

**VEDLEGG I**  
**PREPARATOMTALE**

## 1. LEGEMIDLETS NAVN

Zonisamide Mylan 25 mg harde kapsler  
Zonisamide Mylan 50 mg harde kapsler  
Zonisamide Mylan 100 mg harde kapsler

## 2. KVALITATIV OG KVANTITATIV SAMMENSETNING

### Zonisamide Mylan 25 mg harde kapsler

Hver harde kapsel inneholder 25 mg zonisamid.

### Zonisamide Mylan 50 mg harde kapsler

Hver harde kapsel inneholder 50 mg zonisamid.

### Zonisamide Mylan 100 mg harde kapsler

Hver harde kapsel inneholder 100 mg zonisamid.

For fullstendig liste over hjelpestoffer se pkt. 6.1.

## 3. LEGEMIDDELFORM

Kapsel, hard.

### Zonisamide Mylan 25 mg harde kapsler

En hvit, opak bunn og en hvit, opak topp påtrykt "Z 25" i svart, som inneholder hvitt / nesten hvitt pulver. Hver kapsel, hard er ca. 14,4 mm lang.

### Zonisamide Mylan 50 mg harde kapsler

En hvit, opak bunn og en hvit, opak topp påtrykt "Z 50" i rødt, som inneholder hvitt / nesten hvitt pulver. Hver kapsel, hard er ca. 15,8 mm lang.

### Zonisamide Mylan 100 mg harde kapsler

En hvit, opak bunn og en hvit, opak topp påtrykt "Z 100" i svart, som inneholder hvitt / nesten hvitt pulver. Hver kapsel, hard er ca. 19,3 mm lang.

## 4. KLINISKE OPPLYSNINGER

### 4.1 Indikasjoner

Zonisamide Mylan er indisert som:

- monoterapi ved behandling av partielle anfall, med eller uten sekundær generalisering, hos voksne pasienter med nydiagnostisert epilepsi (se pkt. 5.1)
- tilleggsbehandling ved behandling av partielle anfall, med eller uten sekundær generalisering, hos voksne, ungdom og barn fra 6 års alder.

## 4.2 Dosering og administrasjonsmåte

### Dosering – voksne

#### *Doseøkning og vedlikehold*

Zonisamide Mylan kan tas som monoterapi eller legges til eksisterende behandling hos voksne. Dosen bør titreres ut fra klinisk effekt. Anbefalt doseøkning og vedlikeholdsdoser gis i tabell 1. Noen pasienter, spesielt de som ikke tar CYP3A4-induserende midler, kan respondere på lavere doser.

#### *Seponering*

Når behandlingen med Zonisamide Mylan skal avsluttes skal den seponeres gradvis (se pkt. 4.4). I kliniske studier med voksne pasienter er dosereduksjoner på 100 mg med ukentlige intervaller brukt med samtidig justering av andre antiepileptikadoser (ved behov).

**Tabell 1. Voksne – anbefalt doseøkning og vedlikeholdsregime**

| Behandlingsregime   | Titreringsfase                   |                                     |  | Vanlig vedlikeholdsdose   |
|---|----------------------------------|-------------------------------------|--|---|
|   | Uke 1 + 2                        | Uke 3 + 4                           | Uke 5 + 6  |   |
| Monoterapi – Nydiagnostiserte voksne pasienter                                | 100 mg/døgn (én gang daglig)     | 200 mg/døgn (én gang daglig)        | 300 mg/døgn (én gang daglig)                               | 300 mg per døgn (én gang daglig). Ved behov for en høyere dose: øk med to ukers intervaller, med økninger på 100 mg, inntil maksimalt 500 mg. |
|   |                                  |                                     |  |   |
| Tilleggsbehandling  | Uke 1                            | Uke 2                               | Uke 3 til 5  | 300 til 500 mg per døgn (én gang daglig eller fordelt på to doser).   |
| – med CYP3A4-induserende midler (se pkt. 4.5)                                 | 50 mg/døgn (fordelt på to doser) | 100 mg / døgn (fordelt på to doser) | Øk med ukentlige intervaller, med økninger på 100 mg       |   |
| – uten CYP3A4-induserende midler, eller ved nedsatt nyre- eller leverfunksjon | 50 mg/døgn (fordelt på to doser) | 100 mg / døgn (fordelt på to doser) | Øk med to ukers intervaller, med økninger på inntil 100 mg |   |

### Generelle doseringsanbefalinger for Zonisamide Mylan i spesielle pasientpopulasjoner

#### *Pediatrik populasjon (fra 6 års alder)*

#### *Doseøkning og vedlikehold*

Zonisamide Mylan skal legges til eksisterende behandling hos pediatrike pasienter fra 6 års alder. Dosen må titreres ut fra klinisk effekt. Anbefalt doseøkning og vedlikeholdsdoser er angitt i tabell 2. Noen pasienter, spesielt de som ikke tar CYP3A4-induserende midler, kan respondere på lavere doser.

Leger må gjøre pediatrike pasienter og deres foreldre / omsorgspersoner oppmerksomme på Pasientvarslingsboksen (i pakningsvedlegget) om hvordan hetslag forebygges (se pkt. 4.4: Pediatrik populasjon).

**Tabell 2. Pediatrisk populasjon (fra 6 års alder) – anbefalt doseøkning og vedlikeholdsregime**

| Behandlingsregime                             | Titreringsfase                |  | Vanlig vedlikeholdsdose                      |                                    |
|---|-------------------------------|--|--|------------------------------------|
|   | Uke 1                         | Uke 2 til 8  | Pasienter med vekt 20 til 55 kg <sup>a</sup> | Pasienter med vekt > 55 kg         |
| – med CYP3A4-induserende midler (se pkt. 4.5) | 1 mg/kg/døgn (en gang daglig) | Øk med én <b>ukes intervaller</b> , med økninger på 1 mg/kg  | 6 til 8 mg/kg/døgn (en gang daglig)          | 300 – 500 mg/døgn (en gang daglig) |
| – uten CYP3A4-induserende midler              | <b>Uke 1 + 2</b>              | <b>Uke ≥ 3</b>   | 6 to 8 mg/kg/døgn (en gang daglig)           | 300 – 500 mg/døgn (en gang daglig) |
|   | 1 mg/kg/døgn (en gang daglig) | Øk med <b>to-ukers intervaller</b> , med økninger på 1 mg/kg |  |                                    |

**OBS:**

a. For å sikre at terapeutisk dose opprettholdes skal barnets vekt monitoreres og dosen vurderes ved vektendringer opp til en vekt på 55 kg. Doseregimet er 6 – 8 mg/kg/døgn opp til en maksimaldose på 500 mg/døgn.

Sikkerhet og effekt av zonisamid hos barn under 6 år eller de under 20 kg har ennå ikke blitt fastslått.

Det foreligger begrensede data fra kliniske studier hos pasienter med kroppsvekt under 20 kg. Derfor skal barn over 6 års alder med kroppsvekt under 20 kg behandles med forsiktighet.

Det er ikke alltid mulig å oppnå den nøyaktige beregnede dosen med de kommersielt tilgjengelige kapselstyrkene av zonisamid. I disse tilfellene anbefales det derfor at den totale zonisamiddosen avrundes oppover eller nedover til den nærmeste tilgjengelige dosen som kan oppnås med kommersielt tilgjengelige kapselstyrker av zonisamid (25 mg, 50 mg og 100 mg).

*Seponering*

Når behandling med zonisamid skal stoppes må den reduseres gradvis (se pkt. 4.4.). I kliniske studier av pediatriske pasienter, ble ned-titrering gjennomført ved ukentlige dosereduksjoner i endringer på ca. 2 mg/kg (dvs. i overensstemmelse med planen i Tabell 3).

**Tabell 3. Pediatrisk population (fra 6 års alder) – anbefalt plan for ned-titrering**

| Vekt       | Ukentlig dosereduksjon i endringer på: |
|------------|--|
| 20 – 28 kg | 25 til 50 mg / døgn*                   |
| 29 – 41 kg | 50 til 75 mg / døgn*                   |
| 42 – 55 kg | 100 mg / døgn*                         |
| > 55 kg    | 100 mg / døgn*                         |

**OBS:**

\* Alle doser er én gang daglig.

*Eldre*

Det bør utvises forsiktighet ved behandlingsstart hos eldre pasienter da det er begrenset informasjon om bruk av zonisamid hos disse pasientene. Forskrivere bør også ta hensyn til zonisamids sikkerhetsprofil (se pkt. 4.8).

*Nedsatt nyrefunksjon*

Det må utvises forsiktighet ved behandling av pasienter med nedsatt nyrefunksjon, da det er begrenset informasjon om bruk hos slike pasienter og en langsommere titrering av Zonisamide Mylan kan være nødvendig. Da zonisamid og dets metabolitter utskilles via nyrene, bør det seponeres hos pasienter

som utvikler akutt nyresvikt eller hvis det oppdages en klinisk signifikant vedvarende økning av serumkreatinin.

Hos personer med nedsatt nyrefunksjon var nyreclearance av enkeltdoser av zonisamid positivt korrelert med kreatininclearance. Plasma AUC for zonisamid var økt med 35 % hos personer med kreatininclearance < 20 ml/min.

#### *Nedsatt leverfunksjon*

Bruk hos pasienter med nedsatt leverfunksjon er ikke undersøkt. Bruk hos pasienter med alvorlig nedsatt leverfunksjon anbefales derfor ikke. Det må utvises forsiktighet ved behandling av pasienter med lett til moderat nedsatt leverfunksjon, og langsommere titrering av Zonisamide Mylan kan være nødvendig.

#### Administrasjonsmåte

Zonisamide Mylan harde kapsler er til oral bruk.

#### *Effekt av mat*

Zonisamide Mylan kan tas med eller uten mat (se pkt. 5.2).

### **4.3 Kontraindikasjoner**

Overfølsomhet overfor virkestoffet eller overfor noen av hjelpestoffene listet opp i pkt. 6.1 eller overfor sulfonamider.

### **4.4 Advarsler og forsiktighetsregler**

#### Uforklarlig utslett

**Alvorlig utslett forekommer i forbindelse med zonisamidbehandling, inkludert tilfeller av Stevens-Johnsons syndrom.**

Det må vurderes å seponere zonisamid hos pasienter som utvikler et ellers uforklarlig utslett. Alle pasienter som utvikler utslett mens de tar zonisamid må følges tett, med ekstra forsiktighet hos pasienter som får samtidige antiepileptika som uavhengig kan utløse hudutslett.

#### Seponeringsanfall

I henhold til gjeldende klinisk praksis må seponering av zonisamid hos pasienter med epilepsi foretas ved gradvis dosereduksjon, for å redusere muligheten for anfall ved seponering. Det er ikke tilstrekkelige data for seponering av samtidige antiepileptika straks det er oppnådd anfallskontroll med zonisamid i tilleggssituasjon, for å oppnå monoterapi med zonisamid. Seponering av samtidige antiepileptika må derfor foretas med forsiktighet.

#### Sulfonamidreaksjoner

Zonisamid er et benzisoksazolderivat som inneholder en sulfonamidgruppe. Alvorlige immunbaserte bivirkninger som er forbundet med legemidler inneholdende en sulfonamidgruppe er utslett, allergisk reaksjon og store hematologiske forstyrrelser, inkludert aplastisk anemi, som i svært sjeldne tilfeller kan være fatalt.

Tilfeller av agranulocytose, trombocytopeni, leukopeni, aplastisk anemi, pancytopeni og leukocytose er rapportert. Det foreligger ikke tilstrekkelig informasjon til å vurdere en eventuell sammenheng mellom dose og behandlingsvarighet og disse hendelsene.

#### Akutt myopi og sekundært vinkelblokkglaukom

Et syndrom som består av akutt myopi forbundet med sekundært vinkelblokkglaukom, har vært rapportert hos voksne og pediatriske pasienter som fikk zonisamid. Symptomer omfatter akutt innsettende redusert synsskarphet og/eller smerter i øyet. Oftalmologiske funn kan omfatte myopi, at det indre kammeret blir grunnere og okulær hyperemi (rødhet) samt økt intraokulært trykk. Dette

syndromet kan være forbundet med supraciliær effusjon med forskyvning av linsen og iris fremover, med sekundært vinkelblokkglaukom. Symptomene kan oppstå i løpet av timer til uker etter at behandlingen er påbegynt. Behandlingen omfatter raskest mulig seponering av zonisamid etter vurdering av behandlende lege, samt egnede tiltak for å redusere intraokulært trykk. Forhøyet intraokulært trykk av enhver etiologi kan føre til alvorlige følgesykdommer, inkludert permanent synstap, dersom det ikke blir behandlet. Det skal utvises forsiktighet ved behandling med zonisamid av pasienter med tidligere øyelidelser.

