

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 afsnit 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 Lanotok
3. Sådan skal du tage Lanotok
4. Bivirkninger
5. Opbevaring
6. Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger

1. Virkning og anvendelse

Lanotok tilhører en gruppe af lægemidler, der kaldes antiepileptika. Det bruges til behandling af to tilstande – **epilepsi** og **bipolar sygdom**.

Lanotok virker mod epilepsi ved at blokere de signaler i hjernen, der udløser epileptiske anfald.

- Hos voksne og børn i alderen 13 år og derover. Lanotok kan anvendes alene eller sammen med andre lægemidler til behandling af epilepsi. Lanotok kan også anvendes sammen med andre lægemidler til behandling af de anfald, der opstår i forbindelse med tilstanden Lennox-Gastaut-syndrom.
- Hos børn i alderen 2–12 år. Lanotok kan anvendes sammen med andre lægemidler til behandling af disse tilstande. Det kan anvendes alene til behandling af en form for epilepsi, der kaldes typisk absenceepilepsi.

Lanotok virker også mod bipolar sygdom.

Personer med bipolar sygdom (undertiden kaldet mani-depressiv psykose) har voldsomme humørsvingninger med maniske perioder (opstemthed eller eufori), som veksler med perioder med depression (dyb nedtrykthed eller modløshed). Lanotok kan anvendes alene eller sammen med andre lægemidler til forebyggelse af de perioder med depression, der opstår ved bipolar sygdom, hos voksne i alderen 18 år og derover. Det vides endnu ikke, hvordan Lanotok udløser denne effekt i hjernen.

Kontakt lægen, hvis du får det værre, eller hvis du ikke får det bedre.

2. Det skal du vide, før du begynder at tage Lanotok

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

Tag ikke Lanotok:

Lanotol 200 mg tabletter

- **hvis du er allergisk** over for lamotrigin eller et af de øvrige indholdsstoffer i Lanotok (angivet i afsnit 6).

Lanotok 100 mg tabletter

- **hvis du er allergisk** over for lamotrigin, sunset yellow eller et af de øvrige indholdsstoffer i Lanotok (angivet i afsnit 6).

Hvis dette gælder for dig,

→ **skal du fortælle det til lægen** og lade være med at tage Lanotok.

Advarsler og forsigtighedsregler

Kontakt lægen eller apotekspersonalet, før du tager Lanotok.

- **hvis du har problemer med nyrerne eller leveren**
- **hvis du tidligere har fået udslæt**, efter du har taget lamotrigin eller andre lægemidler til behandling af bipolar sygdom eller epilepsi, eller hvis du får udslæt eller bliver solskoldet efter at have taget lamotrigin og været udsat for sollys eller kunstigt lys (f.eks. i et solarium). Din læge vil tjekke din behandling og kan råde dig til at undgå sollys eller at beskytte dig selv mod sollys (f.eks. ved at bruge solcreme og/eller bruge beskyttende beklædning).
- **hvis du nogensinde har haft meningitis efter du har taget lamotrigin** (læs beskrivelsen af disse symptomer i afsnittet "Sjældne bivirkninger" under afsnit 4)
- **hvis du allerede tager lægemidler, der indeholder lamotrigin.**
- **hvis du har en sygdom kaldet Brugada syndrom, eller andre hjerteproblemer.** Brugada syndrom er en genetisk sygdom, der resulterer i unormal elektrisk aktivitet i hjertet. Uregelmæssigheder, der ses på elektrokardiogram (EKG), og som kan medføre arytmi (unormal hjerterytme), kan udløses af lamotrigin.

Hvis noget af dette gælder for dig,

→ **skal du fortælle det til lægen**, som kan nedsætte din dosis eller beslutte, at Lanotok ikke er en hensigtsmæssig behandling for dig.

Vigtig information om potentielt livstruende bivirkninger

Et fåtal af de mennesker, der tager Lanotok får en allergisk reaktion eller en potentiel livstruende hudreaktion, som kan udvikle sig til mere alvorlige problemer, hvis de ikke bliver behandlet. Dette kan inkludere Steven-Johnsons syndrom (SJS), toksisk epidermal nekrolyse (TEN) og svære overfølsomhedsreaktioner (DRESS). Du skal kende de symptomer, som du skal holde øje med, mens du tager Lanotok. Denne risiko kan være forbundet med en variant i generne hos personer af asiatisk oprindelse (hovedsageligt hankinesisk og thailandsk). Hvis du er af en sådan oprindelse og tidligere er blevet testet og bærer denne genetiske variant (HLA-B* 1502) skal du tale med din læge, før du tager Lanotok.

