

VEDLEGG I
PREPARATOMTALE

1. LEGEMIDLETS NAVN

Tasmar 100 mg filmdrasjerte.

2. KVALITATIV OG KVANTITATIV SAMMENSETNING

Hver filmdrasjerte tablett inneholder 100 mg tolkapon.
Hjelpestoffer med kjent effekt: Hver tablett inneholder 7,5 mg laktose.
For hjelpestoffer se pkt. 6.1.

3. LEGEMIDDELFORM

Filmdrasjert tablett.
Blek til lysegul, heksagonal, bikonveks filmdrasjert tablett. "TASMAR" og "100" er preget på den ene siden.

4. KLINISKE OPPLYSNINGER

4.1 Indikasjoner

I kombinasjon med levodopa/benserazid eller levodopa/karbidopa hos pasienter med levodopa-responsiv idiopatisk Parkinsons sykdom og motoriske fluktasjoner, og som ikke har respondert på eller er intolerante overfor andre "catechol-O-metyltransferase" COMT-hemmere (se pkt 5.1). På grunn av risiko for potensiell fatal, akutt leverskade, skal Tasmar ikke vurderes til bruk ved førstelinjebehandling med levodopa/benserazid eller levodopa/karbidopa (se pkt 4.4 og 4.8).

Da Tasmar kun skal brukes i kombinasjon med levodopa/benserazid og levodopa/karbidopa, gjelder preparatomtalene for disse levodopa-preparatene også ved samtidig bruk med Tasmar.

4.2 Dosering og administrasjonsmåte

Dosering

Pediatrisk populasjon

Tasmar er ikke anbefalt til bruk av barn under 18 år, fordi tilstrekkelig dokumentasjon vedrørende sikkerhet og effekt ikke foreligger. Det finnes ingen relevant indikasjon for bruk hos barn og ungdom.

Eldre pasienter

Ingen dosejustering av Tasmar er nødvendig hos eldre pasienter.

Pasienter med nedsatt leverfunksjon (se pkt 4.3)

Tasmar er kontraindisert hos pasienter med leversykdom eller økning av leverenzymer.

Pasienter med nedsatt nyrefunksjon se pkt 5.2)

Ingen dosejustering av Tasmar er nødvendig for pasienter med lett til moderat nedsatt nyrefunksjon (kreatininclearance 30 ml/min eller høyere). Pasienter med alvorlig nedsatt nyrefunksjon (kreatininclearance <30 ml/min) bør behandles med forsiktighet. Ingen informasjon vedrørende tolerabilitet av tolkapon i denne pasientgruppen er tilgjengelig (se pkt 5.2)

Administrasjonsmåte

Behandling med Tasmar skal foreskrives og følges opp av leger med erfaring i behandling av avansert Parkinsons sykdom.

Tasmar administreres oralt tre ganger daglig.

Tasmar kan tas til eller utenom måltid (se pkt 5.2).

Tasmar tablettene er filmdrasjerte og bør svelges hele fordi tolkapon har en bitter smak.

Tasmar kan kombineres med alle legemiddelformer av levodopa/benserazid og levodopa/karbidopa (se også pkt 4.5).

Dagens første dose med Tasmar bør tas sammen med dagens første dose av levodopa preparater, og påfølgende doser skal bli gitt omtrent 6 og 12 timer senere. Tasmar kan tas med eller uten mat (se pkt. 5.2)

Anbefalt dosering av Tasmar er 100 mg tre ganger daglig, alltid som tilleggsbehandling til levodopa/benserazid eller levodopa/karbidopa. Kun i spesielle tilfeller, når forventet klinisk nytteverdi rettferdiggjør økt risiko for leverreaksjoner, bør dosen økes til 200 mg tre ganger daglig (se pkt 4.4 og 4.8). Dersom en betydelig klinisk nytteverdi ikke observeres innen 3 uker etter behandlingsstart (uansett dose), skal behandlingen med Tasmar seponeres. Den maksimale terapeutiske dosen på 200 mg tre ganger daglig skal ikke overskrides, da det ikke er dokumentert tilleggseffekt ved høyere dosering.

Leverfunksjonen skal kartlegges før behandlingsstart med Tasmar, og deretter kontrolleres hver 2. uke i løpet av det første behandlingsåret, hver 4. uke i de etterfølgende 6 måneder og senere hver 8. uke. Dersom dosen økes til 200 mg tre ganger daglig, skal det før doseøkning foretas en leverenzymkontroll, deretter kontrolleres leverfunksjonen med samme frekvens som beskrevet ovenfor (se pkt 4.4 og 4.8).

Behandling med Tasmar skal også seponeres hvis ALAT (alaninaminotransferase) og/eller ASAT (aspartataminotransferase) overskrider øvre grense for referanseverdi, eller ved symptomer eller andre tegn på affisert leverfunksjon (se pkt 4.4).

Justering av levodopa ved behandling med Tasmar:

Siden Tasmar reduserer nedbrytningen av levodopa i kroppen, kan bivirkninger som følge av økte konsentrasjoner av levodopa forekomme ved behandlingsstart med Tasmar. I kliniske studier hadde mer enn 70 % av pasientene behov for nedsatt daglig levodopadose dersom deres daglige dose levodopa var > 600 mg eller dersom pasientene hadde dyskinesi av moderat til alvorlig grad før behandlingsstart.

Den gjennomsnittlige reduksjonen av daglig levodopadose var ca. 30 % for de pasientene som hadde behov for en dosereduksjon. Ved behandlingsstart med Tasmar skal alle pasienter informeres om symptomer på for stor levodopa dose og om hva som bør gjøres hvis det skjer.

Justeringer av levodopa når Tasmar seponeres:

Følgende anbefalinger er basert på farmakologiske vurderinger og er ikke undersøkt i kliniske studier. Levodopadosen bør ikke reduseres når behandling med Tasmar seponeres på grunn av bivirkninger som skyldes for mye levodopa. Når Tasmar behandlingen seponeres av andre årsaker, kan levodopa dosen måtte økes til nivå lik med eller høyere enn ved behandlingsstart med Tasmar, spesielt hvis pasienten reduserte levodopa doseringen betraktelig når behandling med Tasmar startet. Pasientene bør informeres om symptomer på underdosering av levodopa, og hva som skal gjøres dersom det skjer. Behov for dosejusteringer er mest sannsynlig 1-2 dager etter avsluttet behandling med Tasmar.

4.3 Kontraindikasjoner

- Overfølsomhet for tolkapon eller overfor ett eller flere av hjelpestoffene listet opp i pkt 6.
- Påvist leversykdom eller forhøyede leverenzzymer.
- Alvorlige dyskinesier.
- Tidligere påvist malingt neuroleptikasyndrom (Neuroleptic Malignant Syndrome (NMS) Symptom Complex) og/eller non-traumatisk rhabdomyolyse eller hypertermi.
- Feokromocytom
- Behandling med ikke selektive mono amino oxidase (MAO) hemmere

4.4 Advarsler og forsiktighetsregler

For å sikre en tilstrekkelig vurdering av risiko og nytte skal behandling med Tasmar kun initieres av leger med erfaring i behandling av avansert Parkinsons sykdom. Tasmar skal ikke forskrives før pasienten er informert og det er foretatt en grundig diskusjon vedrørende risiko.

Behandling med Tasmar skal seponeres dersom vesentlig klinisk nytteverdi ikke oppnås innen 3 uker etter behandlingsstart, uansett dose.

Lever-skade:

På grunn av risiko for sjelden, men potensiell fatal akutt lever-skade, er Tasmar kun indisert til pasienter med levodopa-responsiv idiopatisk Parkinsons sykdom og motoriske fluktasjoner som ikke har respondert på eller er intolerante overfor andre COMT-hemmere. Rutinemessig kontroll av leverenzymmer kan ikke pålitelig nok forutsi forekomst av fulminant hepatitt. Det er likevel sannsynlig at tidlig påvisning av legemiddel-indusert lever-skade kombinert med rask seponering av mistenkt legemiddel øker sannsynligheten for å bli frisk. Lever-skade forekommer oftest mellom 1 og 6 måneder etter behandlingsstart med Tasmar. I tillegg er sent oppstått hepatitt etter ca 18 måneders behandling rapportert i sjeldne tilfeller.

Det bør også bemerkes at kvinner kan ha en høyere risiko for lever-skade (se pkt 4.8).

Før behandlingsstart: Hvis leverfunksjonstester er abnormale eller ved tegn på svekket leverfunksjon, skal ikke Tasmar forskrives. Hvis Tasmar kan forskrives, skal pasienten informeres om tegn og symptomer på affisert leverfunksjon, og skal instrueres til å kontakte lege umiddelbart.

Under behandling: Leverfunksjonen skal kontrolleres hver 2. uke i løpet av det første behandlingsåret, hver 4. uke i de etterfølgende 6 månedene og deretter hver 8. uke.

Dersom dosen økes til 200 mg tre ganger daglig, skal det før doseøkningen foretas en leverenzymkontroll, deretter kontrolleres leverfunksjonen med en frekvens som beskrevet ovenfor. Behandlingen skal øyeblikkelig seponeres hvis ALAT og/eller ASAT overskrider øvre grense for referanseverdi, eller ved andre tegn til affisert leverfunksjon (vedvarende kvalme, tretthet, letargi, anoreksi, gulsott, mørk urin, kløe og ømhet i øvre høyre kvadrant).

Hvis behandlingen skal seponeres: Pasienter med påvist akutt lever-skade som seponerer behandlingen med Tasmar, kan ha økt risiko for lever-skade dersom behandlingen startes igjen. Slike pasienter bør derfor ikke settes på ny behandling.

Malingt neuroleptikasyndrom (NMS):

Hos Parkinsons pasienter kan NMS utvikles ved seponering av dopaminerge medikamenter. Hvis symptomer oppstår etter seponering av Tasmar, må behandlende lege vurdere å øke pasientens levodopadose (se pkt 4.2).

Isolerte tilfeller av NMS har blitt assosiert med Tasmar behandling. Symptomer har vanligvis oppstått i løpet av Tasmar behandling eller kort tid etter avsluttet behandling. NMS karakteriseres ved motoriske symptomer (rigiditet, myoklonus og tremor), endret bevissthet (agitasjon, forvirring, stupor og koma), økt temperatur, autonom dysfunksjon (labilt blodtrykk, tachykardi) og forhøyet serumkreatinin fosfokinase (CPK), muligens som en konsekvens av myolyse. En NMS diagnose bør vurderes selv om ikke alle symptomene som nevnt ovenfor finnes. Ved en slik diagnose skal behandling med Tasmar øyeblikkelig seponeres, og pasienten må få tett oppfølging.

Før behandlingsstart: For å redusere risiko for NMS bør pasienter med alvorlig dyskinesi eller pasienter som tidligere har hatt NMS, inkludert rhabdomyolyse og hypertermi, ikke foreskrives Tasmar (se pkt 4.3). Pasienter som behandles med flere legemidler som påvirker forskjellige funksjoner i sentralnervesystemet (CNS) (f.eks. antidepressiva, neuroleptika, antikolinergika), er mer utsatt for å utvikle NMS.

Impulskontrollforstyrrelser: Pasienter bør regelmessig sjekkes for eventuell utvikling av impulskontrollforstyrrelser. Pasienter og omsorgsyttere bør gjøres oppmerksom på at symptomer på

impulskontrollforstyrrelser som patologisk spilleavhengighet, økt libido og hyperseksualitet, kompulsiv forbruk eller shopping, overspising og tvangsspising kan forekomme hos pasienter som behandles med dopaminagonister og/eller dopaminerg behandling som Tasmal sammen med levodopa. En vurdering av behandlingen anbefales hvis slike symptomer oppstår.

Dyskinesi, kvalme og andre levodopa-assosierte bivirkninger: Pasienter kan oppleve en økning i levodopa-assosierte bivirkninger. Disse bivirkninger kan ofte reduseres ved å senke dosen av levodopa (se pkt 4.2).

Diaré: I kliniske studier ble diaré utviklet hos 16 % og 18 % av pasientene som ble behandlet med Tasmal, henholdsvis 100 mg tre ganger daglig og 200 mg tre ganger daglig, sammenlignet med 8 % av pasientene som fikk placebo. Diaré forekommer vanligvis 2 til 4 måneder etter behandlingsstart. Diaré førte til seponering hos 5 % og 6 % av pasientene behandlet med henholdsvis 100 mg tre ganger daglig og 200 mg tre ganger daglig, sammenlignet med 1 % av pasientene som fikk placebo.

Interaksjon med benserazid: På grunn av interaksjon mellom høye doser benserazid og tolkapon (som resulterer i forhøyede nivåer av benserazid), bør foreskrivende lege være observant overfor doserelaterte bivirkninger, inntil mer erfaring foreligger (se pkt 4.5).

MAO-hemmere: Tasmal skal ikke gis i kombinasjon med ikke-selektive monoaminoksidase (MAO) hemmere (f.eks. phenelzin og tranylcypromin). Samtidig administrasjon av MAO-A og MAO-B hemmere er ekvivalent med ikke-selektiv MAO-hemming. Kombinasjon MAO-A og MAO-B hemmer skal derfor ikke gis samtidig med Tasmal og levodopa-preparater (se også pkt 4.5). Selektive MAO-B hemmere må ikke brukes i høyere doser enn anbefalt (f.eks. selegilin 10 mg/dag) ved samtidig inntak av Tasmal.

Warfarin: På grunn av begrenset klinisk erfaring med kombinasjonen warfarin og tolkapon, bør koagulasjonsparametre monitoreres når disse legemidlene gis samtidig.

Spesielle pasientgrupper: Forsiktighet må utvises ved behandling av pasienter med sterkt nedsatt nyrefunksjon (kreatininclearance < 30 ml/min). Det foreligger ingen informasjon om toleransen av tolkapon for denne gruppen pasienter (se pkt 5.2).

Laktoseintoleranse: Tasmal inneholder laktose.

Pasienter med sjelden arvelig galaktoseintoleranse, en spesiell form for hereditær laktasemangel (Lapp lactase deficiency) eller glukose-galaktose malabsorpsjon, må ikke ta dette legemidlet.

4.5 Interaksjon med andre legemidler og andre former for interaksjon

Tasmal, som COMT-hemmer, gir økt biotilgjengelighet av levodopa som administreres samtidig. Dette gir økt dopaminerg stimulering som kan føre til dopaminerge uønskede bivirkninger observert etter behandling med COMT-hemmere. Mest vanlig av disse er økt dyskinesi, kvalme, brekninger, magesmerter, synkope, ortostatisk ubehag, obstipasjon, søvnforstyrrelser, søvnighet, hallusinasjoner.

Levodopa er assosiert med søvnighet og plutselig innsettende søvnepisoder. Svært sjeldne tilfeller av plutselig innsettende søvn under normale daglige gjøremål, i enkelte tilfeller uten forvarsel eller forutgående tegn på søvnighet, er rapportert. Pasienter må informeres om dette og anbefales å utvise forsiktighet ved bilkjøring og bruk av maskiner under behandling med levodopa. Pasienter som har opplevd søvnighet og/eller plutselig innsettende søvnepisoder må avstå fra bilkjøring og håndtering av maskiner (se pkt 4.7). Dosereduksjon eller seponering av behandlingen kan overveies.

Katekolaminer og andre legemidler som metaboliseres av katekol-O-metyltransferase (COMT): Tolkapon kan påvirke farmakokinetikken til legemidler som metaboliseres via enzymet COMT. Ingen effekt ble observert for farmakokinetikken til COMT-substratet karbidopa. Interaksjon er observert med benserazid, som kan føre til forhøyede verdier av benserazid og dens aktive metabolitt. Omfanget av de forhøyede verdiene er avhengig av benseraziddosen. Plasmakonsentrasjonen av benserazid etter samtidig administrasjon av tolkapon og benserazid 25 mg/levodopa er funnet å være innenfor samme

område som når benserazid/levodopa er gitt alene. På den annen side kan samtidig administrering av tolkapon og benserazid 50 mg/levodopa føre til at plasmakonsentrasjonsnivået til benserazid får verdier over de nivåer som vanligvis observeres ved levodopa/ benserazid alene. Effekten av tolkapon på farmakokinetikken til andre legemidler som metaboliseres via COMT, slik som alfa-metyldopa, dobutamin, apomorfin, adrenalin og isoprenalin, er ikke undersøkt. Forskrivende lege bør observere om det oppstår uønskede bivirkninger pga. en formodet økning i plasmakonsentrasjonen av disse legemidlene når de administreres samtidig med Tasmar.

