

Indlægsseddel: Information til brugeren**Lamonor 25 mg, 50 mg, 100 mg og 200 mg tabletter**
lamotrigin

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

1. Virkning og anvendelse

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

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

- Hos voksne og børn i alderen 13 år og derover. Lamonor kan anvendes alene eller sammen med andre lægemidler til behandling af epilepsi. Lamonor 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. Lamonor 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.

Lamonor 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). Lamonor 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 Lamonor 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 Lamonor

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

Tag ikke Lamonor

Lamonor 25/50/200 mg tabletter

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

Lamonor 100 mg tabletter

- **hvis du er allergisk** over for lamotrigin, sunset yellow FCF (E110) eller et af de øvrige indholdsstoffer Lamonor (angivet i punkt 6).

Hvis dette gælder for dig, **skal du fortælle det til lægen** og lade være med at tage Lamonor.

Advarsler og forsigtighedsregler

Kontakt lægen eller apotekspersonalet, før du tager Lamonor

- hvis du har problemer med nyrerne
- 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 punkt 4 af denne indlægsseddel: sjældne bivirkninger*).
- 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 kontakte lægen, som kan nedsætte din dosis eller beslutte, at Lamonor ikke er en hensigtsmæssig behandling for dig.

Vigtig information om potentielt livstruende bivirkninger

Et fåtal af de mennesker, der tager Lamonor, får en allergisk reaktion eller en potentiel alvorlig 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 Lamonor.

Læs beskrivelsen af disse symptomer i punkt 4 i denne indlægsseddel under ”Potentielt livstruende reaktioner: 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 Lamonor:

Søg straks læge eller tag på det 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 personer, der bliver behandlet med antiepileptika, som f.eks. Lamonor, har haft selvmordstanker eller tanker om at gøre skade på sig selv. Hvis du på noget tidspunkt får sådanne tanker, kontakt straks din læge.

Hvis du tager Lamonor til behandling af epilepsi

Nogle typer af epileptiske anfald kan sommetider blive værre eller forekomme oftere mens du tager Lamonor. 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 Lamonor:

- **Søg straks læge**

Lamonor 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 Lamonor

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 og håndkøbsmedicin.

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 Lamonor. Disse lægemidler omfatter:

- oxcarbazepin, felbamat, gabapentin, levetiracetam, pregabalin, topiramet 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 rygeafvænning
- paracetamol, der anvendes til behandling af smerte og feber.

Kontakt lægen, hvis du tager et eller flere af disse lægemidler.

Nogle former for lægemidler påvirker den måde, Lamonor 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).

Kontakt lægen, hvis du tager nogle af disse lægemidler, eller hvis du begynder at tage eller holder op med at tage nogle af disse lægemidler.

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

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 Lamonor i dit blod. Hvis du bruger eller planlægger at begynde at bruge hormonel prævention:

Kontakt lægen, der vil drøfte egnede svangerskabsforebyggende metoder med dig.

Lamonor 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:

Kontakt lægen. Dette kan være tegn på, at Lamonor 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.

Graviditet

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 Lamonor, så det kan være nødvendigt at tage blodprøver og din dosis af Lamonor kan blive justeret.
- Der kan være en lille øget risiko for medfødte misdannelser, herunder hareskår eller ganespalte, hvis Lamonor 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.

Amning

Det aktive stof i Lamonor udskilles i modermælken og kan påvirke dit barn. Lægen vil orientere dig om risici og fordele ved at amme, mens du tager Lamonor, og undersøge dit barn fra tid til anden for hvorvidt døsighed, 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

Lamonor kan forårsage svimmelhed og dobbeltsyn.

Du må kun køre bil, motorcykel, cykle eller bruge værktøj eller maskiner, hvis du er sikker på, at du ikke er påvirket af Lamonor. Hvis du har epilepsi, skal du tale med lægen om at føre motorkøretøj og betjene maskiner.

Lamonor indeholder lactose og natrium

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

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

Lamonor 100 mg indeholder Sunset yellow FCF (E 110)

Kan medføre allergiske reaktioner.

