

## **Bipacksedel: Information till patienten**

**Quetiapin Krka 50 mg depottabletter**  
**Quetiapin Krka 150 mg depottabletter**  
**Quetiapin Krka 200 mg depottabletter**  
**Quetiapin Krka 300 mg depottabletter**  
**Quetiapin Krka 400 mg depottabletter**

quetiapin

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

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

**I denna bipacksedel finns information om följande:**

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

### **1. Vad Quetiapin Krka är och vad det används för**

Quetiapin Krka innehåller en substans som kallas quetiapin. Quetiapin tillhör en grupp läkemedel som kallas antipsykotika. Quetiapin Krka kan användas för att behandla ett flertal sjukdomar, som t.ex.

- Bipolär depression och depressiva episoder vid egentlig depression: då du kan känna dig nedstämd eller deprimerad, skuldtyngd, energilös, har dålig aptit eller sömnproblem.
- Mani: då du kanske känner dig väldigt upparvad, upprymd, upprörd, entusiastisk, hyperaktiv eller har dåligt omdöme med inslag av aggressivt och splittrat beteende.
- Schizofreni: då du kanske ser, hör eller känner sådant som inte finns, tror på sådant som inte är verkligt eller känner dig ovanligt misstänksam, orolig, förvirrad, spänd eller deprimerad.

När Quetiapin Krka tas för att behandla depressiva episoder vid egentlig depression tas det i tillägg till annat läkemedel som används för att behandla denna sjukdom.

Det kan hända att din läkare vill att du fortsätter att ta Quetiapin Krka även när du känner dig bättre.

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

### **2. Vad du behöver veta innan du använder Quetiapin Krka**

**Ta inte Quetiapin Krka**

- om du är allergisk mot quetiapin eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6)
- om du använder något av följande läkemedel:
  - vissa läkemedel mot HIV
  - azoler (läkemedel mot svampinfektioner)

- erytromycin och klaritromycin (läkemedel mot infektioner)
- nefazodon (läkemedel mot depression).

Om du är osäker, tala med din läkare eller apotekspersonal innan du tar Quetiapin Krka.

### **Varningar och försiktighet**

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du använder Quetiapin Krka om:

- du eller någon i din familj har eller har haft något hjärtproblem, till exempel rubbningar av hjärtrytmen, svag hjärtmuskel eller inflammation i hjärtat, eller om du tar några läkemedel som kan påverka hur hjärtat slår
- du har lågt blodtryck
- du har haft en stroke, framför allt om du är äldre
- du har leverproblem
- du någon gång haft ett krampanfall (epilepsi)
- du har diabetes eller risk att få diabetes. Om du har det kan din läkare behöva mäta din blodsockernivå när du använder Quetiapin Krka.
- du vet att du har haft låga nivåer av vita blodkroppar tidigare (som kan ha varit, eller inte varit, orsakade av andra läkemedel)
- du är äldre och lider av demens (en förlust av hjärnfunktioner). Om detta stämmer på dig ska du inte ta Quetiapin Krka, eftersom den grupp av läkemedel som Quetiapin Krka tillhör kan öka risken för stroke, eller i vissa fall risken för dödsfall, hos äldre personer med demens.
- du är äldre och lider av Parkinsons sjukdom/parkinsonism
- du eller någon i din släkt har haft blodpropp, eftersom liknande läkemedel har förknippats med bildande av blodproppar
- du har eller har haft ett tillstånd där du slutar att andas under korta perioder under din normala nattsömn (kallas "sömnapné") och tar läkemedel som minskar den normala aktiviteten i hjärnan ("lugnande medel")
- du har eller har haft ett tillstånd där du inte kan tömma blåsan helt (urinretention), har förstörd prostata, stopp i tarmarna eller ökat tryck inuti ögat. Dessa tillstånd orsakas ibland av läkemedel (som kallas "antikolinergika") som påverkar hur nervcellerna fungerar för att behandla vissa sjukdomstillstånd.
- du har eller har haft problem med alkohol- eller drogmissbruk.
- du har depression eller andra tillstånd som behandlas med antidepressiva läkemedel. Användning av dessa läkemedel tillsammans med Quetiapin Krka kan leda till serotonergt syndrom – ett tillstånd som kan vara livshotande (se "Andra läkemedel och Quetiapin Krka").

