Gebrauchsinformation: Information für Anwender

Levetiracetam-Hormosan 100 mg/ml Lösung zum Einnehmen

Levetiracetam

Lesen Sie die gesamte Packungsbeilage sorgfältig durch, bevor Sie oder Ihr Kind mit der Einnahme dieses Arzneimittels beginnen, denn sie enthält wichtige Informationen.

- Heben Sie die Packungsbeilage auf. Vielleicht möchten Sie diese später nochmals lesen.
- Wenn Sie weitere Fragen haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker.
- Dieses Arzneimittel wurde Ihnen persönlich verschrieben. Geben Sie es nicht an Dritte weiter. Es kann anderen Menschen schaden, auch wenn diese die gleichen Beschwerden haben wie Sie.
- Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Siehe Abschnitt 4.

Was in dieser Packungsbeilage steht

- Was ist Levetiracetam-Hormosan und wofür wird es angewendet?
- Was sollten Sie vor der Einnahme von Levetiracetam-Hormosan beachten?
- Wie ist Levetiracetam-Hormosan einzunehmen? Welche Nebenwirkungen sind möglich?
- 4.
- Wie ist Levetiracetam-Hormosan aufzubewahren?
- Inhalt der Packung und weitere Informationen

1. Was ist Levetiracetam-Hormosan und wofür wird es angewendet?

Levetiracetam ist ein Antiepileptikum (ein Arzneimittel zur Behandlung von Anfällen bei Epilepsie).

Levetiracetam-Hormosan wird angewendet:

alleine, ohne andere Arzneimittel gegen Epilepsie (Monotherapie), zur Behandlung einer bestimmten Art von Epilepsie bei Erwachsenen und Jugendlichen ab einem Alter von 16 Jahren, bei denen erstmals Epilepsie festgestellt wurde. Epilepsie ist eine Erkrankung, bei der die Patienten wiederholte Anfälle haben. Levetiracetam wird bei der Art von Epilepsie angewendet, bei der die Anfälle zunächst nur eine Seite des Gehirns betreffen, sich aber später auf größere Bereiche auf beiden Seiten des Gehirn ausweiten können (partielle Anfälle mit oder ohne sekundäre Generalisierung). Levetiracetam wurde Ihnen von Ihrem Arzt verordnet, um die Anzahl Ihrer Anfälle zu verringern als Zusatzbehandlung zu anderen Arzneimittel gegen

partiellen Anfällen mit oder ohne sekundäre Gene-

ralisierung bei Erwachsenen, Jugendlichen, Kindern und Säuglingen ab einem Alter von 1 Monat myoklonischen Anfällen (kurze schockartige

- Zuckungen eines Muskels oder einer Muskelgruppe) bei Erwachsenen und Jugendlichen ab einem Alter von 12 Jahren mit Juveniler Myoklonischer Epilepsie. primär generalisierten tonisch-klonischen Anfällen
- (ausgeprägte Anfälle, einschließlich Bewusstlosigkeit) bei Erwachsenen und Jugendlichen ab einem Alter von 12 Jahren mit Idiopathischer Generalisierter Epilepsie (die Form von Epilepsie, die genetisch bedingt zu sein scheint). 2. Was sollten Sie vor der Einnahme von Levetiracetam-

Hormosan beachten? Levetiracetam-Hormosan darf nicht eingenommen

wenn Sie allergisch gegen Levetiracetam, Pyrrolidon-

derivate oder einen der in Abschnitt 6. genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind.

Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, bevor

Sie Levetiracetam-Hormosan einnehmen. Falls Sie an Nierenbeschwerden leiden: Beachten Sie

in diesem Fall die Anweisungen Ihres Arztes. Er wird dann entscheiden, ob Ihre Dosis angepasst werden muss. Falls Sie bei Ihrem Kind eine Verlangsamung des