Effekten av tolkapon på metabolismen til andre legemidler: Da tolkapon har affinitet til cytokrom *CYP2C9 in vitro* er det mulighet for at tolkapon kan interferere med legemidler som metaboliseres via dette systemet, slik som tolbutamid og warfarin. I en interaksjonsstudie påvirket ikke tolkapon farmakokinetikken av tolbutamid. Antagelig er det derfor ikke klinisk relevante interaksjoner som involverer cytokrom *CYP2C9*.

På grunn av begrenset klinisk erfaring med kombinasjonen warfarin og tolkapon, bør koagulasjonsparametre monitoreres ved samtidig administrasjon av disse legemidlene.

Legemidler som øker katekolaminer: Siden tolkapon interfererer med metabolismen til katekolaminer er det en teoretisk mulighet for at det kan oppstå interaksjoner med andre legemidler som påvirker nivåene til katekolaminer.

Når Tasmar ble gitt sammen med levodopa/karbidopa og desipramin, ble det ikke observert signifikant endring i blodtrykk, puls eller plasmakonsentrasjonsnivåer av desipramin. Frekvensen av bivirkninger økte svakt. Disse bivirkningene var forutsigbare basert på kunnskapen om bivirkninger for hvert av disse legemidlene. Forsiktighet må derfor utvises når potente noradrenalinreopptakhemmere som desipramin, maprotilin eller venlafaxin blir administrert til pasienter med Parkinsons sykdom som behandles med Tasmar og levodopa-preparater.

I kliniske utprøvinger hvor pasienter mottok Tasmar og levodopa-preparater, ble det rapportert om lik bivirkningsprofil uavhengig av om pasientene samtidig også fikk selegilin (en MAO-B hemmer).

4.6 Fertilitet, graviditet og amming

Graviditet

Det finnes ingen erfaring når det gjelder bruk av tolkapon hos gravide kvinner. Tasmar skal derfor kun brukes under graviditet hvis potensiell nytteverdi med behandlingen overgår den potensielle risiko for fosteret.

Amming

I dyrestudier utskilles tolkapon i brystmelk.

Sikkerheten ved bruk av tolkapon hos spedbarn er ikke kjent. Kvinner skal derfor ikke amme når de behandles med Tasmar.

Fertilitet

Embryotokisitet er observert hos rotter og kaniner etter administrasjon av tolkapon (se pkt 5.3). Risikoen for mennesker er ukjent.

4.7 Påvirkning av evnen til å kjøre bil eller bruke maskiner

Det er ikke gjort undersøkelser vedrørende påvirkningen av evnen til å kjøre bil eller bruke maskiner ved bruk av Tasmar.

Det er ikke dokumentert i kliniske studier at Tasmar ugunstig påvirker evnen til å kjøre bil eller bruke maskiner. Imidlertid bør pasientene gjøres oppmerksom på at deres evne til å kjøre bil og betjene maskiner kan påvirkes av symptomene fra Parkinsons sykdom.

Tasmar, som COMT-hemmer, gir økt biotilgjengelighet av levodopa som administreres samtidig.

Dette gir økt dopaminerg stimulering som kan føre til dopaminerge bivirkninger observert etter behandling med COMT-hemmere. Pasienter som behandles med levodopa og som opplever søvnighet og/eller plutselig innsettende søvnepisoder, må advares mot å kjøre bil eller delta i andre aktiviteter hvor nedsatt oppmerksomhet kan medføre risiko for alvorlig skade eller død for dem selv eller andre (f.eks. betjening av maskiner), inntil problemet med slike tilbakevendende episoder og søvnighet er løst (se også pkt. 4.4).

4.8 Bivirkninger

Vanligst observerte bivirkninger forbundet med bruk av Tasmar og som forekommer mer hyppig enn hos placebo-behandlede pasienter, er listet opp i tabellen under. Tasmar, som COMT-hemmer, øker biotilgjengeligheten av levodopa som administreres samtidig. Dette gir økt dopaminerg stimulering som kan føre til dopaminerge bivirkninger observert etter behandling med COMT-hemmere. Mest vanlig av disse er økt dyskinesi, kvalme, brekninger, magesmerter, synkope, ortostatisk ubehag, obstipasjon, søvnforstyrrelser, søvnighet, hallusinasjoner.

Diaré var den eneste bivirkningen som medførte seponering av Tasmar i kliniske studier (se pkt 4.4).

Erfaringer fra parallelle placebokontrollerte randomiserte studier hvor pasienter med Parkinsons sykdom er behandlet med Tasmar, vises i følgende tabell hvor bivirkninger med en mulig årsaks-sammenheng med Tasmar er angitt.

Svært vanlige (>1/10)

Vanlige (>1/100 <1/10)

Mindre vanlige (>1/1.000 <1/100)

Sjeldne (>1/10.000 <1/1.000)

Svært sjeldne (<1/10.000), ikke kjent (kan ikke bli estimert fra tilgjengelig data)

Oversikt over potensielle relaterte bivirkninger, med rapporterte insidenstall fra fase III placebo-kontrollerte studier:

System organklasse	Frekvens	Bivirkninger
Infeksiøse og parasitære sykdommer	Vanlige	Infeksjon i øvre del av luftveiene
Psykiatriske lidelser	Svært vanlige	Søvnforstyrrelser
		Sterke drømmer
		Somnolens
		Forvirring
		Hallusinasjon
	Sjeldne	Impulskontroll forstyrrelser* (Økt libido, hyperseksualitet, patologisk spilleavhengighet, tvangsmessig forbruk av penger eller innkjøp, overspising, tvangsmessig spising (se pkt. 4.4))
Nevrologiske sykdommer	Svært vanlige	Dyskinesi
		Dystoni
		Hodepine
		Svimmelhet
		Somnolens
		Ortostatiske lidelser
	Sjeldne	Malingt neuroleptikasyndrom symptomkompleks (se pkt. 4.4)

	Vanlige	Hypokinesi
		Synkope
Gastrointestinale sykdommer	Svært vanlige	Kvalme
		Diaré
	Vanlige	Oppkast
		Konstipasjon
		Xerostomi
		Buksmerter
		Dyspepsi
Stoffskifte- og ernæringsbetingede sykdommer	Svært vanlige	Anoreksi
Hud- og underhudssykdommer	Vanlige	Økt svetting
Sykdommer i nyre og urinveier	Vanlige	Misfarget urin
Generelle lidelser og reaksjoner på administrasjonsstedet	Vanlige	Brystsmerter
		Influensalignende symptomer
Sykdommer i lever og galleveier	Mindre vanlige	Alvorlige cellulære leverskader, i sjeldne tilfeller med fatal utgang* (se pkt 4.4)
Undersøkelser	Vanlige	Økning av alaninaminotransferase (ALAT)

*: *Bivirkninger der ingen frekvens kunne utledes fra kliniske studier (for eksempel hvor en gitt bivirkning ikke var observert i en klinisk studie men var meldt etter post-marketing) er merket med en stjerne (*), og frekvens er beregnet ut fra EU-direktivet.*

Økning av alaninaminotransferase

Økning av mer enn tre ganger øvre grense for referanseverdi (ULN) av alaninaminotransferase (ALAT) oppsto hos 1 % av pasientene som brukte Tasmar 100 mg tre ganger daglig og hos 3 % av pasientene som brukte 200 mg tre ganger daglig. Økningen var ca. dobbelt så hyppig hos kvinner. Økningen oppsto vanligvis 6-12 uker etter behandlingsstart, og førte ikke til kliniske tegn eller symptomer. I omtrent halvparten av tilfellene normaliserte transaminasenivåene seg spontant mens pasientene fortsatte behandlingen med Tasmar. For de andre pasientene returnerte transaminaseverdiene til utgangsverdiene etter seponering.

Alvorlige cellulære leverskader

Sjeldne tilfeller av alvorlige cellulære leverskader med fatal utgang er rapportert ved bruk etter markedsføring (se pkt 4.4)

Malingt neuroleptikasyndrom symptomkompleks

Isolerte tilfeller av mulig malingt neuroleptikasyndrom symptomkompleks (se pkt 4.4) er rapportert etter reduksjon eller seponering av Tasmar, og ved oppstart med Tasmar når dette resulterte i en signifikant reduksjon av andre dopaminerge legemidler administrert samtidig. I tillegg er rhabdomyolyse, sekundært til NMS eller alvorlig dyskinesi, observert.

Misfarging av urin: Tolkapon og metabolittene er gulfarget og kan føre til en ufarlig farging av pasientens urin.

Impulskontrollforstyrrelser: Patologisk spilleavhengighet, økt libido, hyperseksualitet, kompulsiv forbruk eller shopping, overspising og tvangsspising kan forekomme hos pasienter som behandles med

dopaminagonister og/eller dopaminerg behandling som Tasmar sammen med levodopa (se pkt. 4.4 Advarsler og forsiktighetsregler).

Melding av mistenkte bivirkninger

Melding av mistenkte bivirkninger etter godkjenning av legemidlet er viktig. Det gjør det mulig å overvåke forholdet mellom nytte og risiko for legemidlet kontinuerlig. Helsepersonell oppfordres til å melde enhver mistenkt bivirkning. Dette gjøres via meldeskjema som finnes på nettsiden til Statens legemiddelverk: www.legemiddelverket.no/meldeskjema

4.9 Overdosering

Isolerte tilfeller av enten tilfeldig eller tilsiktet overdosering med tolkapon tablett er rapportert. Klinisk situasjon var i disse tilfellene så forskjellig at man ikke kan trekke noen generelle konklusjoner fra disse tilfellene.

Det foreligger en studie hos eldre friske frivillige hvor 800 mg tolkapon ble gitt tre ganger daglig i én uke, med og uten tillegg av levodopa. Gjennomsnittlig plasmakonsentrasjon av tolkapon ved denne dosen var 30 µg/ml (sammenliknet med 3 og 6 µg/ml ved administrasjon av tolkapon henholdsvis 100 mg tre ganger daglig og 200 mg tre ganger daglig). Kvalme, brekninger og svimmelhet ble rapportert, spesielt ved kombinasjon med levodopa

Ved overdosering: Sykehusinnleggelse anbefales. Symptomatisk behandling igangsettes. Basert på legemidlets fysikalsk-kjemiske egenskaper antas hemodialyse å være av liten verdi.

5. FARMAKOLOGISKE EGENSKAPER

5.1 Farmakodynamiske egenskaper

Farmakoterapeutisk gruppe: Antiparkinsonsmiddel, andre dopaminergic middel, ATC-kode: N04BX01

Virkningsmekanisme:

Tolkapon er en oralt aktiv, selektiv og reversibel katekol-O-metyltransferase (COMT) hemmer. Administrert sammen med levodopa og en aromatisk aminosyre-dekarboksylasehemmer (AADC-I) gir tolkapon en mer stabil plasmakonsentrasjon av levodopa ved å redusere metabolismen av levodopa til 3-metoksy-4-hydrokxy-L-fenylalanin (3-OMD).

Høye plasmanivåer av 3-OMD har vært assosiert med dårlig respons av levodopa hos pasienter med Parkinsons sykdom. Tolkapon reduserer markant dannelsen av 3-OMD.

Farmakodynamiske effekter:

Studier med friske frivillige har vist at tolkapon reversibelt hemmer human erytrocytt COMT-aktivitet etter oral administrering. Det er en klar relasjon mellom grad av enzymhemming og plasmakonsentrasjon av tolkapon. 200 mg tolkapon gir en maksimal hemming av erytrocyttens COMT-aktivitet på mer enn 80 % i gjennomsnitt. En dosering av Tasmar på 200 mg tre ganger daglig, gir ved slutten av doseringsintervallet en erytrocytt COMT hemming på 30-45 %, og ingen toleranseutvikling.

En forbigående økning av erytrocytt COMT-aktivitet til nivåer over utgangsverdiene er observert ved seponering av tolkapon. En studie hos Parkinsonspasienter viste derimot ingen signifikant endring av levodopas farmakokinetikk eller respons ved seponering av tolkapon sammenlignet med før behandling.

Når Tasmar administreres sammen med levodopa, doubles den relative biotilgjengeligheten (AUC) av levodopa. Dette skyldes redusert clearance for L-dopa, som resulterer i forlenget terminal halveringstid ($t_{1/2}$) for levodopa. Gjennomsnittlig maksimal plasmakonsentrasjon av levodopa (C_{max}) og

tid til denne oppnås (T_{max}) påvirkes ikke. Effekten inntreer etter første administrasjon. Studier med friske frivillige og Parkinsonspasienter viser maksimal effekt med 100-200 mg tolkapon. Plasmanivåene av 3-OMD ble markant og doseavhengig redusert ved administrasjon av tolkapon sammen med levodopa/AADC-I (aromatisk aminosyre-dekarboksylasehemmer) (benserazid eller karbidopa).

Effekten av tolkapon på levodopas farmakokinetikk er lik for alle legemiddelformer av levodopa/benserazid og levodopa/karbidopa, og er uavhengig av levodopadose, mengdeforholdet av levodopa/AADC-I (benserazid eller karbidopa), og bruk av formuleringer med forlenget frisetting.

Klinisk Effekt og Sikkerhet:

Dobbelt-blindede placebokontrollerte kliniske studier har vist en signifikant reduksjon på tilnærmet 20-30 % i "off-tiden", en tilsvarende økning av "on-tiden", samt en reduksjon av symptomenes alvorlighetsgrad hos fluktuerende pasienter som ble behandlet med Tasmal. Utprøvernes helhetsvurdering av effekt viste også signifikant forbedring.

En dobbelt-blind studie sammenlignet Tasmal med entakapon hos pasienter med Parkinsons sykdom som hadde minst tre timer "off-tid" per dag med optimal levodopa behandling.

Primært resultat var andelen pasienter med 1 time eller mer økning av "on-tid" (se tabell 1).

Tabell 1. Primært og sekundært resultat av dobbelt-blind studie

	Entakapon N=75	Tolkapon N=75	p-verdi	95 % CI
Primært resultat				
Antall (andel) med ≥ 1 time "on-tid" respons	32 (43 %)	40 (53 %)	p=0,191	-5,2; 26,6
Sekundært resultat				
Antall (andel) med moderat eller markant forbedring	19 (25 %)	29 (39 %)	p=0,080	-1,4; 28,1
Antall (andel) forbedret med både primært og sekundært resultat	13 (17 %)	24 (32 %)	NA	NA

5.2 Farmakokinetiske egenskaper

I det terapeutiske området er farmakokinetikken til tolkapon lineær og uavhengig av levodopa/AADC-I (benserazid eller karbidopa) tilleggshandlingen.

Absorpsjon: Tolkapon absorberes hurtig, og T_{max} er ca. 2 timer. Absolutt biotilgjengelighet etter oral administrasjon er ca. 65 %. Tolkapon akkumuleres ikke ved tre ganger daglig inntak av 100 eller 200 mg, og C_{max} er ved disse dosene henholdsvis ca 3 og 6 $\mu\text{g/ml}$. Inntak av mat forsinkes og reduserer absorpsjonen av tolkapon, men den relative biotilgjengeligheten av en dose tolkapon tatt samtidig med mat er fortsatt 80-90 %.

Distribusjon: Distribusjonsvolumet (V_{ss}) til tolkapon er lite (9 liter). Tolkapon distribueres i liten grad til vev pga. høy plasmaproteinbindingsgrad (> 99,9 %). *In vitro* studier har vist at tolkapon hovedsakelig bindes til serumalbumin.

Biotransformasjon/ Eliminering: Tolkapon metaboliseres nesten fullstendig før utskillelse, bare en svært liten mengde (0,5 % av dosen) gjenfinnes uforandret i urinen. Hovedmetabolismevei er konjugering til inaktivt glukuronid. Tolkapon blir også metylert via COMT til 3-O-metyl-tolkapon og metaboliseres via cytochrom P450 3A4 og P450 2A6 til en primær alkohol (hydroksylering av metylgruppen) med påfølgende oksidering til karboksylsyre. Reduksjon til et antatt amin og påfølgende N-acetylering skjer i mindre grad. Etter oral administrasjon gjenfinnes 60 % av metabolittene i urin og 40 % i fæces.

Tolkapon er et lavekstraksjonsmedikament (ekstraksjonsratio = 0,15) og har en moderat systemisk clearance på ca. 7 liter/time. $T_{1/2}$ for tolkapon er ca. 2 timer.