Tala omedelbart om för din läkare om du upplever något av följande efter att du tagit Quetiapin Krka:

- en kombination av feber, svår muskelstelhet, svettningar eller sänkt medvetandegrad (ett tillstånd som kallas malignt neuroleptikasyndrom). Du kan behöva omedelbar medicinsk behandling.
- okontrollerbara rörelser, framför allt i ansiktet eller tungan
- yrsel eller besvärande sömnhet. Detta skulle hos äldre patienter kunna öka risken för olycksfallsskador (genom att man ramlar).
- krampanfall
- långvarig och smärtsam erektion (priapism)
- snabba oregelbundna hjärtslag även vid vila, hjärtklappning, andningsproblem, bröstsmärta eller oförklarlig trötthet. Läkaren behöver undersöka ditt hjärta och, vid behov, omedelbart skicka (remittera) dig till en hjärtläkare.

Sådana tillstånd kan orsakas av den här typen av läkemedel.

Tala med läkare så snart som möjligt om du får:

- feber, influensaliknande symtom, halsont eller någon annan infektion, eftersom detta skulle kunna bero på ett mycket lågt antal vita blodkroppar, vilket kan kräva att behandlingen med Quetiapin Krka avbryts och/eller att behandling mot infektion ges
- förstoppning tillsammans med ihållande smärta i magen eller förstoppning som inte svarar på behandling, eftersom detta kan leda till en allvarigare blockering av tarmen.

## **Själv mordstankar och förvärrad depression**

Du som är deprimerad kan ibland ha tankar på att vilja skada dig själv eller begå självmord. Dessa symtom kan förvärras när du börjar behandlingen, eftersom det tar tid innan läkemedel av den här typen har effekt, vanligtvis cirka 2 veckor, men ibland längre tid. Tankar av den här typen kan även öka om du plötsligt slutar ta ditt läkemedel. Dessa tankar kan vara vanliga om du är ung vuxen. Kliniska studier har visat att unga vuxna (yngre än 25 år) med depression har en ökad risk för självmordstankar och/eller tankar på att skada sig själv.

Kontakta snarast läkare eller uppsök närmaste sjukhus om du har tankar på att skada dig själv eller begå självmord. Det kan vara till hjälp att berätta för en släkting eller nära vän att du är deprimerad. Be dem gärna läsa igenom denna bipacksedel. Du kan också be dem att berätta för dig om de tycker att depressionen blir värre eller om de tycker att ditt beteende förändras.

## **Svåra hudreaktioner (SCAR)**

Svåra hudreaktioner (SCAR) som kan vara livshotande eller dödliga har rapporterats i mycket sällsynta fall vid behandling med detta läkemedel. Dessa visar sig oftast som:

- Stevens-Johnsons syndrom (SJS), ett utbrett hudutslag med blåsor och hudavlossning, särskilt runt munnen, näsan, ögonen och könsorganen
- Toxisk epidermal nekrolys (TEN), en allvarligare form som orsakar omfattande hudavlossning
- Läkemedelsutlöst hudutslag med eosinofili och systemiska symtom (DRESS) som består av influensaliknande symtom med hudutslag, feber, svullna körtlar och onormala resultat av blodprover (inklusive ökning av vita blodkroppar (eosinofili) och leverenzym).
- Akut generaliserad exantematös pustulos (AGEP), små blåsor fyllda med var
- Erythema multiforme (EM), hudutslag med kliande oregelbundna röda fläckar

Sluta använda Quetiapin Krka om du får dessa symtom och kontakta din läkare eller uppsök omedelbart läkare.