→ **Læs beskrivelsen af disse symptomer** i afsnit 4 i denne indlægsseddel under "Mulig alvorlig hudreaktion: søg øjeblikkelig lægehjælp".

Hæmofagocytisk lymfohistiocytose (HLH)

Der er rapporter om en sjælden, men meget alvorlig immunsystemreaktion hos patienter, der tager lamotrigin.

→ **Kontakt straks lægen eller apotekspersonalet**, hvis du oplever et af følgende symptomer, mens du tager lamotrigin: feber, udslæt, neurologiske symptomer (f.eks. rystelser, forvirring, unormal hjernefunktion).

Tanker om at skade dig selv eller selvmord

Anti-epileptiske lægemidler anvendes til behandling af en række betingelser, herunder epilepsi og bipolar sygdom. Patienter med bipolar sygdom kan sommetider have tanker om at skade sig selv eller begå selvmord.

Hvis du har bipolar sygdom, kan du have disse tanker:

- når du starter behandlingen
- hvis du tidligere har haft tanker om at skade dig selv eller selvmordstanker
- hvis du er under 25 år.

Hvis du har bekymrende tanker eller oplevelser, eller hvis du bemærker, at du føler dig værre eller udvikler nye symptomer, mens du tager Lanotok:

→ **Se en læge så hurtigt som muligt eller gå til nærmeste hospital for at få hjælp. Det kan hjælpe at fortælle et familiemedlem, pårørende eller en god ven, at du kan blive deprimeret eller have væsentlige ændringer i dit humør, og bede dem om at læse denne indlægsseddel. Du kan bede dem fortælle dig, hvis de bliver bekymrede over din depression eller andre ændringer i din opførsel.**

Et lille antal af de personer, der bliver behandlet med antiepileptika, såsom Lanotok har også haft tanker om at gøre skade på sig selv eller selvmordstanker. Hvis du på noget tidspunkt får sådanne tanker, skal du straks kontakte din læge.

Hvis du tager Lanotok til behandling af epilepsi

Nogle typer af epileptiske anfald kan sommetider blive værre eller forekomme oftere mens du tager Lanotok. Nogle patienter kan opleve svære epileptiske anfald, som kan give alvorlige helbredsproblemer. Hvis du oftere får anfald, eller hvis du oplever et svært anfald, mens du tager Lanotok:

→ **Søg læge så hurtigt som muligt.**

Lanotok må ikke gives til personer under 18 år til behandling af bipolar sygdom. Lægemidler til behandling af depression eller andre psykiske problemer øger risikoen for selvmordstanker og selvmordsadfærd hos børn og unge under 18 år.

Brug af andre lægemidler sammen med Lanotok

Fortæl det altid til lægen eller apotekspersonalet, hvis du tager andre lægemidler, for nylig har taget andre lægemidler eller planlægger at tage andre lægemidler. Dette gælder også naturlægemidler og håndkøbslægemidler.

Din læge skal vide, hvis du tager andre lægemidler til behandling af epilepsi eller psykiske problemer. Dette er for at sikre, at du tager den korrekte dosis af Lanotok. Disse lægemidler omfatter:

- **oxcarbazepin, felbamat, gabapentin, levetiracetam, pregabalin, topiramat eller zonisamid**, der anvendes til behandling af **epilepsi**
 - **lithium, olanzapin eller aripiprazol**, der anvendes til behandling af **psykiske problemer**
 - **bupropion**, der anvendes til behandling af **psykiske problemer** eller til **rygeafvænnning**.
 - **paracetamol**, der anvendes til **behandling af smerte og feber**.
- **Fortæl det til lægen**, hvis du tager et eller flere af disse lægemidler.

