

Indlægsseddel: Information til brugeren

Levodopa/Carbidopa Teva 100/25 mg depottabletter

levodopa/carbidopa

Læs denne indlægsseddel grundigt, inden du begynder at tage dette lægemiddel, da den indeholder vigtige oplysninger.

- Gem indlægssedlen. Du kan få brug for at læse den igen.
- Spørg lægen eller apotekspersonalet, hvis der er mere, du vil vide.
- Lægen har ordineret dette lægemiddel til dig personligt. Lad derfor være med at give lægemidlet til andre. Det kan være skadeligt for andre, selvom de har de samme symptomer, som du har.
- Kontakt lægen eller apotekspersonalet, hvis du får bivirkninger, herunder bivirkninger, som ikke er nævnt i denne indlægsseddel. Se punkt 4.

Se den nyeste indlægsseddel på www.indlaegsseddel.dk.

Oversigt over indlægssedlen

1. Virkning og anvendelse
2. Det skal du vide, før du begynder at tage Levodopa/Carbidopa Teva
3. Sådan skal du tage Levodopa/Carbidopa Teva
4. Bivirkninger
5. Opbevaring
6. Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger

1. Virkning og anvendelse

Levodopa/Carbidopa Teva depottabletter anvendes til behandling af Parkinsons sygdom og indeholder de aktive stoffer levodopa og carbidopa (en såkaldt decarboxylasehæmmer). Sammenlignet med normale tabletter, som frigiver de aktive stoffer hurtigere (hurtigt virkende), frigiver Levodopa/Carbidopa Teva de aktive stoffer langsommere og over en længere periode. Derfor starter virkningen senere og varer længere (depottabletter).

Levodopa/Carbidopa Teva bruges til behandling af Parkinsons sygdom. Det nedsætter "off"-tiden (en pludselig opstået muskelstivhed, der kan vare i minutter eller endda timer), hvis du bliver behandlet med levodopa alene eller med levodopa/decarboxylasehæmmer-tabletter med hurtig frigivelse (f.eks. carbidopa), og hvis du lider af pludselige ukontrollerede bevægelser.

2. Det skal du vide, før du begynder at tage Levodopa/Carbidopa Teva

Lægen kan have foreskrevet anden anvendelse eller dosering end angivet i denne information. Følg altid lægens anvisning og oplysningerne på doseringsetiketten.

Tag ikke Levodopa/Carbidopa Teva,

- hvis du er allergisk over for levodopa, carbidopa eller et af de øvrige indholdsstoffer i Levodopa/Carbidopa Teva (angivet i punkt 6)
- hvis du tager eller for nylig har taget såkaldte ikke-selektive monoaminoxidasehæmmere (MAO-hæmmere) og selektive MAO-A-hæmmere mod depression, såsom phenelzin, isocarboxid eller moclobemid. Behandling med disse lægemidler skal afbrydes mindst 14 dage før behandlingen med Levodopa/Carbidopa Teva påbegyndes. Levodopa/Carbidopa Teva kan gives sammen med den anbefalede dosis af en MAO-hæmmer som er selektiv for MAO type B (f.eks. selegilin) (se "Brug af andre lægemidler sammen med Levodopa/Carbidopa Teva")
- hvis du har mistænkelige, udiagnosticerede hudforandringer eller tidligere har haft modermærkekræft, da levodopa kan aktivere modermærkekræft
- hvis du lider af snærvinklet grøn stær (øget tryk i øjet).