- Wachstums beobachten oder die Pubertät ungewöhnlich verläuft, benachrichtigen Sie bitte Ihren Arzt. Eine geringe Anzahl von Patienten, die mit Antiepi-
- leptika wie Levetiracetam behandelt wurden, dachten daran, sich selbst zu verletzen oder sich das Leben zu nehmen. Wenn Sie irgendwelche Anzeichen von Depression und/oder Suizidgedanken haben, benachrichtigen Sie bitte Ihren Arzt. Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn eine der

folgenden Nebenwirkungen schwerwiegend ist oder länoger als ein paar Tage anhält:

• Ungewöhnliche Gedanken, Reizbarkeit oder aggressivere Reaktionen als gewöhnlich, oder wenn Sie oder

Ihre Familie und Freunde wesentliche Veränderungen der Stimmung oder des Verhaltens bemerken. Kinder und Jugendliche

Levetiracetam-Hormosan darf nicht zur alleinigen Be-

handlung bei Kindern und Jugendlichen unter 16 Jahren (Monotherapie) angewendet werden. Dosierung bei Kindern ab 6 Monaten und älter:

Körpergewicht Anfangsdosis: 0,1 ml/kg zweimal täglich $0.6 \, \text{ml}$

1,8 ml zweimal täglich 6 kg zweimal täglich 8 kg 0.8 ml zweimal täglich 2,4 ml zweimal täglich 10 kg 1 ml zweimal täglich 3 ml zweimal täglich 15 kg 1,5 ml zweimal täglich 4.5 ml zweimal täglich zweimal täglich zweimal täglich 20 kg 2 ml 6 ml 25 kg 2,5 ml zweimal täglich 7,5 ml zweimal täglich ab 50 kg 15 ml zweimal täglich 5 ml zweimal täglich Dosierung bei Säuglingen Allgemeine Dosis: Levetiracetam-Hormosan muss zweimal täglich einge-(1 Monat bis unter 6 Monaten): nommen werden, aufgeteilt in zwei gleichgroße Dosen,

Bei Kindern von 1 Monat bis unter 6 Monaten messen Sie die entsprechende Dosis mit der 1 ml Applikationsspritze für Zubereitungen zum Einnehmen ab, die der Faltschachtel beiliegt.

Anfongadosia, 0.07 ml/l/g

	Korpergewicht	Antangsdosis: 0,07 ml/kg zweimai tagiich	Hochstdosis: 0,21 mi/kg zweimai tagiich
	4 kg	0,3 ml zweimal täglich	0,85 ml zweimal täglich
	5 kg	0,35 ml zweimal täglich	1,05 ml zweimal täglich
	6 kg	0,45 ml zweimal täglich	1,25 ml zweimal täglich
	7 kg	0,5 ml zweimal täglich	1,5 ml zweimal täglich
Art der Einnahme: • Trennen Sie den Adapter von der Applikat		en Sie den Adapter von der Applikationsspritze	

Nachdem die richtige Dosis mit der entsprechenden Applikationsspritze für Zubereitungen zum Einnehmen abgemessen wurde, kann die Levetiracetam-Hormosan-Lösung zum Einnehmen in einem Glas Wasser oder einer Babyflasche verdünnt werden. Sie können Levetiracetam-Hormosan unabhängig von einer Mahlzeit einnehmen. Nach der oralen Einnahme kann Levetiracetam einen

bitteren Geschmack hinterlassen. Anleitung zum Einnehmen: Öffnen der Flasche: Drücken Sie auf den Schraubver-

schluss und drehen Sie ihn gegen den Uhrzeigersinn

Einnahme von Levetiracetam-Hormosan zusammen mit anderen Arzneimitteln

Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie andere Arzneimittel einnehmen, kürzlich andere Arzneimittel eingenommen haben oder beabsichtigen andere Arzneimittel einzunehmen.

Sie dürfen Macrogol (ein Arzneimittel, das als Abführmittel verwendet wird) eine Stunde vor und eine Stunde nach der Einnahme von Levetiracetam nicht anwenden, da dies die Wirkung herabsetzen kann.

Schwangerschaft und Stillzeit

Wenn Sie schwanger sind oder stillen, oder wenn Sie vermuten, schwanger zu sein oder beabsichtigen, schwanger zu werden, fragen Sie vor der Einnahme dieses Arzneimittels Ihren Arzt oder Apotheker um Rat. Levetiracetam darf in der Schwangerschaft nur angewendet werden, wenn Ihr Arzt dies nach sorgfältiger Abwägung für erforderlich hält.