Nedsatt leverfunksjon: På grunn av observert risiko for leverskade i løpet av markedsføringstiden, er Tasmal kontraindisert hos pasienter med leversykdom eller forhøyede leverenzymverdier. En studie hos pasienter med moderat non-cirrhotisk leversykdom har ikke vist noen påvirkning av farmakokinetikken til tolkapon. Hos pasienter med moderat levercirrhose er det imidlertid vist en 50 % reduksjon av clearance av ubundet tolkapon. Denne reduksjonen kan doble gjennomsnittlig konsentrasjon av ubundet legemiddel.

Nedsatt nyrefunksjon: Farmakokinetikken av tolkapon er ikke undersøkt hos pasienter med nedsatt nyrefunksjon. Forholdet mellom nyrefunksjon og farmakokinetikken til tolkapon er likevel blitt undersøkt ved å bruke populasjonsfarmakokinetikk under kliniske studier. Data fra mer enn 400 pasienter har vist at farmakokinetikken til tolkapon er upåvirket av kreatininclearance verdier i området 30-130 ml/min. Forklaringen kan være at kun svært små mengder av uforandret tolkapon utskilles i urinen, og at hovedmetabolitten, tolkaponglukuronid, utskilles både i urin og galle (fæces).

5.3 Prekliniske sikkerhetsdata

Prekliniske data viser ingen spesiell risiko for mennesker, basert på konvensjonelle farmakologiske sikkerhetsstudier, studier av toksisitet ved gjentatt dosering, gentoksisitet, karsinogenisitetspotensiale og reproduksjonstoksitet.

Karsinogenese, mutagenese: 3 % og 5 % av rottene i henholdsvis midt- og høydosegruppene, i den 24 måneders lange karsinogenesestudien, hadde utviklet renal epitel tumor (adenom eller karsinom). Ingen renal toksisitet ble observert i lavdosegruppen. En økt forekomst av uterinadenokarsinom ble observert hos rotter i høydosegruppen i karsinogenesestudien. Det var ingen lignende renale effekter i karsinogenesestudier på mus eller hunder.

Mutagenese: Tolkapon er ikke vist gentoksisk i mutagenisitetsstudiene.

Reproduksjonstoksitet: Når tolkapon ble administrert alene ble det ikke observert hverken teratogen effekt eller noen relevante effekter på fertiliteten.

6. FARMASØYTISKE OPPLYSNINGER

6.1 Fortegnelse over hjelpestoffer

Tablettkjerne:

Kalsiumhydrogenfosfat (vannfritt)
Mikrokrystallinsk cellulose
Povidon K30
Natriumstivelseglykolat
Laktosemonohydrat
Talkum
Magnesiumstearat

Filmdrasjering:

Hypromellose
Talkum
Gult jernoksid (E 172)
Etylcellulose
Titandioksid (E 171)
Triacetin
Natriumlaurylsulfat

6.2 Uforlikeligheter

Ikke relevant

6.3 Holdbarhet

5 år

6.4 Oppbevaringsbetingelser

Dette legemidlet krever ingen spesielle oppbevaringsbetingelser

6.5 Emballasje (type og innhold)

Tasmar finnes i PVC/PE/PVDC blisterpakninger (pakkingsstørrelser på 30 og 60 filmdrasjerte tabletter) og i gyldenbrune glass uten tørkemiddel (pakkingsstørrelse på 30, 60, 100 og 200 filmdrasjerte tabletter).

Ikke alle pakkingsstørrelser vil nødvendigvis bli markedsført.

6.6 Instruksjoner vedrørende bruk og håndtering, samt destruksjon

Ingen spesielle forholdsregler for destruksjon.

7. INNEHAVER AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN

Meda AB
Pipers väg 2A
S-170 09 Solna

Sverige

8. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER (NUMRE)

EU/1/97/044/001-3, 7, 8, 10

9. MT-DATO FOR FØRSTE GANG/SISTE FORNYELSE

Dato for første mt: 27 august 1997

Dato for siste fornyelse: 31 august 2004

Dato for siste fornyelse: 21 juli 2014

10. OPPDATERINGSDATO

Detaljert informasjon om dette legemidlet er tilgjengelig på nettstedet til Det europeiske legemiddelkontoret (The European Medicines Agency) <http://www.ema.europa.eu>.

1. LEGEMIDLETS NAVN

Tasmar 200 mg filmdrasjerte.

2. KVALITATIV OG KVANTITATIV SAMMENSETNING

Hver filmdrasjerte tablett inneholder 200 mg tolkapon.
Hjelpetoffer med kjent effekt: Hver tablett inneholder 15 mg laktose.
For hjelpetoffer se pkt. 6.1.

3. LEGEMIDDELFORM

Filmdrasjert tablett.
Oransje gul til mørk lysegul, heksagonal, bikonveks filmdrasjert tablett. "TASMAR" og "200" er preget på den en siden.

4. KLINISKE OPPLYSNINGER

4.1 Indikasjoner

I kombinasjon med levodopa/benserazid eller levodopa/karbidopa hos pasienter med levodopa-responsiv idiopatisk Parkinsons sykdom og motoriske fluktasjoner, og som ikke har respondert på eller er intolerante overfor andre catechol-o-methyltransferase (COMT)-hemmere (se pkt 5.1). På grunn av risiko for potensiell fatal, akutt leverskade, skal Tasmar ikke vurderes til bruk ved førstelinjebehandling med levodopa/benserazid eller levodopa/karbidopa (se pkt 4.4 og 4.8). Dersom en betydelig klinisk nytteverdi ikke observeres innen 3 uker etter behandlingsstart, skal behandlingen med Tasmar avsluttes.

Da Tasmar kun skal brukes i kombinasjon med levodopa/benserazid og levodopa/karbidopa, gjelder preparatomtalene for disse levodopa-preparatene også ved samtidig bruk med Tasmar.

4.2 Dosering og administrasjonsmåte

Dosering

Pediatrik populasjon

Tasmar er ikke anbefalt til bruk av barn under 18 år, fordi tilstrekkelig dokumentasjon vedrørende sikkerhet og effekt ikke foreligger. Det finnes ingen relevant indikasjon for bruk hos barn og ungdom.

Eldre pasienter

Ingen dosejustering av Tasmar er nødvendig hos eldre pasienter.

Pasienter med nedsatt leverfunksjon (se pkt 4.3)

Tasmar er kontraindisert hos pasienter med leversykdom eller økning av leverenzymmer.

Pasienter med nedsatt nyrefunksjon se pkt 5.2)

Ingen dosejustering av Tasmar er nødvendig for pasienter med lett til moderat nedsatt nyrefunksjon (kreatininclearance 30 ml/min eller høyere). Pasienter med alvorlig nedsatt nyrefunksjon (kreatininclearance <30 ml/min) bør behandles med forsiktighet. Ingen informasjon vedrørende tolerabilitet av tolkapon i denne pasientgruppen er tilgjengelig (se pkt 5.2)

Administrasjonsmåte

Behandling med Tasmar skal foreskrives og følges opp av leger med erfaring i behandling av avansert Parkinsons sykdom.

Tasmar administreres oralt tre ganger daglig.
Tasmar kan tas til eller utenom måltid (se pkt 5.2).

Tasmar tablettene er filmdrasjerte og bør svelges hele fordi tolkapon har en bitter smak.

Tasmar kan kombineres med alle legemiddelformer av levodopa/benserazid og levodopa/karbidopa (se også pkt 4.5).

Dagens første dose med Tasmar bør tas sammen med dagens første dose av levodopa preparater, og påfølgende doser skal bli gitt omtrent 6 og 12 timer senere. Tasmar kan tas med eller uten mat (se pkt. 5.2)

Anbefalt dosering av Tasmar er 100 mg tre ganger daglig, alltid som tilleggshandling til levodopa/benserazid eller levodopa/karbidopa. Kun i spesielle tilfeller, når forventet klinisk nytteverdi rettferdiggjør økt risiko for leverreaksjoner, bør dosen økes til 200 mg tre ganger daglig (se pkt 4.4 og 4.8). Dersom en betydelig klinisk nytteverdi ikke observeres innen 3 uker etter behandlingsstart (uansett dose), skal behandlingen med Tasmar seponeres. Den maksimale terapeutiske dosen på 200 mg tre ganger daglig skal ikke overskrides, da det ikke er dokumentert tilleggseffekt ved høyere dosering.

Leverfunksjonen skal kartlegges før behandlingsstart med Tasmar, og deretter kontrolleres hver 2. uke i løpet av det første behandlingsåret, hver 4. uke i de etterfølgende 6 måneder og senere hver 8. uke. Dersom dosen økes til 200 mg tre ganger daglig, skal det før doseøkning foretas en leverenzymkontroll, deretter kontrolleres leverfunksjonen med samme frekvens som beskrevet ovenfor (se pkt 4.4 og 4.8).

Behandling med Tasmar skal også seponeres hvis ALAT (alaninaminotransferase) og/eller ASAT (aspartataminotransferase) overskrider øvre grense for referanseverdi, eller ved symptomer eller andre tegn på affisert leverfunksjon (se pkt 4.4).

Justering av levodopa ved behandling med Tasmar:

Siden Tasmar reduserer nedbrytningen av levodopa i kroppen, kan bivirkninger som følge av økte konsentrasjoner av levodopa forekomme ved behandlingsstart med Tasmar. I kliniske studier hadde mer enn 70 % av pasientene behov for nedsatt daglig levodopadose dersom deres daglige dose levodopa var > 600 mg eller dersom pasientene hadde dyskinesi av moderat til alvorlig grad før behandlingsstart.

Den gjennomsnittlige reduksjonen av daglig levodopadose var ca. 30 % for de pasientene som hadde behov for en dosereduksjon. Ved behandlingsstart med Tasmar skal alle pasienter informeres om symptomer på for stor levodopa dose og om hva som bør gjøres hvis det skjer.

Justeringer av levodopa når Tasmar seponeres:

Følgende anbefalinger er basert på farmakologiske vurderinger og er ikke undersøkt i kliniske studier. Levodopadosen bør ikke reduseres når behandling med Tasmar seponeres på grunn av bivirkninger som skyldes for mye levodopa. Når Tasmar behandlingen seponeres av andre årsaker, kan levodopa dosen måtte økes til nivå lik med eller høyere enn ved behandlingsstart med Tasmar, spesielt hvis pasienten reduserte levodopa doseringen betraktelig når behandling med Tasmar startet. Pasientene bør informeres om symptomer på underdosering av levodopa, og hva som skal gjøres dersom det skjer. Behov for dosejusteringer er mest sannsynlig 1-2 dager etter avsluttet behandling med Tasmar.

4.3 Kontraindikasjoner

- Overfølsomhet for tolcapone eller overfor ett eller flere av hjelpestoffene listet opp i pkt 6.
- Påvist leversykdom eller forhøyede leverenzym.
- Alvorlige dyskinesier.
- Tidligere påvist malignt neuroleptikasyndrom (Neuroleptic Malignant Syndrome (NMS) Symptom Complex) og/eller non-traumatisk rhabdomyolyse eller hypertermi.
- Feokromocytom

- Behandling med ikke selektive mono amino oxidase (MAO) hemmere

4.4 Advarsler og forsiktighetsregler

For å sikre en tilstrekkelig vurdering av risiko og nytte skal behandling med Tasmar kun initieres av leger med erfaring i behandling av avansert Parkinsons sykdom. Tasmar skal ikke forskrives før pasienten er informert og det er foretatt en grundig diskusjon vedrørende risiko.

Behandling med Tasmar skal seponeres dersom vesentlig klinisk nytteverdi ikke oppnås innen 3 uker etter behandlingsstart, uansett dose.

Lever-skade:

På grunn av risiko for sjelden, men potensiell fatal akutt leverskade, er Tasmar kun indisert til pasienter med levodopa-responsiv idiopatisk Parkinsons sykdom og motoriske fluktasjoner som ikke har respondert på eller er intolerante overfor andre COMT-hemmere. Rutinemessig kontroll av leverenzymmer kan ikke pålitelig nok forutsi forekomst av fulminant hepatitt. Det er likevel sannsynlig at tidlig påvisning av legemiddel-indusert leverskade kombinert med rask seponering av mistenkt legemiddel øker sannsynligheten for å bli frisk. Leverskade forekommer oftest mellom 1 og 6 måneder etter behandlingsstart med Tasmar. I tillegg er sent oppstått hepatitt etter ca 18 måneders behandling rapportert i sjeldne tilfeller.

Det bør også bemerkes at kvinner kan ha en høyere risiko for leverskade (se pkt 4.8).

Før behandlingsstart: Hvis leverfunksjonstester er abnormale eller ved tegn på svekket leverfunksjon, skal ikke Tasmar forskrives. Hvis Tasmar kan forskrives, skal pasienten informeres om tegn og symptomer på affisert leverfunksjon, og skal instrueres til å kontakte lege umiddelbart.

Under behandling: Leverfunksjonen skal kontrolleres hver 2. uke i løpet av det første behandlingsåret, hver 4. uke i de etterfølgende 6 månedene og deretter hver 8. uke.

Dersom dosen økes til 200 mg tre ganger daglig, skal det før doseøkningen foretas en leverenzymkontroll, deretter kontrolleres leverfunksjonen med en frekvens som beskrevet ovenfor. Behandlingen skal øyeblikkelig seponeres hvis ALAT og/eller ASAT overskrider øvre grense for referanseverdi, eller ved andre tegn til affisert leverfunksjon (vedvarende kvalme, tretthet, letargi, anoreksi, gulsott, mørk urin, kløe og ømhet i øvre høyre kvadrant).

Hvis behandlingen skal seponeres: Pasienter med påvist akutt leverskade som seponerer behandlingen med Tasmar, kan ha økt risiko for leverskade dersom behandlingen startes igjen. Slike pasienter bør derfor ikke settes på ny behandling.

Malingt neuroleptikasyndrom (NMS):

Hos Parkinsons pasienter kan NMS utvikles ved seponering av dopaminerger medikamenter. Hvis symptomer oppstår etter seponering av Tasmar, må behandlende lege vurdere å øke pasientens levodopadose (se pkt 4.2).

Isolerte tilfeller av NMS har blitt assosiert med Tasmar behandling. Symptomer har vanligvis oppstått i løpet av Tasmar behandling eller kort tid etter avsluttet behandling. NMS karakteriseres ved motoriske symptomer (rigiditet, myoklonus og tremor), endret bevissthet (agitasjon, forvirring, stupor og koma), økt temperatur, autonom dysfunksjon (labilt blodtrykk, tachykardi) og forhøyet serumkreatinin fosfokinase (CPK), muligens som en konsekvens av myolyse. En NMS diagnose bør vurderes selv om ikke alle symptomene som nevnt ovenfor finnes. Ved en slik diagnose skal behandling med Tasmar øyeblikkelig seponeres, og pasienten må få tett oppfølging.

Før behandlingsstart: For å redusere risiko for NMS bør pasienter med alvorlig dyskinesi eller pasienter som tidligere har hatt NMS, inkludert rhabdomyolyse og hypertermi, ikke foreskrives Tasmar (se pkt 4.3). Pasienter som behandles med flere legemidler som påvirker forskjellige funksjoner i sentralnervesystemet (CNS) (f.eks. antidepressiva, nevroleptika, antikolinergika), er mer utsatt for å utvikle NMS.

Impulskontrollforstyrrelser: Pasienter bør regelmessig sjekkes for eventuell utvikling av impulskontrollforstyrrelser. Pasienter og omsorgsyttere bør gjøres oppmerksom på at symptomer på impulskontrollforstyrrelser som patologisk spilleavhengighet, økt libido og hyperseksualitet, kompulsiv forbruk eller shopping, overspising og tvangsspising kan forekomme hos pasienter som behandles med dopaminagonister og/eller dopaminerg behandling som Tasmal sammen med levodopa. En vurdering av behandlingen anbefales hvis slike symptomer oppstår.

Dyskinesi, kvalme og andre levodopa-assosierte bivirkninger: Pasienter kan oppleve en økning i levodopa-assosierte bivirkninger. Disse bivirkninger kan ofte reduseres ved å senke dosen av levodopa (se pkt 4.2).