## **Viktökning**

Man har sett att vissa patienter som tar Quetiapin Krka går upp i vikt. Du och din läkare bör kontrollera din vikt regelbundet.

## **Barn och ungdomar**

Quetiapin Krka ska inte användas av barn och ungdomar under 18 år.

## **Andra läkemedel och Quetiapin Krka**

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

Ta inte Quetiapin Krka om du använder något av följande läkemedel:

- vissa läkemedel mot HIV
- azoler (läkemedel mot svampinfektioner)
- erytromycin eller klaritromycin (läkemedel mot infektioner)
- nefazodon (läkemedel mot depression).

Tala om för din läkare om du använder något av följande läkemedel:

- epilepsiläkemedel (som fenytoin eller karbamazepin)
- läkemedel mot högt blodtryck
- barbiturater (läkemedel mot sömnsvårigheter)
- tioridazin eller litium (andra antipsykotiska läkemedel)
- läkemedel som påverkar hur hjärtat slår, till exempel läkemedel som kan orsaka obalans hos elektrolyterna (låga halter av kalium eller magnesium) såsom diuretika (urindrivande läkemedel) eller vissa antibiotika (läkemedel mot infektioner)
- läkemedel som kan orsaka förstoppning
- läkemedel (som kallas "antikolinergika") som påverkar hur nervcellerna fungerar för att behandla vissa sjukdomstillstånd

- antidepressiva läkemedel. Dessa läkemedel kan interagera med Quetiapin Krka, och du kan få symtom såsom ofrivilliga, rytmiska sammandragningar i musklerna, inklusive musklerna som styr ögats rörelser, upprördhet, hallucinationer, koma, överdriven svettning, darrningar, förstärkta reflexer, ökad muskelspänning, kroppstemperatur över 38 °C (serotonergt syndrom). Kontakta läkaren om du får sådana symtom.

Prata med din läkare innan du slutar ta något av dessa läkemedel.

### **Quetiapin Krka med mat, dryck och alkohol**

- Quetiapin Krka kan påverkas av mat och du ska därför ta dina tabletter minst 1 timme före måltid, alternativt före sängdags.
- Du bör vara försiktig med hur mycket alkohol du dricker eftersom kombinationen av Quetiapin Krka och alkohol kan göra dig sömnig.
- Drink inte grapefruktjuice när du tar Quetiapin Krka. Det kan påverka hur läkemedlet fungerar.

### **Graviditet och amning**

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.

Du ska inte ta Quetiapin Krka under graviditet, om du inte har diskuterat det med din läkare.

Du ska inte ta Quetiapin Krka om du ammar.

Följande symtom, som motsvarar besvär som kan uppstå när man slutar med läkemedlet, kan förekomma hos nyfödda barn till mödrar som använt Quetiapin Krka under den sista trimestern (de sista tre månaderna av graviditeten): skakningar, muskelstelhet och/eller muskelsvaghet, sömnhet, oro, andningsproblem och svårigheter att äta. Om ditt barn uppvisar något av dessa symtom kan du behöva kontakta läkare.

### **Körförmåga och användning av maskiner**

Dina tabletter kan göra dig sömnig. Kör inte bil och använd heller inte verktyg eller maskiner tills du vet hur tabletterna påverkar dig.

Du är själv ansvarig för att bedöma om du är i kondition att framföra motorfordon eller utföra arbete som kräver skärpt vaksamhet. 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.

### **Quetiapin Krka innehåller laktos och natrium**

Quetiapin Krka innehåller laktos (en sockerart). Om du inte tål vissa sockerarter, bör du kontakta din läkare innan du tar detta läkemedel.

#### *50 mg depottabletter*

Detta läkemedel innehåller 8,44 mg natrium (huvudingrediensen i koksalt/bordssalt) per tablett. Detta motsvarar 0,42 % av högsta rekommenderat dagligt intag av natrium för vuxna.