Sie dürfen Ihre Behandlung nicht ohne vorherige Rücksprache mit Ihrem Arzt abbrechen.

Ein Risiko von Geburtsfehlern für Ihr ungeborenes Kind kann nicht vollständig ausgeschlossen werden.

Das Stillen wird während der Behandlung nicht empfohlen.

Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen

Levetiracetam-Hormosan kann Ihre Fähigkeit zum Steuern eines Fahrzeugs oder zum Bedienen von Werkzeugen oder Maschinen beeinträchtigen, denn Sie können sich bei der Behandlung mit Leuting den Hormosan in Scholen der Schole Behandlung mit Levetiracetam-Hormosan müde fühlen. Dies gilt besonders zu Behandlungsbeginn oder nach einer Dosissteigerung. Sie sollten kein Fahrzeug steuern oder Werkzeuge oder Maschinen bedienen, bis sich herausgestellt hat, dass Ihre Fähigkeit zur Durchführung solcher Aktivitäten nicht beeinträchtigt ist.

Levetiracetam-Hormosan enthält Methyl-4-hydroxybenzoat (Ph.Eur.)(E218) und Maltitol (E965). Levetiracetam-Hormosan enthält Methyl-4-hydroxyben-

zoat (Ph.Eur.)(E218), das allergische Reaktionen hervorrufen kann (möglicherweise verzögert)

Levetiracetam-Hormosan enthält Maltitol (E965). Bitte nehmen Sie dieses Arzneimittel erst nach Rücksprache mit Ihrem Arzt ein, wenn Ihnen bekannt ist, dass Sie unter einer Unverträglichkeit gegenüber bestimmten Zuckern

3. Wie ist Levetiracetam-Hormosan einzunehmen?

Nehmen Sie dieses Arzneimittel immer genau nach Absprache mit Ihrem Arzt oder Apotheker ein. Fragen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich nicht

Levetiracetam-Hormosan muss zweimal täglich eingenommen werden, einmal morgens und einmal abends, jeden Tag ungefähr zur gleichen Uhrzeit. Nehmen Sie bitte die Lösung zum Einnehmen gemäß der

Anordnung Ihres Arztes ein. Monotherapie

Dosierung bei Erwachsenen und Jugendlichen ab 16 Jahren:

Messen Sie die entsprechende Dosis mit der 10 ml Applikationsspritze für Zubereitungen zum Einnehmen ab, die der Faltschachtel für Kinder ab 4 Jahren, Jugendliche und Erwachsene beiliegt.

Allgemeine Dosis: Levetiracetam-Hormosan muss zweimal täglich eingenommen werden, aufgeteilt in zwei gleichgroße Dosen, die zwischen 5 ml (500 mg) und 15 ml (1500 mg) betragen können.

Zu Beginn der Behandlung mit Levetiracetam-Hormosan wird Ihr Arzt Ihnen zunächst für 2 Wochen eine **niedrigere** Dosis verschreiben, bevor Sie die niedrigste für Sie geeignete Dosis erhalten.

Zusatzbehandlung

Dosierung bei Erwachsenen und Jugendlichen (12 bis 17 Jahre):

Messen Sie die entsprechende Dosierung mit der 10 ml Applikationsspritze für Zubereitungen zum Einnehmen ab, die der Faltschachtel für Kinder ab 4 Jahren, Jugendliche und Erwachsene beiliegt.

Allgemeine Dosis: Levetiracetam-Hormosan muss zweimal täglich eingenommen werden, aufgeteilt in zwei gleichgroße Dosen, die zwischen 5 ml (500 mg) und 15 ml (1500 mg) betragen können.

Dosierung bei Kindern ab 6 Monaten und älter Ihr Arzt wird Ihnen die am besten geeignete Darrei-

chungsform von Levetiracetam bezogen auf Ihr Alter, Ihr Gewicht und Ihre benötigte Dosis verordnen.