Diaré: I kliniske studier ble diaré utviklet hos 16 % og 18 % av pasientene som ble behandlet med Tasmal, henholdsvis 100 mg tre ganger daglig og 200 mg tre ganger daglig, sammenlignet med 8 % av pasientene som fikk placebo. Diaré forekommer vanligvis 2 til 4 måneder etter behandlingsstart. Diaré førte til seponering hos 5 % og 6 % av pasientene behandlet med henholdsvis 100 mg tre ganger daglig og 200 mg tre ganger daglig, sammenlignet med 1 % av pasientene som fikk placebo.

Interaksjon med benserazid: På grunn av interaksjon mellom høye doser benserazid og tolkapon (som resulterer i forhøyede nivåer av benserazid), bør foreskrivende lege være observant overfor doserelaterte bivirkninger, inntil mer erfaring foreligger (se pkt 4.5).

MAO-hemmere: Tasmal skal ikke gis i kombinasjon med ikke-selektive monoaminoksidase (MAO) hemmere (f.eks. phenelzin og tranylcypromin). Samtidig administrasjon av MAO-A og MAO-B hemmere er ekvivalent med ikke-selektiv MAO-hemming. Kombinasjon MAO-A og MAO-B hemmer skal derfor ikke gis samtidig med Tasmal og levodopa-preparater (se også pkt 4.5). Selektive MAO-B hemmere må ikke brukes i høyere doser enn anbefalt (f.eks. selegilin 10 mg/dag) ved samtidig inntak av Tasmal.

Warfarin: På grunn av begrenset klinisk erfaring med kombinasjonen warfarin og tolkapon, bør koagulasjonsparametre monitoreres når disse legemidlene gis samtidig.

Spesielle pasientgrupper: Forsiktighet må utvises ved behandling av pasienter med sterkt nedsatt nyrefunksjon (kreatininclearance < 30 ml/min). Det foreligger ingen informasjon om toleranse av tolkapon for denne gruppen pasienter (se pkt 5.2).

Laktoseintoleranse: Tasmal inneholder laktose.

Pasienter med sjelden arvelig galaktoseintoleranse, en spesiell form for hereditær laktasemangel (Lapp lactase deficiency) eller glukose-galaktose malabsorpsjon, bør må ikke ta dette legemidlet.

4.5 Interaksjon med andre legemidler og andre former for interaksjon

Tasmal, som COMT-hemmer, gir økt biotilgjengelighet av levodopa som administreres samtidig. Dette gir økt dopaminerg stimulering som kan føre til dopaminerge uønskede bivirkninger observert etter behandling med COMT-hemmere. Mest vanlig av disse er økt dyskinesi, kvalme, brekninger, magesmerter, synkope, ortostatisk ubehag, obstipasjon, søvnforstyrrelser, søvnighet, hallusinasjoner.

Levodopa er assosiert med søvnighet og plutselig innsettende søvnepisoder. Svært sjeldne tilfeller av plutselig innsettende søvn under normale daglige gjøremål, i enkelte tilfeller uten forvarsel eller forutgående tegn på søvnighet, er rapportert. Pasienter må informeres om dette og anbefales å utvise forsiktighet ved bilkjøring og bruk av maskiner under behandling med levodopa. Pasienter som har opplevd søvnighet og/eller plutselig innsettende søvnepisoder må avstå fra bilkjøring og håndtering av maskiner. Dosereduksjon eller seponering av behandlingen kan overveies. (se pkt 4.7).

Katekolaminer og andre legemidler som metaboliseres av katekol-O-metyltransferase (COMT): Tolkapon kan påvirke farmakokinetikken til legemidler som metaboliseres via enzymet COMT. Ingen effekt ble observert for farmakokinetikken til COMT-substratet karbidopa. Interaksjon er observert med benserazid, som kan føre til forhøyede verdier av benserazid og dens aktive metabolitt. Omfanget

av de forhøyede verdiene er avhengig av benseraziddosen. Plasmakonsentrasjonen av benserazid etter samtidig administrasjon av tolkapon og benserazid 25 mg/levodopa er funnet å være innenfor samme område som når benserazid/levodopa er gitt alene. På den annen side kan samtidig administrering av tolkapon og benserazid 50 mg/levodopa føre til at plasmakonsentrasjonsnivået til benserazid får verdier over de nivåer som vanligvis observeres ved levodopa/ benserazid alene. Effekten av tolkapon på farmakokinetikken til andre legemidler som metaboliseres via COMT, slik som alfa-metyldopa, dobutamin, apomorfin, adrenalin og isoprenalin, er ikke undersøkt. Forskrivende lege bør observere om det oppstår uønskede bivirkninger pga. en formodet økning i plasmakonsentrasjonen av disse legemidlene når de administreres samtidig med Tasmal.

Effekten av tolkapon på metabolismen til andre legemidler: Da tolkapon har affinitet til cytokrom *CYP2C9 in vitro* er det mulighet for at tolkapon kan interferere med legemidler som metaboliseres via dette systemet, slik som tolbutamid og warfarin. I en interaksjonsstudie påvirket ikke tolkapon farmakokinetikken av tolbutamid. Antagelig er det derfor ikke klinisk relevante interaksjoner som involverer cytokrom *CYP2C9*.

På grunn av begrenset klinisk erfaring med kombinasjonen warfarin og tolkapon, bør koagulasjonsparametre monitoreres ved samtidig administrasjon av disse legemidlene.

Legemidler som øker katekolaminer: Siden tolkapon interfererer med metabolismen til katekolaminer er det en teoretisk mulighet for at det kan oppstå interaksjoner med andre legemidler som påvirker nivåene til katekolaminer.

Når tolkapon ble gitt sammen med levodopa/karbidopa og desipramin, ble det ikke observert signifikant endring i blodtrykk, puls eller plasmakonsentrasjonsnivåer av desipramin. Frekvensen av bivirkninger økte svakt. Disse bivirkningene var forutsigbare basert på kunnskapen om bivirkninger for hvert av disse legemidlene. Forsiktighet må derfor utvises når potente noradrenalinreopptakhemmere som desipramin, maprotilin eller venlafaxin blir administrert til pasienter med Parkinsons sykdom som behandles med Tasmal og levodopa-preparater.

I kliniske utprøvinger hvor pasienter mottok Tasmal og levodopa-preparater, ble det rapportert om lik bivirkningsprofil uavhengig av om pasientene samtidig også fikk selegilin (en MAO-B hemmer).

4.6 Fertilitet, graviditet og amming

Graviditet

Det finnes ingen erfaring når det gjelder bruk av tolkapon hos gravide kvinner. Tasmal skal derfor kun brukes under graviditet hvis potensiell nytteverdi med behandlingen overgår den potensielle risiko for fosteret.

Amming

I dyrestudier utskilles tolkapon i brystmelk.

Sikkerheten ved bruk av tolkapon hos spedbarn er ikke kjent. Kvinner skal derfor ikke amme når de behandles med Tasmal.

Fertilitet

Embryotokisitet er observert hos rotter og kaniner etter administrasjon av tolkapon (se pkt 5.3). Risikoen for mennesker er ukjent

4.7 Påvirkning av evnen til å kjøre bil eller bruke maskiner

Det er ikke gjort undersøkelser vedrørende påvirkningen på evnen til å kjøre bil eller bruke maskiner ved bruk av Tasmal.

Det er ikke dokumentert i kliniske studier at Tasmar ugunstig påvirker evnen til å kjøre bil eller bruke maskiner. Imidlertid bør pasientene gjøres oppmerksom på at deres evne til å kjøre bil og betjene maskiner kan påvirkes av symptomene fra Parkinsons sykdom.

Tasmar, som COMT-hemmer, gir økt biotilgjengelighet av levodopa som administreres samtidig. Dette gir økt dopaminerg stimulering som kan føre til dopaminerge bivirkninger observert etter behandling med COMT-hemmere. Pasienter som behandles med levodopa og som opplever søvnighet og/eller plutselig innsettende søvnepisoder, må advares mot å kjøre bil eller delta i andre aktiviteter hvor nedsatt oppmerksomhet kan medføre risiko for alvorlig skade eller død for dem selv eller andre (f.eks. betjening av maskiner), inntil problemet med slike tilbakevendende episoder og søvnighet er løst (se også pkt. 4.4).

4.8 Bivirkninger

Vanligst observerte bivirkninger forbundet med bruk av Tasmar og som forekommer mer hyppig enn hos placebo-behandlede pasienter, er listet opp i tabellen under. Tasmar, som COMT-hemmer, øker biotilgjengeligheten av levodopa som administreres samtidig. Dette gir økt dopaminerg stimulering som kan føre til dopaminerge bivirkninger observert etter behandling med COMT-hemmere. Mest vanlig av disse er økt dyskinesi, kvalme, brekninger, magesmerter, synkope, ortostatisk ubehag, obstipasjon, søvnforstyrrelser, søvnighet, hallusinasjoner.

Diaré var den eneste bivirkningen som medførte seponering av Tasmar i kliniske studier (se pkt 4.4). Erfaringer fra parallelle placebokontrollerte randomiserte studier hvor pasienter med Parkinsons sykdom er behandlet med Tasmar, vises i følgende tabell hvor bivirkninger med en mulig årsaks-sammenheng med Tasmar er angitt.

Svært vanlige (>1/10)

Vanlige (>1/100 <1/10)

Mindre vanlige (>1/1.000 <1/100)

Sjeldne (>1/10.000 <1/1.000)

Svært sjeldne (<1/10.000), ikke kjent (kan ikke bli estimert from tilgjengelig data)

Oversikt over potensielle relaterte bivirkninger, med rapporterte insidenstall fra fase III placebo-kontrollerte studier:

System organklasse	Frekvens	Bivirkninger
Infeksiøse og parasitære sykdommer	Vanlige	Infeksjon i øvre del av luftveiene
Psykiatriske lidelser	Svært vanlige	Søvnforstyrrelser
		Sterke drømmer
		Forvirring
		Hallusinasjon
	Sjeldne	Impulskontroll forstyrrelser* (Økt libido, hyperseksualitet, patologisk spilleavhengighet, tvangsmessig forbruk av penger eller innkjøp, overspising, tvangsmessig spising (se pkt. 4.4))
Nevrologiske sykdommer	Svært vanlige	Dyskinesi
		Dystoni
		Hodepine
		Svimmelhet
		Somnolens

		Ortostatiske lidelser
	Sjeldne	Malingt neuroleptikasyndrom symptomkompleks (se pkt. 4.4)
	Vanlige	Hypokinesi
		Synkope
Gastrointestinale sykdommer	Svært vanlige	Kvalme
		Diaré
	Vanlige	Oppkast
		Konstipasjon
		Xerostomi
		Buksmerter
		Dyspepsi
Stoffskifte- og ernæringsbetingede sykdommer	Svært vanlige	Anoreksi
Hud- og underhudssykdommer	Vanlige	Økt svetting
Sykdommer i nyre og urinveier	Vanlige	Misfarget urin
Generelle lidelser og reaksjoner på administrasjonsstedet	Vanlige	Brystsmerter
		Influensalignende symptomer
Sykdommer i lever og galleveier	Mindre vanlige	Alvorlige cellulære leverskader, i sjeldne tilfeller med fatal utgang* (se pkt 4.4)
Undersøkelser	Vanlige	Økning av alaninaminotransferase (ALAT)

*: *Bivirkninger der ingen frekvens kunne utledes fra kliniske studier (for eksempel hvor en gitt bivirkning ikke var observert i en klinisk studie men var meldt etter post-marketing) er merket med en stjerne (*), og frekvens er beregnet ut fra EU-direktivet.*

Øking av alaninaminotransferase

Økning av mer enn tre ganger øvre grense for referanseverdi (ULN) av alaninaminotransferase (ALAT) oppsto hos 1 % av pasientene som brukte Tasmar 100 mg tre ganger daglig og hos 3 % av pasientene som brukte 200 mg tre ganger daglig. Økningen var ca. dobbelt så hyppig hos kvinner. Økningen oppsto vanligvis 6-12 uker etter behandlingsstart, og førte ikke til kliniske tegn eller symptomer. I omtrent halvparten av tilfellene normaliserte transaminasenivåene seg spontant mens pasientene fortsatte behandlingen med Tasmar. For de andre pasientene returnerte transaminaseverdiene til utgangsverdiene etter seponering.

Alvorlige cellulære leverskader

Sjeldne tilfeller av alvorlige cellulære leverskader med fatal utgang er rapportert ved bruk etter markedsføring (se pkt 4.4)

Malingt neuroleptikasyndrom symptomkompleks

Isolerte tilfeller av mulig malingt neuroleptikasyndrom symptomkompleks (se pkt 4.4) er rapportert etter reduksjon eller seponering av Tasmar, og ved oppstart med Tasmar når dette resulterte i en signifikant reduksjon av andre dopaminerger legemidler administrert samtidig. I tillegg er rhabdomyolyse, sekundært til NMS eller alvorlig dyskinesi, observert.

Misfarging av urin: Tolkapon og metabolittene er gulfarget og kan føre til en ufarlig farging av pasientens urin.

Impulskontrollforstyrrelser: Patologisk spilleavhengighet, økt libido, hyperseksualitet, kompulsiv forbruk eller shopping, overspising og tvangsspising kan forekomme hos pasienter som behandles med dopaminagonister og/eller dopaminerg behandling som Tasmar sammen med levodopa (se pkt. 4.4 Advarsler og forsiktighetsregler).

Melding av mistenkte bivirkninger

Melding av mistenkte bivirkninger etter godkjenning av legemidlet er viktig. Det gjør det mulig å overvåke forholdet mellom nytte og risiko for legemidlet kontinuerlig. Helsepersonell oppfordres til å melde enhver mistenkt bivirkning. Dette gjøres via meldeskjema som finnes på nettsiden til Statens legemiddelverk: www.legemiddelverket.no/meldeskjema

4.9 Overdosering

Isolerte tilfeller av enten tilfeldig eller tilsiktet overdosering med tolkapon tabletter er rapportert. Klinisk situasjon var i disse tilfellene så forskjellige at man ikke kan trekke noen generelle konklusjoner fra disse tilfellene.

Det foreligger en studie hos eldre friske frivillige hvor 800 mg tolkapon ble gitt tre ganger daglig i én uke, med og uten tillegg av levodopa. Gjennomsnittlig plasmakonsentrasjon av tolkapon ved denne dosen var 30 µg/ml (sammenliknet med 3 og 6 µg/ml ved administrasjon av tolkapon henholdsvis 100 mg tre ganger daglig og 200 mg tre ganger daglig). Kvalme, brekninger og svimmelhet ble rapportert, spesielt ved kombinasjon med levodopa

Ved overdosering: Sykehusinnleggelse anbefales. Symptomatisk behandling igangsettes. Basert på legemidlets fysikalsk-kjemiske egenskaper antas hemodialyse å være av liten verdi.

5. FARMAKOLOGISKE EGENSKAPER

5.1 Farmakodynamiske egenskaper

Farmakoterapeutisk gruppe: Antiparkinsonsmiddel, andre dopaminergic midler ATC-kode: N04BX01

Virkningsmekanisme:

Tolkapon er en oralt aktiv, selektiv og reversibel katekol-O-metyltransferase (COMT) hemmer. Administrert sammen med levodopa og en aromatisk aminosyre-dekarboksylasehemmer (AADC-I) gir tolkapon en mer stabil plasmakonsentrasjon av levodopa ved å redusere metabolismen av levodopa til 3-metoksy-4-hydrokxy-L-fenylalanin (3-OMD).

Høye plasmanivåer av 3-OMD har vært assosiert med dårlig respons av levodopa hos pasienter med Parkinsons sykdom. Tolkapon reduserer markant dannelsen av 3-OMD.

Farmakodynamiske egenskaper:

Studier med friske frivillige har vist at tolkapon reversibelt hemmer human erytrocytt COMT-aktivitet etter oral administrering. Det er en klar relasjon mellom grad av enzymhemming og plasmakonsentrasjon av tolkapon. 200 mg tolkapon gir en maksimal hemming av erytrocyttens COMT-aktivitet på mer enn 80 % i gjennomsnitt. En dosering av Tasmar på 200 mg tre ganger daglig, gir ved slutten av doseringsintervallet en erytrocytt COMT hemming på 30-45 %, og ingen toleranseutvikling.

En forbigående økning av erytrocytt COMT-aktivitet til nivåer over utgangsverdiene er observert ved seponering av tolkapon. En studie hos Parkinsonspasienter viste derimot ingen signifikant endring av levodopas farmakokinetikk eller respons ved seponering av tolkapon sammenlignet med før behandling.