#### Selvmodstanker og selvmordsrelatert adferd

Selvmodstanker og selvmordsrelatert adferd er rapportert hos pasienter behandlet med antiepileptiske legemidler for flere indikasjoner. En meta-analyse av randomiserte placebokontrollerte forsøk med antiepileptika har vist en liten økning i risiko for selvmordstanker og selvmordsrelatert adferd. Mekanismen bak denne risikoen er ikke kjent og tilgjengelige data kan ikke utelukke muligheten for økt risiko ved behandling med zonisamid.

Pasientene bør derfor overvåkes for tegn på selvmordstanker eller selvmordsrelatert adferd, og nødvendig behandling bør vurderes. Pasienter (og pårørende) bør oppfordres til å kontakte medisinsk hjelp omgående dersom selvmordstanker eller selvmordsrelatert adferd oppstår.

#### Nyrestein

Noen pasienter, spesielt de med predisposisjon for nyrestein, kan ha økt risiko for nyresteindannelse og ledsagende tegn og symptomer som nyrekolikk, nyresmerter eller smerter i siden. Nyrestein kan medføre kronisk nyreskade. Risikofaktorer for nyrestein inkluderer tidligere steindannelse, familiebakgrunn med nyrestein og hyperkalsuri. Ingen av disse risikofaktorene kan med sikkerhet forutsi steindannelse under behandling med zonisamid. I tillegg kan pasienter som tar andre legemidler forbundet med nyrestein ha økt risiko. Økt væskeinntak og urinproduksjon kan bidra til å redusere risikoen for steindannelse, spesielt hos de med disponerende risikofaktorer.

#### Metabolsk acidose

Hyperkloremisk, ikke-aniondifferanse, metabolsk acidose (dvs. redusert serumbikarbonat under normalt referanseområde i fravær av kronisk respiratorisk alkalose) er forbundet med zonisamid behandling. Denne metabolske acidosen skyldes bikarbonattap via nyrene som følge av zonisamids hemmende effekt på karboanhydrase. Slik elektrolyttubalanse er sett ved bruk av zonisamid i placebokontrollerte kliniske studier og etter markedsføring. Zonisamidindusert metabolsk acidose oppstår vanligvis tidlig i behandlingen, men tilfeller kan oppstå når som helst under behandling. Mengden bikarbonat reduseres med er vanligvis liten til moderat (gjennomsnittlig reduksjon på ca. 3,5 mEqv/l ved døgndoser på 300 mg hos voksne). I sjeldne tilfeller kan pasienter få mer alvorlig reduksjon. Tilstander eller behandlinger som disponerer for acidose (som nyresykdom, alvorlig respirasjonssykdom, status epilepticus, diaré, kirurgi, ketogen diett og legemidler) kan være additive til zonisamids bikarbonatsenkende effekt.

Metabolsk acidose kan potensielt føre til hyperammonemi, som er blitt rapportert med eller uten encefalopati under behandling med zonisamid. Risikoen for hyperammonemi kan øke hos pasienter som samtidig tar andre legemidler som kan forårsake hyperammonemi (f.eks. valproat), eller som har en underliggende ureasyklusforstyrrelse eller redusert mitokondrieaktivitet i leveren. Hos pasienter som utvikler uforklarlig letargi eller endringer i mental status under behandling med zonisamid, anbefales det å vurdere hyperammonemisk encefalopati og å måle ammoniakkverdier.

Risiko for zonisamidindusert metabolsk acidose synes å være mer hyppig og alvorlig hos yngre pasienter. Egnert vurdering og måling av serumbikarbonatnivåer bør foretas hos pasienter som tar zonisamid og har underliggende tilstander som kan øke acidoserisikoen, hos pasienter som har økt risiko for negative følger av metabolsk acidose og hos pasienter med symptomer på metabolsk acidose. Hvis metabolsk acidose utvikles og vedvarer, bør det vurderes å redusere dosen eller seponere zonisamid (ved gradvis seponering eller reduksjon av terapeutisk dose) siden osteopeni kan utvikles. Hvis det besluttes at pasienten skal fortsette med zonisamid til tross for vedvarende acidose, bør alkalibehandling vurderes.

Zonisamid bør brukes med forsiktighet hos voksne pasienter som samtidig behandles med karboanhydrasehemmere som topiramate eller acetazolamid, da det ikke er tilstrekkelige data til å utelukke en farmakodynamisk interaksjon (se også pkt. 4.4 Pediatrisk populasjon og pkt. 4.5).

#### Heteslag

Tilfeller av redusert svetting og forhøyet kroppstemperatur er rapportert, hovedsakelig hos pediatriske pasienter (se pkt. 4.4 Pediatrisk populasjon for fullstendig advarsel). Det bør utvises forsiktighet hos voksne når zonisamid forskrives sammen med andre legemidler som disponerer pasienter for varmerelaterte lidelser, som karboanhydrasehemmere og legemidler med antikolinerg aktivitet (se også pkt. 4.4 Pediatrisk populasjon.)

#### Pankreatitt

Hos pasienter som tar zonisamid og utvikler klinisk tegn og symptomer på pankreatitt, anbefales det at nivåer av pankreaslipase og -amylase kontrolleres. Ved åpenbar pankreatitt i fravær av annen klar årsak, anbefales det at seponering av zonisamid vurderes og relevant behandling startes.

#### Rabdomyolyse

Hos pasienter som tar zonisamid og utvikler alvorlige muskelsmerter og/eller svakhet, med eller uten feber, anbefales det at markører for muskelskade sjekkes, inkludert serumnivåer av kreatinkinase og aldolase. Hvis de er forhøyet i fravær av annen klar årsak som traume eller grand mal-anfall, anbefales det at seponering av zonisamid vurderes og relevant behandling startes.

#### Fertile kvinner

Fertile kvinner må bruke sikker prevensjon under behandling med zonisamid, og i én måned etter seponering (se pkt. 4.6). Zonisamid skal ikke brukes hos fertile kvinner og som ikke bruker sikker prevensjon med mindre det er nødvendig, og kun hvis den potensielle nytten anses å rettferdiggjøre risikoen for fosteret. Spesialistråd skal gis til kvinner som behandles med zonisamid og som kan bli gravide. Kvinnen skal informeres grundig om og forstå de mulige virkningene av zonisamid på fosteret og disse risikoene sett i forhold til nytten skal diskuteres med pasienten før behandlingen starter. Før oppstart av behandling med Zonisamide Mylan hos en kvinne som kan bli gravid, skal en graviditetstest vurderes. Kvinner som planlegger å bli gravide skal møte sine spesialister for å revurdere behandlingen med zonisamid og vurdere andre behandlingsmuligheter før de blir gravide og før de slutter med prevensjon. Kvinner som kan bli gravide skal rådes til å kontakte legen sin umiddelbart dersom de blir gravide eller tror at de kan være gravide mens de tar Zonisamide Mylan. Leger som behandler pasienter med zonisamid skal sørge for at pasientene er grundig informert om behovet for å bruke hensiktsmessig, sikker prevensjon, og bør bruke klinisk skjønn ved vurdering av om orale antikonseptiva, eller dosene av komponentene i orale antikonseptiva, er egnet, ut fra den enkelt pasients kliniske situasjon.

#### Kroppsvekt

Zonisamid kan gi vekttap. Kosttilskudd eller økt matinntak kan vurderes hvis pasienten taper vekt eller er undervektig ved bruk av dette legemidlet. Ved betydelig, uønsket vekttap bør seponering av zonisamid vurderes. Vekttap er potensielt mer alvorlig hos barn (se pkt. 4.4 Pediatrisk populasjon).

#### Pediatrisk populasjon

Advarslene og forsiktighetsreglene som er nevnt ovenfor gjelder også ungdom og pediatriske pasienter. Advarslene og forsiktighetsreglene som er nevnt nedenfor er mer relevante for ungdom og pediatriske pasienter.

## *Heteslag og dehydrering*

### Forebygging av overoppheting og dehydrering hos barn

Zonisamid kan gjøre at barn svetter mindre og blir overopphetet, og dersom barnet ikke behandles kan dette føre til hjerneskade og død. Barn er mest utsatte spesielt i varmt vær.

Når et barn tar zonisamid:

- Må barnet holdes avkjølt spesielt i varmt vær
- Må barnet unngå hard fysisk trening spesielt når det er varmt i været
- Må barnet drikke rikelig med kaldt vann
- Må barnet ikke ta noen av de følgende legemidlene: karboanhydrasehemmere (som topiramid og acetazolamid), og antikolinerge midler (som klomipramin, hydroksyzin, difenhydramin, haloperidol, imipramin og oksybutinin).

#### **DERSOM NOE AV DET FØLGENDE OPPSTÅR TRENGER BARNET ØYEBLICKELIG MEDISINSK VURDERING:**

Huden føles veldig varm med lite eller ingen svette, eller at barnet blir forvirret eller har muskelkramper, eller at barnets puls eller pust blir rask.

- Ta barnet til et kjølig, skyggefullt sted
- Hold barnets hud kjølig med vann
- Gi barnet kaldt vann å drikke

Tilfeller av redusert svetting og forhøyet kroppstemperatur har hovedsakelig vært rapportert hos pediatriske pasienter. Heteslag som krever sykehusbehandling har vært diagnostisert i noen tilfeller. Heteslag som krevde sykehusbehandling og medførte død har vært rapportert. De fleste hendelser oppsto i varmeperioder. Leger må diskutere det potensielle alvorlet ved heteslag, i hvilke situasjoner dette kan oppstå, så vel som hva som skal gjøres dersom tegn eller symptomer skulle oppstå, med pasienter og deres omsorgspersoner. Pasienter og deres omsorgspersoner må advares om å passe på å opprettholde væskebalanse og unngå høye temperaturer og harde fysiske belastninger avhengig av pasientens tilstand. Forskrivende lege skal gjøre pediatriske pasienter og deres foreldre/omsorgspersoner oppmerksomme på rådene i pakningsvedlegget om hvordan forebygge heteslag og overoppheting hos barn. Ved tegn eller symptomer på dehydrering, redusert svetteproduksjon eller forhøyet kroppstemperatur, bør seponering av zonisamid vurderes.

Zonisamid skal ikke benyttes som tilleggsbehandling hos pediatriske pasienter som får andre legemidler som predisponerer for varmerelaterte lidelser, som karboanhydrasehemmere og legemidler med antikolinerg aktivitet.

#### *Kroppsvekt*

Vekttap med påfølgende redusert allmenntilstand og manglende inntak av antiepileptika har vært relatert til et fatalt resultat (se pkt. 4.8). Zonisamid er ikke anbefalt til pediatriske pasienter med undervekt (definert i henhold til WHO's aldersjusterte BMI-kategorier) eller redusert appetitt.

Insidensen av redusert kroppsvekt er konsistent over alle aldersgrupper (se pkt. 4.8), og gitt det potensielle alvorlet av vekttap hos barn skal vekt overvåkes i denne populasjonen. Kosttilskudd eller økt fødeinntak må vurderes dersom pasientens vektøkning ikke er i samsvar med vekstkurver, ellers må zonisamid seponeres.

Det foreligger begrensede data fra kliniske studier hos pasienter med kroppsvekt under 20 kg. Derfor skal barn over 6 års alder med kroppsvekt under 20 kg behandles med forsiktighet. Langtidseffekten av vekttap på vekst og utvikling i den pediatriske populasjon er ukjent.

#### *Metabolsk acidose*

Risikoen for zonisamid-indusert metabolsk acidose synes å være hyppigere og mer alvorlig hos barn og ungdom. Egnet vurdering og måling av serumbikarbonatnivåer må foretas i denne populasjonen (se



pkt. 4.4 – Metabolsk acidose for fullstendig advarsel; se pkt. 4.8 for forekomst av lavt bikarbonat). Langtidseffekten av lave bikarbonatnivåer på vekst og utvikling i den pediatriske populasjon er ukjent.

Zonisamid skal ikke benyttes som tilleggsbehandling hos pediatriske pasienter som behandles med andre karboanhydrasehemmere som topiramat og acetazolamid (se pkt. 4.5).

#### *Nyrestein*

Nyrestein har forekommet hos pediatriske pasienter (se pkt. 4.4 Nyrestein for fullstendig advarsel). Noen pasienter, spesielt de som er predisponert for nyrestein, kan ha forhøyet risiko for å danne nyrestein og ledsagende tegn og symptomer som nyrekolikk, nyresmerter eller smerter i siden. Nyrestein kan føre til kronisk nyreskade. Risikofaktorer for nyrestein inkluderer tidligere steindannelse, en familiehistorie med nyrestein og hyperkalsuri. Ingen av disse risikofaktorer kan med sikkerhet forutsi steindannelse under zonisamidbehandling. Økt væskeinntak og urinproduksjon kan bidra til å redusere faren for steindannelse, spesielt hos de med disponerende risikofaktorer. Ultralyd av nyrer bør foretas etter legens vurdering. Dersom nyrestein oppdages skal zonisamid seponeres.

