryggmärgsskada kan ta andra läkemedel för att behandla till exempel smärta eller spasticitet. Dessa mediciner har liknande biverkningar som pregabalin har och svårighetsgraden av dessa biverkningar kan öka då de tas tillsammans.

Följande biverkning har rapporterats efter marknadsintroduktionen: andningssvårigheter, ytliga andetag.

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 via Läkemedelsverket

Box 26

751 03 Uppsala

Webbplats: www.lakemedelsverket.se

Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet.

5. Hur Pregabalin Grindeks ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

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

Detta läkemedel kräver 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 pregabalin. Varje hård kapsel innehåller 25 mg, 50 mg, 75 mg, 100 mg, 150 mg, 225 mg eller 300 mg pregabalin.

Övriga innehållsämnen är mannitol (E421), majsstärkelse, talk.

Kapselskal innehåller gelatin (E441); svart järnoxid (E172) (alla styrkor utom 100 mg); gul järnoxid (E172) (alla styrkor utom 25 mg och 150 mg); röd järnoxid (E172) (endast styrkorna 50 mg, 100 mg och 225 mg) och svart märkningsbläck (som innehåller shellack (E904), svart järnoxid (E172), propylenglykol (E1520), kaliumhydroxid (E525)).

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Pregabalin Grindeks 25 mg hårda kapslar: ljusgrå överdel och underdel, märkta med "PREG" på överdelen och "25" på underdelen. Varje kapsel är cirka 14 mm lång.

Pregabalin Grindeks 50 mg hårda kapslar: ljusgrå överdel och brunröd underdel, märkta med "PREG" på överdelen och "50" på underdelen. Varje kapsel är cirka 16 mm lång.

Pregabalin Grindeks 75 mg hårda kapslar: guldfärgad överdel och ljusgrå underdel, märkta med "PREG" på överdelen och "75" på underdelen. Varje kapsel är cirka 14 mm lång.

Pregabalin Grindeks 100 mg hårda kapslar: brunröd överdel och guldfärgad underdel, märkta med "PREG" på överdelen och "100" på underdelen. Varje kapsel är cirka 16 mm lång.

Pregabalin Grindeks 150 mg hårda kapslar: ljusgrå överdel och underdel, märkta med "PREG" på överdelen och "150" på underdelen. Varje kapsel är cirka 18 mm lång.

Pregabalin Grindeks 225 mg hårda kapslar: brunröd överdel och ljusgrå underdel, märkta med "PREG" på överdelen och "225" på underdelen. Varje kapsel är cirka 19 mm lång.

Pregabalin Grindeks 300 mg hårda kapslar: guldfärgad överdel och ljusgrå underdel märkta med "PREG" på överdelen och "300" på underdelen. Varje kapsel är cirka 22 mm lång.

Pregabalin Grindeks 25 mg hårda kapslar:

Tillgänglig i blisterförpackningar om 14, 56, 60, 84, 90, 98 eller 100 hårda kapslar eller i perforerade

endosblister om 100 x 1 hårda kapslar.

Pregabalin Grindeks 50 mg hårda kapslar:

Tillgänglig i blisterförpackningar om 14, 21, 28, 56, 84, 90 eller 100 hårda kapslar eller i perforerade endosblister om 100 x 1 hårda kapslar.

Pregabalin Grindeks 75 mg hårda kapslar:

Tillgänglig i blisterförpackningar om 14, 28, 56, 60, 84, 90, 98 eller 100 hårda kapslar eller i perforerade endosblister om 100 x 1 hårda kapslar.

HDPE-burk med barnskyddande PP-skruvlock innehållande 200 hårda kapslar.

Pregabalin Grindeks 100 mg hårda kapslar:

Tillgänglig i blisterförpackningar om 21, 56, 84, 90 eller 100 hårda kapslar eller i perforerade endosblister om 100 x 1 hårda kapslar.

Pregabalin Grindeks 150 mg hårda kapslar:

Tillgänglig i blisterförpackningar om 14, 28, 56, 60, 84, 90, 98 eller 100 hårda kapslar eller i perforerade endosblister om 100 x 1 hårda kapslar.

HDPE-burk med barnskyddande PP-skruvlock innehållande 200 hårda kapslar.