Advarsler og forsigtighedsregler

Kontakt lægen eller apotekspersonalet, før du tager Levodopa/Carbidopa Teva,

- hvis du har en alvorlig hjerte-kar-sygdom eller har haft et akut slagtilfælde
- hvis du har en alvorlig lungesygdom, eller hvis du oplever pludselige anfald af åndenød forårsaget af muskelkramper og hævelse af slimhinden i luftvejene, ofte ledsaget af hoste og produktion af slim (astmatisk bronkitis)
- hvis du har en nyre- eller leversygdom
- hvis du har problemer med det endokrine system (kirtler, der udskiller hormoner ind i blodbanen) såsom hyperthyroidisme (en overaktiv skjoldbruskkirtel) eller fæokromocytom (en tumor i binyrerne, der forårsager forhøjet blodtryk)
- hvis du har haft sår i mave eller tarm, da der er større risiko for maveblødning
- hvis du har haft kramper/krampeanfald
- hvis du lider af hurtig hjerterytme (takykardi)
- hvis du har en alvorlig lidelse i det hæmatopoietiske (bloddannende) system
- hvis du ved, at du ikke må tage sympatomimetika, der bruges til behandling af lavt blodtryk, uregelmæssig hjerterytme og kramper i de nedre luftveje
- hvis du har haft en psykotisk episode eller har haft psykose. Psykose er en alvorlig psykisk sygdom, hvor kontrollen over egen opførsel og adfærd er forringet.
- hvis du har haft et hjerteanfald, og du stadig lider af hjerterytmeforstyrrelser
- hvis du er eller har været i behandling med levodopa alene. Du skal vente mindst 12 timer, før du kan begynde at tage Levodopa/Carbidopa Teva.
- hvis du har kronisk åbenvinklet grøn stær (øget tryk i øjet)
- hvis du har en arvelig sygdom, der er karakteriseret ved pludselige, ufrivillige, men koordinerede bevægelser (Huntingtons chorea). Det anbefales ikke at tage Levodopa/Carbidopa Teva.

Kontakt lægen, hvis du under behandling med Levodopa/Carbidopa Teva

- får bevægelsesforstyrrelser, såsom trækninger i ansigtsmusklerne, muskelstivhed og besvær med at begynde at bevæge sig, rysten af fingre og hænder. Det kan være nødvendigt at nedsætte dosis.
- konstant er træt og/eller har tendens til at falde i søvn uden forvarsel. Du må ikke køre eller betjene maskiner. Lægen vil justere din dosis, om nødvendigt, eller stoppe din behandling helt.
- føler dig deprimeret, har selvmordstanker eller bemærker usædvanlige ændringer i din adfærd. Der har i sjældne tilfælde været rapporter om patienter, der blev deprimerede, og som senere udviklede selvmordstendenser. Hvis du tror, at dette også gælder for dig, rådes du til straks at kontakte din læge.
- skal opereres.

Fortæl din læge, hvis du eller din familie/plejer bemærker, at du udvikler misbrugslignende symptomer, der kan medføre trang til større doser af Levodopa/Carbidopa Teva og andre lægemidler, der anvendes til behandling af Parkinsons sygdom.

Fortæl din læge, hvis du eller din familie/plejer bemærker, at du udvikler stærk trang eller adfærd, som er usædvanlig for dig, eller hvis du ikke kan modstå lysten eller fristelsen til at udføre bestemte aktiviteter, som kan skade dig selv eller andre. Denne form for opførsel kaldes sygelige vane- og impulshandlinger og kan omfatte sygelig spilletrang, overdreven spisning eller brug af penge, unormalt stor sexlyst eller øget antal seksuelle tanker og følelser. Der kan være behov for, at din læge ændrer din behandling.

Efter mange års behandling med levodopa/carbidopa kan pludselig ophør med behandling eller en reduktion af Levodopa/Carbidopa Teva føre til levodopa-abstinenssymptomer (kendt som malignt levodopa-abstinenssyndrom eller malignt neuroleptikasyndrom). Dette gælder især, når der samtidig anvendes lægemidler til behandling af psykoser. Meget høj feber, muskelstivhed, fuldstændigt tab af bevægelse og psykiske forandringer kan forekomme. Disse tilstande er livstruende. Kontakt straks en læge.