#### *Leverdysfunksjon*

Forhøyede nivåer av leverfunksjonsparametre som alanin-aminotransferase (ALAT), aspartat-aminotransferase (ASAT), gamma-glutamyltransferase (GGT) og bilirubin har forekommet hos pediatriske pasienter og ungdom, uten noe konsistent mønster i de observerte verdier over øvre normalområde. Ved mistanke om en hepatisk hendelse skal uansett leverfunksjon følges og seponering av zonisamid vurderes.

#### *Effekt på læring*

Lærevansker hos pasienter som lider av epilepsi har vært assosiert med den underliggende patologi og/eller behandling med antiepileptika. I en zonisamid placebo-kontrollert studie hos barn og ungdom var andelen pasienter med lærevansker større i zonisamid-gruppen sammenlignet med placebogruppen.

Dette legemidlet inneholder mindre enn 1 mmol natrium (23 mg) i hver kapsel, og er så godt som «natriumfritt».

## **4.5 Interaksjon med andre legemidler og andre former for interaksjon**

### Effekt av zonisamid på cytokrom P450-enzym

*In vitro*-studier med humane levermikrosomer viste ingen eller liten (< 25 %) hemming av cytokrom P450-isozym 1A2, 2A6, 2B6, 2C8, 2C9, 2C19, 2D6, 2E1 og 3A4 ved zonisamidnivåer på ca. det dobbelte eller mer enn klinisk relevante ubundne serumkonsentrasjoner. Zonisamid forventes derfor ikke å påvirke farmakokinetikken til andre legemidler via cytokrom P450-medierte mekanismer, som vist for karbamazepin, fenytoin, etinyløstradiol og desipramin *in vivo*.

### Potensiale for at zonisamid påvirker andre legemidler

#### *Antiepileptika*

Hos epilepsipasienter ga ”steady state”-dosering med zonisamid ingen klinisk relevante farmakokinetiske effekter på karbamazepin, lamotrigin, fenytoin eller natriumvalproat.

#### *Orale antikonseptiva*

I kliniske studier med friske forsøkspersoner påvirket ikke ”steady state”-dosering med zonisamid serumkonsentrasjoner av etinyløstradiol eller noretisteron i et kombinert oralt antikonseptivum.

#### *Karboanhydrasehemmere*

Zonisamid bør brukes med forsiktighet hos voksne pasienter som samtidig behandles med karboanhydrasehemmere som topiramat og acetazolamid, da det er ikke tilstrekkelige data til å utelukke en mulig farmakodynamisk interaksjon (se pkt. 4.4: Pediatrisk populasjon).

Zonisamid skal ikke benyttes som tilleggshandling hos pediatriske pasienter som behandles med andre karboanhydrasehemmere som topiramid og acetazolamid (se pkt. 4.4 Pediatrisk populasjon).

#### *P-gp-substrat*

En *in vitro*-studie viser at zonisamid er en svak hemmer av P-gp (MDR1) med en IC<sub>50</sub> på 267 µmol/l, og det foreligger en teoretisk mulighet for at zonisamid kan påvirke farmakokinetikken til legemidler som er P-gp-substrater. Forsiktighet anbefales ved oppstart og seponering av zonisamidbehandling og ved endring av zonisamiddosen hos pasienter som også får legemidler som er P-gp-substrater (f.eks. digoksin, kinidin).

#### Potensielle legemiddelinteraksjoner som påvirker zonisamid

I kliniske studier hadde samtidig administrasjon av lamotrigin ingen åpenbar effekt på zonisamids farmakokinetikk. Kombinasjon av zonisamid og andre legemidler som kan gi nyrestein kan øke risikoen for å utvikle nyrestein. Samtidig administrasjon av slike legemidler bør derfor unngås.

Zonisamid metaboliseres delvis av CYP3A4 (reduktiv spaltning), og også av N-acetyltransferaser og ved konjugering med glukuronsyre. Substanser som kan indusere eller hemme disse enzymene kan derfor påvirke zonisamids farmakokinetikk:

- Enzyminduksjon: Eksponering for zonisamid er lavere hos epilepsipasienter som får CYP3A4-induserende midler som fenytoin, karbamazepin og fenobarbital. Disse effektene er sannsynligvis ikke av klinisk signifikans når zonisamid legges til eksisterende behandling, men endringer i zonisamidkonsentrasjoner kan forekomme hvis samtidige CYP3A4-induserende antiepileptika eller andre legemidler seponeres, dosejusteres eller innføres, og justering av zonisamiddosen kan være nødvendig. Rifampicin er en potent CYP3A4-induktør. Hvis samtidig administrasjon er nødvendig bør pasienten følges tett og dosen av zonisamid og andre CYP3A4-substrater justeres etter behov.
- CYP3A4-hemming: Ut fra kliniske data synes ikke kjente spesifikke og uspesifikke CYP3A4-hemmere å ha klinisk relevant effekt på zonisamids farmakokinetiske eksponeringsparametre. ”Steady state”-dosering av ketokonazol (400 mg/døgn) eller cimetidin (1200 mg/døgn) hadde ingen klinisk relevante effekter på enkeltdosefarmakokinetikken til zonisamid gitt til friske forsøkspersoner. Endring av zonisamiddosering skulle derfor ikke være nødvendig ved samtidig administrasjon av kjente CYP3A4-hemmere.

#### Pediatrisk populasjon

Interaksjonsstudier har kun blitt utført hos voksne.

## **4.6 Fertilitet, graviditet og amming**

### Fertile kvinner

Fertile kvinner må bruke sikker prevensjon under behandling med zonisamid, og i én måned etter seponering.

Zonisamid skal ikke brukes hos fertile kvinner som ikke bruker sikker prevensjon med mindre det er nødvendig, og kun hvis den potensielle nytten anses å rettferdiggjøre risikoen for fosteret.

Spesialistråd skal gis til fertile kvinner som behandles med zonisamid. Kvinnen skal informeres grundig om og forstå de mulige virkningene av Zonisamide Mylan på fosteret, og disse risikoene sett i forhold til nytten skal diskuteres med pasienten før behandlingen starter. Graviditetstest skal vurderes før oppstart av behandling med zonisamid hos kvinner som kan bli gravide. Kvinner som planlegger å bli gravide skal møte sine spesialister for å revurdere behandlingen med zonisamid og vurdere andre behandlingsmuligheter før de blir gravide og før de slutter med prevensjon.

Som med alle antiepileptiske legemidler, skal brå seponering av zonisamid unngås, da dette kan føre til gjennombruddsanfall som kan ha alvorlige konsekvenser for kvinnen og det ufødte barnet. Risikoen for fødselsdefekter øker med en faktor på 2 til 3 hos barn født av mødre som er behandlet med et

antiepileptisk legemiddel. De hyppigst rapporterte fødselsdefektene er kløft i leppen, kardiovaskulære misdannelser og nevralrørsdefekt. Behandling med flere antiepileptiske legemidler kan være forbundet med en høyere risiko for medfødte misdannelser enn ved monoterapi.

#### Graviditet

Det er begrenset mengde data på bruk av zonisamid hos gravide kvinner. Dyrestudier har vist reproduksjonstoksiske effekter (se pkt. 5.3). Hos mennesker er potensiell risiko for store medfødte misdannelser og nevrologiske utviklingsforstyrrelser ukjent.

Data fra en registerstudie antyder en økning i andel av barn som fødes med lav fødselsvekt (LBW), før termin eller er små for gestasjonsalder (SGA). Disse økningene er fra omtrent 5 % til 8 % for LBW, fra omtrent 8 % til 10 % for fødsel før terminen og fra omtrent 7 % til 12 % for SGA, og er sammenlignet med mødre som ble behandlet med lamotrigin monoterapi.

Zonisamid skal ikke brukes under graviditet med mindre det er nødvendig, og kun hvis den potensielle nytten anses å rettferdiggjøre risikoen for fosteret. Hvis zonisamid forskrives under graviditet, skal pasienten informeres grundig om den potensielle faren for fosteret. I tillegg til nøye overvåking anbefales bruk av den laveste effektive dosen.

#### Amming

Zonisamid skiller ut i morsmelk hos mennesker, og konsentrasjonen i morsmelk er tilsvarende som i morens plasma. Det må tas en beslutning om ammingen skal opphøre eller behandlingen med zonisamid skal avsluttes/avstås fra. På grunn av zonisamids lange retensjonstid i kroppen, må ikke amming startes igjen før en måned etter at zonisamidbehandlingen er fullført.

#### Fertilitet

Det foreligger ikke kliniske data på effektene av zonisamid på fertilitet hos mennesker. Dyrestudier har vist forandringer i fertilitetsparametre (se pkt. 5.3).

### **4.7 Påvirkning av evnen til å kjøre bil og bruke maskiner**

Det er ikke gjort undersøkelser vedrørende påvirkningen på evnen til å kjøre bil eller bruke maskiner. Da noen pasienter kan oppleve døsighet eller konsentrasjonsvansker, spesielt tidlig i behandlingen eller etter en doseøkning, må pasienter imidlertid rådes til å utvise forsiktighet under aktiviteter som krever høy grad av oppmerksomhet, f.eks. bilkjøring og bruk av maskiner.

### **4.8 Bivirkninger**

#### Sammendrag av sikkerhetsprofilen

Zonisamid er gitt til over 1200 pasienter i kliniske studier, hvorav mer enn 400 fikk zonisamid i minst 1 år. I tillegg foreligger det utstrakt erfaring med zonisamid etter lansering i Japan i 1989 og i USA i 2000.

Man skal være oppmerksom på at zonisamid er et benzisoksazolderivat som inneholder en sulfonamidgruppe. Alvorlige immunbaserte bivirkninger som er forbundet med legemidler inneholdende en sulfonamidgruppe er utslett, allergisk reaksjon og store hematologiske forstyrrelser, inkludert aplastisk anemi, som i svært sjeldne tilfeller kan være fatalt (se pkt. 4.4).

De vanligste bivirkningene i kontrollerte tilleggsbehandlingsstudier var søvnighet, svimmelhet og anoreksi. De vanligste bivirkningene i en randomisert, kontrollert monoterapi studie som sammenlignet zonisamid og karbamazepin i depotformulering var redusert bikarbonat, redusert appetitt og vekt tap. Insidensen av markert, unormalt lav serumbikarbonat (en reduksjon til under 17 mEqv/l og på mer enn 5 mEqv/l) var 3,8 %. Insidensen av markert vekt tap på 20 % eller mer var 0,7 %.