Når Tasmar administreres sammen med levodopa, dobles den relative biotilgjengeligheten (AUC) av levodopa. Dette skyldes redusert clearance for L-dopa, som resulterer i forlenget terminal halveringstid ($t_{1/2}$) for levodopa. Gjennomsnittlig maksimal plasmakonsentrasjon av levodopa (C_{max}) og tid til denne oppnås (T_{max}) påvirkes ikke. Effekten inntreer etter første administrasjon. Studier med friske frivillige og Parkinsonspasienter viser maksimal effekt med 100-200 mg tolkapon. Plasmanivåene av 3-OMD ble markant og doseavhengig redusert ved administrasjon av tolkapon sammen med levodopa/AADC-I (aromatisk aminosyre-dekarboksylasehemmer) (benserazid eller karbidopa).

Effekten av tolkapon på levodopas farmakokinetikk er lik for alle legemiddelformer av levodopa/benserazid og levodopa/karbidopa, og er uavhengig av levodopadose, mengdeforholdet av levodopa/AADC-I (benserazid eller karbidopa), og bruk av formuleringer med forlenget frisetting.

Klinisk Effekt og Sikkerhet:

Dobbelt-blindede placebokontrollerte kliniske studier har vist en signifikant reduksjon på tilnærmet 20-30 % i "off-tiden", en tilsvarende økning av "on-tiden", samt en reduksjon av symptomenes alvorlighetsgrad hos fluktuerende pasienter som ble behandlet med Tasmar. Utprøvernes helhetsvurdering av effekt viste også signifikant forbedring.

En dobbelt-blind studie sammenlignet Tasmar med entakapon hos pasienter med Parkinsons sykdom som hadde minst tre timer "off-tid" per dag med optimal levodopa behandling.

Primært resultat var andelen pasienter med 1 time eller mer økning av "on-tid" (se tabell 1).

Tabell 1. Primært og sekundært resultat av dobbelt-blind studie

	Entakapon N=75	Tolkapon N=75	p-verdi	95 % CI
Primært resultat				
Antall (andel) med ≥ 1 time "on-tid" respons	32 (43 %)	40 (53 %)	p=0,191	-5,2; 26,6
Sekundært resultat				
Antall (andel) med moderat eller markant forbedring	19 (25 %)	29 (39 %)	p=0,080	-1,4; 28,1
Antall (andel) forbedret med både primært og sekundært resultat	13 (17 %)	24 (32 %)	NA	NA

5.2 Farmakokinetiske egenskaper

I det terapeutiske området er farmakokinetikken til tolkapon lineær og uavhengig av levodopa/AADC-I (benserazid eller karbidopa) tilleggsbehandlingen.

Absorpsjon: Tolkapon absorberes hurtig, og T_{max} er ca. 2 timer. Absolutt biotilgjengelighet etter oral administrasjon er ca. 65 %. Tolkapon akkumuleres ikke ved tre ganger daglig inntak av 100 eller 200 mg, og C_{max} er ved disse dosene henholdsvis ca 3 og 6 $\mu\text{g/ml}$. Inntak av mat forsinker og reduserer absorpsjonen av tolkapon, men den relative biotilgjengeligheten av en dose tolkapon tatt samtidig med mat er fortsatt 80-90 %.

Distribusjon: Distribusjonsvolumet (V_{ss}) til tolkapon er lite (9 liter). Tolkapon distribueres i liten grad til vev pga. høy plasmaproteinbindingsgrad (> 99,9 %). *In vitro* studier har vist at tolkapon hovedsakelig bindes til serumalbumin.

Biotransformasjon/ Eliminering: Tolkapon metaboliseres nesten fullstendig før utskillelse, bare en svært liten mengde (0,5 % av dosen) gjenfinnes uforandret i urinen. Hovedmetabolismevei er konjugering til inaktivt glukuronid. Tolkapon blir også metylert via COMT til 3-O-metyl-tolkapon og metaboliseres via cytokrom P450 3A4 og P450 2A6 til en primær alkohol (hydroksylering av metylgruppen) med påfølgende oksidering til karboksylsyre. Reduksjon til et antatt amin og påfølgende N-

acetylering skjer i mindre grad. Etter oral administrasjon gjenfinnes 60 % av metabolittene i urin og 40 % i fæces.

Tolkapon er et lavekstraksjonsmedikament (ekstraksjonsratio = 0,15) og har en moderat systemisk clearance på ca. 7 liter/time. $T_{1/2}$ for tolkapon er ca. 2 timer.

Nedsatt leverfunksjon: På grunn av observert risiko for leverskade i løpet av markedsføringstiden, er Tasmal kontraindisert hos pasienter med leversykdom eller forhøyede leverenzymverdier. En studie hos pasienter med moderat non-cirrhrotisk leversykdom har ikke vist noen påvirkning av farmakokinetikken til tolkapon. Hos pasienter med moderat levercirrhose er det imidlertid vist en 50 % reduksjon av clearance av ubundet tolkapon. Denne reduksjonen kan doble gjennomsnittlig konsentrasjon av ubundet legemiddel.

Nedsatt nyrefunksjon: Farmakokinetikken av tolkapon er ikke undersøkt hos pasienter med nedsatt nyrefunksjon. Forholdet mellom nyrefunksjon og farmakokinetikken til tolkapon er likevel blitt undersøkt ved å bruke populasjonsfarmakokinetikk under kliniske studier. Data fra mer enn 400 pasienter har vist at farmakokinetikken til tolkapon er upåvirket av kreatininclearance verdier i området 30-130 ml/min. Forklaringen kan være at kun svært små mengder av uforandret tolkapon utskilles i urinen, og at hovedmetabolitten, tolkaponglukuronid, utskilles både i urin og galle (fæces).

5.3 Prekliniske sikkerhetsdata

Prekliniske data viser ingen spesiell risiko for mennesker, basert på konvensjonelle farmakologiske sikkerhetsstudier, studier av toksisitet ved gjentatt dosering, gentoksisitet, karsinogenisitetspotensiale og reproduksjonstoksisitet.

Karsinogenese, mutagenese: 3 % og 5 % av rottene i henholdsvis midt- og høydosegruppene, i den 24 måneders lange karsinogenesestudien, hadde utviklet renal epitel tumor (adenom eller karsinom). Ingen renal toksisitet ble observert i lavdosegruppen. En økt forekomst av uterinadenokarsinom ble observert hos rotter i høydosegruppen i karsinogenesestudien. Det var ingen lignende renale effekter i karsinogenesestudier på mus eller hunder.

Mutagenese: Tolkapon er ikke vist gentoksisk i mutagenisitetsstudiene.

Reproduksjonstoksitet: Når tolkapon ble administrert alene ble det ikke observert hverken teratogen effekt eller noen relevante effekter på fertiliteten.

6. FARMASØYTISKE OPPLYSNINGER

6.1 Fortegnelse over hjelpestoffer

Tablettkjerne:

Kalsiumhydrogenfosfat (vannfritt)
Mikrokrystallinsk cellulose
Povidon K30
Natriumstivelseglykolat
Laktosemonohydrat
Talkum
Magnesiumstearat

Filmdrasjering:

Hypromellose
Talkum
Gult jernoksid (E 172)
Etylcellulose

Titandioksid (E 171)
Triacetin
Natriumlaurylsulfat

6.2 Uforlikeligheter

Ikke relevant

6.3 Holdbarhet

5 år

6.4 Oppbevaringsbetingelser

Dette legemidlet krever ingen spesielle oppbevaringsbetingelser

6.5 Emballasje (type og innhold)

Tasmar finnes i PVC/PE/PVDC blisterpakninger (pakningsstørrelser på 30 og 60 filmdrasjerte tabletter) og i gyldenbrunt glass uten tørkemiddel (pakningsstørrelse på 100 filmdrasjerte tabletter). Ikke alle pakningsstørrelser vil nødvendigvis bli markedsført.

6.6 Instruksjoner vedrørende bruk og håndtering, samt destruksjon

Ingen spesielle forholdsregler for destruksjon.

7. INNEHAVER AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN

Meda AB
Pipers väg 2A
S-170 09 Solna

Sverige

8. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER (NUMRE)

EU/1/97/044/004-6

9. MT-DATO FOR FØRSTE GANG/SISTE FORNYELSE

Dato for første mt: 27 august 1997
Dato for siste fornyelse: 31 august 2004
Dato for siste fornyelse: 21 juli 2014

10. OPPDATERINGSDATO

Detaljert informasjon om dette legemidlet er tilgjengelig på nettstedet til Det europeiske legemiddelkontoret (The European Medicines Agency) <http://www.ema.europa.eu>.

VEDLEGG II

- A. TILVIRKER(E) ANSVARLIG FOR BATCH RELEASE**

- B. VILKÅR ELLER RESTRIKSJONER
VEDRØRENDE LEVERANSE OG BRUK**

- C. ANDRE VILKÅR OG KRAV TIL
MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN**

- D. VILKÅR ELLER RESTRIKSJONER VEDRØRENDE SIKKER OG
EFFEKTIV BRUK AV LEGEMIDLET**

A. TILVIRKER (E) FOR BATCH ANSVARLIG RELEASE

Navn og adresse til tilvirker ansvarlig for batch release

ICN Polfa Rzeszów S.A.
ul. Przemysłowa 2
35-959 Rzeszów
Polen

B. VILKÅR ELLER RESTRIKSJONER VEDRØRENDE LEVERANSE OG BRUK

• ELLER RESTRIKSJONER VEDRØRENDE LEVERANSE OG BRUK

Legemiddel underlagt begrenset forskrivning. (Se Vedlegg I, Preparatomtale, pkt. 4.2.)

C. ANDRE VILKÅR OG KRAV TIL MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN

• Periodiske sikkerhetsoppdateringsrapporter (PSUR)

Innehaver av markedsføringstillatelsen skal sende inn periodiske sikkerhetsoppdateringsrapporter for dette legemidlet i samsvar med kravene i EURD-listen (European Union Reference Date list) som gjort rede for i Artikkel 107c(7) av direktiv 2001/83 og publisert på nettstedet til Det europeiske legemiddelkontor (The European Medicines Agency).

D. VILKÅR ELLER RESTRIKSJONER VEDRØRENDE SIKKER OG EFFEKTIV BRUK AV LEGEMIDLET

• Risikohåndteringsplan (RMP)

Innehaver av markedsføringstillatelsen skal gjennomføre de nødvendige aktiviteter og intervensjoner vedrørende legemiddelovervåking spesifisert i godkjent RMP presentert i Modul 1.8.2 i markedsføringstillatelsen samt enhver godkjent påfølgende oppdatering av RMP.

I tillegg skal en oppdatert RMP sendes inn:

- på forespørsel fra Det europeiske legemiddelkontoret (The European Medicines Agency);
- når risikohåndteringssystemet er modifisert, spesielt som resultat av at det fremkommer ny informasjon som kan lede til en betydelig endring i nytte/risiko profilen eller som resultat av at en viktig milepel (legemiddelovervåking eller risikominimering) er nådd.

Hvis innsendelse av en PSUR og oppdateringen av en RMP faller på samme tidspunkt, kan de sendes inn samtidig.

• FORHOLD ELLER RESTRIKSJONER VEDRØRENDE SIKKER OG EFFEKTIV BRUK AV LEGEMIDLET

Ikke gjeldende

VEDLEGG III
MERKING OG PAKNINGSVEDLEGG

A. MERKING

OPPLYSNINGER, SOM SKAL ANGIS PÅ DEN YTRE EMBALLASJE OG PÅ DEN INDRE EMBALLASJE

Ytterkartong og etikett for glass, 30, 60, 100, 200 filmdrasjerte tabletter

1. LEGEMIDLETS NAVN

Tasmar 100 mg filmdrasjerte tabletter
tolkapon

2. DEKLARASJON AV VIRKESTOFF(ER)

Hver filmdrasjert tablett inneholder 100 mg tolkapon

3. LISTE OVER HJELPESTOFFER

Inneholder også laktose.
Se vedlegg for ytterligere informasjon

4. LEGEMIDDELFORM OG INNHOLD (PAKNINGSSTØRRELSE)

30 filmdrasjerte tabletter
60 filmdrasjerte tabletter
100 filmdrasjerte tabletter
200 filmdrasjerte tabletter

5. ADMINISTRASJONSMÅTE OG ADMINISTRASJONVEI(ER)

Les pakningsvedlegget før bruk. For oralt bruk.
Tablettene skal svelges hele. Ikke del eller knus tablettene.

6. ADVARSEL OM AT LEGEMIDLET SKAL OPPBEVARES UTILGJENGELIG FOR BARN

Oppbevares utilgjengelig for barn

7. EVENTUELLE ANDRE SPESIELLE ADVARSLER

8. UTLØPSDATO

Utløpsdato

9. OPPBEVARINGSBETINGELSER

10. EVENTUELLE SPESIELLE FORHOLDSREGLER VED DESTRUKSJON AV UBRUKTE LEGEMIDLER ELLER AVFALL

11. NAVN OG ADRESSE PÅ INNEHAVEREN AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN

Meda AB
Pipers väg 2A
S-170 09 Solna

Sverige

12. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER (NUMRE)

EU/1/97/044/007 30 tabletter
EU/1/97/044/008 60 tabletter
EU/1/97/044/003 100 tabletter
EU/1/97/044/0010 200 tabletter

13. TILVIRKERENS PRODUKSJONSNUMMER

Batch

14. GENERELL KLASSIFIKASJON FOR UTLEVERING

Reseptpliktig legemiddel

15. BRUKSANVISNING

16. INFORMASJON I BLINDESKRIFT

Tasmar 100 mg (bare gjeldende for ytteremballasje)

OPPLYSNINGER, SOM SKAL ANGIS PÅ DEN YTRE EMBALLASJE OG PÅ DEN INDRE EMBALLASJE

Ytterkartong for blisterpakning, 30 og 60 filmdrasjerte tabletter

1. LEGEMIDLETS NAVN

Tasmar 100 mg filmdrasjerte tabletter
tolkapon

2. DEKLARASJON AV VIRKESTOFF(ER)

Hver filmdrasjert tablett inneholder 100 mg tolkapon

3. LISTE OVER HJELPESTOFFER

Inneholder også laktose.
Se vedlegg for ytterligere informasjon.

4. LEGEMIDDELFORM OG INNHOLD (PAKNINGSSTØRRELSE)

30 filmdrasjerte tabletter
60 filmdrasjerte tabletter

5. ADMINISTRASJONSMÅTE OG ADMINISTRASJONVEI(ER)

Les pakningsvedlegget før bruk. For oralt bruk.
Tablettene skal svelges hele. Del ikke eller knus tablettene.

6. ADVARSEL OM AT LEGEMIDLET SKAL OPPBEVARES UTILGJENGELIG FOR BARN

Oppbevares utilgjengelig for barn

7. EVENTUELLE ANDRE SPESIELLE ADVARSLER

8. UTLØPSDATO

Utløpsdato

9. OPPBEVARINGSBETINGELSER

10. EVENTUELLE SPESIELLE FORHOLDSREGLER VED DESTRUKSJON AV UBRUKTE LEGEMIDLER ELLER AVFALL

11. NAVN OG ADRESSE PÅ INNEHAVEREN AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN

Meda AB
Pipers väg 2A
S-170 09 Solna

Sverige

12. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER (NUMRE)

EU/1/97/044/001 30 tabletter

EU/1/97/044/002 60 tabletter

13. TILVIRKERENS PRODUKSJONSNUMMER

Batch

14. GENERELL KLASSIFIKASJON FOR UTLEVERING

Reseptpliktig legemiddel

15. BRUKSANVISNING

16. INFORMASJON I BLINDESKRIFT

Tasmar 100 mg (bare gjeldende for ytteremballasje)

**MINSTEKRAV TIL OPPLYSNINGER SOM SKAL ANGIS PÅ
GJENNOMTRYKKSPAKNINGER (BLISTER)**

1. LEGEMIDLETS NAVN

Tasmar 100 mg filmdrasjerte tabletter
tolkapon

2. DEKLARASJON AV VIRKESTOFF(ER)

Meda AB

3. UTLØPSDATO

Utløpsdato

4. PRODUKSJONSNUMMER

Batch

5. ANNET

Enkeltpakning tilhører en multipakning og kan ikke selges separat.

