

## **Bipacksedel: Information till patienten**

**Vortioxetine Krka 5 mg filmdragerade tabletter**  
**Vortioxetine Krka 10 mg filmdragerade tabletter**  
**Vortioxetine Krka 15 mg filmdragerade tabletter**  
**Vortioxetine Krka 20 mg filmdragerade tabletter**

vortioxetin

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

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

Vortioxetine Krka innehåller den aktiva substansen vortioxetin. Den hör till en grupp läkemedel som kallas antidepressiva.

Vortioxetine Krka används för att behandla egentlig depression hos vuxna.

Vortioxetine Krka har visat sig reducera en stor mängd depressiva symtom, inklusive nedstämdhet, inre spänning (känsla av oro), sömnstörningar (minskad sömn), minskad aptit, koncentrationssvårigheter, känsla av värdelöshet, förlust av intresse för favoritaktiviteter och känsla av att vara långsam.

Vortioxetin som finns i Vortioxetine Krka kan också vara godkänt 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 Vortioxetine Krka**

**Ta inte Vortioxetine Krka:**

- om du är allergisk mot vortioxetin eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6).
- om du tar andra läkemedel mot depression kända som icke-selektiva monoaminoxidashämmare eller selektiva MAO-A-hämmare. Fråga din läkare om du är osäker.

### **Varningar och försiktighet**

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du tar Vortioxetine Krka om du:

- tar andra läkemedel med en så kallad serotonerg effekt, såsom:
  - tramadol och liknande läkemedel (starka smärtstillande läkemedel).

- sumatriptan och liknande läkemedel med en aktiv substans som slutar med "triptan" (används för att behandla migrän).

En kombination av dessa läkemedel med Vortioxetine Krka kan öka risken för serotonergt syndrom. Detta syndrom kan innebära hallucinationer, ofrivilliga ryckningar, snabbare hjärtrytm, högt blodtryck, feber, illamående och diarré.

- har drabbats av anfall (kramper).

Din läkare kommer att behandla dig med försiktighet om du tidigare har drabbats av kramper eller har en instabil krampsjukdom/epilepsi. Kramper är en potentiell risk vid behandling av depression. Behandlingen ska avbrytas hos varje patient som drabbas av kramper eller där frekvensen av kramper ökar.

- har drabbats av mani.
- har en tendens att lätt få blödningar och blåmärken, eller om du är gravid (se "Graviditet, amning och fertilitet").
- har låga nivåer av natrium i blodet.
- är 65 år eller äldre.
- har en allvarlig njursjukdom.
- har en allvarlig leversjukdom eller en leversjukdom kallad cirros.
- har eller tidigare har haft förhöjt tryck i ögat eller grön starr. Om du får ont i ögonen och utvecklar dimsyn under behandlingen ska du kontakta läkare.

Du kan också uppleva känslor såsom aggression, agitation, ilska och irritabilitet medan du är under behandling med antidepressiva läkemedel, t.ex. vortioxetin. Om detta inträffar ska du tala med din läkare.

### **Tankar på självmord eller försämring av din depression**

Om du är deprimerad och/eller lider av oro/ångest kan du ibland ha tankar på att skada dig själv eller begå självmord. Dessa symtom kan förvärras när man börjar använda läkemedel mot depression, eftersom det tar tid innan läkemedel av den här typen har effekt, vanligtvis cirka 2 veckor, ibland längre tid.

Dessa tankar kan vara vanliga:

- om du tidigare har haft tankar på att skada dig själv eller begå självmord.
- om du är ung vuxen.

Studier har visat att unga vuxna (yngre än 25 år) med psykisk sjukdom som behandlas med antidepressiva läkemedel har en ökad risk för självmordstankar och 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 och/eller lider av oro/ångest. Be dem gärna läsa igenom denna bipacksedel. Du kan också be dem att berätta för dig om de tycker att du verkar må sämre eller om de tycker att ditt beteende förändras.

### **Barn och ungdomar**

Vortioxetine Krka ska inte ges till barn och ungdomar (under 18 års ålder) då effekten inte har påvisats. Information om säkerheten för Vortioxetine Krka för barn och ungdomar i åldern 7 till 17 år finns i avsnitt 4.