### Bivirkningstabell

Bivirkninger forbundet med zonisamid innhentet fra kliniske studier og overvåking etter lansering er vist i tabellen under. Frekvensene er ordnet etter følgende system:

|                |  |
|----------------|--|
| Svært vanlige  | ≥ 1/10                                     |
| Vanlige        | ≥ 1/100 til < 1/10                         |
| Mindre vanlige | ≥ 1/1000 til < 1/100                       |
| Sjeldne        | ≥ 1/10 000 til < 1/1000                    |
| Svært sjeldne  | < 1/10 000                                 |
| Ikke kjent     | kan ikke anslås ut ifra tilgjengelige data |

**Tabell 4. Bivirkninger forbundet med zonisamid som tilleggsbehandling i kliniske studier og etter markedsføring**

| <b>Organklasse-system</b><br>(MedDRA-terminologi)    | <b>Svært vanlige</b>                                      | <b>Vanlige</b>  | <b>Mindre vanlige</b>                                    | <b>Svært sjeldne</b>  |
|--|---|---|--|---|
| <b>Infeksiøse og parasittære sykdommer</b>           |   |   | Pneumoni<br>Urinveisinfeksjon                            |   |
| <b>Sykdommer i blod og lymfatiske organer</b>        |   | Ekkymose  |  | Agranulocytose<br>Aplastisk anemi<br>Leukocytose<br>Leukopeni<br>Lymfadenopati<br>Pancytopeni<br>Trombocytopeni |
| <b>Forstyrrelser i immunsystemet</b>                 |   | Overfølsomhet   |  | Legemiddelindusert overfølsomhets-syndrom<br>Legemiddelutslett med eosinofili og systemiske symptomer           |
| <b>Stoffskifte- og ernærings-betingede sykdommer</b> | Anoreksi  |   | Hypokalemi   | Metabolsk acidose<br>Renal tubulær acidose  |
| <b>Psykiatriske lidelser</b>                         | Uro<br>Irritabilitet<br>Forvirrings-tilstand<br>Depresjon | Affektlabilitet<br>Angst<br>Søvnløshet<br>Psykotiske lidelser   | Sinne<br>Aggresjon<br>Selvmordstanker<br>Selvmordsforsøk | Hallusinasjon   |
| <b>Nevrologiske sykdommer</b>                        | Ataksi<br>Svimmelhet<br>Svekket hukommelse<br>Søvnighet   | Bradyfreni<br>Oppmerksomhets-forstyrrelser<br>Nystagmus<br>Parestesi<br>Tale-forstyrrelser<br>Skjelving | Kramper  | Amnesi<br>Koma<br>Grand mal-anfall<br>Myastenisyndrom<br>Nevroleptisk malignt syndrom<br>Status epilepticus     |

| <b>Organklasse-system</b><br>(MedDRA-terminologi)                        | <b>Svært vanlige</b> | <b>Vanlige</b>  | <b>Mindre vanlige</b>     | <b>Svært sjeldne</b>  |
|--|----------------------|---|---------------------------|---|
| <b>Øyesykdommer</b>  | Diplopi              |   |                           | Vinkelblokkglaukom<br>Smerter i øyet<br>Myopi<br>Uklart syn<br>Redusert synsskarphet        |
| <b>Sykdommer i respirasjons-organer, thorax og mediastinum</b>           |                      |   |                           | Dyspné<br>Aspirasjonspneumoni<br>Sykdommer i respirasjonsorganer<br>Overfølsomhetspneumoni  |
| <b>Gastrointestinale sykdommer</b>                                       |                      | Abdominale smerter<br>Forstoppelse<br>Diaré<br>Dyspepsi<br>Kvalme | Oppkast                   | Pankreatitt   |
| <b>Sykdommer i lever og galleveier</b>                                   |                      |   | Kolecystitt<br>Gallestein | Levercelleskade   |
| <b>Hud- og underhudssykdommer</b>  |                      | Utslett<br>Pruritus<br>Alopeci                                    |                           | Anhidrose<br>Erythema multiforme<br>Stevens-Johnsons syndrom<br>Toksisk epidermal nekrolyse |
| <b>Sykdommer i muskler, bindevev og skjelett</b>                         |                      |   |                           | Rabdomyolyse  |
| <b>Sykdommer i nyre og urinveier</b>                                     |                      | Nyrestein   | Urinstein                 | Hydronefrose<br>Nyresvikt<br>Urinforstyrrelser  |
| <b>Generelle lidelser og reaksjoner på administrasjonsstedet</b>         |                      | Tretthet<br>Influensalikhende sykdom<br>Pyreksi<br>Perifere ødem  |                           |   |
| <b>Undersøkelser</b>   | Redusert bikarbonat  | Vekttap   |                           | Økt blodkreatinkinase<br>Økt blodkreatinin<br>Økt blodurea<br>Unormale leverfunksjonstester |
| <b>Skader, forgiftninger og komplikasjoner ved medisinske prosedyrer</b> |                      |   |                           | Heteslag  |

I tillegg har det vært isolerte tilfeller av brå og uforklarlig død hos epilepsipasienter (Sudden Unexplained Death in Epilepsy Patients – SUDEP) som har fått zonisamid.

**Tabell 5 Bivirkninger i en randomisert, kontrollert monoterapistudie som sammenlignet zonisamid og karbamazepin i depotformulering**

| <b>Organklassesytem<br/>(MedDRA-terminologi<sup>†</sup>)</b>     | <b>Svært vanlige</b> | <b>Vanlige</b>  | <b>Mindre vanlige</b>   |
|--|----------------------|---|---|
| <b>Infeksiøse og parasittære sykdommer</b>                       |                      |   | Urinveisinfeksjon<br>Pneumoni   |
| <b>Sykdommer i blod og lymfatiske organer</b>                    |                      |   | Leukopeni<br>Trombocytopeni   |
| <b>Stoffskifte- og ernæringsbetingede sykdommer</b>              |                      | Redusert appetitt   | Hypokalemi  |
| <b>Psykiatriske lidelser</b>                                     |                      | Uro<br>Depresjon<br>Søvnløshet<br>Humørsvingninger<br>Angst   | Forvirringstilstand<br>Akutt psykose<br>Aggresjon<br>Selvmordstanker<br>Hallusinasjon |
| <b>Nevrologiske sykdommer</b>                                    |                      | Ataksi<br>Svimmelhet<br>Svekket hukommelse<br>Søvnighet<br>Bradyfreni<br>Oppmerksomhetsforstyrrelser<br>Parestesi | Nystagmus<br>Taleforstyrrelser<br>Skjelving<br>Kramper                                |
| <b>Øyesykdommer</b>  |                      | Diplopi   |   |
| <b>Sykdommer i respirasjonsorganer, thorax og mediastinum</b>    |                      |   | Sykdommer i respirasjonsorganer   |
| <b>Gastrointestinale sykdommer</b>                               |                      | Forstoppelse<br>Diaré<br>Dyspepsi<br>Kvalme<br>Oppkast  | Abdominale smerter  |
| <b>Sykdommer i lever og galleveier</b>                           |                      |   | Akutt kolecystitt   |
| <b>Hud- og underhudssykdommer</b>                                |                      | Utslett   | Pruritus<br>Ekkymose  |
| <b>Generelle lidelser og reaksjoner på administrasjonsstedet</b> |                      | Tretthet<br>Pyreksi<br>Irritabilitet  |   |
| <b>Undersøkelser</b>   | Redusert bikarbonat  | Vekttap<br>Økt blodkreatinkinase<br>Økt alaninaminotransferase<br>Økt aspartataminotransferase                    | Unormale urinprøver   |

<sup>†</sup> MedDRA versjon 13.1

## Tilleggsinformasjon om spesielle populasjoner:

### *Eldre*

En samlet analyse av sikkerhetsdata fra 95 eldre forsøkspersoner har vist en relativt høyere rapporteringsfrekvens for perifere ødem og pruritus sammenlignet med voksenpopulasjonen.

Gjennomgang av data fremkommet etter markedsføring indikerer at pasienter over 65 år rapporterer en høyere frekvens enn befolkningen generelt av følgende hendelser: Stevens-Johnsons syndrom (SJS) og legemiddelindusert overfølsomhetssyndrom Drug Induced Hypersensitivity syndrome (DIHS).

### *Pediatrik populasjon*

Bivirkningsprofilen til zonisamid i pediatrike pasienter i alderen 6 til 17 år i placebo-kontrollerte kliniske studier var konsistent med den hos voksne. Blant 465 individer i den pediatrike sikkerhetsdatabasen (inkludert ytterligere 67 individer fra den forlengede delen av den kontrollerte kliniske studien) var det 7 dødsfall (1,5 %; 14,6/1000 person-år): 2 tilfeller av status epileptikus, hvorav ett var relatert til alvorlig vekttap (10 % i løpet av 3 måneder) i et undervektig individ og påfølgende manglende inntak av legemidler; 1 tilfelle av hodeskade/hematom, og 4 dødsfall blant individer med underliggende nevrologisk funksjonssvikt av ulike årsaker (2 tilfeller av pneumoniindusert sepsis/organsvikt, 1 SUDEP og 1 hodeskade).

Totalt 70,4 % av pediatrike individer som fikk ZNS i den kontrollerte studien eller i den fortsatte åpne studien, hadde minst én behandlingsindusert bikarbonatmåling under 22 mmol/l. Varigheten av lave bikarbonatmålinger var også lang (median 188 døgn).

En samlet analyse av sikkerhetsdata på 420 pediatrike individer (183 individer i alderen 6 til 11 år, og 237 individer i alderen 12 til 16 år med en median eksponeringsvarighet på ca. 12 måneder) har vist en relativt høyere rapporteringshyppighet av pneumoni, dehydrering, redusert svetteproduksjon, unormale leverfunksjonstester, mellomørebetennelse, faryngitt, bihulebetennelse og øvre luftveisinfeksjon, hoste, neseblødning og rhinitt, magesmerter, oppkast, utslett og eksem, og feber sammenlignet med den voksne populasjonen (spesielt hos individer under 12 år) og sjeldnere, amnesi, forhøyet kreatinin, lymfadenopati og tromocytopeni. Insidensen av redusert kroppsvekt på 10 % eller mer, var 10,7 % (se pkt. 4.4). I noen tilfeller med vektreduksjon var det en forsinkelse i overgangen til neste Tanner-nivå og i beinutviklingen.

## 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 [det nasjonale meldesystemet som beskrevet i Appendix V](#).

## **4.9 Overdosering**

### Symptomer

Det har vært tilfeller av utilsiktet og tilsiktet overdosering hos voksne og pediatrike pasienter. I noen tilfeller var overdoseringene asymptomatiske, spesielt når oppkast eller tømming oppsto raskt. I andre tilfeller var overdoseringen ledsaget av symptomer som søvnighet, kvalme, gastritt, nystagmus, myokloni, koma, bradykardi, nedsatt nyrefunksjon, hypotensjon og respirasjonsdepresjon. En svært høy plasmakonsentrasjon på 100,1 mikrog/ml zonisamid ble registrert ca. 31 timer etter at en pasient tok en overdose med zonisamid og klonazepam. Pasienten ble komatøs og hadde respirasjonsdepresjon, men fikk tilbake bevisstheten fem dager senere og hadde ikke sekvele.

### Behandling

Ingen spesifikke antidoter for zonisamidoverdosering er tilgjengelige. Etter en mistenkt nylig overdosering kan tømming av maven ved ventrikkelskylling eller ved utløsning av oppkast være indisert med de vanlige forholdsreglene for å beskytte luftveiene. Generell støttebehandling er indisert, inkludert hyppig kontroll av vitale tegn og tett observasjon. Zonisamid har en lang eliminasjonshalveringstid, så dets effekter kan vedvare. Selv om det ikke formelt er undersøkt for

behandling av overdosering, reduserte hemodialyse plasmakonsentrasjoner av zonisamid hos en pasient med nedsatt nyrefunksjon, og kan vurderes som behandling for overdosering hvis klinisk indisert.

## 5. FARMAKOLOGISKE EGENSKAPER

### 5.1 Farmakodynamiske egenskaper

Farmakoterapeutisk gruppe: Antiepileptika, andre antiepileptika, ATC-kode: N03A X15

Zonisamid er et benzisoksazolderivat. Det er et antiepileptikum med svak karboanhydraseaktivitet *in-vitro*. Det er ikke kjemisk beslektet med andre antiepileptika.

#### Virkningsmekanisme

Zonisamids virkningsmekanisme er ikke helt klarlagt, men det synes å virke på spenningsfølsomme natrium- og kalsiumkanaler, og derved avbryte synkronisert nevronal utløsning, redusere spredningen av anfallsutbrudd og avbryte påfølgende epileptisk aktivitet. Zonisamid har også en modulerende effekt på GABA-mediert nevronal hemming.

#### Farmakodynamiske effekter

Zonisamids antikonvulsive aktivitet er undersøkt i en rekke modeller, hos flere arter med induerte eller naturlige anfall, og zonisamid synes å virke som et bredspektret antiepileptikum i disse modellene. Zonisamid forebygger maksimale elektroshokkanfall og begrenser anfallsspredning, inkludert spredning av anfall fra cortex til subkortikale strukturer og undertrykker epileptogen fokusaktivitet. I motsetning til fenytoin og karbamazepin virker zonisamid fortrinnsvis på anfall med opphav i cortex.

#### Klinisk effekt og sikkerhet

##### *Monoterapi ved partielle anfall, med eller uten sekundær generalisering*

Effekt av zonisamid som monoterapi ble fastslått i en dobbeltblindet, parallellgruppe, likeverdighetssammenligning med karbamazepin i depotformulering (PR) hos 583 voksne forsøkspersoner med nydiagnostiserte partielle anfall, med eller uten sekundære generaliserte tonisk-kloniske anfall. Forsøkspersonene ble randomisert til karbamazepin eller zonisamid og fikk behandling i inntil 24 måneder avhengig av respons. Forsøkspersonene ble titrert til første måldose på 600 mg karbamazepin eller 300 mg zonisamid. Forsøkspersoner som fikk et anfall ble titrert til neste måldose, dvs. 800 mg karbamazepin eller 400 mg zonisamid. Forsøkspersoner som fikk et ytterligere anfall ble titrert til maksimal måldose på 1200 mg karbamazepin eller 500 mg zonisamid. Forsøkspersoner som var anfallsfrie i 26 uker på måldosenivået fortsatte med denne dosen i ytterligere 26 uker.