Nogle former for lægemidler påvirker den måde, Lanotok virker på, eller øger risikoen for bivirkninger. Disse former for lægemidler omfatter:

- **valproat**, der anvendes til behandling af **epilepsi og psykiske problemer**
 - **carbamazepin**, der anvendes til behandling af **epilepsi og psykiske problemer**
 - **phenytoin, primidon eller phenobarbital**, der anvendes til behandling af **epilepsi**
 - **risperidon**, der anvendes til behandling af **psykiske problemer**
 - **rifampicin**, der er et **antibiotikum**
 - **lægemidler**, der anvendes til behandling af infektion **med humant immundefektvirus (hiv)** (en kombination af lopinavir og ritonavir eller af atazanavir og ritonavir)
 - **hormonale svangerskabsforebyggende midler**, f.eks. **p-piller** (se nedenfor).
- **Fortæl det til lægen**, hvis du tager nogen af disse, begynder at tage eller holder op med at tage nogle af disse lægemidler.

Hormonale svangerskabsforebyggende midler (f.eks. p-piller) kan påvirke effekten af Lanotok

Lægen kan anbefale, at du bruger en bestemt form for hormonalt svangerskabsforebyggende middel eller en anden svangerskabsforebyggende metode, f.eks. kondomer, pessar eller spiral. Hvis du bruger et hormonalt svangerskabsforebyggende middel som p-piller, kan lægen tage blodprøver for at kontrollere niveauet af Lanotok i dit blod. Hvis du bruger en hormonel prævention, eller hvis du planlægger at begynde at bruge det:

→ **Tal med lægen**, der vil drøfte egnede svangerskabsforebyggende metoder med dig.

Lanotok kan også påvirke den måde, som hormonale svangerskabsforebyggende midler virker på, selvom det ikke er sandsynligt, at de bliver mindre effektive. Hvis du bruger et hormonalt svangerskabsforebyggende middel, og du bemærker ændringer i dit menstruationsmønster, f.eks. gennembrudsblødning eller pletblødning mellem menstruationerne:

→ **Tal med lægen**. Dette kan være tegn på, at Lanotok påvirker effekten af det svangerskabsforebyggende middel.

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.

- **Du må ikke stoppe behandlingen uden at have talt med din læge.** Dette er især vigtigt, hvis du har epilepsi.
 - Graviditet kan ændre virkningen af Lanotok, så det kan være nødvendigt at tage blodprøver og din dosis af Lanotok kan blive justeret.
 - Der kan være en lille øget risiko for medfødte misdannelser, herunder hareskår eller ganespalte, hvis Lanotok tages i de første 3 måneder af graviditeten.
 - Lægen kan anbefale, at du tager ekstra **folsyre**, hvis du planlægger at blive gravid samt under graviditeten.
- **Kontakt lægen eller apotekspersonalet før du tager dette lægemiddel, hvis du ammer eller planlægger at amme.** Det aktive stof i Lanotok udskilles i modermælken og kan påvirke dit barn. Lægen vil orientere dig om risici og fordele ved at amme, mens du tager Lanotok, og undersøge dit barn fra

tid til anden for hvorvidt døsigthed, udslæt eller ringe vægtøgning opstår, hvis du vælger at amme. Informer din læge, hvis du observerer nogen af disse symptomer hos din baby.

Trafik- og arbejdssikkerhed

Lanotok kan forårsage svimmelhed og dobbeltsyn.

→ **Du må kun køre bil, motorcykel, cykle eller arbejde med værktøj eller maskiner, hvis du er sikker på, at du ikke er påvirket.**

Hvis du har epilepsi, skal du tale med lægen om at føre motorkøretøj og betjene maskiner.

Lanotok indeholder lactose, sunset yellow (E110) og natrium

Lanotok indeholder lactose. Kontakt lægen, før du tager dette lægemiddel, hvis lægen har fortalt dig, at du ikke tåler visse sukkerarter.

Lanotok indeholder sunset yellow, som kan forårsage allergiske reaktioner.

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

3. Sådan skal du tage Lanotok

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

Så meget Lanotok skal du tage

Det kan tage et stykke tid at finde frem til den optimale dosis Lanotok. Dosis afhænger af:

- din alder
- om du tager Lanotok sammen med andre lægemidler
- om du har nogen nyre- eller leverproblemer.

I første omgang vil lægen ordinere en lav dosis og herefter gradvist øge denne dosis over nogle få uger, indtil du når en dosis, der passer til dig (også kaldet den effektive dosis). **Tag aldrig mere Lanotok, end lægen har foreskrevet.**

Den sædvanlige effektive dosis Lanotok til voksne og børn over 13 år er mellem 100 mg og 400 mg om dagen.