OPPLYSNINGER, SOM SKAL ANGIS PÅ DEN YTRE EMBALLASJE OG INDRE EMBALLASJE

Ytterkartong og etikett for glass, 100 filmdrasjerte tabletter

1. LEGEMIDLETS NAVN

Tasmar 200 mg filmdrasjerte tabletter
tolkapon

2. DEKLARASJON AV VIRKESTOFF(ER)

Hver filmdrasjert tablett inneholder 200 mg tolkapon

3. LISTE OVER HJELPESTOFFER

Inneholder også laktose.
Se vedlegg for ytterligere informasjon.

4. LEGEMIDDELFORM OG INNHOLD (PAKNINGSSTØRRELSE)

100 filmdrasjerte tabletter

5. ADMINISTRASJONSMÅTE OG ADMINISTRASJONVEI(ER)

Les pakningsvedlegg før bruk. Til oralt bruk.
Tablettene skal svelges hele. Må ikke deles eller knuses.

6. ADVARSEL OM AT LEGEMIDLET SKAL OPPBEVARES UTILGJENGELIG FOR BARN

Oppbevares utilgjengelig for barn

7. EVENTUELLE ANDRE SPESEIELLE ADVARSLER

8. UTLØPSDATO

Utløpsdato

9. OPPBEVARINGSBETINGELSER

10. EVENTUELLE SPESEIELLE FORHOLDSREGLER VED DESTRUKSJON AV UBRUKTE LEGEMIDLER ELLER AVFALL

11. NAVN OG ADRESSE PÅ INNEHAVEREN AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN

Meda AB
Pipers väg 2A
S-170 09 Solna

Sverige

12. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER (NUMRE)

EU/1/97/044/006 100 tablettar

13. TILVIRKERENS PRODUKSJONSNUMMER

Batch

14. GENERELL KLASSIFIKASJON FOR UTLEVERING

Reseptpliktig legemiddel

15. BRUKSANVISNING

16. INFORMASJON I BLINDESKRIFT

Tasmar 200 mg (bare gjeldende for ytteremballasje)

OPPLYSNINGER, SOM SKAL ANGIS PÅ DEN YTRE EMBALLASJE OG PÅ DEN INDRE EMBALLASJE

Blisterpakning, 30 og 60 filmdrasjerte tabletter

1. LEGEMIDLETS NAVN

1 filmdrasjert tablett inneholder
tolkapon

3. LISTE OVER HJELPESTOFFER

Hver filmdrasjert tablett inneholder 200 mg tolkapon

3. LISTE OVER HJELPESTOFFER

Inneholder også laktose.
Se vedlegg for ytterligere informasjon.

4. LEGEMIDDELFORM OG INNHOLD (PAKNINGSSTØRRELSE)

30 filmdrasjerte tabletter
60 filmdrasjerte tabletter

5. ADMINISTRASJONSMÅTE OG ADMINISTRASJONVEI(ER)

Les pakningsvedlegger før bruk. Til oralt bruk.
Tablettene skal svelges hele. Må ikke deles eller knuses.

6. ADVARSEL OM AT LEGEMIDLET SKAL OPPBEVARES UTILGJENGELIG FOR BARN

Oppbevares utilgjengelig for barn

7. EVENTUELLE ANDRE SPESIELLE ADVARSLER

8. UTLØPSDATO

Utløpsdato

9. OPPBEVARINGSBETINGELSER

10. EVENTUELLE SPESIELLE FORHOLDSREGLER VED DESTRUKSJON AV UBRUKTE LEGEMIDLER ELLER AVFALL

11. NAVN OG ADRESSE PÅ INNEHAVEREN AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN

Meda AB
Pipers väg 2A
S-170 09 Solna

Sverige

12. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER (NUMRE)

EU/1/97/044/004 30 tabletter

EU/1/97/044/005 60 tabletter

13. TILVIRKERENS PRODUKSJONSNUMMER

Batch

14. GENERELL KLASSIFIKASJON FOR UTLEVERING

Reseptpliktig legemiddel

15. BRUKSANVISNING

16. INFORMASJON I BLINDESKRIFT

**MINSTEKRAV TIL OPPLYSNINGER SOM SKAL ANGIS PÅ
GJENNOMTRYKKSPAKNINGER (BLISTER)**

1. LEGEMIDLETS NAVN

Tasmar 200 mg filmdrasjert tablett
tolkapon

2. DEKLARASJON AV VIRKESTOFF(ER)

Meda AB

3. UTLØPSDATO

Utløpsdato

4. PRODUKSJONSNUMMER

Batch

5. ANNET

B. PAKNINGSVEDLEGG

Pakningsvedlegg: Informasjon til brukeren

Tasmar 100 mg tabletter, filmdrasjerte
Tolkapon

Les nøye gjennom dette pakningsvedlegget før du begynner å bruke dette legemidlet. Det inneholder informasjon som er viktig for deg.

- Ta vare på dette pakningsvedlegget. Du kan få behov for å lese det igjen.
- Hvis du har ytterligere spørsmål, kontakt lege eller apotek.
- Dette legemidlet er skrevet ut til deg personlig og skal ikke gis videre til andre. Det kan skade dem, selv om de har symptomer som ligner dine.
- Kontakt lege eller apotek dersom du opplever bivirkninger inkludert mulige bivirkninger som ikke er nevnt i dette pakningsvedlegget. Se pkt.4.

I dette pakningsvedlegget finner du informasjon om:

1. Hva Tasmar er, og hva det brukes mot
2. Hva du må ta hensyn til før du bruker Tasmar
3. Hvordan du bruker Tasmar
4. Mulige bivirkninger
5. Oppbevaring av Tasmar
6. Innholdet i pakningen samt ytterligere informasjon

1. Hva Tasmar er, og hva det brukes mot

Til behandling av Parkinsons sykdom, brukes Tasmar i kombinasjon med legemidlet levodopa (som levodopa/benserazid eller levodopa/karbidopa).

Tasmar brukes når all annen alternativ medisinerings ikke kan stabilisere din Parkinsons sykdom.

Til behandling av din Parkinsons sykdom når du allerede tar levodopa.

Et naturlig forekommende protein (enzym) i kroppen din (COMT) Katekol-O-metyltransferase, bryter ned levodopa medisinerings. Tasmar hemmer dette enzymet og forsinker nedbrytningen av levodopa.

Dette betyr at når Tasmar tas sammen med levodopa (som levodopa/benserazid eller levodopa/karbidopa), vil du kunne få en forbedring av dine symptomer på Parkinsons sykdom.

2. Hva du må ta hensyn til før du bruker Tasmar

Bruk ikke Tasmar:

- dersom du har leversykdom eller forhøyede leverenzymverdier
- dersom du har alvorlige ufrivillige bevegelser (dyskinesi)
- dersom du tidligere har hatt alvorlige symptomer på muskelstivhet, feber eller mental forvirring (malingt neuroleptikasyndrom (NMS)) og/eller hvis du har skade i skjelett muskelvev (utraumatisk rhabdomyolyse) eller feber (hypertermi)
- hvis du er overfølsom (allergisk) overfor virkestoffet tolkapon eller noen av de andre innholdsstoffene i Tasmar
- hvis du har en spesiell type tumor i binyremargen (feokromocytom)
- hvis du tar medisiner for å behandle depresjon og angst, såkalte ikke-selektive mono amino oksidase (MAO) hemmere

Advarsler og forsiktighetsregler:

Du skal ikke begynne å ta Tasmar før legen din

- har informert om risikoen som er forbundet med Tasmar behandling,
- har forklart de nødvendige forholdsregler for å redusere risikoen,
- og besvart de spørsmål du må ha.

Informert legen din hvis du eller familien din/ en omsorgsperson opplever at du utvikler lyst til å

oppføre deg på en måte som er uvanlig for deg, eller du ikke klarer å motstå impulsen, lysten eller fristelsen til å utføre visse handlinger som kan skade deg eller andre. Denne atferden kalles impuls kontrollforstyrrelser, og kan for eksempel være spilleavhengighet, overspising eller handlemani, overdreven seksuallyst eller opptatthet av seksuelle tanker eller følelser. Legen din kan bli nødt til å vurdere behandlingen.

Du skal kun få Tasmar hvis din Parkinson sykdom ikke kan kontrolleres med annen behandling. I tillegg vil legen din stoppe Tasmar behandling etter 3 uker hvis du ikke har oppnådd en effekt som kan rettferdiggjøre risikoen ved fortsatt behandling.

Leverskade

Tasmar kan i sjeldne tilfelle gi leverskade som kan være dødelig. Leverskade er oftest sett etter 1 måned og innen 6 måneder. Det skal også nevnes at kvinnelige pasienter kan ha større risiko for leverskade. Derfor må følgende forebyggende tiltak vurderes.

Før behandlingsstart:

For å redusere risiko for leverskade skal du ikke bruke Tasmar hvis

- du har en leversykdom
- blodprøver tatt innen 2 dager før behandlingsstart viser noen unormale leververdier (prøver av alaninaminotransferase (ALAT) og aspartataminotransferase (ASAT)).

Under behandling:

Under behandling, vil blodprøver bli tatt med følgende tidsintervall:

- hver 2 uke i det første behandlingsåret,
- hver 4 uke de neste 6 behandlingsmånedene,
- hver 8 uke deretter ved videre behandling.

Behandling vil avbrytes hvis blodprøveresultatene er unormale.

Behandling med Tasmar kan i enkelte tilfeller føre til forstyrrelser i måten leveren fungerer. Derfor bør du umiddelbart kontakte legen din hvis du opplever symptomer som kvalme, oppkast, mavesmerter (spesielt over leveren, i øvre høyre del), redusert matlyst, svakhet, feber, mørkfarget urin, gulsott (gulskjær i hud og øyne), eller om du blir fort sliten. Dersom du allerede har brukt Tasmar og utviklet akutt leverskade under behandlingen, skal du ikke starte på ny behandling.

NMS (Neuroleptic Malignant Syndrom):

Symptomer på Neuroleptic Malignant Syndrome kan oppstå under Tasmar behandling.

NMS består av noen eller alle følgende symptomer:

- alvorlig muskelstivhet, rykkende bevegelse av muskler, armer eller ben, og sårhet i muskler. Muskel skader kan føre til mørk urin.
- andre viktige symptomer er høy feber og mental forvirring.

Sjelden, ved brå dosereduksjon eller behandlingsstopp kan Tasmar eller andre antiparkinson medisiner gi alvorlige symptomer på muskeltivhet, feber eller mental forvirring. Hvis dette skjer kontakt din lege.

Følgende forebyggende tiltak må vurderes.

Før oppstart av behandling:

For å redusere risiko for NMS skal du ikke bruke Tasmar hvis legen din sier at du har alvorlige ufrivillige bevegelser (dyskinesia) eller en tidligere sykdom som kan ha vært NMS.

Informer din lege om alle reseptbelagte og reseptfrie legemidler, da risiko for NMS kan økes hvis du tar noen spesifikke legemidler.

Under behandling:

Hvis du utvikler symptomer som beskrevet over, som du tror kan være NMS, skal du omgående rapportere det til legen din.

Ikke slutt å ta Tasmar eller andre Parkinson medikamenter uten å si ifra til legen din, da dette kan øke din risiko for NMS.

Informert legen din:

- dersom du lider av andre sykdommer enn Parkinsons sykdom,
- dersom du er allergisk overfor andre legemidler, næringsmidler og fargestoffer,
- dersom du straks etter oppstart og under din behandling med Tasmar, har symptomer forårsaket av levodopa, som for eksempel ufrivillige bevegelser (dyskinesia) og kvalme.

Føler du deg dårlig, bør du kontakte legen din, da du kan trenge en lavere dose levodopa.

Bruk av andre legemidler sammen med Tasmar

Informert legen din eller apotek dersom du bruker eller nylig har brukt andre legemidler, dette gjelder også reseptfrie legemidler og helsekostprodukter.

Informert legen din om alle andre legemidler du tar, spesielt:

- legemidler mot depresjon,
- *alfa*-metyldopa (brukes mot høyt blodtrykk),
- apomorfin (brukes ved Parkinsons sykdom),
- dobutamid (brukes ved behandling av hjertesvikt),
- adrenalin og isoprenalin (brukes ved hjerteinfarkt),
- antikoagulantia av wafarin typen (som forebygger blodpropp). I slike tilfelle vil legen din ta regelmessige blodprøver for å kontrollere hvor lett blodet ditt leverer seg.

Hvis du blir innlagt på sykehus eller hvis du får foreskrevet et nytt legemiddel, må du fortelle legen din at du tar Tasmar.

Inntak av Tasmar sammen med mat og drikke

Tasmar kan tas med eller uten mat.

Tasmar bør tas sammen med 1 glass vann.

Graviditet, amming og fertilitet

Du må informere legen din dersom du er gravid eller planlegger å bli det. Legen din vil diskutere risiko og nytteverdi ved bruk av Tasmar under graviditet.

Effekten av Tasmar er ikke undersøkt hos spedbarn. Du skal ikke amme barnet ditt ved Tasmar behandling.

Bilkjøring og bruk av maskiner

Siden din evne til å kjøre bil eller betjene maskiner kan være påvirket av Parkinsons sykdom, bør du diskutere dette med legen din.

Tasmar har en effekt på dine symptomer på Parkinsons sykdom.

Tasmar brukt sammen med andre legemidler ved Parkinsons sykdom kan forårsake sykkelig søvnbehov (somnia) og plutselig innsettende søvnepisoder (du kan plutselig sovne). Du må derfor la være å kjøre bil eller delta i andre aktiviteter hvor nedsatt oppmerksomhet kan medføre risiko for alvorlig skade eller død for deg selv eller andre (f.eks. betjening av maskiner), inntil problemet med sykkelig søvnbehov og søvnepisoder er over.

Viktige opplysninger om noen av innholdsstoffene i Tasmar

Hvis legen din har fortalt at du ikke tåler enkelte sukkerarter, bør du kontakte legen din før du tar dette legemidlet.

3. Hvordan du bruker Tasmar

Bruk alltid Tasmar slik legen din har fortalt deg. Kontakt legen din eller apotek hvis du er usikker.

Dosering og doseringsintervall

Legen din skal alltid starte behandlingen med standarddosen (1 tablett (100 mg) tre ganger daglig). Dersom bedring ikke oppnås innen 3 uker etter behandlingsstart, skal behandlingen med Tasmar avsluttes. Dosen skal kun økes til høyere dose (200 mg (2 tabletter) tre ganger daglig), dersom effekten av symptomene på Parkinsons sykdom overgår forventet økning av bivirkninger. Bivirkningene ved høy dose kan ofte bli alvorlige og påvirke leveren din. Hvis du ikke blir bedre ved bruk av høyere dose i løpet av 3 uker, skal legen din avslutte behandlingen med Tasmar.

Ved behandlingsstart og under behandling med Tasmar, kan det bli nødvendig å endre din dose med levodopa. Legen din vil avgjøre dette.

Hvordan ta medisinen:

Svelg Tasmar med 1 glass vann.

Ikke del eller knus tablettene.

Den første dosen med Tasmar skal tas om morgenen sammen med din andre parkinson medisin "levodopa".

Påfølgende doser med Tasmar tas ca. 6 og 12 timer senere.

Tid på dagen	Dose	Merknad
Morgen	1 filmdrasjert Tasmar tablett	Tas sammen med dagens første dose "levodopa"
Midt på dagen	1 filmdrasjert Tasmar tablett	
Kveld	1 filmdrasjert Tasmar tablett	

Dersom du tar for mye av Tasmar

Kontakt din lege, sykehus eller Giftinformasjonssentralen (tlf. 22 59 13 00) hvis du har fått i deg for mye legemiddel, eller hvis barn har fått i seg legemiddel ved et uhell. For andre spørsmål om legemidlet, kontakt lege eller apotek.

Symptomer på overdosering kan være kvalme, oppkast, svimmelhet og pusteproblemer.

Dersom du har glemt å ta Tasmar

Ta dosen så snart du husker det, og fortsett å ta tablettene til vanlige tider. Hvis det imidlertid er kort tid til neste dose, ikke ta den glemte dosen i tillegg. Du må ikke ta dobbelt dose som erstatning for en glemt dose. Hvis du har glemt å ta flere doser, kontakt din lege og følg de råd du får.

Dersom du slutter å ta Tasmar

Du må ikke redusere dosen eller slutte å ta legemidlet uten at legen gir beskjed om det. Følg alltid legens anvisninger om varigheten av behandlingen med Tasmar.

4. MULIGE BIVIRKNINGER

Som alle legemidler kan Tasmar ha bivirkninger selv om ikke alle får de.