Hovedresultater fra studien presenteres i denne tabellen:

**Tabell 6 Effektresultater fra monoterapistudie 310**

|  | <b>Zonisamid</b> | <b>Karbamazepin</b> |           |                    |
|--|------------------|---------------------|-----------|--------------------|
| n (ITT-populasjon)   | 281              | 300                 |           |                    |
| <b>Seks måneders anfallsfrihet</b>                                   |                  |                     | Forskjell | CI <sub>95</sub> % |
| PP-populasjon*   | 79,4 %           | 83,7 %              | -4,5 %    | -12,2 %, 3,1 %     |
| ITT-populasjon   | 69,4 %           | 74,7 %              | -6,1 %    | -13,6 %, 1,4 %     |
| < 4 anfall i 3 måneders baselineperiode                              | 71,7 %           | 75,7 %              | -4,0 %    | -11,7 %, 3,7 %     |
| > 4 anfall i 3 måneders baselineperiode                              | 52,9 %           | 68,9 %              | -15,9 %   | -37,5 %, 5,6 %     |
|  |                  |                     |           |                    |
| <b>Tolv måneders anfallsfrihet</b>                                   |                  |                     |           |                    |
| PP-populasjon  | 67,6 %           | 74,7 %              | -7,9 %    | -17,2 %, 1,5 %     |
| ITT-populasjon   | 55,9 %           | 62,3 %              | -7,7 %    | -16,1 %, 0,7 %     |
| ≤ 4 anfall i 3 måneders baselineperiode                              | 57,4 %           | 64,7 %              | -7,2 %    | -15,7 %, 1,3 %     |
| > 4 anfall i 3 måneders baselineperiode                              | 44,1 %           | 48,9 %              | -4,8 %    | -26,9 %, 17,4 %    |
|  |                  |                     |           |                    |
| <b>Anfallsundergruppe (6 måneders anfallsfrihet – PP-populasjon)</b> |                  |                     |           |                    |
| Alle partielle   | 76,4 %           | 86,0 %              | -9,6 %    | -19,2 %, 0,0 %     |
| Enkle partielle  | 72,3 %           | 75,0 %              | -2,7 %    | -20,0 %, 14,7 %    |
| Komplekse partielle  | 76,9 %           | 93,0 %              | -16,1 %   | -26,3 %, -5,9 %    |
| Alle generaliserte tonisk-kloniske                                   | 78,9 %           | 81,6 %              | -2,8%     | -11,5 %, 6,0 %     |
| Sekundære tonisk-kloniske  | 77,4 %           | 80,0 %              | -2,6 %    | -12,4 %, 7,1 %     |
| Generaliserte tonisk-kloniske  | 85,7 %           | 92,0 %              | -6,3 %    | -23,1 %, 10,5 %    |
|  |                  |                     |           |                    |

PP = Per protokoll-populasjon, ITT = "Intent To Treat"-populasjon

\*Primært endepunkt

*Tilleggsbehandling ved behandling av partielle anfall, med eller uten sekundær generalisering, hos voksne*

Hos voksne er effekt av zonisamid vist i 4 dobbeltblinde, placebokontrollerte studier med perioder på inntil 24 uker med dosering én eller to ganger daglig. Disse studiene viste at median reduksjon av frekvensen av partielle anfall er relatert til zonisamiddosen med vedvarende effekt ved doser på 300 – 500 mg per døgn.

#### Pediatrik populasjon

*Tilleggsbehandling ved behandling av partielle anfall, med eller uten sekundær generalisering, hos ungdom og pediatriske pasienter (fra 6 års alder)*

Hos pediatriske pasienter (fra 6 års alder), er effekten av zonisamid vist i en dobbel-blind, placebokontrollert studie som omfattet 207 individer og hadde en behandlingsvarighet opp til 24 uker. En reduksjon i anfallsfrekvens på 50 % eller mer fra baseline i løpet av perioden på 12 uker med stabil dose ble observert hos 50 % av de zonisamid-behandlede individene og hos 31 % av de pasientene som fikk placebo.

Spesielle sikkerhetsforhold som oppsto i de pediatrike studiene var: redusert appetitt og vekttap, reduserte bikarbonatnivåer, økt risiko for nyrestein og dehydrering. Alle disse effektene særlig vekttap, kan ha negativ betydning for vekst og utvikling, og kan medføre generelt redusert helse. Samlet sett er det begrensede data på effekt vekst og utvikling over lengre tid.

## 5.2 Farmakokinetiske egenskaper

### Absorpsjon

Zonisamid absorberes nesten fullstendig etter oral administrasjon, og når vanligvis maksimale serum- eller plasmakonsentrasjoner innen 2 til 5 timer etter dosering. "First pass"-metabolismen antas å være ubetydelig. Absolutt biotilgjengelighet er anslått å være ca. 100 %. Oral biotilgjengelighet påvirkes ikke av føde, selv om maksimale plasma- og serumkonsentrasjoner kan oppnås forsinket.

Zonisamids AUC og  $C_{max}$ -verdier økte nesten lineært etter enkeltdoser i doseområdet 100 – 800 mg og etter gjentatte doser i doseområdet 100 – 400 mg én gang daglig. Økningen ved "steady state" var noe høyere enn forventet ut fra dosen, sannsynligvis på grunn av den mettbare bindingen av zonisamid til erytrocytter. "Steady state" ble oppnådd innen 13 dager. Akkumulering forekommer i noe høyere grad enn forventet i forhold til enkeltdosering.

### Distribusjon

Zonisamid er 40 – 50 % bundet til humane plasmaproteiner, og *in vitro*-studier viser at dette er upåvirket av nærvær av forskjellige antiepileptika (dvs. fenytoin, fenobarbital, karbamazepin og natriumvalproat). Tilsynelatende distribusjonsvolum er ca. 1,1 – 1,7 l/kg hos voksne og indikerer at zonisamid i stor grad distribueres til vev. Erytrocytt/plasmaforholdet er ca. 15 ved lave konsentrasjoner og ca. 3 ved høyere konsentrasjoner.

### Biotransformasjon

Zonisamid metaboliseres hovedsakelig ved CYP3A4s reductive spaltning av benzisokszazolringen i modersubstansen, som danner 2-sulfamoylacylphenol (SMAP) og også ved N-acetylering. Modersubstansen og SMAP kan i tillegg glukuronideres. Metabolittene, som ikke kunne påvises i plasma, har ikke antikonvulsiv aktivitet. Det er ingen holdepunkter for at zonisamid induserer sin egen metabolisme.

### Eliminasjon

Tilsynelatende clearance av zonisamid ved "steady state" etter oral administrasjon er ca. 0,70 l/time, og terminal eliminasjonshalveringstid er ca. 60 timer i fravær av CYP3A4-induktører. Eliminasjonshalveringstiden var uavhengig av dose og ikke påvirket av gjentatt administrasjon. Svingningen i serum- eller plasmakonsentrasjoner innenfor et doseringsintervall er lav (< 30 %). Zonisamidmetabolitter og uendret legemiddel utskilles hovedsakelig via urin. Nyreclearance for uendret zonisamid er relativt lav (ca. 3,5 ml/min), ca. 15 – 30 % av dosen elimineres uendret.

### Linearitet / ikke-linearitet

Zonisamid-eksponering øker med tiden inntil steady-state er oppnådd etter ca. 8 uker. Ved sammenligning på samme dosenivå synes personer med høyere total kroppsvekt å ha lavere "steady state" serumkonsentrasjoner, men denne effekten synes å være relativt beskjeden. Alder ( $\geq 12$  år) og kjønn etter justering for kroppsvekteffekter, har ingen tilsynelatende effekt på zonisamideksponering hos epilepsipasienter ved "steady state"-dosering. Det er ikke behov for dosejustering med noen av AED, inkludert CYP3A4-induktører.

### Farmakokinetiske/farmakodynamiske forhold

Zonisamid reduserer 28 dagers gjennomsnittlig anfallsfrekvens og reduksjonen er proporsjonal (log-lineær) med den gjennomsnittlige zonisamidkonsentrasjonen.

## Spesielle pasientgrupper

### *Nedsatt nyrefunksjon*

Nyreclearance ved enkeltdoser av zonisamid positivt korrelert med kreatininclearance. Plasma AUC for zonisamid var økt med 35 % hos personer med kreatininclearance < 20 ml/min (se også pkt. 4.2.).

### *Nedsatt leverfunksjon*

Zonisamids farmakokinetikk hos pasienter med nedsatt leverfunksjon er ikke tilstrekkelig undersøkt.

*Eldre:* Det ble ikke observert klinisk signifikante forskjeller i farmakokinetikken mellom unge (21 – 40 år) og eldre (65 – 75 år).

*Barn og ungdom (5 – 18 år):* Begrensede data indikerer at farmakokinetikken hos barn og ungdom dosert til ”steady state” med 1, 7 eller 12 mg/kg daglig, fordelt på flere doser, er tilsvarende som observert hos voksne, etter justering for kroppsvekt.

## **5.3 Prekliniske sikkerhetsdata**

Funn som ikke er observert i kliniske studier, men som er sett hos hunder ved eksponeringsnivåer tilsvarende klinisk bruk, er leverforandringer (fortørring, mørkebrun misfarging, lett hepatocytforstørring med konsentriske lamellegerer i cytoplasma og cytoplasmavakuolisering) forbundet med økt metabolisme.

Zonisamid var ikke gentoksisk og hadde ikke karsinogent potensiale.

Zonisamid ga utviklingsavvik hos mus, rotter og hunder og var embryoletalt hos aper, når det ble gitt i organogeneseperioden med zonisamiddosering og plasmanivåer hos moren tilsvarende eller under terapeutiske nivåer hos mennesker.

I en oral toksisitetsstudie med gjentatt dosering hos unge rotter, ved eksponeringsnivå tilsvarende de som er observert hos pediatrike pasienter ved maksimal anbefalt dose, ble det observert reduksjoner i kroppsvekt og forandringer i renal histopatologi og kliniske patologiparametre og endringer i adferd. Endringer i renal histopatologi og kliniske patologiparametre var antatt å være relatert til karboanhydrasehemming fra zonisamid. Effektene ved dette dosenivået var reversible i løpet av recoveryperioden. Ved høyere dosenivåer (2 – 3 ganger systemisk eksponering sammenlignet med terapeutisk eksponering) var de renale histopatologiske effektene mer alvorlige og bare delvis reversible. De fleste bivirkninger observert hos de unge rottene var de samme som ble sett i de orale toksisitetsstudiene med gjentatt dosering av zonisamid hos voksne rotter, men hyalindråper i renale tubuli og transitorisk hyperplasi ble kun observert i studien av unge. Ved dette høyere dosenivået, viste unge rotter reduksjon i vekst, læring og utviklingsparametre. Disse effektene ble antatt å sannsynligvis være relatert til den reduserte kroppsvekten og forsterkede farmakologiske effekter av zonisamid ved den maksimalt tålte dosen.

Hos rotter ble det observert redusert antall corpora lutea og implantasjonssteder ved eksponeringsnivå tilsvarende den maksimale terapeutiske dosen hos mennesker; ujevn østrogensyklus og redusert antall levende fostre ble observert ved tre ganger høyere eksponeringsnivå.

## **6. FARMASØYTISKE OPPLYSNINGER**

### **6.1 Hjelpetoffer**

#### Zonisamide Mylan 25 mg og 100 mg harde kapsler

##### Kapselinnhold

Cellulose, mikrokrySTALLinsk  
Natriumlaurylsulfat  
Hydrogenert vegetabilsk olje

##### Kapselskall

Titandioksid (E 171)  
Gelatin

##### Skriveblekk

Skjellakk  
Jernoksid, svart (E 172)  
Kaliumhydroksid

#### Zonisamide Mylan 50 mg harde kapsler

##### Kapselinnhold

Cellulose, mikrokrySTALLinsk  
Natriumlaurylsulfat  
Hydrogenert vegetabilsk olje

##### Kapselskall

Titandioksid (E 171)  
Gelatin

##### Skriveblekk

Skjellakk  
Jernoksid, rødt (E 172)

### **6.2 Uforlikeligheter**

Ikke relevant.

### **6.3 Holdbarhet**

36 måneder.

### **6.4 Oppbevaringsbetingelser**

Dette legemidlet krever ingen spesielle oppbevaringsbetingelser.

### **6.5 Emballasje (type og innhold)**

#### Zonisamide Mylan 25 mg og 50 mg harde kapsler

Blisterpakninger i PVC/PVdC/aluminiumsfolie i pappkartonger som inneholder 14, 28 og 56 kapsler.  
Perforerte endoseblisterpakninger i PVC-PVdC/aluminiumsfolie i pappkartonger som inneholder 14 × 1 kapsler.