Den sædvanlige effektive dosis til børn i alderen 2-12 år afhænger af deres legemsvægt – dosis er normalt mellem 1 mg og 15 mg pr. kilo kropsvægt. Den maksimale vedligeholdelsesdosis er 200 mg om dagen.

Lanotok anbefales ikke til børn under 2 år.

Vær opmærksom på, at ikke alle anførte doseringsmuligheder kan følges med dette præparat.

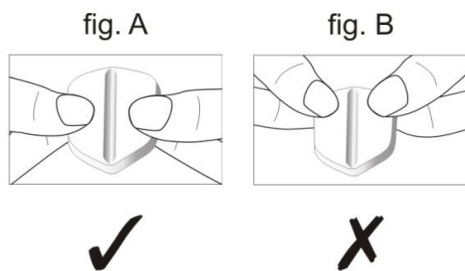
Sådan skal du tage Lanotok

Lanotok skal tages 1 eller 2 gange om dagen, alt efter hvad lægen foreskriver. Lanotok kan tages sammen med eller uden mad.

Lægen kan også råde dig til at begynde eller holde op med at tage andre lægemidler, afhængigt af hvilken tilstand du behandles for, og hvordan du reagerer på behandlingen.

- Synk tabletterne hele. Hvis der er behov for at dele tabletterne (for at kunne tage den halve dosis af 100 mg tabletter eller for at lette indtagelsen 200 mg styrken), så skal den halve tablet synkes hel. Du må ikke tygge eller knuse dem. Se billederne nedenfor.
- **Tag altid hele den dosis, som lægen har ordineret. Tag aldrig kun en del af en tablet.**

Sådan deles tabletterne



Brug en tabletdeler for at halvere tabletterne. Alternativt kan delekærven vendes opad, og tabletten kan deles ved trykke delekærven nedad og væk fra delekærven med begge tommelfingre og pegefingre (figur A), således at tabletten deler sig ved delekærven.

Hold ikke i tablettens yderkant på begge sider af delekærven (figur B), når den deles, fordi dette kan medføre at den smuldrer.

Hvis du har taget for meget Lanotok

Kontakt lægen, skadestuen eller apoteket, hvis du har taget mere af Lanotok, end der står i denne information, eller mere end lægen har foreskrevet (og du føler dig utilpas).

Hvis du har taget for meget **Lanotok, er der større risiko for, at du får alvorlige bivirkninger, der kan være livsfarlige.**

Hvis du har taget for meget Lanotok, kan der opstå et eller flere af følgende symptomer:

- hurtige, ukontrollerede øjenbevægelser (nystagmus)
- klodsethed og manglende koordinationsevne, hvilket påvirker balancen (ataksi)
- ændringer i hjerterytmen (kan normalt ses ved EKG)
- bevidstløshed, krampeanfald eller koma.

Hvis du har glemt at tage en enkelt dosis af Lanotok

Du må ikke tage en dobbeltdosis som erstatning for den glemte dosis. Tag den næste dosis til sædvanlig tid.

Hvis du har glemt at tage flere doser af Lanotok

→ **Spørg lægen til råds om, hvordan du skal fortsætte behandlingen.** Det er vigtigt, at du gør dette.

Hvis du holder op med at tage Lanotok

Du må ikke holde op med at tage Lanotok uden rådgivning.

Lanotok skal tages i så lang tid, som lægen foreskriver. Afbryd ikke behandlingen, medmindre lægen beder dig om det.

Hvis du tager Lanotok til behandling af epilepsi

Hvis du skal stoppe med at tage Lanotok, er **det vigtigt, at dosis nedsættes gradvist** over ca. to uger. Hvis du pludselig holder op med at tage Lanotok, kan epilepsien vende tilbage eller blive værre.

Hvis du tager Lanotok til behandling af bipolar sygdom

Det kan tage lidt tid, før Lanotok virker, og at du kan mærke effekten. Hvis du holder op med at tage Lanotok, er det ikke nødvendigt at nedsætte dosis gradvist. Du skal dog stadig rådføre dig med lægen først, hvis du ønsker at holde op med at tage Lanotok.

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.

Potentielt livstruende reaktioner: søg øjeblikkelig lægehjælp.

Et fåtal af de mennesker, der tager Lanotok, får en allergisk reaktion eller potentiel livstruende hudreaktion, som kan udvikle sig til mere alvorlige, hvis de ikke behandles.