Levodopa/Carbidopa Teva kan forårsage afvigelse i flere laboratorietests. Disse inkluderer:

- katekolaminer, kreatinin, urinsyre, glucose, basisk fosfatase, ALAT, ASAT, mælkesyredehydrogenase, bilirubin, karbamid i blodet
- nedsat hæmoglobin og hæmotokrit, forhøjet serumglukose og påvisning af hvide blodlegemer, bakterier og blod i urinen
- falsk positivt resultat når en teststrimmel bruges til at bestemme urinketonstoffer (denne reaktion ændres ikke ved at koge urinprøven).
- falsk negative resultater ved undersøgelse af højt sukkerindhold i urinen (glykosuri) ved brug af glucoseoxidasemetoder
- en falsk positiv Coombs-test

Noter om monitorering af behandling

Der skal med jævne mellemrum udføres kontrol af lever, hjerte, kredsløb og nyrefunktion samt blodtællinger.

Hos patienter, der tidligere har haft hjerteanfald, arytmier (uregelmæssig hjerterytme) eller koronar iskæmi (nedsat blodgennemstrømning gennem kranspulsårerne), bør der regelmæssigt udføres tjek af kredsløbet og EKG (måling af strøm i hjertet).

Patienter med Parkinsons sygdom har øget risiko for at udvikle modermærkekræft. Patienter og pårørende/plejere bør derfor tjekke huden ofte og regelmæssigt for tegn på modermærkekræft under behandling med Levodopa/Carbidopa Teva. Ideelt set bør regelmæssige hudundersøgelser udføres af en hudlæge.

Patienter, der tidligere har haft mavesår, bør også holdes under nøje medicinsk observation. I tilfælde af patienter med grøn stær er regelmæssig kontrol af væsketrykket i øjet nødvendigt.

Det er vigtigt for dig at deltage i alle opfølgende aftaler, som din læge aftaler med dig.

Børn og unge

Dette lægemiddel anbefales ikke til børn og unge under 18 år.

Brug af andre lægemidler sammen med Levodopa/Carbidopa Teva

Fortæl altid lægen eller apotekspersonalet, hvis du tager andre lægemidler, for nylig har taget andre lægemidler eller planlægger at tage andre lægemidler. Dette gælder også naturlægemidler. Dette er fordi Levodopa/Carbidopa Teva kan påvirke virkningen af andre lægemidler. Andre lægemidler kan også påvirke virkningen af Levodopa/Carbidopa Teva.

Det er især vigtigt at fortælle det til lægen eller apotekspersonalet, hvis du er i behandling med følgende lægemidler:

- lægemidler mod for højt blodtryk; din læge skal justere dosis.
- lægemidler mod depression (se også afsnittet ”Tag ikke Levodopa/Carbidopa Teva”)
- lægemidler, som påvirker det centrale nervesystem (antikolinergika, bronkodilatorer mod astma), såsom ipratropium og tiotropium. Effekten af levodopa kan være reduceret; din læge vil justere dosis ved behov
- dopaminreducerende midler (f.eks. reserpin, tetrabenazin)
- tolcapon og entecapon (COMT-hæmmere mod Parkinsons sygdom); ved anvendelse samtidigt med Levodopa/Carbidopa Teva, kan niveauet af levodopa, der når hjernen, øges. Det kan være nødvendigt at justere dosis af Levodopa/Carbidopa Teva.
- selegilin (mod Parkinsons sygdom). Når det anvendes samtidigt med Levodopa/Carbidopa kan der forekomme alvorligt lavt blodtryk.
- amantadin (mod Parkinsons sygdom). Bivirkningerne af levodopa kan øges. Det kan være nødvendigt at justere dosis af Levodopa/Carbidopa Teva.
- lægemidler mod psykose (f.eks. phenothiazin, butyrophenoner, risperidon)
- benzodiazepiner (visse sovemidler og beroligende midler), såsom diazepam, oxazepam og lormetazepam. Virkningen af Levodopa/Carbidopa Teva kan være nedsat.
- isoniazid (mod tuberkulose)