### Zonisamide Mylan 100 mg harde kapsler

Blisterpakninger i PVC-PVdC/aluminiumsfolie i pappkartonger som inneholder 28, 56, 98 og 196 kapsler.

Perforerte éndoseblisterpakninger i PVC-PVdC/aluminiumsfolie i pappkartonger som inneholder 56 × 1 kapsler.

Ikke alle pakningsstørrelser vil nødvendigvis bli markedsført.

### **6.6 Spesielle forholdsregler for destruksjon**

Ingen spesielle forholdsregler for destruksjon.

Ikke anvendt legemiddel samt avfall bør destrueres i overensstemmelse med lokale krav.

## **7. INNEHAVER AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN**

Mylan Pharmaceuticals Limited  
Damastown Industrial Park,  
Mulhuddart, Dublin 15,  
DUBLIN,  
Irland

## **8. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER (NUMRE)**

### Zonisamide Mylan 25 mg harde kapsler

EU/1/16/1093/001

EU/1/16/1093/002

EU/1/16/1093/003

EU/1/16/1093/004

### Zonisamide Mylan 50 mg harde kapsler

EU/1/16/1093/005

EU/1/16/1093/006

EU/1/16/1093/007

EU/1/16/1093/008

### Zonisamide Mylan 100 mg harde kapsler

EU/1/16/1093/009

EU/1/16/1093/010

EU/1/16/1093/011

EU/1/16/1093/012

EU/1/16/1093/013

## **9. DATO FOR FØRSTE MARKEDSFØRINGSTILLATELSE / SISTE FORNYELSE**

Dato for første markedsføringstillatelse: 31. mars 2016

Dato for siste fornyelse: 01 desember 2020

## 10. OPPDATERINGSDATO

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

## **VEDLEGG II**

- A. TILVIRKER 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 ANSVARLIG FOR BATCH RELEASE**

### Navn og adresse til tilvirker ansvarlig for batch release

Noucor Health, S.A.  
Av. Camí Reial, 51–57  
ES-08184 – Palau-solità i Plegamans  
Barcelona  
Spania

## **B VILKÅR ELLER RESTRIKSJONER VEDRØRENDE LEVERANSE OG BRUK**

Legemiddel underlagt reseptplikt.

## **C ANDRE VILKÅR OG KRAV TIL MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN**

- **Periodiske sikkerhetsoppdateringsrapporter (PSUR-er)**

Kravene for innsendelse av periodiske sikkerhetsoppdateringsrapporter (PSUR-er) for dette legemidlet er angitt i EURD-listen (European Union Reference Date list), som gjort rede for i Artikkel 107c(7) av direktiv 2001/83/EF i enhver oppdatering av EURD-listen som publiseres 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 legemiddelovervåkning spesifisert i godkjent RMP presentert i Modul 1.8.2 i markedsføringstillatelsen samt enhver godkjent påfølgende oppdatering av RMP.

En oppdatert RMP skal 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 (legemiddelovervåkning eller risikominimering) er nådd.



**VEDLEGG III**  
**MERKING OG PAKNINGSVEDLEGG**

## **A. MERKING**

**OPPLYSNINGER, SOM SKAL ANGIS PÅ YTRE EMBALLASJE**

**YTTERESKE**

**1. LEGEMIDLETS NAVN**

Zonisamide Mylan 25 mg harde kapsler  
zonisamid

**2. DEKLARASJON AV VIRKESTOFF**

Hver harde kapsel inneholder 25 mg zonisamid

**3. LISTE OVER HJELPESTOFFER**

**4. LEGEMIDDELFORM OG INNHOLD (PAKNINGSSTØRRELSE)**

Kapsler, harde

*Blisterpakninger:*

14 kapsler, harde

28 kapsler, harde

56 kapsler, harde

*Éndoseblisterpakninger:*

14 × 1 kapsler, harde

**5. ADMINISTRASJONSMÅTE OG -VEI(ER)**

Les pakningsvedlegget før bruk  
Oral bruk

**6. ADVARSEL OM AT LEGEMIDLET SKAL OPPBEVARES UTILGJENGELIG FOR BARN**

Oppbevares utilgjengelig for barn.

**7. EVENTUELLE ANDRE SPESIELLE ADVARSLER**

**8. UTLØPSDATO**

EXP

**9. OPPBEVARINGSBETINGELSER****10. EVENTUELLE SPEIELLE FORHOLDSREGLER VED DESTRUKSJON AV  
UBRUKTE LEGEMIDLER ELLER AVFALL****11. NAVN OG ADRESSE PÅ INNEHAVEREN AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN**

Mylan Pharmaceuticals Limited  
Damastown Industrial Park,  
Mulhuddart, Dublin 15,  
DUBLIN,  
Irland

**12. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER**

EU/1/16/1093/001  
EU/1/16/1093/002  
EU/1/16/1093/003  
EU/1/16/1093/004

**13. PRODUKSJONSNUMMER**

Lot

**14. GENERELL KLASSIFIKASJON FOR UTLIVERING****15. BRUKSANVISNING****16. INFORMASJON PÅ BLINDESKRIFT**

Zonisamide Mylan 25 mg

**17. SIKKERHETSANORDNING (UNIK IDENTITET) – TODIMENSJONAL STREKKODE**

Todimensjonal strekkode, inkludert unik identitet

**18. SIKKERHETSANORDNING (UNIK IDENTITET) – I ET FORMAT LESBART FOR  
MENNESKER**

PC  
SN  
NN

**MINSTEKRAV TIL OPPLYSNINGER SOM SKAL ANGIS PÅ BLISTER ELLER STRIP  
BLISTERPAKNING**

**1. LEGEMIDLETS NAVN**

Zonisamide Mylan 25 mg harde kapsler  
zonisamid

**2. NAVN PÅ INNEHAVEREN AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN**

Mylan Pharmaceuticals Limited

**3. UTLØPSDATO**

EXP

**4. PRODUKSJONSNUMMER**

Lot

**5. ANNET**

**OPPLYSNINGER, SOM SKAL ANGIS PÅ YTRE EMBALLASJE**

**YTTERESKE**

**1. LEGEMIDLETS NAVN**

Zonisamide Mylan 50 mg harde kapsler  
zonisamid

**2. DEKLARASJON AV VIRKESTOFF**

Hver harde kapsel inneholder 50 mg zonisamid

**3. LISTE OVER HJELPESTOFFER**

**4. LEGEMIDDELFORM OG INNHOLD (PAKNINGSSTØRRELSE)**

Kapsler, harde

*Blisterpakninger:*

14 kapsler, harde

28 kapsler, harde

56 kapsler, harde

*Éndoseblisterpakninger:*

14 × 1 kapsler, harde

**5. ADMINISTRASJONSMÅTE OG VEI(ER)**

Les pakningsvedlegget før bruk  
Oral bruk

**6. ADVARSEL OM AT LEGEMIDLET SKAL OPPBEVARES UTILGJENGELIG FOR BARN**

Oppbevares utilgjengelig for barn

**7. EVENTUELLE ANDRE SPESIELLE ADVARSLER**

**8. UTLØPSDATO**

EXP

**9. OPPBEVARINGSBETINGELSER****10. EVENTUELLE SPEIELLE FORHOLDSREGLER VED DESTRUKSJON AV UBRUKTE LEGEMIDLER ELLER AVFALL****11. NAVN OG ADRESSE PÅ INNEHAVEREN AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN**

Mylan Pharmaceuticals Limited  
Damastown Industrial Park,  
Mulhuddart, Dublin 15,  
DUBLIN,  
Irland

**12. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER**

EU/1/16/1093/005  
EU/1/16/1093/006  
EU/1/16/1093/007  
EU/1/16/1093/008

**13. PRODUKSJONSNUMMER**

Lot

**14. GENERELL KLASSIFIKASJON FOR UTLEVERING**

Reseptpliktig legemiddel

**15. BRUKSANVISNING****16. INFORMASJON PÅ BLINDESKRIFT**

Zonisamide Mylan 50 mg

**17. SIKKERHETSANORDNING (UNIK IDENTITET) – TODIMENSJONAL STREKKODE**

Todimensjonal strekkode, inkludert unik identitet

**18. SIKKERHETSANORDNING (UNIK IDENTITET) – I ET FORMAT LESBART FOR MENNESKER**

PC  
SN  
NN

**MINSTEKRAV TIL OPPLYSNINGER SOM SKAL ANGIS PÅ BLISTER ELLER STRIP  
BLISTERPAKNING**

**1. LEGEMIDLETS NAVN**

Zonisamide Mylan 50 mg harde kapsler  
zonisamid

**2. NAVN PÅ INNEHAVEREN AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN**

Mylan Pharmaceuticals Limited

**3. UTLØPSDATO**

EXP

**4. PRODUKSJONSNUMMER**

Lot

**5. ANNET**



**OPPLYSNINGER, SOM SKAL ANGIS PÅ YTRE EMBALLASJE**

**YTTERESKE**

**1. LEGEMIDLETS NAVN**

Zonisamide Mylan 100 mg harde kapsler  
zonisamid

**2. DEKLARASJON AV VIRKESTOFF**

Hver harde kapsel inneholder 100 mg zonisamid

**3. LISTE OVER HJELPESTOFFER**

**4. LEGEMIDDELFORM OG INNHOLD (PAKNINGSSTØRRELSE)**

Kapsler, harde

*Blisterpakninger:*

28 kapsler, harde

56 kapsler, harde

98 kapsler, harde

196 kapsler, harde

*Éndoseblisterpakninger:*

56 × 1 kapsler, harde

**5. ADMINISTRASJONSMÅTE OG VEI(ER)**

Les pakningsvedlegget før bruk

Oral bruk

**6. ADVARSEL OM AT LEGEMIDLET SKAL OPPBEVARES UTILGJENGELIG FOR BARN**

Oppbevares utilgjengelig for barn

**7. EVENTUELLE ANDRE SPESIELLE ADVARSLER**

**8. UTLØPSDATO**

EXP

**9. OPPBEVARINGSBETINGELSER****10. EVENTUELLE SPESELLE FORHOLDSREGLER VED DESTRUKSJON AV  
UBRUKTE LEGEMIDLER ELLER AVFALL****11. NAVN OG ADRESSE PÅ INNEHAVEREN AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN**

Mylan Pharmaceuticals Limited  
Damastown Industrial Park,  
Mulhuddart, Dublin 15,  
DUBLIN,  
Irland

**12. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER**

EU/1/16/1093/009  
EU/1/16/1093/010  
EU/1/16/1093/011  
EU/1/16/1093/012  
EU/1/16/1093/013

**13. PRODUKSJONSNUMMER**

Lot

**14. GENERELL KLASSEFIKASJON FOR UTLEVERING**

Reseptpliktig legemiddel

**15. BRUKSANVISNING****16. INFORMASJON PÅ BLINDESKRIFT**

Zonisamide Mylan 100 mg

**17. SIKKERHETSANORDNING (UNIK IDENTITET) – TODIMENSJONAL STREKKODE**

Todimensjonal strekkode, inkludert unik identitet

**18. SIKKERHETSANORDNING (UNIK IDENTITET) – I ET FORMAT LESBART FOR MENNESKER**

PC  
SN  
NN

**INSTEKRAV TIL OPPLYSNINGER SOM SKAL ANGIS PÅ BLISTER ELLER STRIP  
BLISTERPAKNING**

**1. LEGEMIDLETS NAVN**

Zonisamide Mylan 100 mg harde kapsler  
zonisamid

**2. NAVN PÅ INNEHAVEREN AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN**

Mylan Pharmaceuticals Limited

**3. UTLØPSDATO**

EXP

**4. PRODUKSJONSNUMMER**

Lot

**5. ANNET**

## **B. PAKNINGSVEDLEGG**

## Pakningsvedlegg: Informasjon til pasienten

**Zonisamide Mylan 25 mg harde kapsler**  
**Zonisamide Mylan 50 mg harde kapsler**  
**Zonisamide Mylan 100 mg harde kapsler**  
zonisamid

**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.
- Spør lege eller apotek hvis du har flere spørsmål eller trenger mer informasjon.
- Dette legemidlet er skrevet ut kun til deg. Ikke gi det videre til andre. Det kan skade dem, selv om de har symptomer på sykdom som ligner dine
- Kontakt lege eller apotek dersom du opplever bivirkninger, inkludert mulige bivirkninger som ikke er nevnt i dette pakningsvedlegget. Se avsnitt 4.