Pregabalin Grindeks 225 mg hårda kapslar:

Tillgänglig i blisterförpackningar om 56 eller 100 hårda kapslar eller i perforerade endosblister om 100 x 1 hårda kapslar.

Pregabalin Grindeks 300 mg hårda kapslar:

Tillgänglig i blisterförpackningar om 14, 28, 56, 60, 100 eller 200 hårda kapslar eller i perforerade endosblister om 100 x 1 hårda kapslar.

HDPE-burk med barnskyddande PP-skruvlock innehållande 200 hårda kapslar.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare

AS GRINDEKS.

Krustpils iela 53,

Rīga, LV-1057, Lettland

Tél. : + 371 67083205

E-mail : grindeks@grindeks.com

Detta läkemedel är godkänt inom Europeiska ekonomiska samarbetsområdet under namnen:

Estland	Pregabalin Grindeks
Österrike	Pregabalin Grindeks 25 mg, 50 mg, 75 mg, 100 mg, 150 mg, 200 mg, 300 mg Hartkapseln
Belgien	Pregabalin Grindeks 25 mg, 75 mg, 150 mg, 300 mg harde capsules

Bulgarien	Прегабалин Гриндекс 50 mg, 75 mg, 150 mg твърди капсули Pregabalin Grindeks 50 mg, 75 mg, 150 mg hard capsules
Kroatien	Pregabalin Grindeks 25 mg, 75 mg, 150 mg, 300 mg tvrde kapsule
Tjeckien	Pregabalin Grindeks
Tyskland	Pregabalin Grindeks 25 mg, 50 mg, 75 mg, 100 mg, 150 mg, 200 mg, 225 mg, 300 mg Hartkapseln
Danmark	Pregabalin Grindeks
Finland	Pregabalin Grindeks 25 mg, 50 mg, 75 mg, 150 mg, 225 mg, 300 mg kova kapseli
Frankrike	PREGABALINE GRINDEKS 25 mg, gélule PREGABALINE GRINDEKS 50 mg, gélule PREGABALINE GRINDEKS 75 mg, gélule PREGABALINE GRINDEKS 100 mg, gélule PREGABALINE GRINDEKS 150 mg, gélule PREGABALINE GRINDEKS 200 mg, gélule PREGABALINE GRINDEKS 300 mg, gélule
Grekland	Pregabalin/Grindeks
Ungern	Pregabalin Grindeks 75 mg, 150 mg, 300 mg kemény kapszula
Irland	Pregabalin Grindeks 25 mg hard capsules Pregabalin Grindeks 50 mg hard capsules Pregabalin Grindeks 75 mg hard capsules Pregabalin Grindeks 100 mg hard capsules Pregabalin Grindeks 150 mg hard capsules Pregabalin Grindeks 200 mg hard capsules Pregabalin Grindeks 300 mg hard capsules
Italien	Pregabalin Grindeks
Lettland	Pregabalin Grindeks 75 mg, 150 mg cietās kapsulas
Litauen	Pregabalin Grindeks 75 mg kietosios kapsulės Pregabalin Grindeks 150 mg kietosios kapsulės

Nederländerna	Pregabaline Grindeks 25 mg, 75 mg, 150 mg, 300 mg harde capsules
Norge	Pregabalin Grindeks
Polen	Pregabalin Grindeks
Portugal	Pregabalin Grindeks 25 mg, 50 mg, 75 mg, 100 mg, 150 mg, 200 mg, 300 mg cápsulas duras
Rumänien	Pregabalină Grindeks 75 mg, capsule Pregabalină Grindeks 150 mg, capsule Pregabalină Grindeks 300 mg capsule
Spanien	Pregabalina Grindeks 25 mg, 50 mg, 75 mg, 100 mg, 150 mg, 200 mg, 225 mg, 300 mg cápsulas duras EFG
Slovakien	Pregabalin Grindeks 75 mg, 150 mg, 300 mg tvrdé kapsuly
Slovenien	Pregabalin Grindeks 25 mg, 50 mg, 75 mg, 150 mg, 300 mg trde kapsule
Slovakien	Pregabalin Grindeks 75 mg, 150 mg, 300 mg tvrdé kapsuly
Sverige	Pregabalin Grindeks

Denna bipacksedel ändrades senast 2026-07-02