#### *150 mg depottabletter*

Detta läkemedel innehåller 14,53 mg natrium (huvudingrediensen i koksalt/bordssalt) per tablett. Detta motsvarar 0,73 % av högsta rekommenderat dagligt intag av natrium för vuxna.

#### *200 mg depottabletter*

Detta läkemedel innehåller 19,38 mg natrium (huvudingrediensen i koksalt/bordssalt) per tablett. Detta motsvarar 0,97 % av högsta rekommenderat dagligt intag av natrium för vuxna.

#### *300 mg depottabletter*

Detta läkemedel innehåller 29,06 mg natrium (huvudingrediensen i koksalt/bordssalt) per tablett. Detta

motsvarar 1,45 % av högsta rekommenderat dagligt intag av natrium för vuxna.

#### *400 mg depottabletter*

Detta läkemedel innehåller 23,46 mg natrium (huvudingrediensen i koksalt/bordssalt) per tablett. Detta motsvarar 1,17 % av högsta rekommenderat dagligt intag av natrium för vuxna.

### **Effekter på drogtest i urin**

Om du lämnar urinprov för ett drogtest kan användning av Quetiapin Krka göra att du testas positivt för metadon eller vissa läkemedel mot depression som kallas tricykliska antidepressiva (TCA). Detta kan ske när vissa testmetoder används, trots att du kanske inte tar metadon eller TCA, och i så fall kan ett mer specifikt test utföras.

### **3. Hur du använder Quetiapin Krka**

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

Din läkare bestämmer din startdos. Underhållsdosen (den dagliga dosen) beror på din sjukdom och dina behov men är normalt mellan 150 mg och 800 mg.

- Du ska ta tableterna 1 gång per dag.
- Dela, tugga eller krossa inte tableterna.
- Svälj tableterna hela tillsammans med ett glas vatten.
- Ta tableterna utan mat (minst 1 timme före måltid eller till natten – din läkare talar om vilken tidpunkt som är lämpligast).
- Drink inte grapefruktjuice när du tar Quetiapin Krka. Det kan påverka hur läkemedlet fungerar.
- Sluta inte ta dina tabletter även om du känner dig bättre, om inte din läkare säger att du ska det.

### **Leverproblem**

Om du har problem med levern kan det hända att din läkare ändrar dosen.

### **Äldre**

Om du är äldre kan det hända att din läkare ändrar dosen.

### **Användning för barn och ungdomar**

Quetiapin Krka ska inte användas av barn och ungdomar under 18 år.

### **Om du har tagit för stor mängd av Quetiapin Krka**

Om du fått i dig för stor mängd läkemedel eller om till exempel ett barn fått i sig läkemedlet av misstag, kontakta läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tel. 112) för bedömning av risken samt rådgivning. Om du tagit större dos än vad din läkare forskrivit kan du känna dig sömnig, yr och känna att hjärtat slår på ett onormalt sätt. Ta med Quetiapin Krka-tabletterna.

### **Om du har glömt att ta Quetiapin Krka**

Om du har glömt att ta en tablett, ta den då så fort du kommer på det. Om det snart är dags för nästa tablett, vänta till dess. Ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd tablett.

### **Om du slutar att ta Quetiapin Krka**

Om du plötsligt slutar att ta Quetiapin Krka kan du få sömnsvårigheter, känna dig illamående eller uppleva huvudvärk, diarré, kräkningar, yrsel eller känna dig lättretlig. Din läkare kan föreslå att du minskar dosen gradvis innan du avslutar din behandling.