### **I dette pakningsvedlegget finner du informasjon om:**

1. Hva Zonisamide Mylan er, og hva det brukes mot
2. Hva du må vite før du bruker Zonisamide Mylan
3. Hvordan du bruker Zonisamide Mylan
4. Mulige bivirkninger
5. Hvordan du oppbevarer Zonisamide Mylan
6. Innholdet i pakningen og ytterligere informasjon

### **1. Hva Zonisamide Mylan er, og hva det brukes mot**

Zonisamide Mylan inneholder virkestoffet zonisamid og brukes som et antiepileptisk legemiddel.

Zonisamide Mylan brukes til å behandle anfall som rammer en del av hjernen (partielle anfall), som eventuelt etterfølges av et anfall som rammer hele hjernen (sekundær generalisering).

Zonisamide Mylan kan brukes:

- Alene til å behandle anfall hos voksne.
- Sammen med andre antiepileptiske legemidler til å behandle anfall hos voksne, ungdom og barn fra 6 års alder.

### **2. Hva du må vite før du bruker Zonisamide Mylan**

#### **Bruk ikke Zonisamide Mylan**

dersom du:

- er allergisk overfor zonisamid eller noen av de andre innholdsstoffene i dette legemidlet (listet opp i avsnitt 6).
- er allergisk overfor andre legemidler med sulfonamider. Eksempler er: sulfonamidantibiotika, tiaziddiuretika og sulfonylurealegemidler mot diabetes.

#### **Advarsler og forsiktighetsregler:**

Zonisamide Mylan tilhører en gruppe legemidler (sulfonamider) som kan forårsake alvorlige allergiske reaksjoner, alvorlige hudutslett og blodforstyrrelser, som i svært sjeldne tilfeller kan være dødelig (se avsnitt 4. Mulige bivirkninger).

Et lite antall mennesker som blir behandlet med legemidler mot epilepsi slik som zonisamid, har hatt tanker om å skade seg selv eller begå selvmord. Dersom du på noe tidspunkt får slike tanker, må du umiddelbart ta kontakt med legen din.

**Alvorlig utslett forekommer i sammenheng med Zonisamide Mylan-behandling, inkludert tilfeller av Stevens-Johnson syndrom.**

Bruk av Zonisamide Mylan kan føre til høye ammoniakkverdier i blodet, noe som kan føre til en endring i hjernens funksjon, spesielt hvis du også tar andre legemidler som kan øke ammoniakknivået (for eksempel valproat), har en genetisk lidelse som forårsaker opphopning av ammoniakk i kroppen (ureasyklusforstyrrelse), eller hvis du har leverproblemer. Fortell legen din umiddelbart hvis du blir uvanlig døsig eller forvirret.

Snakk med lege eller apotek før du bruker Zonisamide Mylan dersom du:

- er under 12 år fordi du kan ha større risiko for *reduert svetting, heteslag, lungebetennelse og leverplager*. Dersom du er yngre enn 6 år anbefales ikke Zonisamide Mylan til deg.
- er eldre, da din dose av Zonisamide Mylan kan trenge justering, og du kan være mer utsatt for å få en allergisk reaksjon, alvorlig hudutslett, hevelse i føtter og ben samt kløe når du tar Zonisamide Mylan (se avsnitt 4: Mulige bivirkninger).
- har leverproblemer, da din dose av Zonisamide Mylan kan trenge justering.
- har øyeproblemer som glaukom (grønn stær)
- har nyreproblemer, da din dose av Zonisamide Mylan kan trenge justering.
- tidligere har hatt nyrestein, da du kan ha økt risiko for å få flere nyresteiner. **Reduser faren for nyrestein ved å drikke nok vann.**
- bor et sted eller er på ferie et sted hvor det er varmt vær. Zonisamide Mylan kan gjøre at du svetter mindre, noe som kan få kroppstemperaturen din til å øke. **Reduser faren for overoppheting ved å drikke nok vann og holde deg kald.**
- er undervektig, eller har gått ned mye i vekt, da Zonisamide Mylan kan gjøre at du tar av deg mer. Informer lege da det kan være nødvendig å følge dette opp.
- er gravid eller kan bli gravid (se avsnittet "Graviditet, amming og fertilitet" for ytterligere informasjon).

Informér lege før du tar Zonisamide Mylan dersom noe av dette gjelder deg.

### **Barn og ungdom**

Rådfør deg med legen din om følgende risiko:

#### Forebygging av overoppheting og dehydrering hos barn

Zonisamide Mylan kan gjøre at barnet ditt svetter mindre og blir overopphetet, og dersom barnet ditt ikke blir behandlet kan dette føre til hjerneskade og død. Barn er mest utsatt og spesielt i varmt vær.

Når barnet ditt bruker Zonisamide Mylan:

- Hold barnet ditt avkjølt, spesielt i varmt vær
- Barnet ditt må unngå hard trening, spesielt i varmt vær
- Gi barnet ditt rikelig kaldt vann å drikke
- Barnet ditt må ikke ta disse legemidlene:

Karboanhydrasehemmere (som topiramat og acetazolamid), og antikolinerge midler (som klomipramin, hydroksyzin, difenhydramin, haloperidol, imipramin og oksybutinin).

Dersom huden til barnet ditt føles veldig varm med lite eller ingen svette, eller at barnet blir forvirret eller har muskelkramper, eller at pulsen eller pusten til barnet blir rask:

- Ta barnet ditt til et kjølig, skyggefullt sted
- Fukt huden til barnet ditt med kjølig (ikke kaldt) vann
- Gi barnet ditt kaldt vann å drikke
- Søk øyeblikkelig medisinsk hjelp.

- Kroppsvekt: Du må overvåke ditt barns vekt hver måned og søke lege snarest mulig dersom barnet ikke har normal vektøkning. Zonisamide Mylan er ikke anbefalt hos barn som er undervektige eller som har liten appetitt, og skal benyttes med forsiktighet hos dem under 20 kg.
- Forhøyet syrenivå i blodet og nyrestein: Reduser disse farene ved å sikre at barnet ditt drikker nok vann og ikke tar noen andre legemidler som kan forårsake nyrestein (se avsnitt Andre legemidler). Legen din vil overvåke bikarbonatnivået i blodet og nyrene – (se også avsnitt 4).

Ikke gi dette legemidlet til barn under 6 års alder fordi det er usikkert om de mulige positive effekter er større enn farene i denne aldersgruppen.

### **Andre legemidler og Zonisamide Mylan**

Snakk med lege eller apotek dersom du bruker, nylig har brukt eller planlegger å bruke andre legemidler. Dette gjelder også reseptfrie legemidler.

- Hos voksne bør Zonisamide Mylan brukes med forsiktighet sammen med legemidler som kan gi nyrestein, som topiramet eller acetazolamid. Hos barn anbefales ikke denne kombinasjonen.
- Zonisamide Mylan kan muligens øke mengden av legemidler som digoksin og kinidin i blodet ditt, og en reduksjon av dosen av disse kan derfor være nødvendig.
- Andre legemidler som fenytoin, karbamazepin, fenobarbital og rifampicin kan redusere mengden av Zonisamide Mylan i blodet ditt, noe som kan kreve en justering av Zonisamide Mylandosen din.

### **Inntak av Zonisamide Mylan sammen med mat og drikke**

Zonisamide Mylan kan tas med eller uten mat.

### **Graviditet, amming og fertilitet**

Hvis du er kvinne som kan bli gravid, må du bruke sikker prevensjon mens du tar Zonisamide Mylan og i en måned etter avsluttet behandling.

Dersom du planlegger å bli gravid, skal du snakke med legen før du slutter med prevensjon og før du blir gravid, om muligheten for å bytte til annen egnet behandling. Informer legen umiddelbart dersom du er gravid eller tror at du kan være gravid. Du skal ikke slutte med behandlingen uten å diskutere dette med legen.

Du må kun ta Zonisamide Mylan under graviditet hvis legen sier at du skal det. Forskning har vist økt fare for fødselsdefekter hos barn av mødre som har tatt antiepileptiske legemidler. Risikoen for medfødte skader eller nevrologiske utviklingsforstyrrelser (problemer med hjernens utvikling) hos barnet ditt etter at du har tatt Zonisamide Mylan under graviditeten er ukjent. En studie har vist at barn født av mødre som brukte zonisamid under graviditeten, var små for sin alder ved fødselen, sammenlignet med barn født av mødre som ble behandlet med lamotrigin alene. Forsikre deg om at du er grundig informert om risiko og fordeler ved behandling av epilepsi under graviditet.

Du må ikke amme mens du tar og i en måned etter avsluttet behandling med Zonisamide Mylan.

Der foreligger ikke data på effekten av zonisamid på menneskers fertilitet. Dyrestudier har vist endringer i fertilitetsparametre.

### **Kjøring og bruk av maskiner**

Zonisamide Mylan kan påvirke konsentrasjonen og evnen til å reagere/respondere, og kan få deg til å føle deg søvnig, spesielt i begynnelsen av behandlingen og etter at dosen er økt. Vær spesielt forsiktighet ved kjøring og bruk av maskiner dersom Zonisamide Mylan påvirker deg på denne måten.

### **Zonisamide Mylan inneholder natrium**

Dette legemidlet inneholder mindre enn 1 mmol natrium (23 mg) i hver kapsel, og er så godt som «natriumfritt».



### 3. Hvordan du bruker Zonisamide Mylan

Bruk alltid dette legemidlet nøyaktig slik legen har fortalt deg. Kontakt lege eller apotek hvis du er usikker.

#### Den anbefalte dosen til voksne

##### Når du tar Zonisamide Mylan alene:

- Startdosen er 100 mg tatt én gang daglig.
- Denne kan økes med inntil 100 mg med to ukers mellomrom.
- Den anbefalte dosen er 300 mg én gang daglig.

##### Når du tar Zonisamide Mylan sammen med andre antiepileptiske legemidler:

- Startdosen er 50 mg daglig tatt i to like doser på 25 mg.
- Denne kan økes med inntil 100 mg med én til to ukers mellomrom.
- Den anbefalte døgndosen er mellom 300 mg og 500 mg.
- Noen personer kan ha effekt av lavere doser. Dosen kan økes langsommere hvis du får bivirkninger, er eldre eller hvis du har nyre- eller leverproblemer.

##### Bruk til barn (i alderen 6 til 11 år) og ungdom (i alderen 12 til 17 år) som minst veier 20 kg:

- Startdosen er 1 mg pr kg kroppsvekt, én gang daglig.
- Denne kan økes med 1 mg pr kg kroppsvekt i intervall på én til to uker.
- Den anbefalte døgndosen er 6 til 8 mg pr kg for et barn med kroppsvekt opptil 55 kg eller 300–500 mg for et barn med kroppsvekt over 55 kg (den dosen som er lavest) én gang daglig.

*Eksempel: Et barn som veier 25 kg skal ta 25 mg én gang daglig den første uken, og deretter øke døgndosen med 25 mg ved starten av hver uke, inntil en døgndose mellom 150 og 200 mg oppnås.*

Hvis du mener at virkningen av Zonisamide Mylan er for kraftig eller for svak, bør du snakke med legen eller apoteket om dette.

- Zonisamide Mylan kapsler må svelges hele med vann.
- Ikke tygg kapslene.
- Zonisamide Mylan kan tas én eller to ganger daglig, som forskrevet av legen.
- Hvis du tar Zonisamide Mylan to ganger daglig, skal du ta halvparten av døgndosen om morgenen og halvparten om kvelden.

##### Dersom du tar for mye av Zonisamide Mylan

Hvis du kan ha tatt for mye Zonisamide Mylan, informer en omsorgsperson (slektning eller venn), lege eller apotek omgående, eller kontakt akuttavdelingen ved nærmeste sykehus, og ta med deg medisinen din. Du kan bli søvnnig og eventuelt miste bevisstheten. Du kan også bli kvalm, få magekatarr, muskelrykninger, øyebevegelser, besvimelsesfølelse, langsom hjerterytme og nedsatt puste- og nyrefunksjon. Ikke prøv å kjøre bil.

##### Dersom du har glemt å ta Zonisamide Mylan

- Dersom du har glemt å ta en dose, skal du ikke bekymre deg: ta neste dose til vanlig tid.
- Du skal ikke ta dobbel dose som erstatning for den glemte dosen.

##### Dersom du avbryter behandling med Zonisamide Mylan

- Zonisamide Mylan er tiltenkt å tas som en langtidsmedisin. Ikke reduser dosen eller slutt med medisinen hvis ikke legen ber deg om det.
- Hvis legen din råder deg til å slutte å ta Zonisamide Mylan, vil dosen din bli redusert gradvis for å redusere faren for flere anfall.

Spør lege eller apotek dersom du har noen spørsmål om bruken av dette legemidlet.