3. Sådan skal du tage Lamonor

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

Den anbefalede dosis af Lamonor

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

- din alder
- om du tager Lamonor 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 Lamonor, end lægen har foreskrevet.**

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

Brug til børn og unge

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

Lamonor anbefales ikke til børn under 2 år.

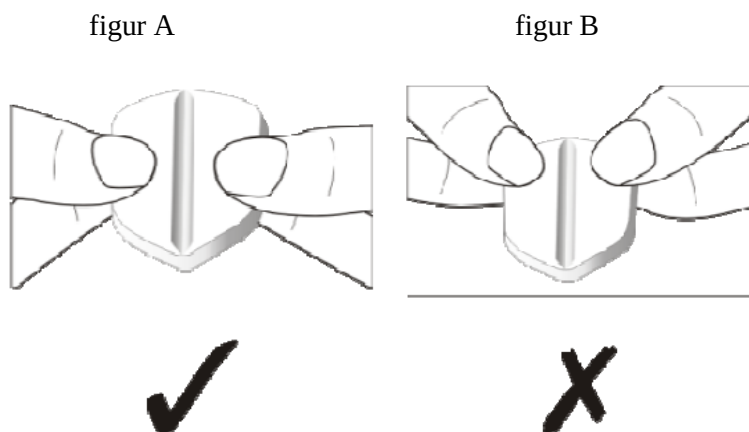
Sådan skal du tage Lamonor

Lamonor skal tages én eller to gange om dagen, alt efter hvad lægen foreskriver. Tabletterne 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 25 mg eller 100 mg tabletter eller for at lette indtagelsen af 25 mg, 100 mg og 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.

Sådan deles tabletterne (kun tabletstyrkerne 25 mg, 100 mg og 200 mg)



Brug en tabletdeler til at dele tabletterne med. 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.

Lamonor fås i flere styrker. Vær derfor opmærksom på, at du ikke nødvendigvis kan bruge dine Lamonor til alle de anførte doseringer.

Hvis du har taget for meget Lamonor

Kontakt lægen, skadestuen eller apoteket, hvis du har taget mere af Lamonor, end der står i denne information, eller mere end lægen har foreskrevet (og du føler dig utilpas). Medbring denne indlægsseddel og/eller pakningen, hvis du har mulighed for det.

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

Hvis du har taget for meget Lamonor, 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 Lamonor

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 Lamonor

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

Hvis du holder op med at tage Lamonor

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

Hvis du tager Lamonor til behandling af epilepsi

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

Hvis du tager Lamonor til behandling af bipolar sygdom

Det kan tage lidt tid, før Lamonor virker, og at du kan mærke effekten. Hvis du holder op med at tage Lamonor, 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 Lamonor.

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 Lamonor, 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 Lamonor, især hvis startdosis er for høj, hvis dosis øges for hurtigt, eller hvis Lamonor er taget med et andet lægemiddel, kaldet *valproat*. Nogle af symptomerne er mere almindelige hos børn, så forældre bør være særligt omhyggelige med at holde øje med dem.

Symptomer på disse reaktioner omfatter:

Hududslæt eller rødme, som kan udvikle sig til livstruende hudreaktioner, herunder alvorlige eller nogle gange livstruende hudreaktioner, der omfatter mållignende hududslæt (erythema multiforme), udbredt udslæt med vabler og peeling af huden, forekommer især 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
- Ondt i halsen eller flere infektioner (f.eks. forkølelser) end normalt
- Stigning i leverenzymmer, 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 Lamonor. Hvis du har udviklet Stevens-Johnsons syndrom eller toksisk epidermal nekrolyse ved behandling med Lamonor, må du aldrig begynde at tage lamotrigin igen.

Hæmofagocytisk lymfohistiocytose (HLH) (se punkt 2: Det skal du vide, før du begynder at tage Lamonor).

Meget almindelige bivirkninger: Kan forekomme hos flere end 1 ud af 10 patienter

- Hovedpine
- Udslæt.