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 (kan leda till fall), huvudvärk, muntorrhet
- sömnhet (kan försvinna med tiden när du tar Quetiapin Krka) (kan leda till fall)
- utsättningssymtom (symtom som inträffar när du slutar att ta Quetiapin Krka) omfattande svårighet att somna (sömlöshet), sjukdomskänsla (illamående), huvudvärk, diarré, kräkningar, yrsel och irritabilitet. Det är lämpligt att man slutar gradvist med läkemedlet under en period på minst 1–2 veckor.
- viktökning
- onormala muskelrörelser, t.ex. svårt att påbörja rörelser, skakningar, en känsla av rastlöshet eller muskelstelhet utan smärta
- förändrade halter av vissa fetter (triglycerider och totalt kolesterol)

##### **Vanliga: kan förekomma hos upp till 1 av 10 användare**

- snabb hjärtrytm
- känsla av att hjärtat bultar, rusar eller hoppar över hjärtslag
- förstoppning, orolig mage (matsmältningsproblem)
- kraftlöshet
- svullnad i armar eller ben
- blodtrycksfall då du reser dig upp. Det kan få dig att känna dig yr eller svimma (kan leda till fall)
- ökad blodsockerhalt
- dimsyn
- konstiga drömmar och mardrömmar
- ökade hungerkänslor
- känsla av irritation
- störningar i tal och språk
- självmordstankar och försämring av din depression
- andfåddhet
- kräkningar (främst hos äldre)
- feber
- förändrade halter av sköldkörtelhormoner i blodet
- sänkt halt av vissa typer av blodkroppar
- ökad halt av leverenzymerna mätt i blodprov
- ökad halt av hormonet prolaktin i blodet. En ökning av hormonet prolaktin kan i sällsynta fall leda till följande:
  - män och kvinnor kan få en svullnad av bröstet och oväntad produktion av bröstmjölk
  - hos kvinnor kan menstruationerna upphöra eller bli oregelbundna

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

- epilepsi eller kramper
- allergiska reaktioner som kan inkludera upphöjda knottor eller strimmor, hudsvullnad och svullnad runt munnen
- obehagskänsla i benen (även kallat restless legs syndrom)
- svårigheter att svälja
- ofrivilliga rörelser, framför allt i ansiktet och tungan
- sexuell dysfunktion
- diabetes
- ändring i hjärtats elektriska aktivitet som kan ses på EKG (QT-förlängning)
- en långsammare hjärtfrekvens än normalt kan förekomma i början av behandlingen och kan vara förknippad med lågt blodtryck och svimning
- svårighet att urinera
- svimning (kan leda till fall)

- nästäppa
- sänkt halt röda blodkroppar
- sänkt halt natrium i blodet
- försämrad diabetes
- förvirring

### **Sällsynta: kan förekomma hos upp till 1 av 1 000 användare**

- en kombination av feber, svettningar, muskelstelhet, kraftig dåsighet eller svimning (ett tillstånd som kallas "malignt neuroleptikasyndrom")
- gulfärgad hud och ögon (gulsot)
- leverinflammation (hepatit)
- ihållande och smärtsam erektion (priapism)
- svullnad av bröststen och oväntad produktion av bröstmjölk (galaktorré)
- menstruationsrubbnings
- blodproppar i venerna, särskilt i benen (med symtom som svullnad, smärta och rodnad) som kan föras vidare i blodkärlen till lungorna och förorsaka bröstsmärtor och andningssvårigheter. Om du får symtom som liknar dessa ska du omedelbart söka läkare.
- att du går, pratar, äter eller utför andra aktiviteter när du sover
- sänkt kroppstemperatur (hypotermi)
- bukspottkörtelinflammation
- ett tillstånd (så kallat "metabolt syndrom") där du kan ha en kombination av minst 3 av följande tecken: en ökning av bukfettet, en sänkning av "det goda kolesterolet" (HDL-C), en ökning av en typ av fetter i blodet som kallas triglycerider, högt blodtryck och en ökning av blodsockret
- en kombination av feber, influensaliknande symtom, halsont eller någon annan infektion med mycket lågt antal vita blodkroppar, ett tillstånd som kallas agranulocytos
- blockering av tarmen
- ökad halt av kreatininfosfokinas i blodet (ett ämne som kommer från musklerna)