Hypptigheten av mulige bivirkninger er definert som følger:

Svært vanlig:	berører flere enn 1 av 10 brukere
Vanlig:	berører 1 til 10 av 100 brukere
Mindre vanlig:	berører 1 til 10 av 1.000 brukere
Sjeldne:	berører 1 til 10 av 10.000 brukere
Svært sjeldne:	berører færre enn 1 av 10.000 brukere
Ukjent:	hyppighet kan ikke estimeres utfra kjente data

Informér legen din eller apoteket så raskt som mulig:

- dersom du **ikke føler deg vel** når du tar Tasmar,

- dersom du opplever symptomer som **kvalme, oppkast, mavesmerter, redusert matlyst, svakhet, feber, mørk farget urin eller gulsott**, da forstyrrelser i leverfunksjonen er observert (mindre vanlige), (enkelte ganger alvorlig hepatitt).
- hvis du opplever **en mørkere farge på din urin**, kan dette være et symptom på muskel eller leverskade.
Eventuell annen misfarging av gul urin er vanligvis ufarlig.
- dersom du utvikler **vedvarende eller alvorlig diaré**.

Kort tid etter behandlingsstart og under behandling med Tasmar, kan du få symptomer forårsaket av levodopa, slik som ufrivillige bevegelser og kvalme. Hvis du føler deg uvel, bør du kontakte legen din da det kan være nødvendig å endre din dosering med levodopa.

Andre mulige bivirkninger:

Svært vanlige:

- Ufrivillige bevegelser (dyskinesi),
- Kvalme, nedsatt appetitt, diaré,
- Hodepine, svimmelhet
- Søvnproblemer, somnolens,
- Følelse av svimmelhet når du står oppreist, (ortostatisk lidelse), mental forvirring og hallusinasjoner,
- bevegelsesdysfunksjon med ufrivillige muskelsammentrekninger eller sviktende balanse i normal muskelspenning (dystoni),
- sterke drømmer

Vanlige:

- Bryst smerter
- forstoppelse, fordøyelsesbesvær, magesmerter, oppkast, tørr munn,
- besvimelse
- økt svetting
- influensa og influensalignende symptomer
- mindre frivillige og ufrivillige bevegelser (hypokinesi)
- infeksjon i øvre del av luftveiene
- økning av gitte leverenzymmer
- misfarget urin.

Mindre vanlige:

- leverskader, i sjeldne tilfeller med fatal utgang

Sjeldne:

- Alvorlige symptomer på muskelstivhet, feber eller mental forvirring (neuroleptikasyndrom), når antiparkinsonbehandlingen trappes kraftig ned eller avsluttes.
- Impulskontrollforstyrrelser (manglende evne til å motstå impuls til å utføre handlinger som kan være skadelig).

Som for eksempel:

- Sterk impuls til overdreven gambling til tross for alvorlige personlige eller familiære konsekvenser.
- Endret eller økt seksuell interesse og atferd som bekymrer deg eller andre, for eksempel økt seksualdrift
- Ukontrollerbar overdreven shopping eller forbruk.
- Overspising (spise store mengder mat på kort tid) eller tvangsspising (spise mer mat enn normalt og mer enn det som er nødvendig for å stille sulten).

Informér legen din hvis du opplever noen av disse atferdsendringene, slik at legen kan vurdere hvordan symptomene kan håndteres eller reduseres.

Hvis noen bivirkninger blir alvorlige eller om du får bivirkninger som ikke er nevnt i dette pakningsvedlegget, informer din lege eller apotek.

Melding av bivirkninger

Kontakt lege eller apotek, dersom du opplever bivirkninger, inkludert mulige bivirkninger som ikke er nevnt i dette pakningsvedlegget. Du kan også melde fra om bivirkninger direkte via meldeskjema som finnes på nettsiden til Statens legemiddelverk. www.legemiddelverket.no/pasientmelding. Ved å melde fra om bivirkninger bidrar du med informasjon om sikkerheten ved bruk av dette legemidlet.

5. Oppbevaring av Tasmар

Oppbevares utilgjengelig for barn.

Bruk ikke Tasmар etter utløpsdatoen som er angitt på pakningen.

Dette legemidlet krever ingen spesielle oppbevaringsbetingelser.

Bruk ikke Tasmар tabletter dersom de ser ut til å være skadet.

6. Innholdet i pakningen og ytterligere informasjon

Innehold i Tasmар

- Virkestoff er tolkapon (100 mg i hver filmdrasjerte tablett)
- Hjelpestoffer er:
Tablettkjerne: Kalsiumhydrogenfosfat, mikrokrySTALLinsk cellulose, povidon K30, natriumstivelsesglykolat, laktosemonohydrat, talkum, magnesiumstearat.
Filmdrasjering: Hydroxypropylmetylcellulose, talkum, gult jernoksid (E 172), etylcellulose, titandioksid, triacetin, natriumlaurylsulfat.

Hvordan Tasmар ser ut og innholdet i pakningen

Tasmар er en svakt lysegul, oval filmdrasjert tablett. "TASMAR" og "100" er preget inn på den ene siden. Tasmар leveres som filmdrasjerte tabletter og inneholder 100 mg tolkapon. Finnes i blisters med 30 og 60 tabletter og glassflasker med 30, 60, 100 og 200 tabletter .

Det er mulig at ikke alle pakningsstørrelser er markedsført.

Innehaver av markedsføringstillatelsen og tilvirker

Innehaver av markedsføringstillatelsen:

Meda AB
Pipers väg 2A
S-170 09 Solna
Sverige

Tilvirker:

ICN Polfa Rzeszów S.A.
ul. Przemysłowa 2
35-959 Rzeszów
Polen

For ytterligere informasjon om dette legemidlet bes henvendelser rettet til den lokale representant for innehaveren av markedsføringstillatelsen.

België/Belgique/Belgien

MEDA Pharma S.A./N.V.
Chaussée de la Hulpe 166/
Terhulpesteenweg 166
B-1170 Brussels
Tél/Tel: +32 2 5 04 08 11

Luxembourg/Luxemburg

MEDA Pharma S.A./N.V.
Chaussée de la Hulpe 166/
Terhulpesteenweg 166
B-1170 Brussels
Belgique/Belgien
Tél/Tel: +32 2 5 04 08 11

България

MEDA Pharmaceuticals Switzerland GmbH
представителство за България
Одрин 71-75
1303 София
Тел: +359 2 4177977

Magyarország

MEDA PHARMA Hungary Kereskedelmi Kft.
H-1139 Budapest
Váci ut 91
Tel.: +36 1 236 3410

Česká republika

MEDA Pharma s.r.o.
Kodaňská 1441/46
CZ 100 00 Praha 10
Tel: +420 234 064 203

Malta

Alfred Gera & Sons Ltd.
10, Triq il-Masġar
Qormi QRM 3217
Tel:+356 21 446 205

Danmark

Meda A/S
Solvang 8
DK-3450 Allerød
Tlf: +45 44 52 88 88

Nederland

MEDA Pharma B.V.
Krijgsman 20
NL-1186 DM Amstelveen
Tel: +31 20 751 65 00

Deutschland

MEDA Pharma GmbH & Co. KG
Benzstraße 1
D-61352 Bad Homburg v.d.H.
Tel: + 49 6172 888 01

Norge

Meda A/S
Askerveien 61
N-1384 Asker
Tlf: +47 66 75 33 00

Eesti

Meda Pharma SIA
Parda tn 4
10151 Tallinn
Tel: +372 62 61 025

Österreich

MEDA Pharma GmbH
Guglgasse 15
A-1110 Wien
Tel: + 43 1 86 390 0

Ελλάδα

MEDA Pharmaceuticals A.E.
Ευρυτανίας 3
Χαλάνδρι, 15231
Τηλ: +30 210 6775690
Fax: +30 210 6775695

Polska

Meda Pharmaceuticals Sp.z.o.o.
ul. Domaniewska 39A
02-672 Warszawa
Tel: +48 22 697 7100

España

MEDA Pharma S.L.
Avenida de Castilla, 2
Parque Empresarial San Fernando
Edificio Berlin
E-28830 San Fernando de Henares (Madrid)
Tel: +34 91 669 93 00

Portugal

MEDA Pharma Produtos Farmacêuticos, SA
Rua do Centro Cultural 13
P-1749-066 Lisboa
Tel: +351 21 842 0300

France

MEDA Pharma
42 rue Washington
75008 Paris
Tél: +33 (0)1 56 64 10 70

Hrvatska

Medical Intertrade d.o.o.
Dr. Franje Tuđmana 3
10431 Sveta Nedelja
Tel: +385 1 3374 010

Ireland

Meda Health Sales Ireland Ltd.
Unit 34/35, Block A Dunboyne Business Park
Dunboyne
IRL - Co Meath
Tel: +353 1 802 66 24

Ísland

Meda AB
Box 906
S-170 09 Solna
Svíþjóð.
Sími: +46 8 630 1900

Italia

Meda Pharma S.p.A.
Via Felice Casati, 20
20124 Milano
Tel: +39 039 73901

Κύπρος

Χρ.Γ. Παπαλοΐζου Λτδ
Λεωφ. Κιλκίς 35
2234 Λατσίá
Τηλ. +357 22 49 03 05

Latvija

SIA Meda Pharma
Vienibas gatve 109
LV-1058 Riga, Latvia
Tel.: +371 67616137

Lietuva

SIA Meda Pharma
Veiverių g. 134,
LT-46352 Kaunas, Lithuania
Tel. + 370 37330509

România

MEDA Pharmaceuticals Switzerland GmbH
Reprezentanta Romania
Calea Floreasca 141-143, et4
014467 Bucuresti
Tel.: +40 21 230 90 30

Slovenija

MEDA Pharmaceuticals Switzerland GmbH
Podružnica Ljubljana
Cesta 24. junija 23
SI-1231 Ljubljana
Tel: +386 (0)59 096 951

Slovenská republika

MEDA Pharma spol. s r.o.
Trnavská cesta 50
SK-821 02 Bratislava
Tel: +421 2 4914 0172

Suomi/Finland

Meda Oy
Vaisalantie 4/ Vaisalavägen 4
FI-02130 Espoo/ Esbo
Puh/Tel: +358 20 720 9550

Sverige

Meda AB
Box 906
S-170 09 Solna
Tel: +46 8 630 1900

United Kingdom

Meda Pharmaceuticals Ltd.
Skyway House
Parsonage Road
Takeley
Bishop's Stortford
CM22 6PU - UK
Tel: +44 845 460 0000

Dette pakningsvedlegget ble sist godkjent

Pakningsvedlegg: Informasjon til brukeren

Tasmar 200 mg tabletter, filmdrasjerte
Tolkapon

Les nøye gjennom dette pakningsvedlegget før du begynner å bruke dette legemidlet. Det inneholder informasjon som er viktig for deg.

- Ta vare på dette pakningsvedlegget. Du kan få behov for å lese det igjen.
- Hvis du har ytterligere spørsmål, kontakt lege eller apotek.
- Dette legemidlet er skrevet ut til deg personlig og skal ikke gis videre til andre. Det kan skade dem, selv om de har symptomer som ligner dine.
- Kontakt lege eller apotek dersom du opplever bivirkninger inkludert mulige bivirkninger som ikke er nevnt i dette pakningsvedlegget. Se pkt. 4.

I dette pakningsvedlegget finner du informasjon om:

1. Hva Tasmar er, og hva det brukes mot
2. Hva du må ta hensyn til før du bruker Tasmar
3. Hvordan du bruker Tasmar
4. Mulige bivirkninger
5. Oppbevaring av Tasmar
6. Innholdet i pakningen samt ytterligere informasjon

1. Hva Tasmar er, og hva det brukes mot

Til behandling av Parkinsons sykdom, brukes Tasmar i kombinasjon med legemidlet levodopa (som levodopa/benserazid eller levodopa/karbidopa).

Tasmar brukes når all annen alternativ medisinerings ikke kan stabilisere din Parkinsons sykdom.

Til behandling av din Parkinson sykdom når du allerede tar levodopa.

Et naturlig forekommende protein (enzym) i kroppen din (COMT) Katekol-O-metyltransferase, bryter ned levodopa. Tasmar hemmer dette enzymet og forsinket nedbrytningen av levodopa. Dette betyr at når Tasmar tas sammen med levodopa (som levodopa/benserazid eller levodopa/karbidopa), vil du kunne få en forbedring av dine symptomer på Parkinsons sykdom.

2. Hva du må ta hensyn til før du bruker Tasmar

Bruk ikke Tasmar:

- dersom du har leversykdom eller forhøyede leverenzymverdier
- dersom du har alvorlige ufrivillige bevegelser (dyskinesi)
- dersom du tidligere har hatt alvorlige symptomer på muskelstivhet, feber eller mental forvirring (malignt neuroleptikasyndrom (NMS)) og/eller hvis du har skade i skjelett muskelvev (utraumatisk rhabdomyolyse) eller feber (hypertermi)
- hvis du er overfølsom (allergisk) overfor virkestoffet tolkapon eller noen av de andre innholdsstoffene i Tasmar
- hvis du har en spesiell type tumor i binyremarken (feokromocytom)
- hvis du tar medisiner for å behandle depresjon og angst, såkalte ikke-selektive mono amino oxidase (MAO) hemmere

Advarsler og forsiktighetsregler:

- Du skal ikke begynne å ta Tasmar før legen din
- har informert om risikoen som er forbundet med Tasmar behandling,
- har forklart de nødvendige forholdsregler for å redusere risikoen,
- og besvart de spørsmål du må ha.

Informér legen din hvis du eller familien din/ en omsorgsperson opplever at du utvikler lyst til å oppføre deg på en måte som er uvanlig for deg, eller du ikke klarer å motstå impulsen, lysten eller fristelsen til å utføre visse handlinger som kan skade deg eller andre. Denne atferden kalles impuls kontrollforstyrrelser, og kan for eksempel være spilleavhengighet, overspising eller handlemani, overdreven seksuallyst eller opptatthet av seksuelle tanker eller følelser. Legen din kan bli nødt til å vurdere behandlingen.

Du skal kun få Tasmar hvis din Parkinson sykdom ikke kan kontrolleres med annen behandling. I tillegg vil legen din vil stoppe Tasmar behandling etter 3 uker hvis du ikke har oppnådd en effekt som kan rettferdiggjøre risikoen ved fortsatt behandling.

Leverskade:

Tasmar kan i sjeldne tilfelle gi leverskade som kan være dødelig. Leverskade er oftest sett etter 1 måned og innen 6 måneder. Det skal også nevnes at kvinnelige pasienter kan ha større risiko for leverskade. Derfor må følgende forebyggende tiltak vurderes.

Før behandlingsstart:

For å redusere risiko for leverskade skal du ikke bruke Tasmar hvis

- du har en leversykdom
- blodprøver tatt innen 2 dager før behandlingsstart viser noen unormale leververdier (prøver av alaninaminotransferase (ALAT) og aspartataminotransferase (ASAT)).

Under behandling:

Under behandling, vil blodprøver bli tatt med følgende tidsintervall:

- hver 2 uke i det første behandlingsåret,
- hver 4 uke de neste 6 behandlingsmånedene,
- hver 8 uke deretter ved videre behandling.

Behandling vil avbrytes hvis prøveresultatene er unormale.

Behandling med Tasmar kan i enkelte tilfeller føre til forstyrrelser i måten leveren fungerer. Derfor bør du umiddelbart kontakte legen din hvis du opplever symptomer som kvalme, oppkast, mavesmerter (spesielt over leveren, i øvre høyre del), redusert matlyst, svakhet, feber, mørkfarget urin, gulsott (gulskjær i hud og øyne), eller om du blir fort sliten.

Dersom du allerede har brukt Tasmar og utviklet akutt leverskade under behandlingen, skal du ikke starte på ny behandling.

NMS (Neuroleptic Malignant Syndrom):

Symptomer på Neuroleptic Malignant Syndrome kan oppstå under Tasmar behandling.

NMS består av noen eller alle følgende symptomer:

- alvorlig muskelstivhet, rykkende bevegelse av muskler, armer eller ben, og sårhet i muskler. Muskel skader kan føre til mørk urin.
- andre viktige symptomer er høy feber og mental forvirring.

Sjelden, ved brå dosereduksjon eller behandlingsstopp kan Tasmar eller andre antiparkinson medisiner gi alvorlige symptomer på muskelstivhet, feber eller mental forvirring. Hvis dette skjer kontakt din lege.