Almindelige bivirkninger: Kan forekomme hos op til 1 ud af 10 patienter

- Aggressivitet eller irritabilitet
- Søvnighed eller døsighed
- Svimmelhed
- Rystelser eller tremor
- Søvnproblemer (insomni)
- Ophidselse
- Kvalme, opkastning, diarré
- Mundtørhed
- Træthed
- Smerter i ryg eller led eller andre steder

Ikke almindelige bivirkninger: Kan forekomme hos op til 1 ud af 100 patienter

- 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 patienter

- En livstruende hudreaktion (Stevens-Johnsons syndrom): Se også information i begyndelsen af punkt 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 patienter

- En livstruende hudreaktion (*toksisk epidermal nekrolyse*) (Se også information i begyndelsen af punkt 4)
- Svære overfølsomhedsreaktioner (DRESS) (Se også information i begyndelsen af punkt 4)
- Høj legemstemperatur (feber) (Se også information i begyndelsen af punkt 4)
- Hævelser i ansigtet (ødem) eller hævede kirtler på halsen, i armhulerne eller i lysken (lymfadenopati) (Se også information i begyndelsen af punkt 4)
- Ændringer i leverfunktionen, hvilket kan ses i blodprøver, eller leversvigt (Se også information i begyndelsen af punkt 4)
- Alvorlige problemer med blodets størkningsevne, hvilket kan give uventede blødninger eller blå mærker (dissemineret intravaskulær koagulation) (Se også information i begyndelsen af punkt 4)
- Hæmofagocytisk lymfohistiocytose (HLH) (se punkt 2: Det skal du vide, før du begynder at tage Lamonor).

- 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 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 patienter 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 set hos et fåtal af personer, men hyppigheden er ukendt:

- Der har været rapporter om knoglelidelser, 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 tager steroider
- Betændelse i nyrerne (tubulointerstitiel nefritis), eller betændelse i både nyrer og øjne (tubulointerstitiel nefritis og uveitis syndrom)
- Mareridt
- Lavere immunitet på grund af lavere niveauer af antistoffer kaldet immunoglobuliner i blodet. Immunoglobuliner hjælper med at beskytte mod infektion.

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 lægemidlet 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, toiletet eller skraldespanden.

6. Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger

Lamonor indeholder:

- Aktivt stof: Lamotrigin. Hver tablet indeholder enten 25 mg, 50 mg, 100 mg eller 200 mg lamotrigin.

- Øvrige indholdsstoffer: Mikrokrystallinsk cellulose, lactosemonohydrat, indigotin (indigocarmin) (E132) (kun 200 mg), sunset yellow FCF (E110) (kun 100 mg), natriumstivelsesglycolat (type A), magnesiumstearat, povidon (K30).

Udseende og pakningsstørrelser

Udseende

Lamonor 25 mg tabletter er hvide til offwhite farvede, skjold formede belagte tabletter præget med 'D' og '93' på den ene side og delekærv på den anden side.

Tabletten kan deles i to lige store doser.

Lamonor 50 mg tabletter er hvide til offwhite farvede, afrundede firkantede belagte tabletter præget med 'D' på multifacet side og '97' på den flade side.

Lamonor 100 mg tabletter er fersken farvede, plettede, skjold formede belagte tabletter præget med 'D' og '94' på den ene side og delekærv på den anden side.
Tabletten kan deles i to lige store doser.

Lamonor 200 mg tabletter er blå farvede, plettede, skjold formede belagte 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.

Pakningsstørrelser

Lamonor tabletter findes i pakningsstørrelser á;

25 mg: 56, 98 og 112 tabletter.

50 mg: 56, 98 og 112 tabletter.

100 mg: 56, 98 og 112 tabletter.

200 mg: 56, 98 og 112 tabletter.

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

Indehaver af markedsføringstilladelsen og fremstiller

Indehaver af markedsføringstilladelsen

Nordic Prime
Niels Bohrs Vej 6
6700 Esbjerg

Fremstiller

SVUS Pharma a.s.
Smetanovo nabrezi 1238/20a
500 02 Hradec Kralove
Tjekkiet

Denne indlægsseddel blev senest ændret maj 2025.