#### 4. Mulige bivirkninger

Som alle legemidler kan dette legemidlet forårsake bivirkninger, men ikke alle får det.

Zonisamide Mylan tilhører en gruppe legemidler (sulfonamider) som kan forårsake alvorlige allergiske reaksjoner, alvorlige hudutslett og blodsykdommer, som i svært sjeldne tilfeller kan være dødelig.

##### **Kontakt lege omgående hvis du:**

- har pustevansker, hovent ansikt, lepper eller tunge, eller et alvorlig hudutslett da disse symptomene kan tyde på at du har en alvorlig allergisk reaksjon.
- har tegn på overoppheting – høy kroppstemperatur men liten eller ingen svetteproduksjon, rask puls og pust, muskelkramper og forvirring.
- har tanker om å skade deg selv eller begå selvmord. Et lite antall mennesker som blir behandlet med legemidler mot epilepsi slik som Zonisamide Mylan, har hatt tanker om å skade seg selv eller begå selvmord.
- har smerter i musklene eller svakhetsfølelse, da dette kan være et tegn på unormal muskelnedbrytning som kan medføre nyreproblemer.
- plutselig får smerter i ryggen eller maven, har smerter ved urinering (vannlating) eller oppdager blod i urinen, da dette kan være et tegn på nyrestein.
- utvikler synsproblemer som smerter i øyet eller uklart syn mens du tar zonisamid.

##### **Kontakt lege så raskt som mulig hvis du:**

- får et uforklarlig hudutslett, da dette kan utvikle seg til et mer alvorlig hudutslett eller hudavskalling.
- føler deg uvanlig trøtt eller at du har feber, har sår hals, hovne kjertler eller oppdager at du lettere får blåmerker, da dette kan bety at du har en blodsykdom.
- har tegn på forhøyet syrenivå i blodet – hodepine, døsighet, kortpustethet og tap av appetitt. Legen din vil følge opp eller behandle dette.

Legen kan bestemme at du skal slutte å bruke Zonisamide Mylan.

De vanligste bivirkningene av Zonisamide Mylan er milde. De oppstår den første behandlingsmåned og avtar vanligvis ved fortsatt behandling. Hos barn i alderen 6 – 17 år har bivirkningene vært sammenfallende med de som beskrives under bortsett fra de følgende unntakene: pneumoni, dehydrering, redusert svetting (vanlig) og unormale leverenzymmer (mindre vanlig), mellomørebetennelse, sår hals, bihulebetennelse eller betennelse i de øvre luftveiene, hoste, neseblødninger, rennende nese, magesmerter, oppkast, utslett, eksem og feber.

##### **Svært vanlige bivirkninger: kan ramme flere enn 1 av 10 personer**

- uro, irritabilitet, forvirring, depresjon
- dårlig muskelkoordinasjon, svimmelhet, dårlig hukommelse, søvnighet, dobbeltsyn
- tap av appetitt, redusert blodnivå av bikarbonat (et stoff som hindrer at blodet ditt får for lav pH)

##### **Vanlige bivirkninger: kan ramme opp til 1 av 10 personer**

- søvnvansker, rare eller uvanlige tanker, følelse av å være engstelig eller følelsesmessig ustabil.
- langsom tankegang, tap av konsentrasjon, taleforstyrrelser, unormal følelse i huden (prikking), skjelving, ufrivillige øyebevegelser.
- nyrestein.
- hudutslett, kløe, allergiske reaksjoner, feber, tretthet, influensalignende symptomer, hårtap.
- ekkymose (et lite blåmerke forårsaket av blod som lekker ut fra ødelagte blodårer i huden).
- vekttap, kvalme, fordøyelsesbesvær, mavesmerter, diaré (løs avføring), forstoppelse.
- hevelse i føtter og ben.
- oppkast.
- humørsvingninger
- økt blodnivå av kreatinin (et avfallsprodukt som nyrene normalt skal fjerne).
- økte nivåer av leverenzymmer i blodet.

### **Mindre vanlige bivirkninger: kan ramme opp til 1 av 100 personer**

- sinne, aggresjon, selvmordstanker, selvmordsforsøk.
- galleblærebetennelse, gallestein.
- urinstein.
- lungeinfeksjon/betennelse og urinveisinfeksjoner.
- lavt kaliumnivå i blodet, kramper/anfall.
- åndedrettsforstyrrelser.
- hallusinasjoner.
- unormale urinprøver.

### **Svært sjeldne bivirkninger: kan ramme opp til 1 av 10 000 personer**

- hukommelsestap, koma, malignt nevroleptikasyndrom (manglende evne til å bevege seg, svetting, feber, inkontinens), status epilepticus (langvarige eller gjentatte epilepsianfall).
- kortpustethet, betennelse i lungene.
- betennelse i bukspyttkjertelen (sterke smerter i maven eller ryggen).
- leverproblemer, nyresvikt,
- alvorlige utslett eller hudavskalling (samtidig kan du føle deg uvel eller få feber).
- unormal muskelnedbrytning (du kan føle smerter eller svakhet i musklene) som kan medføre nyreproblemer.
- hovne kjertler, blodsykdommer (reduert antall blodceller, som kan øke infeksjonsfaren og gjøre at du ser blek ut, føler at du er trett og har feber, og lettere får blåmerker).
- redusert svetting, overoppheting.
- problemer med urinen din
- økte nivåer av kreatinfosfokinase eller urinstoff i blodet, noe som kan sees ved hjelp av en blodprøve
- unormale resultater av leverfunksjonstester.
- grønn stær (glaukom), som er en blokkering av væske i øyet, som forårsaker økt trykk i øyet. Smerter i øyet, uklart syn eller nedsatt synt kan oppstå og være tegn på glaukom.

### **Melding av bivirkninger**

Kontakt lege eller apotek dersom du opplever bivirkninger. Dette gjelder også bivirkninger som ikke er nevnt i pakningsvedlegget. Du kan også melde fra om bivirkninger direkte via [det nasjonale meldesystemet](#) som beskrevet i [Appendix V](#). Ved å melde fra om bivirkninger bidrar du med informasjon om sikkerheten ved bruk av dette legemidlet.

## **5. Hvordan du oppbevarer Zonisamide Mylan**

Oppbevares utilgjengelig for barn.

Bruk ikke dette legemidlet etter utløpsdatoen som er angitt på blisterpakningen og esken etter EXP/Utløpsdato. Utløpsdatoen er den siste dagen i den angitte måneden.

Dette legemidlet krever ingen spesielle oppbevaringsbetingelser.

Legemidler skal ikke kastes i avløpsvann eller sammen med husholdningsavfall. Spør på apoteket hvordan du skal kaste legemidler som du ikke lenger bruker. Disse tiltakene bidrar til å beskytte miljøet.

## **6. Innholdet i pakningen og ytterligere informasjon**

### **Sammensetning av Zonisamide Mylan**

Zonisamide 25 mg harde kapsler:

Virkestoffet er zonisamid. Hver kapsel inneholder 25 mg zonisamid.

Andre innholdsstoffer er:

- kapselinnhold: mikrokrystallinsk cellulose, hydrogenert vegetabilsk olje og natriumlaurylsulfat.
- kapselskall: gelatin og titandioksid (E 171)
- skriveblekk: skjellakk, svart jernoksid (E 172) og kaliumhydroksid.

Zonisamide 50 mg harde kapsler:

Virkestoff er zonisamid. Hver kapsel inneholder 50 mg zonisamid.

Andre innholdsstoffer er:

- kapselinnhold: mikrokrystallinsk cellulose, hydrogenert vegetabilsk olje, natriumlaurylsulfat
- kapselskall: gelatin og titandioksid (E 171)
- skriveblekk: skjellakk og rødt jernoksid (E 172).

Zonisamide 100 mg harde kapsler:

Virkestoff er zonisamid. Hver kapsel inneholder 100 mg zonisamid.

Andre innholdsstoffer er:

- kapselinnhold: mikrokrystallinsk cellulose, hydrogenert vegetabilsk olje, natriumlaurylsulfat
- kapselskall: gelatin og titandioksid (E 171)
- skriveblekk: skjellakk, svart jernoksid (E 172) og kaliumhydroksid.

### **Hvordan Zonisamide Mylan ser ut og innholdet i pakningen**

Zonisamide Mylan 25 mg harde kapsler har en hvit bunn og en hvit topp påtrykt "Z 25" i svart, og inneholder et hvitt / nesten hvitt pulver.

Zonisamide Mylan 50 mg harde kapsler har en hvit bunn og hvit topp påtrykt "Z 50" i rødt, og inneholder et hvitt / nesten hvitt pulver.

Zonisamide Mylan 100 mg harde kapsler har en hvit bunn og hvit topp påtrykt "Z 100" i svart, og inneholder et hvitt / nesten hvitt pulver.

Zonisamide Mylan 25 mg og 50 mg er tilgjengelige i blisterpakninger på 14, 28, 56 kapsler og perforerte éndoseblisterpakninger på 14 × 1 kapsler.

Zonisamide Mylan 100 mg er tilgjengelige i blisterpakninger på 28, 56, 98 og 196 kapsler og perforerte éndoseblisterpakninger på 56 × 1 kapsler.

Ikke alle pakningsstørrelser vil nødvendigvis være tilgjengelige.

### **Innehaver av markedsføringstillatelsen**

Mylan Pharmaceuticals Limited  
Damastown Industrial Park,  
Mulhuddart, Dublin 15,  
DUBLIN,  
Irland

### **Tilvirker**

Noucor Health, S.A.  
Av. Cami Reial 51–57  
08184 Palau-Solita i Plegamans – Barcelona  
Spania

Ta kontakt med den lokale representanten for innehaveren av markedsføringstillatelsen for ytterligere informasjon om dette legemidlet:

**België/Belgique/Belgien**

Mylan bvba/sprl  
Tél/Tel: + 32 (0)2 658 61 00

**България**

Майлан ЕООД  
Тел.: + 359 2 44 55 400

**Česká republika**

Viatrix CZ s.r.o.  
Tel: + 420 222 004 400

**Danmark**

Viatrix ApS  
Tlf: + 45 28 11 69 32

**Deutschland**

Viatrix Healthcare GmbH  
Tel: + 49 800 0700 800

**Eesti**

BGP Products Switzerland GmbH Eesti filiaal  
Tel: + 372 6363 052

**Ελλάδα**

Generics Pharma Hellas ΕΠΕ  
Τηλ: + 30 210 993 6410

**España**

Viatrix Pharmaceuticals S.L.U.  
Tel: + 34 900 102 712

**France**

Viatrix Santé  
Tél: + 33 4 37 25 75 00

**Hrvatska**

Viatrix Hrvatska d.o.o.  
Tel: + 385 1 23 50 599

**Ireland**

Mylan Ireland Limited  
Tel: + 353 1 8711600

**Ísland**

Icepharma hf.  
Sími: + 354 540 8000

**Italia**

Mylan Italia S.r.l.  
Tel: + 39 02 612 46921

**Lietuva**

Mylan Healthcare UAB  
Tel: + 370 5 205 1288

**Luxembourg/Luxemburg**

Mylan bvba/sprl  
Tél/Tel: + 32 (0)2 658 61 00  
(Belgique/Belgien)

**Magyarország**

Mylan EPD Kft  
Tel.: + 36 1 465 2100

**Malta**

V.J. Salomone Pharma Ltd  
Tel: + 356 21 22 01 74

**Nederland**

Mylan BV  
Tel: + 31 (0)20 426 3300

**Norge**

Viatrix AS  
Tlf: + 47 66 75 33 00

**Österreich**

Arcana Arzneimittel GmbH  
Tel: + 43 1 416 2418

**Polska**

Mylan Healthcare Sp. z o.o.  
Tel.: + 48 22 546 64 00

**Portugal**

Mylan, Lda.  
Tel: + 351 214 127 200

**România**

BGP Products SRL  
Tel: + 40 372 579 000

**Slovenija**

Viatrix d.o.o.  
Tel: + 386 1 23 63 180

**Slovenská republika**

Viatrix Slovakia s.r.o.  
Tel: + 421 2 32 199 100

**Suomi/Finland**

Viatrix Oy  
Puh/Tel: + 358 20 720 9555

**Κύπρος**

Varnavas Hadjipanayis Ltd

Τηλ: + 357 2220 7700

**Sverige**

Viatri AB

Tel: + 46 855 522 750

**Latvija**

Mylan Healthcare SIA

Tel: + 371 676 055 80

**United Kingdom (Northern Ireland)**

Mylan IRE Healthcare Limited

Tel: + 353 18711600

**Dette pakningsvedlegget ble sist oppdatert**

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