### **Andra läkemedel och Vortioxetine Krka**

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

Tala om för läkare om du tar någon av följande läkemedel:

- fenelzin, iproniazid, isokarboxazid, nialamid, tranylcypromin (läkemedel mot depression, s.k. icke-selektiva monoaminoxidashämmare). Du får inte ta något av dessa läkemedel tillsammans med Vortioxetine Krka. Om du har tagit någon av dessa läkemedel måste du vänta 14 dagar

innan du börjar med Vortioxetine Krka. Efter avslutad behandling med Vortioxetine Krka måste du vänta 14 dagar innan du tar något av dessa läkemedel.

- moklobemid (läkemedel mot depression).
- selegilin, rasagilin (läkemedel mot Parkinsons sjukdom).
- linezolid (läkemedel mot bakteriella infektioner).
- läkemedel med serotonerg effekt, t.ex. tramadol och liknande läkemedel (starka smärtstillande medel) samt sumatriptan och liknande läkemedel med en aktiv substans som slutar på "triptan" (används för att behandla migrän). Om dessa läkemedel tas tillsammans med Vortioxetine Krka kan risken för serotonergt syndrom öka (se avsnittet "Varningar och försiktighet").
- litium (läkemedel mot depression och psykiska sjukdomar) eller tryptofan.
- läkemedel kända för att orsaka låga nivåer av natrium.
- rifampicin (läkemedel mot tuberkulos och andra infektioner).
- karbamazepin, fenytoin (läkemedel mot epilepsi eller andra sjukdomar).
- warfarin, dipyridamol, fenpropion, vissa antipsykotika, fentiaziner, tricykliska antidepressiva läkemedel, lågdos acetylsalicylsyra och icke-steroida antiinflammatoriska läkemedel (blodförtunnande läkemedel och smärtstillande läkemedel). Dessa kan öka blödningstendensen.

Läkemedel som ökar risken för kramper:

- sumatriptan och liknande läkemedel med en aktiv substans som slutar med "triptan".
- tramadol (ett starkt smärtstillande läkemedel).
- meflokin (läkemedel för att förebygga och behandla malaria).
- bupropion (läkemedel mot depression som också används vid rökavvänjning).
- fluoxetin, paroxetin och andra läkemedel för att behandla depression kallade SSRI/SNRI, tricykliska.
- johannesört (*Hypericum perforatum*) (växtbaserat läkemedel mot lätt nedstämdhet).
- kinidin (läkemedel mot störningar i hjärtrytmen).
- klorpromazin, klorprotixen, haloperidol (läkemedel mot psykiska störningar som hör till grupperna fenotiaziner, tioxantener, butyrofenoner).

Tala om för din läkare om du tar någon av ovan nämnda läkemedel, då din läkare behöver veta om du redan har en ökad risk för kramper.

Om du genomgår en läkemedelsscreening på urin och tar Vortioxetine Krka kan provsvaren för metadon bli positiva när vissa testmetoder används, även om du inte tar metadon. Om detta händer kan ett mer specifikt test göras.

### **Vortioxetine Krka med alkohol**

Detta läkemedel bör inte användas tillsammans med alkohol.

### **Graviditet, amning och fertilitet**

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.

#### **Graviditet**

Vortioxetine Krka ska inte användas under graviditet om inte läkaren säger att det är absolut nödvändigt.

Om du tar läkemedel för att behandla depression, inklusive Vortioxetine Krka, under de sista 3 månaderna av din graviditet ska du vara medveten om att följande symtom kan ses hos ditt nyfödda barn: andningssvårigheter, blåaktig hud, kramper, svårighet att reglera kroppstemperaturen, amningssvårigheter, kräkningar, lågt blodsocker, spända eller förslappade muskler, överaktiva reflexer, diarré, ryckighet, irritabilitet, håglöshet, ihållande gråt, ökad sömnlighet och svårighet att sova. Om ditt barn får något av dessa symtom ska du snarast kontakta din läkare eller barnmorska.

Tala om för din barnmorska eller läkare att du använder Vortioxetine Krka. När läkemedel såsom Vortioxetine Krka används under graviditet, särskilt under de tre sista månaderna, kan de öka risken för ett allvarligt tillstånd kallat persistent pulmonell hypertension hos den nyfödde (PPHN). Detta

tillstånd gör att barnet andas snabbare och ser blåfärgat ut. Symtomen uppkommer vanligtvis inom 24 timmar från det att barnet är fött. Om detta drabbar ditt barn, kontakta barnmorska eller läkare omedelbart.