Disse symptomer forekommer oftest i løbet af de første måneder af behandlingen med Lanotok, især hvis startdosis er for høj, hvis dosis øges for hurtigt, eller hvis Lanotok er taget med et andet lægemiddel, kaldet *valproat*. Nogle af symptomerne er mere almindelige hos børn, så forældre bør være særligt omhyggelig med at holde øje med dem.

Symptomer på disse reaktioner omfatter:

- **Hududslæt eller rødme**, som kan udvikle sig til livstruende hudreaktioner, herunder udbredt udslæt med vabler og afskalning af huden, især forekommer omkring munden, næsen, øjnene og kønsdelene (*Stevens-Johnson syndrom*), omfattende afskalning af huden (mere end 30 % af kroppens overflade - *toksisk epidermal nekrolyse*) eller udbredt udslæt, med påvirkning af leveren, blodet og andre organer i kroppen (lægemiddelsreaktion med eosinofili og systemiske symptomer som også kaldes *DRESS syndrom*, svær overfølsomhedsreaktion)
- **Sår i munden, svælget, næsen eller på kønsdelene**
- **Ømhed i mund eller røde og hævede øjne (konjunktivit)**
- **Høj legemstemperatur** (feber), influenzalignende symptomer eller døsighed
- **Hævelser i ansigtet eller hævede kirtler** på halsen, i armhulerne eller i lysken
- **Uventede blødninger eller blå mærker** eller fingrene bliver blå
- **Øndt i halsen** eller flere infektioner (f.eks. forkølelser) end normalt
- Stigning i leverenzymen, hvilket kan ses i blodprøver
- Forhøjet antal af en bestemt type af hvide blodlegemer (eosinofiler)
- Forstørrede lymfekirtler
- Påvirkning af kroppens organer, herunder lever og nyrer.

Disse symptomer er i mange tilfælde tegn på mindre alvorlige bivirkninger. **Du skal dog være opmærksom på, at de kan være alvorlige** og kan udvikle sig til mere alvorlige problemer, såsom organsvigt, hvis de ikke behandles. Hvis du bemærker et eller flere af disse symptomer:

→ **Kontakt straks lægen.** Lægen kan beslutte at foretage undersøgelser af din lever, dine nyrer eller dit blod, og du får muligvis at vide, at du skal holde op med at tage Lanotok. Hvis du har udviklet Steven-Johnsons syndrom eller toksisk epidermal nekrolyse ved behandling med lamotrigin, må du aldrig begynde at tage lamotrigin igen.

Hæmofagocytisk lymfocytose (HLH) (se afsnit 2: Det skal du vide, før du begynder at tage Lanotok.

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

- Hovedpine
- Hududslæt.

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

- Aggressivitet eller irritabilitet
- Søvnighed eller døsighed
- Svimmelhed
- Rystelser eller tremor
- Søvnproblemer (insomni)
- Rastløs uro
- Diarré
- Mundtørhed
- Utilpashed (kvalme) eller opkastning
- Træthed
- Smerter i ryg eller led eller andre steder.

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

- Klodsethed og manglende koordinationsevne (ataksi)
- Dobbeltsyn eller sløret syn
- Usædvanligt hårtab eller tyndere hår (alopeci)
- Hududslæt eller solskoldning efter udsættelse for sollys eller kunstigt lys (lysfølsomhed).

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

- En livstruende hudreaktion (Stevens-Johnson syndrom): Se også information i begyndelsen af afsnit 4
- En gruppe af symptomer, herunder:
 - feber, kvalme, opkast, hovedpine, nakkestivhed, overfølsomhed over for skarpt lys. Dette kan skyldes en betændelsestilstand i membranerne, der dækker hjernen og rygsøjlen (meningitis). Disse symptomer forsvinder som regel, når behandlingen bliver stoppet. **Kontakt lægen**, hvis symptomerne fortsætter eller bliver værre.
- Hurtige, ukontrollerede øjenbevægelser (nystagmus)
- Kløende øjne med flåd og skorper på øjenlågene (conjunctivitis).