- phenytoin (mod epilepsi). Virkningen af Levodopa/Carbidopa Teva kan være nedsat.
- Papaverin (mod spasmer i mave-tarm-kanalen). Virkningen af Levodopa/Carbidopa Teva kan være nedsat.
- opioider (mod svær smerte)
- lægemidler til behandling af lavt blodtryk, kredsløbsproblemer, uregelmæssig hjerterytme og kramper i de nedre luftveje (sympatomimetika). Risiken for bivirkninger i hjertet og kredsløbet kan øges.
- lægemidler med jernsulfat eller jerngluconat. Absorptionen af levodopa kan mindskes.
- metoclopramid (mod kvalme og køresyge)
- bedøvelsesmidler (f.eks. halothan, cyclopropan).

Brug af Levodopa/Carbidopa Teva sammen med mad og drikke

Virkningen af levodopa kan af og til forringes hos patienter, der får proteinholdig kost.

Graviditet og amning

Hvis du er gravid eller ammer, har mistanke om, at du er gravid eller planlægger at blive gravid, skal du spørge din læge eller apotekspersonalet til råds, før du tager dette lægemiddel.

Alle kvinder i den fødedygtige alder, der får Levodopa/Carbidopa Teva, skal bruge sikker prævention.

Der findes ikke tilstrækkelig viden om brugen af Levodopa/Carbidopa Teva under graviditet hos mennesker. Det har vist sig at være skadeligt i dyreforsøg.

Tag ikke Levodopa/Carbidopa Teva, hvis du er gravid eller prøver at blive gravid.

Levodopa udskilles i modermælk. Du må derfor ikke amme under behandling med Levodopa/Carbidopa Teva.

Trafik- og arbejdssikkerhed

Levodopa/Carbidopa Teva kan give bivirkninger, såsom svimmelhed, sløvhed og dobbeltsyn, som kan påvirke din reaktionsevne.

Det skal du huske på, hvis du skal køre bil eller betjene maskiner. **Patienter, der har en tilbøjelighed til at blive døsig eller falde i søvn uden forvarsel, må ikke køre bil eller betjene maskiner. Ellers kan du sætte dig selv eller andre i fare for alvorlig skade eller død.**

Indtil du ved, hvordan du reagerer på Levodopa/Carbidopa Teva, skal du generelt være forsigtig med at udføre sådanne aktiviteter.

Levodopa/Carbidopa Teva indeholder natrium

Dette lægemiddel indeholder mindre end 1 mmol (23 mg) natrium pr. depottablet, dvs. det er i det væsentlige natriumfrit.

3. Sådan skal du tage Levodopa/Carbidopa Teva

Tag altid lægemidlet nøjagtigt efter lægens eller apotekspersonalets anvisning. Er du i tvivl, så spørg lægen eller apotekspersonalet.

Anvendelse

- Tag dette lægemiddel gennem munden
- Tag tabletterne med regelmæssige tidsintervaller i henhold til lægens anvisning
- Du må ikke ændre de tidspunkter, hvor du tager dine tabletter eller andre lægemidler mod Parkinsons sygdom, uden først at konsultere din læge.
- Lægen vil fortælle dig, hvor længe du skal fortsætte med at tage Levodopa/Carbidopa Teva. Afbryd ikke behandlingen, før du skal, da dine symptomer ellers kan vende tilbage.

Tabletten skal synkes hel med et glas vand 30 minutter før et måltid eller 90 minutter efter et måltid. Den må ikke deles, tygges eller knuses.

Voksne (inklusive ældre)

Antallet af tabletter, du skal tage hver dag, afhænger af dit personlige behov. Din læge vil fortælle dig, hvor mange tabletter du skal tage hver dag. I løbet af de første par uger kan din læge ændre din dosis af Levodopa/Carbidopa Teva, indtil den er helt korrekt. Du kan også få Levodopa/Carbidopa Teva i kombination med andre lægemidler.

Du skal undersøges regelmæssigt af din læge, da symptomerne på Parkinsons sygdom ændrer sig med tiden. Efterfølgende dosisjustering kan derfor være nødvendig under behandlingsforløbet.

