

Bipacksedel: Information till patienten

Tygatro 10 mg filmdragerade tabletter
Tygatro 25 mg filmdragerade tabletter
Tygatro 50 mg filmdragerade tabletter
Tygatro 75 mg filmdragerade tabletter
Tygatro 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 Tygatro är och vad det används för
2. Vad du behöver veta innan du tar Tygatro
3. Hur du tar Tygatro
4. Eventuella biverkningar
5. Hur Tygatro ska förvaras
6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

1. Vad Tygatro är och vad det används för

Vad Tygatro är

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

Vad Tygatro används för

- Tygatro 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.
- Tygatro används tillsammans med andra läkemedel mot epilepsi.

Brivaracetam som finns i Tygatro 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 Tygatro

Ta inte Tygatro 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 Tygatro.
- du någonsin har haft ett svårt hudutslag eller hudfjällning, blåsor och/eller munsår efter att du tagit Tygatro.

Allvarliga hudreaktioner, inklusive Stevens-Johnsons syndrom, har rapporterats i samband med behandling med brivaracetam. Sluta att ta Tygatro 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 Tygatro om:

- du har tankar på att skada dig själv eller begå självmord. Ett litet antal personer som behandlats med läkemedel mot epilepsi såsom Tygatro 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

Tygatro rekommenderas inte till barn under 2 års ålder.

Andra läkemedel och Tygatro

Tala om för din 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 Tygatro:

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

Tygatro med alkohol

- Det rekommenderas inte att kombinera detta läkemedel med alkohol.
- Om du dricker alkohol när du tar Tygatro 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.

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

Det rekommenderas inte att du ammar ditt barn medan du tar Tygatro eftersom Tygatro passerar över i bröstmjölken.

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 Tygatro.
- 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 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.

Tygatro innehåller laktos och natrium

Tygatro filmdragerade tabletter innehåller:

- laktos (en typ av socker) – Om du inte tål vissa sockerarter, bör du kontakta din läkare innan du tar denna medicin.
- natrium – Detta läkemedel innehåller mindre än 1 mmol (23 mg) natrium per tablett, dvs. är näst intill ”natriumfritt”.

3. Hur du tar Tygatro

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 eller om dosen inte kan uppnås vid användning av hela tabletter); fråga läkare eller apotekspersonal.

Du kommer att ta Tygatro 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

Om du har problem med din lever:

- 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 Tygatro tabletter ska tas

- Svälj tabletterna hela med ett glas vätska. Tabletterna ska sväljas hela för att garantera intag av rätt dos.
- Läkemedlet kan tas med eller utan mat.

Hur länge Tygatro ska tas

Tygatro är en långtidsbehandling - fortsatt att ta Tygatro tills din läkare säger till dig att sluta.

Om du har tagit för stor mängd av Tygatro

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. Du kan känna dig yr och sömning. 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 Tygatro

- 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 Tygatro

- 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.

Ingen känd frekvens: kan inte beräknas från tillgängliga data

- 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 Tygatro 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

Laktosmonohydrat,
Mikrokristallin cellulosa (E460),
Kroskarmellosnatrium (E468),
Hydroxipropylcellulosa (E463),
Magnesiumstearat (E470b).

Tablett dragering

Tygatro 10 mg filmdragerade tabletter: polyvinylalkohol partiellt hydrolyserad (E1203), kalciumkarbonat (E170), makrogol 3350 (E1521), talk (E553b).

Tygatro 25 mg filmdragerade tabletter: polyvinylalkohol partiellt hydrolyserad (E1203), kalciumkarbonat (E170), makrogol 3350 (E1521), talk (E553b), gul järnoxid (E172), svart järnoxid (E172).

Tygatro 50 mg filmdragerade tabletter: polyvinylalkohol partiellt hydrolyserad (E1203), kalciumkarbonat (E170), makrogol 3350 (E1521), talk (E553b), gul järnoxid (E172), röd järnoxid (E172).

Tygatro 75 mg filmdragerade tabletter: polyvinylalkohol partiellt hydrolyserad (E1203), kalciumkarbonat (E170), makrogol 3350 (E1521), talk (E553b), svart järnoxid (E172), röd järnoxid (E172).

Tygatro 100 mg filmdragerade tabletter: polyvinylalkohol partiellt hydrolyserad (E1203), kalciumkarbonat (E170), makrogol 3350 (E1521), talk (E553b), gul järnoxid (E172), svart järnoxid (E172).

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Tygatro 10 mg filmdragerade tabletter: vita, runda filmdragerade tabletter med en diameter på cirka 4,9 mm och med "Y" präglad på ena sidan och "8" på den andra.

Tygatro 25 mg filmdragerade tabletter: gråa, ovala filmdragerade tabletter med måtten cirka 9,0 mm × 5,1 mm och med "Y" präglad på ena sidan och "04" på den andra.

Tygatro 50 mg filmdragerade tabletter: gula, ovala filmdragerade tabletter med måtten cirka 11,8 mm × 6,7 mm och med "Y" präglat på ena sidan och "05" på den andra.

Tygatro 75 mg filmdragerade tabletter: lilabruna, ovala filmdragerade tabletter med måtten cirka 13,1 mm × 7,4 mm och med "Y" präglat på ena sidan och "10" på den andra.

Tygatro 100 mg filmdragerade tabletter: ljusgröna, ovala, filmdragerade tabletter med måtten cirka 14,6 mm × 8,2 mm och med "Y" präglat på ena sidan och "101" på den andra.

PVC/PCTFE (Aclar) -blister

Tillgänglig i blisterförpackningar innehållande 14 eller 56 filmdragerade tabletter, endosblisterförpackningar med 14 × 1 eller 100 × 1 filmdragerade tabletter eller i multipack med 168 (12 förpackningar om 14) filmdragerade tabletter.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare

Innehavare av godkännande för försäljning

Glenmark Arzneimittel GmbH
Industriestr. 31
82194 Gröbenzell
Tyskland

Tillverkare

Glenmark Pharmaceuticals s.r.o.
Fibichova 143
566 17 Vysoké Mýto
Tjeckien

Denna bipacksedel ändrades senast 2026-02-06