Bei Kindern von 6 Monaten bis 4 Jahren messen Sie die entsprechende Dosis mit der 3 ml Applikationsspritze für Zubereitungen zum Einnehmen ab, die der Faltschachtel beiliegt. Bei Kindern ab 4 Jahren messen Sie die entsprechende Dosis mit der 10 ml Applikationsspritze für Zul

zum Einnehmen ab, die der Faltschachtel beiliegt. Allgemeine Dosis: Levetiracetam-Hormosan muss zweimal täglich einge-

nommen werden, aufgeteilt in zwei gleichgroße Dosen, die zwischen 0,1 ml (10 mg) und 0,3 ml (30 mg) pro kg Körpergewicht des Kindes betragen können (siehe Dosierungsbeispiele in folgender Tabelle).

Höchstdosis: 0,3 ml/kg zweimal täglich

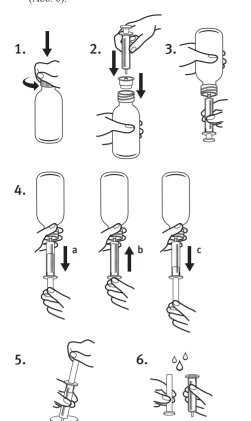
die zwischen 0,07 ml (7 mg) und 0,21 ml (21 mg) pro kg

Körpergewicht des Kindes betragen können (siehe Dosierungsbeispiele in folgender Tabelle). Dosierung bei Säuglingen (1 Monat bis unter 6 Monaten) resimal tägligh | Häghetdagige 0.21 ml/kg greeimal tägligh

- (Abb. 2). Stecken Sie den Adapter in den Flaschenhals. Stellen Sie sicher, dass der Adapter fest sitzt. Nehmen Sie die Applikationsspritze und stecken Sie sie in die Öffnung des Adapters. Drehen Sie die Fla-
- sche auf den Kopf (Abb. 3). Füllen Sie die Applikationsspritze mit einer kleinen Menge Lösung, indem Sie den Kolben etwas herausziehen (Abb. 4a). Drücken Sie dann den Kolben wieder zurück, um eventuelle Luftblasen zu entfernen (Abb. 4b). Danach ziehen Sie den Kolben bis zu der

Markierung in Millilitern (ml), die der vom Arzt verschriebenen Dosis entspricht (Abb. 4c), heraus.

- Drehen Sie die Flasche richtig herum. Entfernen Sie die Applikationsspritze vom Adapter.
- Entleeren Sie den Inhalt der Applikationsspritze in ein Glas Wasser oder in eine Babyflasche, indem Sie den Kolben bis zum Anschlag in die Applikationsspritze hineindrücken (Abb. 5).
- Trinken Sie das Glas/die Babyflasche vollständig aus.
- Verschließen Sie die Flasche mit dem kindergesicherten Verschluss
- Spülen Sie die Applikationsspritze nur mit Wasser aus



Dauer der Anwendung:

- Levetiracetam-Hormosan ist zur Langzeitbehandlung vorgesehen. Sie sollten Levetiracetam-Hormosan so lange einnehmen, wie Ihr Arzt es Ihnen gesagt hat.
 Beenden Sie Ihre Behandlung nicht selbst ohne Rück-
- sprache mit Ihrem Arzt, denn dadurch könnten Ihre Anfälle häufiger auftreten

Wenn Sie eine größere Menge von Levetiracetam-Hormosan eingenommen haben, als Sie sollten Mögliche Nebenwirkungen bei einer zu hohen Dosis

Levetiracetam-Hormosan sind Schläfrigkeit, Ruhelosigkeit, Aggression, Verringerung der Aufmerksamkeit, Hemmung der Atmung und Koma. Benachrichtigen Sie bitte Ihren Arzt, falls Sie eine größere

Menge Levetiracetam-Hormosan als vorgeschrieben eingenommen haben. Ihr Arzt wird die für eine Überdosierung am besten geeignete Behandlung einleiten. Wenn Sie die Einnahme von Levetiracetam-Hormosan

vergessen haben Benachrichtigen Sie bitte Ihren Arzt, falls Sie eine oder

mehrere Einnahmen vergessen haben. Nehmen Sie keine doppelte Dosis ein, um eine vergessene Dosis nachzuholen. Wenn Sie die Einnahme von Levetiracetam-Hormosan

Bei Beendigung der Behandlung sollte Levetiracetam-

Hormosan schrittweise abgesetzt werden, um eine Erhöhung der Anfallshäufigkeit zu vermeiden. Sollte Ihr Arzt die Behandlung mit Levetiracetam-Hormosan beenden, wird er Ihnen genaue Anweisungen zum Ausschleichen der Einnahme geben. Wenn Sie weitere Fragen zur Einnahme dieses Arzneimit-

tels haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. 4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?