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

- svåra utslag, blåsor eller röda fläckar på huden
- allvarlig allergisk reaktion (anafylaktisk reaktion) som kan ge svårigheter att andas eller chock
- hastig svullnad av huden, vanligen runt ögon, läppar och hals (angioödem)
- en allvarlig sjukdom med blåsbildning i huden, munnen, ögonen och könsorganen (Stevens-Johnsons syndrom). Se avsnitt 2
- störd utsöndring av ett hormon som reglerar urinvolymer.
- nedbrytning av muskelfibrer och värk i musklerna (rabdomyolys)

### **Har rapporterats: förekommer hos ett okänt antal användare**

- hudutslag med oregelbundna röda fläckar (*erythema multiforme*). Se avsnitt 2.
- snabbt uppkomna områden med röd hud med små blåsor fyllda med vit/gul vätska som kallas akut generaliserad exantematös pustulos (AGEP). Se avsnitt 2.
- allvarlig, plötslig allergisk reaktion med symtom som feber, hudblåsor och fjällning av hud (toxisk epidermal nekrolys). Se avsnitt 2.
- läkemedelsutlöst hudutslag med eosinofili och systemiska symtom (DRESS) som består av influensaliknande symtom med hudutslag, feber, svullna körtlar och onormala resultat av blodprover (inklusive ökning av vita blodkroppar (eosinofili) och leverenzym). Se avsnitt 2.
- besvär i samband med att man slutar med läkemedlet kan förekomma hos nyfödda barn till mödrar som har använt Quetiapin Krka under graviditeten.
- stroke.
- hjärtmuskelsjukdom (kardiomyopati).
- hjärtmuskelinflammation (myokardit).
- inflammation i blodkärlen (vaskulit) ofta med hudutslag med små röda eller lila knölar.

Quetiapin Krka tillhör en typ av läkemedel som kan orsaka rubbningar av hjärtrytmen. Sådana rubbningar kan vara allvarliga och i svåra fall dödliga.

Vissa biverkningar syns bara om man tar ett blodprov. Det gäller förändrade halter av vissa fetter (triglycerider och totalt kolesterol) eller socker i blodet, förändrade halter av sköldkörtelhormoner i blodet, förhöjda halter av leverenzymmer, minskning av antalet av vissa typer av blodkroppar, sänkt halt röda blodkroppar, förhöjd halt av kreatininfosfokinase (en substans i musklerna) i blodet, sänkt halt natrium i blodet och förhöjda halter i blodet av hormonet prolaktin. En ökning av hormonet prolaktin kan i sällsynta fall leda till att:

- män och kvinnor kan få en svullnad av bröstet och oväntad produktion av bröstmjolk
- hos kvinnor kan menstruationerna upphöra eller bli oregelbundna

Din läkare kan be dig att ta blodprov regelbundet.

### **Ytterligare biverkningar hos barn och ungdomar**

Samma biverkningar som kan förekomma hos vuxna kan också uppträda hos barn och ungdomar. Följande biverkningar kan förekomma oftare hos barn och ungdomar eller inte förekomma alls hos vuxna:

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

- ökad mängd av hormonet prolaktin i blodet. Ökade mängder av hormonet prolaktin kan i sällsynta fall leda till följande:
  - bröstet kan svulla hos både pojkar och flickor och oväntat bilda bröstmjolk
  - menstruationerna kan upphöra eller bli oregelbundna hos flickor
- ökad aptit
- kräkningar
- onormala muskelrörelser. Dessa omfattar svårigheter att påbörja muskelrörelser, skakningar, rastlöshet eller muskelstelhet utan smärta
- ökat blodtryck

#### **Vanliga: kan förekomma hos upp till 1 av 10 användare**

- kraftlöshet, svimning (kan leda till fall).
- nästäppa
- att man känner sig irriterad

### **Rapportering av biverkningar**

Om du 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.

Läkemedelsverket

Box 26

751 03 Uppsala

Webbplats: [www.lakemedelsverket.se](http://www.lakemedelsverket.se)

## **5. Hur Quetiapin Krka ska förvaras**

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

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

Förvaras i originalförpackningen. Fuktkänsligt.