Meget sjældne bivirkninger (kan forekomme hos **op til 1 ud af 10.000** personer)

- En livstruende hudreaktion (toksisk epidermal nekrolyse) (Se også information i begyndelsen af afsnit 4)
- Svære overfølsomhedsreaktioner (DRESS) (Se også information i begyndelsen af afsnit 4)
- Høj legemstemperatur (feber) (Se også information i begyndelsen af afsnit 4)
- Hævelser i ansigtet (ødem) eller hævede kirtler på halsen, i armhulerne eller i lysken (lymfadenopati) (Se også information i begyndelsen af afsnit 4)
- Ændringer i leverfunktionen, hvilket kan ses i blodprøver, eller leversvigt (Se også information i begyndelsen af afsnit 4)
- Alvorlige problemer med blodets størkningsevne, hvilket kan give uventede blødninger eller blå mærker (dissemineret intravaskulær koagulation) (Se også information i begyndelsen af afsnit 4)
- Hæmfagocytisk lymfocytose (HLH) (se afsnit 2: Det skal du vide, før du begynder at tage Lanotok).
- Ændringer, der muligvis kan ses i blodprøver, herunder fald i antallet af røde blodlegemer (anæmi), fald i antallet af hvide blodlegemer (leukopeni, neutropeni, agranulocytose), fald i antallet af blodplader (trombocytopeni), fald i antallet af alle disse typer celler (pancytopeni), samt en knoglemarvslidelse, der kaldes aplastisk anæmi
- Hallucinationer (du ser eller hører ting, som ikke er der)
- Forvirring
- Usikkerhed på benene ved bevægelse
- Ukontrollerede gentagne kropsbevægelser og/eller lyde eller ord (*tics*), ukontrollerede muskelspasmer i øjne, hoved og overkrop (choreoathetosis) eller andre unormale kropsbevægelser som spjæt, rystelser eller stivhed
- Hyppigere anfald hos personer med epilepsi
- Forværring af symptomerne på Parkinsons sygdom hos patienter med denne lidelse
- Lupus-lignende reaktioner (symptomer kan inkludere: ryg- eller ledsmerter, der sommetider kan være ledsaget af feber og/eller generelt dårligt helbred)

Andre bivirkninger

Andre bivirkninger er forekommet hos et lille antal mennesker, men deres nøjagtige hyppighed er ukendt:

- Der har været rapporter om knogle-lidelser, herunder osteopeni og osteoporose (udtynding af knoglen) og knoglebrud. Spørg din læge eller apotekspersonalet, hvis du er i længerevarende behandling med epilepsilægemidler, har knogleskørhed eller tage steroider
- Betændelse i nyrene (tubulointerstitiel nefritis), eller betændelse i både nyrer og øjne (tubulointerstitiel nefritis og uveitis syndrom)
- Mæderidt
- Lavere immunitet på grund af lavere niveauer af antistoffer kaldet immunoglobuliner i blodet. Immunoglobuliner hjælper med at beskytte mod infektion.
- Røde knuder eller pletter på huden (pseudolymfom).

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.

Dette lægemiddel kræver ingen særlige forholdsregler vedrørende opbevaringen.

Brug ikke Lanotok efter den udløbsdato, der står på pakningen efter EXP. Udløbsdatoen er den sidste dag i den nævnte måned.

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

6 Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger

Lanotok indeholder:

- Aktivt stof: lamotrigin. Hver tablet indeholder 100 mg eller 200 mg lamotrigin.
- Øvrige indholdsstoffer: mikrokrySTALLinsk cellulose, lactosemonohydrat, indigo karminrød (E132) (kun 200 mg), sunset yellow (E110) (kun 100 mg), natriumstivelsesglycolat (type A), magnesiumstearat, povidon (K30).

Udseende og pakningsstørrelser

Lanotok 100 mg er ferskenfarvede, plettede og skjoldformede tabletter præget med 'D' og '94' på den ene side og delekærv på den anden side. Tabletten kan deles i to lige store doser.

Lanotok 200 mg er blåfarvede, plettede og skjoldformede tabletter præget med "D" og "96" på den ene side og delekærv på den anden side. Delekærven er der, for at tabletten kan deles, så den er nemmere at sluge, ikke for at kunne dosere to halve tabletter.

Lanotok findes i pakningsstørrelser à 56, 60, 70, 98, 100 og 119 tabletter.

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

2care4, Stenhuggervej 12, 6710 Esbjerg V

Fremstiller:

2care4, Stenhuggervej 12-14, 6710 Esbjerg V

Denne indlægsseddel blev senest ændret februar 2025.