Wie alle Arzneimittel kann auch dieses Arzneimittel Neben-

wirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen. Sprechen Sie umgehend mit Ihrem Arzt oder suchen Sie

Ihre nächstgelegene Notfallambulanz auf bei:

Schwäche, Gefühl von Benommenheit oder Schwin-

- del oder Schwierigkeiten zu atmen, da dies Anzeichen einer schwerwiegenden allergischen (anaphylaktischen) Reaktion sein können Schwellung von Gesicht, Lippen, Zunge und Rachen
- (Quincke-Ödem) grippeähnlichen Symptomen und Ausschlag im Ge-
- sicht gefolgt von einem ausgedehnten Ausschlag mit hoher Temperatur, erhöhten Leberenzymwerten in Bluttests und erhöhter Anzahl einer bestimmten Art weißer Blutkörperchen (Eosinophilie) und vergrößerter Lymphknoten (Arzneimittelexanthem mit Eosinophilie und systemischen Symptomen [DRESS]) Symptome wie geringe Urinmengen, Müdigkeit, Übelkeit, Erbrechen, Verwirrtheit und Schwellungen
- der Beine, Knöchel oder Füße, da dies Anzeichen für eine plötzlich verringerte Nierenfunktion sein können Hautausschlag, der Blasen bilden kann und wie kleine Zielscheiben aussieht (dunkler Fleck in der Mitte um-
- geben von einem blasseren Bereich, der von einem dunklen Ring umgeben ist) (Ervthema multiforme) ausgedehntem Ausschlag mit Blasen und abblätternder Haut, besonders um den Mund herum, an der Nase, an den Augen und im Genitalbereich (Stevens-John-
- son Syndrom) schwerwiegendere Ausprägung eines Ausschlags, der eine Hautablösung an mehr als 30 % der Körperoberfläche hervorruft (toxische epidermale Nekrolyse)
- Anzeichen schwerwiegender geistiger Veränderung oder wenn jemand in Ihrem Umfeld Anzeichen von Verwirrtheit, Somnolenz (Schläfrigkeit), Amnesie (Gedächtnisverlust), Beeinträchtigung des Gedächtnisses (Vergesslichkeit), anormales Verhalten oder andere

neurologische Symptome einschließlich unfreiwillige oder unkontrollierte Bewegungen, bemerkt. Dies könnten Symptome einer Enzephalopathie sein. Die am häufigsten berichteten Nebenwirkungen sind Nasopharyngitis (Entzündungen des Nasen-Rachen-Rau-

mes), Somnolenz (Schläfrigkeit), Kopfschmerzen, Müdigkeit und Schwindel. Zu Behandlungsbeginn oder bei einer Dosissteigerung

können Nebenwirkungen wie Schläfrigkeit, Müdigkeit und Schwindel häufiger auftreten. Im Laufe der Zeit sollten diese Nebenwirkungen jedoch schwächer werden.

Sehr häufig: kann mehr als 1 von 10 Behandelten betreffen

Nasopharyngitis (Entzündungen des Nasen-Rachen-

Somnolenz (Schläfrigkeit), Kopfschmerzen.

Häufig: kann bis zu 1 von 10 Behandelten betreffen

Anorexie (Appetitlosigkeit); Depression, Feindseligkeit oder Aggression, Angst,

- Schlaflosigkeit, Nervosität oder Reizbarkeit;
- Konvulsionen (Krämpfe), Gleichgewichtsstörungen, Schwindel (Gefühl der Wackeligkeit), Lethargie (Mangel an Energie und Begeisterungsfähigkeit),
- Tremor (unwillkürliches Zittern);

Drehschwindel;

- Husten;
- Bauchschmerzen, Diarrhoe (Durchfall), Dyspepsie Verdauungsstörungen), Erbrechen, Übelkeit;
- Rash (Hautausschlag);
- Asthenie (Schwächegefühl)/Müdigkeit.