Patienter, der allerede er i behandling med levodopa, enten alene eller i kombination med andre lægemidler.

Hvis du tager levodopa, enten alene eller i kombination med andre lægemidler, vil behandlingen blive afbrudt mindst 12 timer før påbegyndelse af behandling med Levodopa/Carbidopa Teva.

Hvis du har taget for meget af Levodopa/Carbidopa Teva

Kontakt lægen, skadestuen eller apoteket, hvis du (eller en anden) har taget mere af Levodopa/Carbidopa Teva, end der står i denne information, eller mere end lægen har foreskrevet, og du føler dig utilpas, eller hvis et barn har slugt nogle tabletter.

En overdosis vil sandsynligvis forårsage bivirkninger svarende til dem, der er beskrevet i punkt 4. Sammentrækninger i øjenlågenes muskler kan være tidlige tegn på overdosering.

Hvis du har glemt at tage Levodopa/Carbidopa Teva

Du må ikke tage en dobbeltdosis som erstatning for den glemte dosis. Hvis du har glemt at tage en dosis, kan du stadig tage den, medmindre det næsten er tid til næste dosis. Hvis dette sker, skal du fortsætte med din normale doseringsplan.

Du skal huske, at Levodopa/Carbidopa Teva kun virker efter hensigten, hvis du tager lægemidlet regelmæssigt.

Hvis du holder op med at tage Levodopa/Carbidopa Teva

Du må ikke holde op med at tage din medicin eller ændre din dosis uden at tale med lægen først, også selv om du har det bedre.

Du må ikke pludselig stoppe med at tage Levodopa/Carbidopa Teva, da det kan give muskelproblemer, feber og psykiske forandringer. Når lægen beslutter, at du skal stoppe med at tage Levodopa/Carbidopa Teva, vil din dosis blive reduceret gradvist over en periode.

Spørg lægen eller apotekspersonalet, hvis der er noget, du er i tvivl om.

4. Bivirkninger

Dette lægemiddel kan som alle andre lægemidler give bivirkninger, men ikke alle får bivirkninger.

Stop med at tage Levodopa/Carbidopa Teva og kontakt straks lægen eller tag til nærmeste hospital, hvis du oplever nogen af følgende bivirkninger:

- **Allergisk reaktion.** Symptomerne kan omfatte:
 - Nældefeber (kan forekomme hos op til 1 ud af 100 patienter)
 - Kløe, udslæt, hævelse af ansigt, læber, tunge eller svælg. Dette kan give vejrtræknings- og synkebesvær (kan forekomme hos op til 1 ud af 1.000 patienter).
- **Psykiske forandringer**, herunder vrangforestillinger, hallucinationer, paranoia og depression (kan forekomme hos op til 1 ud af 10 patienter). **Hvis du på noget tidspunkt har haft tanker om at skade dig selv eller tanker om selvmord, skal du straks kontakte lægen eller tage på hospitalet.**
- **malignt neuroleptikasyndrom** (kendetegnet ved svedtendens, hurtig hjerterytme, høj feber, muskelstivhed, koma) (kan forekomme hos op til 1 ud af 1.000 patienter)

- **blodproblemer:** symptomerne kan omfatte bleghed, træthed, feber, kulderystelser, ondt i halsen, sår i munden eller halsen, lette blå mærker og forlænget blødning efter skade (kan forekomme hos op til 1 ud af 1.000 patienter)
- **blødning fra tarmen**, der kan ses som blod i din afføring eller som mørkfarvet afføring (mave-tarm-blødning) (kan forekomme hos op til 1 ud af 1.000 patienter)
- **anfald** (kramper) (kan forekomme hos op til 1 ud af 1.000 patienter).

Andre bivirkninger

Meget almindelige bivirkninger (kan forekomme hos flere end 1 ud af 10 patienter)

- Urinvejsinfektioner.