Om du tar Vortioxetine Krka i slutet av graviditeten kan det finnas ökad risk för kraftig vaginalblödning kort efter förlossningen, särskilt om du tidigare har haft blödningsstörningar. Läkaren eller barnmorskan bör informeras om att du tar Vortioxetine Krka så att de kan ge dig råd om detta.

### **Amning**

Innehållsämnen i Vortioxetine Krka förväntas passera över i modersmjölk. Vortioxetine Krka ska inte användas under amning. Din läkare kommer att besluta om du ska sluta amma eller sluta använda Vortioxetine Krka, och kommer ta hänsyn till barnets nytta av amningen och din nytta av behandlingen.

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

Vortioxetine Krka har ingen eller försumbar effekt på förmågan att köra bil och använda maskiner, men eftersom biverkningar som yrsel har rapporterats, bör du vara försiktig vid sådana aktiviteter i början av behandlingen med Vortioxetine Krka eller när dosen ändras.

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 läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

### **Vortioxetine Krka innehåller natrium**

Detta läkemedel innehåller mindre än 1 mmol (23 mg) natrium per dos, dvs. är näst intill "natriumfritt".

## **3. Hur du tar Vortioxetine Krka**

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

Rekommenderad dos av Vortioxetine Krka är 10 mg vortioxetin en gång dagligen för vuxna under 65 år. Dosen kan ökas av din läkare till maximalt 20 mg vortioxetin per dag eller minskas till som lägst 5 mg per dag beroende på hur du svarar på behandlingen.

För patienter 65 år eller äldre är startdosen 5 mg vortioxetin en gång dagligen.

### **Behandlingsmetod**

Ta en tablett med ett glas vatten.  
Tabletten kan tas med eller utan mat.

### **Behandlingens varaktighet**

Ta Vortioxetine Krka så länge som din läkare rekommenderar.

Fortsätt att ta Vortioxetine Krka även om det tar ett tag innan du känner en förbättring av ditt sjukdomstillstånd.

Behandlingen ska fortsätta i minst 6 månader efter att du mår bra igen.

10 mg, 15 mg och 20 mg tabletterna kan delas i två lika stora doser.

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

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. Ha förpackningen och eventuella återstående tabletter tillgängliga. Gör detta även om det inte finns några tecken på besvär. Tecken på överdosering kan vara yrsel, illamående, diarré, magbesvär, klåda över hela kroppen, sömnhet och rodnad.

Vid doser som är flera gånger högre än den ordinerade dosen har det förekommit fall av krampanfall och ett sällsynt tillstånd som kallas serotonergt syndrom.

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

Ta nästa dos vid den vanliga tiden. Ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd dos.

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

Sluta inte att ta Vortioxetine Krka utan att prata med din läkare.

Läkaren kan besluta att sänka din dos innan du helt slutar att ta detta läkemedel. Vissa patienter som slutar att ta Vortioxetine Krka har fått symtom som yrsel, huvudvärk, stickningar eller en känsla av elektriska stötar (särskilt i huvudet), oförmåga att sova, illamående eller kräkningar, oro, irritabilitet eller upprördhet, trötthet eller skakningar. Dessa symtom kan uppstå inom den första veckan efter att Vortioxetine Krka har avslutats.

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.

De observerade biverkningarna var i allmänhet milda till måttliga och inträffade inom de två första veckorna av behandlingen. Reaktionerna var vanligtvis övergående och ledde inte till att behandlingen avslutades.

Följande biverkningar har rapporterats med frekvens enligt nedan:

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

- illamående

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

- diarré, förstoppning, kräkningar
- yrsel
- klåda över hela kroppen
- onormala drömmar
- ökad svettning
- matsmältningsbesvär

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

- rodnad
- nattsvettningar
- dimsyn
- ofrivilliga skakningar (tremor)
- hallucinationer (att se, höra eller känna saker som inte finns)

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

- förstörade pupiller (mydriasis) vilket kan öka risken för grön starr (se avsnitt 2)