Inga särskilda temperaturanvisningar.

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 quetiapin.  
*50 mg depottabletter:*  
Varje depottablett innehåller 50 mg quetiapin (som quetiapinhemifumarat).  
*150 mg depottabletter:*  
Varje depottablett innehåller 150 mg quetiapin (som quetiapinhemifumarat).  
*200 mg depottabletter:*  
Varje depottablett innehåller 200 mg quetiapin (som quetiapinhemifumarat).  
*300 mg depottabletter:*  
Varje depottablett innehåller 300 mg quetiapin (som quetiapinhemifumarat).  
*400 mg depottabletter:*  
Varje depottablett innehåller 400 mg quetiapin (som quetiapinhemifumarat).
- Övriga innehållsämnen i 50 mg och 400 mg depottabletter är hypromellos, laktosmonohydrat, mikrokristallin cellulosa, natriumcitratdihydrat och magnesiumstearat i tablettkärnan, samt hypromellos, titandioxid (E171) och makrogol 400 i tablettdrageringen.  
Se avsnitt 2 "Quetiapin Krka innehåller laktos och natrium".
- Övriga innehållsämnen i 150 mg depottabletter är hypromellos, laktosmonohydrat, mikrokristallin cellulosa, dinatriumfosfatdihydrat och magnesiumstearat i tablettkärnan, samt polyvinylalkohol, titandioxid (E171), makrogol 3000, talk, röd järnoxid (E172) och gul järnoxid (E172) i tablettdrageringen.  
Se avsnitt 2 "Quetiapin Krka innehåller laktos och natrium".
- Övriga innehållsämnen i 200 mg och 300 mg depottabletter är hypromellos, laktosmonohydrat, mikrokristallin cellulosa, dinatriumfosfatdihydrat och magnesiumstearat i tablettkärnan, samt polyvinylalkohol, titandioxid (E171), makrogol 3000, talk och gul järnoxid (E172) i tablettdrageringen.  
Se avsnitt 2 "Quetiapin Krka innehåller laktos och natrium".

### Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

50 mg depottabletter är vita till nästan vita, kapselformade, aningen bikonvexa, filmdragerade tabletter med fasade kanter, märkta med 50 på ena sidan. Tablettdimensionerna är: längd 16,2 mm och tjocklek 4,0 – 5,2 mm.

150 mg depottabletter är rosa/orange, runda, bikonvexa, filmdragerade tabletter med fasade kanter. Tablettdimensionerna är: diameter 10 mm och tjocklek 4,6 – 6,0 mm.

200 mg depottabletter är gulbruna, ovala, bikonvexa, filmdragerade tabletter. Tablettdimensionerna är: längd 16 mm och tjocklek 5,6 – 7,1 mm.

300 mg depottabletter är ljus gulbruna, kapselformade, bikonvexa, filmdragerade tabletter. Tablettdimensionerna är: längd 19,1 mm och tjocklek 5,9 – 7,4 mm.

400 mg depottabletter är vita till nästan vita, kapselformade, bikonvexa, filmdragerade tabletter, märkta med 400 på ena sidan. Tablettdimensionerna är: längd 18,7-19,5 mm och tjocklek 5,5 – 7,1 mm

Quetiapin Krka depottabletter finns tillgängliga i förpackningsstorlekar innehållande 10, 30, 50, 60, 90 respektive 100 depottabletter i OPA/Alu/PVC/Alu blister.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

### Innehavare av godkännande för försäljning

KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovenien

### Lokal företrädare

KRKA Sverige AB, Götgatan 78, box 24, 118 30 Stockholm, Sverige

### Tillverkare

KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovenien

TAD Pharma GmbH, Heinz-Lohmann-Straße 5, 27472 Cuxhaven, Tyskland

**Denna bipacksedel ändrades senast: 2026-03-01**

Ytterligare information om detta läkemedel finns på Läkemedelsverkets webbplats  
[www.lakemedelsverket.se](http://www.lakemedelsverket.se)