Almindelige bivirkninger (kan forekomme hos op til 1 ud af 10 patienter)

- Appetitløshed
- Perioder med psykisk sygdom, hvor kontrollen over egen adfærd og opførsel er forringet (psykose), demens, overdreven følelse af velbehag (eufori), forvirring, svimmelhed, mareridt, døsigthed, søvnbesvær, ørhed, øget handlekraft.
- Bevægelsesforstyrrelser (dyskinesi)
- En lidelse karakteriseret ved pludselige ufrivillige bevægelser (chorea)
- Muskelsammentrækningsforstyrrelser (dystoni)
- Bevægelsesforstyrrelser forårsaget uden for nervesystemet (ekstrapyramidalt)
- "on-off"-fænomen karakteristisk for nogle personer med langvarig Parkinsons sygdom. Det er, når du kan have uforudsigelige ændringer fra at være mobil – 'on' – til en pludselig manglende evne til at bevæge sig – 'off'. 'Fra' til 'tændt' kan opstå lige så pludseligt.
- Hovedpine, følelsesløshed eller prikkende fornemmelse i arme og ben (paræstesi), besvimelse/tendens til at besvime, bitter smag i munden
- Hjerteranken, uregelmæssig hjerterytme
- Blodtryksfald, f.eks. forårsaget ved at man rejser sig for hurtigt op fra siddende eller liggende stilling, nogle gange ledsaget af svimmelhed (postural hypotension).
- Åndenød
- Forstoppelse, diarré, fordøjelsesbesvær, kvalme, opkastning, tør mund
- Muskelkramper
- Brystmerter, træthed, en følelse af svaghed.

Ikke almindelige bivirkninger (kan forekomme hos op til 1 ud af 100 patienter)

- Vægttab eller vægtøgning
- Uro, angst, desorientering
- Nedsat tankevirksomhed, ataksi, forværring af rysten på hænderne.
- Forhøjet blodtryk
- Hæshed
- Mavesmerter, synkebesvær, luftafgang fra tarmen, øget spytdannelse
- Nældefeber
- Mørkfarvet urin
- Gangbesvær, hedetur, væskeophobning (ødem), generel følelse af utilpashed
- Faldulykker.

Sjældne bivirkninger (kan forekomme hos op til 1 ud af 1.000 patienter)

- Tænderskæren, øget sexlyst
- Horner's syndrom, der kan give sammentrukne pupiller, hængende øjenlåg og tørt ansigt
- Følelsesløshed, begrænsninger i åbning af munden (låst kæbe).
- Sløret syn, en dysfunktion af nerverne i ansigtet og omkring øjnene, der giver ukontrolleret langvarig blinken
- Øjenproblemer, herunder dobbeltsyn og udvidede pupiller
- Uregelmæssig bevægelse af øjet (oculogyrisk krise)
- Ansigtssvulme, betændelse i venerne (nogle gange ledsaget af en blodprop).

- Usædvanligt vejrtrækningsmønster.
- Misfarvet spyt, brændende fornemmelse på tungen, mavesår, hikke
- Hårtab, mørkfarvet sved, øget svedtendens, kløe, udslæt
- Hudkræft
- Hos børn, allergirelateret blødning i huden og i mave-tarm-kanalen (Schönlein-Henochs purpura).
- Vanladningsbesvær eller ufrivillig vandladning
- Alvorlig smertefuld og vedvarende rejsning.

Meget sjældne bivirkninger (kan forekomme hos færre end 1 ud af 10.000 patienter)

- Udtalt døshed om dagen og pludselige søvnanfald.