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

- låga natriumhalter i blodet (symtom kan omfatta yrsel, svaghet, förvirring, sömnhet eller kraftig trötthet och illamående eller kräkningar. Allvarigare symtom är svimning, krampanfall eller fall)
- serotonergt syndrom (se avsnitt 2)
- allergiska reaktioner som kan vara allvarliga och medföra svullnad av ansikte, läppar, tunga eller hals, svårigheter att andas eller svälja och/eller plötsligt blodtrycksfall (som får dig att känna dig yr eller vimmelkantig)
- nässelfeber
- kraftig eller oförklarlig blödning (inklusive blåmärken, näsblödning och blödning från magtarmkanalen eller vagina)
- hudutslag
- sömnstörningar (insomni)
- agitation och aggression. Om du upplever dessa biverkningar ska du kontakta läkare (se avsnitt 2).
- huvudvärk
- ökad mängd i blodet av ett hormon som kallas prolaktin
- oförmåga att sitta stilla (akatisi)
- tandgnissling (bruxism)
- oförmåga att öppna munnen (trismus)
- restless legs syndrome (behov av att röra på benen för att stoppa smärtsamma eller obehagliga känsselförnimmelser, förekommer ofta på natten)
- onormal mjölkutsöndring från bröstet (galaktorré)

En ökad risk för benfrakturer har observerats hos patienter som tar denna typ av läkemedel.

En ökad risk för sexuell dysfunktion har rapporterats med dosen 20 mg och hos vissa patienter observerades denna biverkning vid lägre doser.

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

De biverkningar av vortioxetin som har observerats hos barn och ungdomar liknar de som setts hos vuxna, förutom att buksmärtelaterade händelser observerats oftare än hos vuxna och självmordstankar observerats oftare hos ungdomar än hos vuxna.

### **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](http://www.lakemedelsverket.se)

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

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Används före utgångsdatum som anges på kartongen och blisterkartan 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 vortioxetin.  
Vortioxetine Krka 5 mg filmdragerade tabletter  
Varje filmdragerad tablett innehåller vortioxetinhydrobromid motsvarande 5 mg vortioxetin.  
Vortioxetine Krka 10 mg filmdragerade tabletter  
Varje filmdragerad tablett innehåller vortioxetinhydrobromid motsvarande 10 mg vortioxetin.  
Vortioxetine Krka 15 mg filmdragerade tabletter  
Varje filmdragerad tablett innehåller vortioxetinhydrobromid motsvarande 15 mg vortioxetin.  
Vortioxetine Krka 20 mg filmdragerade tabletter  
Varje filmdragerad tablett innehåller vortioxetinhydrobromid motsvarande 20 mg vortioxetin.
- Övriga innehållsämnen (hjälpämnena) är mannitol, mikrokristallin cellulosa, natriumstärkelseglykolat, hydroxipropylcellulosa, magnesiumstearat (E470b) i tablettkärnan, och hypromellos, makrogol, titandioxid (E171), röd järnoxid (E172) – *endast i 5 mg, 15 mg och 20 mg filmdragerade tabletter* och gul järnoxid (E172) – *endast i 10 mg och 15 mg filmdragerade tabletter* i filmdrageringen. Se avsnitt 2 ”Vortioxetine Krka innehåller natrium”.

### Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Vortioxetine Krka 5 mg filmdragerade tabletter

Ljust grårosa, oval, bikonvex filmdragerad tablett, märkt med 5 på ena sidan.

Tablettdimension: ca 9 mm x 6 mm.

Vortioxetine Krka 10 mg filmdragerade tabletter

Ljust brungul, oval, bikonvex filmdragerad tablett, märkt med 10 på ena sidan och skårad på den andra sidan.

Tablettdimension: ca 9 mm x 6 mm.

Vortioxetine Krka 15 mg filmdragerade tabletter

Ljust brunorange, oval, bikonvex filmdragerad tablett, märkt med 15 på ena sidan och skårad på den andra sidan.

Tablettdimension: ca 9 mm x 6 mm.

Vortioxetine Krka 20 mg filmdragerade tabletter

Brunröd, oval, bikonvex filmdragerad tablett, märkt med 20 på ena sidan och skårad på den andra sidan.

Tablettdimension: ca 9 mm x 6 mm.

Vortioxetine Krka finns tillgängligt i förpackningar innehållande:

- 14, 28 och 98 filmdragerade tabletter i icke-perforerat, kalenderförpackningsblister eller perforerat blister.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

### Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare

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

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

### Övriga informationskällor

Ytterligare information om detta läkemedel finns på Läkemedelsverkets webbplats  
<http://www.lakemedelsverket.se>.