Følgende forebyggende tiltak må vurderes.

Før oppstart av behandling:

For å redusere risiko for NMS skal du ikke bruke Tasmar hvis legen din sier at du har alvorlige ufrivillige bevegelser (dyskinesia) eller en tidligere sykdom som kan ha vært NMS.

Informér din lege om alle resptbelagte og reseptfrie legemidler, da risiko for NMS kan økes hvis du tar noen spesifikke legemidler.

Under behandling:

Hvis du utvikler symptomer som beskrevet over, som du tror kan være NMS, skal du omgående rapportere det til legen din.

Ikke slutt å ta Tasmar eller noen andre Parkinson medikamenter utenå si ifra til legen din, da dette kan øke din risiko for NMS.

Informert legen din:

- dersom du lider av andre sykdommer enn Parkinsons sykdom,
- dersom du er allergisk overfor andre legemidler, næringsmidler og fargestoffer,
- dersom du straks etter oppstart og under din behandling med Tasmar, kan du ha symptomer forårsaket av levodopa som for eksempel ufrivillige bevegelser (dyskinesia) og kvalme.

Føler du deg dårlig, bør du kontakte legen din da du kan trenge en lavere dose levodopa.

Bruk av andre legemidler sammen med Tasmar

Informert legen din eller apotek dersom du bruker eller nylig har brukt andre legemidler, dette gjelder også reseptfrie legemidler og helsekostprodukter.

Informert legen din om alle andre legemidler du tar, spesielt:

- legemidler mot depresjon,
- *alfa*-metyldopa (brukes mot høyt blodtrykk),
- apomorfin (brukes ved Parkinsons sykdom),
- dobutamid (brukes ved behandling av hjertesvikt),
- adrenalin og isoprenalin (brukes ved hjerteinfarkt)
- antikoagulantia av wafarin typen (som forebygger blodpropp). I slike tilfeller vil legen din ta regelmessige blodprøver for å kontrollere hvor lett blodet ditt løvrer seg.

Hvis du blir innlagt på sykehus eller hvis du får foreskrevet et nytt legemiddel, må du fortelle legen din at du tar Tasmar.

Inntak av Tasmar sammen med mat og drikke

Tasmar kan tas med eller uten mat.

Tasmar bør tas sammen med 1 glass vann.

Graviditet, amming og fertilitet

Du må informere legen din dersom du er gravid eller planlegger å bli det. Legen din vil diskutere risiko og nytteverdi ved bruk av Tasmar under graviditet.

Effekten av Tasmar er ikke undersøkt hos spedbarn. Du skal ikke amme barnet ditt ved Tasmar behandling.

Bilkjøring og bruk av maskiner

Siden din evne til å kjøre bil eller betjene maskiner kan være påvirket av Parkinson sykdom, bør du diskutere dette med legen din.

Tasmar har en effekt på dine symptomer på Parkinsons sykdom. Tasmar brukt sammen med andre legemidler ved Parkinsons sykdom kan forårsake sykkelig søvnbehov (somnolens) og plutselig innsettende søvnepisoder (du kan plutselig sovne). Du må derfor la være å kjøre og betjene maskiner inntil problemet med sykkelig søvnbehov og søvnepisoder er over.

Viktige opplysninger om noen av innholdsstoffene i Tasmar

Hvis legen din har fortalt at du ikke tåler enkelte sukkerarter, bør du kontakte legen din før du tar dette legemidlet.

3. Hvordan du bruker Tasmar

Bruk alltid Tasmar slik legen din har fortalt deg. Ta kontakt med legen din eller apotek hvis du er usikker.

Dosering og doseringsintervall

Legen din skal alltid starte behandlingen med standard dose (1 tablett (100 mg) tre ganger daglig). Dersom bedring ikke oppnås innen 3 uker etter behandlingsstart, skal behandlingen med Tasmar avsluttes. For å bedre effekten bør legen bare øke dosen til høyere dose (200 mg (2 tabletter) tre ganger daglig) hvis økningen i hvordan symptomene på Parkinsons sykdom kontrolleres overgår forventet økning av bivirkninger. Bivirkningene ved høy dose kan ofte bli alvorlige og påvirke leveren din. Hvis du ikke blir bedre ved bruk av høy dose i løpet av 3 uker, skal legen din avslutte behandlingen med Tasmar.

Ved behandlingsstart og under behandling med Tasmar, kan det bli nødvendig å endre din dose med levodopa. Legen din vil avgjøre dette.

Hvordan ta medisinen:

Svelg Tasmar med 1 glass vann.

Ikke del eller knus tablettene.

Den første dosen med Tasmar skal tas om morgenen sammen med din andre Parkinson medisin "levodopa".

Påfølgende doser med Tasmar tas ca. 6 og 12 timer senere.

Tid på dagen	Dose	Merknad
Morgen	1 filmdrasjert Tasmar tablett	Tas sammen med dagens første dose "levodopa"
Midt på dagen	1 filmdrasjert Tasmar tablett	
Kveld	1 filmdrasjert Tasmar tablett	

Dersom du tar for mye av Tasmar

Kontakt din lege, sykehus eller Giftinformasjonsentralen (tlf. 22 59 13 00) hvis du har fått i deg for mye legemiddel, eller hvis barn har fått i seg legemiddel ved et uhell. For andre spørsmål om legemidlet kontakt lege eller apotek.

Symptomer på overdosering kan være kvalme, oppkast, svimmelhet og pusteproblemer.

Dersom du har glemt å ta Tasmar

Ta dosen så snart du husker det, og fortsett å ta tablettene til vanlige tider. Hvis det imidlertid er kort tid til neste dose, ikke ta den glemte dosen i tillegg. Du må ikke ta dobbelt dose som erstatning for en glemt dose. Hvis du har glemt å ta flere doser, kontakt din lege og følg de råd du får.

Dersom du slutter å ta Tasmar

Du må ikke redusere dosen eller slutte å ta legemidlet uten at legen gir beskjed om det. Følg alltid legens anvisninger om varigheten av behandlingen med Tasmar.

4. MULIGE BIVIRKNINGER

Som alle legemidler kan Tasmar ha bivirkninger selv om ikke alle får de.

Hyppigheten av mulige bivirkninger er definert som følger:

Svært vanlig:	berører flere enn 1 av 10 brukere
Vanlig:	berører 1 til 10 av 100 brukere
Mindre vanlig:	berører 1 til 10 av 1.000 brukere
Sjeldne:	berører 1 til 10 av 10.000 brukere
Svært sjeldne:	berører færre enn 1 av 10.000 brukere
Ukjent:	hyppighet kan ikke estimeres utfra kjente data

Informér legen din eller apoteket så raskt som mulig:

- dersom du **ikke føler deg** vel når du tar Tasmar,

- dersom du opplever symptomer som **kvalme, oppkast, mavesmerter, redusert matlyst, svakhet, feber, mørk farget urin eller** gulsott, da forstyrrelser i leverfunksjonen er observert (mindre vanlige), (enkelte ganger alvorlig hepatitt)
- hvis du opplever **en mørkere farge på din urin**, kan dette være et symptom på muskel eller leverskade.
Eventuell annen misfarging av gul urin er vanligvis ufarlig.
- dersom du utvikler **vedvarende eller alvorlig diaré**

Kort tid etter behandlingsstart og under behandling med Tasmar, kan du få symptomer forårsaket av levodopa, slik som ufrivillige bevegelser og kvalme. Hvis du føler deg uvel, bør du derfor kontakte legen din fordi det kan være nødvendig å endre på doseringen av levodopa.

Andre mulige bivirkninger:

Svært vanlige:

- ufrivillige bevegelser (dyskinesi),
- kvalme, nedsatt appetitt, diaré,
- hodepine, svimmelhet
- søvnproblemer, somnolens,
- følelse av svimmelhet når du står oppreist, (ortostatisk lidelse),
- mental forvirring og hallusinasjoner
- bevegelsesdysfunksjon med ufrivillige muskelsammentrekninger eller sviktende balanse i normal muskelspenning (dystoni),
- sterke drømmer

Vanlige:

- bryst smerter
- forstoppelse, fordøyelsesbesvær, magesmerter, oppkast, tørr munn,
- besvimelse
- økt svetting,
- influensa og influensalignende symptomer
- mindre frivillige og ufrivillige bevegelser (hypokinesi)
- infeksjon i øvre del av luftveiene
- økning av gitte leverenzymmer
- misfarget urin.

Mindre vanlige:

- leverskader, i sjeldne tilfeller med fatal utgang

Sjeldne:

- Alvorlige symptomer på muskelstivhet, feber eller mental forvirring (neuroleptikasyndrom), når antiparkinsonbehandlingen trappes kraftig ned eller avsluttes.
- Impulskontrollforstyrrelser (manglende evne til å motstå impuls til å utføre handlinger som kan være skadelig).

Som for eksempel:

- Sterk impuls til overdreven gambling til tross for alvorlige personlige eller familiære konsekvenser.
- Endret eller økt seksuell interesse og atferd som bekymrer deg eller andre, for eksempel økt seksualdrift
- Ukontrollerbar overdreven shopping eller forbruk.
- Overspising (spise store mengder mat på kort tid) eller tvangsspising (spise mer mat enn normalt og mer enn det som er nødvendig for å stille sulten).

Informér legen din hvis du opplever noen av disse atferdsendringene, slik at legen kan vurdere hvordan symptomene kan håndteres eller reduseres.

Hvis noen bivirkninger blir alvorlige eller om du får bivirkninger som ikke er nevnt i dette pakningsvedlegget, informer din lege eller apotek.

Melding av bivirkninger

Kontakt lege eller apotek, dersom du opplever bivirkninger, inkludert mulige bivirkninger som ikke er nevnt i dette pakningsvedlegget. Du kan også melde fra om bivirkninger direkte via meldeskjema som finnes på nettsiden til Statens legemiddelverk. www.legemiddelverket.no/pasientmelding. Ved å melde fra om bivirkninger bidrar du med informasjon om sikkerheten ved bruk av dette legemidlet.

5. Oppbevaring av Tasmar

Oppbevares utilgjengelig for barn.

Bruk ikke Tasmar etter utløpsdatoen som er angitt på pakningen.

Dette legemidlet krever ingen spesielle oppbevaringsbetingelser.

Bruk ikke Tasmar tabletter dersom de ser ut til å være skadet.

6. Innholdet i pakningen og ytterligere informasjon

Innehold i Tasmar

- Virkestoff er tolkapon (200 mg i hver filmdrasjerte tablett)
- Hjelpetoffer er:
Tablettkjerne: Kalsiumhydrogenfosfat, mikrokrySTALLinsk cellulose, povidon K30, natriumstivelsesglykolat, laktosemonohydrat, talkum, magnesiumstearat.
Filmdrasjering: Hydroxypropylmetylcellulose, talkum, gult jernoksid (E 172), etylcellulose, titandioksid, triacetin, natriumlaurylsulfat.

Hvordan Tasmar ser ut og innholdet i pakningen

Tasmar er en mørk lysegul, oval filmdrasjert tablett. "TASMAR" og "200" er preget inn på den ene siden. Tasmar filmdrasjerte tabletter inneholder 200 mg tolkapon og finnes i blisters i pakninger med 30 og 60 tabletter og glassflasker med 100 tabletter.

Det er mulig at ikke alle pakningsstørrelser er markedsført.

Innehaver av markedsføringstillatelsen:

Meda AB
Pipers väg 2A
S-170 09 Solna
Sverige

Tilvirker:

ICN Polfa Rzeszów S.A.
ul. Przemysłowa 2
35-959 Rzeszów
Polen

For ytterligere informasjon om dette legemidlet bes henvendelser rettet til den lokale representant for innehaveren av markedsføringstillatelsen.

België/Belgique/Belgien

MEDA Pharma S.A./N.V.
Chaussée de la Hulpe 166/
Terhulpesteenweg 166
B-1170 Brussels
Tél/Tel: +32 2 5 04 08 11

Luxembourg/Luxemburg

MEDA Pharma S.A./N.V.
Chaussée de la Hulpe 166/
Terhulpesteenweg 166
B-1170 Brussels
Belgique/Belgien
Tél/Tel: +32 2 5 04 08 11

България

MEDA Pharmaceuticals Switzerland GmbH
представителство за България
Одрин 71-75
1303 София
Тел: +359 2 4177977

Magyarország

MEDA PHARMA Hungary Kereskedelmi Kft.
H-1139 Budapest
Váci ut 91
Tel.: +36 1 236 3410

Česká republika

MEDA Pharma s.r.o.
Kodaňská 1441/46
CZ 100 00 Praha 10
Tel: +420 234 064 203

Malta

Alfred Gera & Sons Ltd.
10, Triq il-Masġar
Qormi QRM 3217
Tel:+356 21 446 205

Danmark

Meda A/S
Solvang 8
DK-3450 Allerød
Tlf: +45 44 52 88 88

Nederland

MEDA Pharma B.V.
Krijgsman 20
NL-1186 DM Amstelveen
Tel: +31 20 751 65 00

Deutschland

MEDA Pharma GmbH & Co. KG
Benzstraße 1
D-61352 Bad Homburg v.d.H.
Tel: + 49 6172 888 01

Norge

Meda A/S
Askerveien 61
N-1384 Asker
Tlf: +47 66 75 33 00

Eesti

Meda Pharma SIA
Parda tn 4
10151 Tallinn
Tel: +372 62 61 025

Österreich

MEDA Pharma GmbH
Guglgasse 15
A-1110 Wien
Tel: + 43 1 86 390 0

Ελλάδα

MEDA Pharmaceuticals A.E.
Ευρυτανίας 3
Χαλάνδρι, 15231
Τηλ: +30 210 6775690
Fax: +30 210 6775695

Polska

Meda Pharmaceuticals Sp.z.o.o.
ul. Domaniewska 39A
02-672 Warszawa
Tel: +48 22 697 7100

España

MEDA Pharma S.L.
Avenida de Castilla, 2
Parque Empresarial San Fernando
Edificio Berlin
E-28830 San Fernando de Henares (Madrid)
Tel: +34 91 669 93 00

Portugal

MEDA Pharma Produtos Farmacêuticos, SA
Rua do Centro Cultural 13
P-1749-066 Lisboa
Tel: +351 21 842 0300

France

MEDA Pharma
42 rue Washington
75008 Paris
Tél: +33 (0)1 56 64 10 70

Hrvatska

Medical Intertrade d.o.o.
Dr. Franje Tuđmana 3
10431 Sveta Nedelja
Tel: +385 1 3374 010

Ireland

Meda Health Sales Ireland Ltd.
Unit 34/35, Block A Dunboyne Business Park
Dunboyne
IRL - Co Meath
Tel: +353 1 802 66 24

Ísland

Meda AB
Box 906
S-170 09 Solna
Svíþjóð.
Sími: +46 8 630 1900

Italia

Meda Pharma S.p.A.
Via Felice Casati, 20
20124 Milano
Tel: +39 039 73901

Κύπρος

Χρ.Γ. Παπαλοΐζου Λτδ
Λεωφ. Κιλκίς 35
2234 Λατσία
Τηλ. +357 22 49 03 05

Latvija

SIA Meda Pharma
Vienibas gatve 109
LV-1058 Riga, Latvia
Tel.: +371 67616137

România

MEDA Pharmaceuticals Switzerland GmbH
Reprezentanta Romania
Calea Floreasca 141-143, et4
014467 Bucuresti
Tel.: +40 21 230 90 30

Slovenija

MEDA Pharmaceuticals Switzerland GmbH
Podružnica Ljubljana
Cesta 24. junija 23
SI-1231 Ljubljana
Tel: +386 (0)59 096 951

Slovenská republika

MEDA Pharma spol. s r.o.
Trnavská cesta 50
SK-821 02 Bratislava
Tel: +421 2 4914 0172

Suomi/Finland

Meda Oy
Vaisalantie 4/ Vaisalavägen 4
FI-02130 Espoo/ Esbo
Puh/Tel: +358 20 720 9550

Sverige

Meda AB
Box 906
S-170 09 Solna
Tel: +46 8 630 1900

United Kingdom

Meda Pharmaceuticals Ltd.
Skyway House
Parsonage Road
Takeley
Bishop's Stortford
CM22 6PU - UK
Tel: +44 845 460 0000

Lietuva
SIA Meda Pharma
Veiverių g. 134,
LT-46352 Kaunas, Lithuania
Tel. + 370 37330509

Dette pakningsvedlegget ble sist godkjent