Ikke kendt (hyppigheden kan ikke estimeres ud fra forhåndenværende data):

- Muskeltræknings
- Trang til større doser Levodopa/Carbidopa Teva ud over den dosis, der er nødvendig for kontrol af motoriske symptomer, kendt som dopaminergt dysreguleringssyndrom. Nogle patienter oplever svære unormale og ufrivillige bevægelser (dyskinesi), humørsvingninger eller andre bivirkninger, efter de har taget større doser Levodopa/Carbidopa Teva.
- Manglende evne til at modstå trangen til at gøre noget, der kan være skadeligt, hvilket kan være:
 - Sygelig spilletrang (manglende evne til at modstå at spille på trods af alvorlige personlige eller familiære konsekvenser)
 - Øget sexlyst
 - Hyperseksualitet (ændret seksuel interesse og opførsel, der skaber bekymring for dig eller andre).
 - Ukontrolleret og overdreven shopping eller brug af penge.
 - Spiseorgie (spiser store mængder mad på meget kort tid) eller tvangsspising (spiser mere mad end normalt eller mere, end der skal til for at gøre dig mæt).

Fortæl lægen, hvis du oplever nogen af disse adfærdsmønstre. Han/hun vil diskutere, hvordan dette kan håndteres, eller hvordan symptomerne kan mindskes.

Indberetning af bivirkninger

Hvis du oplever bivirkninger, bør du tale med din læge, apotekspersonalet eller sygeplejersken. Dette gælder også mulige bivirkninger, som ikke er medtaget i denne indlægsseddel. Du eller dine pårørende kan også indberette bivirkninger direkte til Lægemiddelstyrelsen via:

Lægemiddelstyrelsen
Axel Heides Gade 1
DK-2300 København S
Websted: www.meldenbivirkning.dk

Ved at indrapportere bivirkninger kan du hjælpe med at fremskaffe mere information om sikkerheden af dette lægemiddel.

5. Opbevaring

Opbevar lægemidlet utilgængeligt for børn.

Brug ikke Levodopa/Carbidopa Teva efter den udløbsdato, der står på pakningen efter EXP.

Udløbsdatoen er den sidste dag i den nævnte måned.

Dette lægemiddel kræver ingen særlige forholdsregler vedrørende opbevaringen.

Spørg apotekspersonalet, hvordan du skal bortskaffe lægemiddelrester. Af hensyn til miljøet må du ikke smide lægemiddelrester i afløbet, toiletet eller skraldespanden.

6. Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger

Levodopa/Carbidopa Teva indeholder:

Aktive stoffer: levodopa og carbidopa.

Hver depottablet indeholder 100 mg levodopa og 25 mg carbidopa som carbidopamonohydrat

Øvrige indholdsstoffer: fumarsyre, hypromellose, macrogol 6000, natriumstearylfulmerat, kolloid silica, quinolingult (E104), jernoxid gul og rød (E172), titandioxid (E171).

Udseende og pakningsstørrelser

Okkerfarvede, runde, bikonkave depottabletter.

Levodopa/Carbidopa Teva fås i pakningsstørrelserne 10, 30, 49, 50, 56, 60, 100 eller 200 depottabletter.

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

Indehaver af markedsføringstilladelsen og fremstiller

Indehaver af markedsføringstilladelsen

Teva B.V.
Swensweg 5
2031 GA Haarlem
Holland

Repræsentant:

Teva Denmark A/S
Vandtårnsvej 83A
2860 Søborg
Tlf.: 44 98 55 11
E-mail: info@tevapharm.dk

Fremstiller

Merckle GmbH
Ludwig-Merckle-Str. 3
D-89143 Blaubeuren
Tyskland

Dette lægemiddel er godkendt i medlemslandene i Det Europæiske Økonomiske Samarbejdsområde under følgende navne:

Danmark:	Levodopa/Carbidopa Teva
Holland:	Levodopa/carbidopa retard ratiopharm 100 mg/25 mg, tabletten m.g.a. Levodopa/carbidopa retard ratiopharm 200 mg/50 mg, tabletten m.g.a.
Tyskland:	Levodopa/Carbidopa-ratiopharm 100 mg/25 mg Retardtabletten Levodopa/Carbidopa-ratiopharm 200 mg/50 mg Retardtabletten

Denne indlægsseddel blev senest ændret 12/2023.