Gelegentlich: kann bis zu 1 von 100 Behandelten betreffen • verminderte Anzahl an Blutplättchen, verminderte

- Anzahl an weißen Blutkörperchen;
- Gewichtsverlust, Gewichtszunahme;
- Suizidversuch und Suizidgedanken, mentale Störungen, anormales Verhalten, Halluzination, Wut, Verwirrtheit, Panikattacke, emotionale Instabilität/Stimmungsschwankungen, Agitiertheit; Amnesie (Gedächtnisverlust), Beeinträchtigung des
- Gedächtnisses (Vergesslichkeit), Koordinationsstörung/ Ataxie (mangelnde Koordination der Bewegungen), Parästhesie (Kribbeln), Aufmerksamkeitsstörungen (Konzentrationsstörungen); Diplopie (Doppeltsehen), verschwommenes Sehen; erhöhte/anormale Werte eines Leberfunktionstests;

- Haarausfall, Ekzem, Juckreiz
- Muskelschwäche, Myalgie (Muskelschmerzen);
- Verletzung.

Selten: kann bis zu 1 von 1.000 Behandelten betreffen

- Infektion
- verminderte Anzahl aller Arten von Blutkörperchen; schwerwiegende allergische Reaktionen (DRESS
- anaphylaktische Reaktion [schwerwiegende und bedeutende allergische Reaktion], Quincke-Ödem [Schwellung von Gesicht, Lippen, Zunge und Rachen]); verringerte Natriumkonzentration im Blut
- Suizid, Persönlichkeitsstörungen (Verhaltensstörun-
- gen), anormales Denken (langsames Denken, Unfähigkeit sich zu konzentrieren); unwillkürliche und nicht unterdrückbare, krampfartige
- Anspannungen von Muskeln, die Kopf, Rumpf und Gliedmaßen betreffen; Schwierigkeiten, Bewegungen zu kontrollieren, Hyperkinesie (Überaktivität)
- Pankreatitis (Entzündung der Bauchspeicheldrüse);
- Leberversagen, Hepatitis (Leberentzündung); plötzliche Verringerung der Nierenfunktion
- Hautausschlag, der Blasen bilden kann und wie kleine Zielscheiben aussieht (dunkle Flecken in der Mitte umgeben von einem blasseren Bereich, der von einem dunklen Ring umgeben ist) (Erythema multiforme); ausgedehnter Ausschlag mit Blasen und abblätternder Haut, besonders um den Mund herum, an der Nase, an den Augen und im Genitalbereich (Stevens-Johnson Syndrom), und eine schwerwiegendere Ausprägung, die eine Hautablösung an mehr als 30 % der Körperoberfläche hervorruft (toxische epidermale Nekrolyse);
- Rhabdomyolyse (Abbau von Muskelgewebe) und damit assoziierter erhöhter Kreatinphosphokinase im Blut. Die Prävalenz bei japanischen Patienten ist signifikant höher als bei nicht-japanischen Patienten.
- Hinken oder Schwierigkeiten beim Gehen.

Meldung von Nebenwirkungen

Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angege-

Sie können Nebenwirkungen auch direkt dem Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte, Abt. Pharmakovigilanz, Kurt-Georg-Kiesinger-Allee 3, D-53175 Bonn, Website: www.bfarm.de anzeigen. Indem Sie Nebenwirkungen melden, können Sie dazu

beitragen, dass mehr Informationen über die Sicherheit dieses Arzneimittels zur Verfügung gestellt werden.

5. Wie ist Levetiracetam-Hormosan aufzubewahren?

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugäng-

Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf dem Umkarton und der Flasche nach "Verwendbar bis" angegebenen Verfalldatum nicht mehr verwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des angegebenen Monats. In der Originalverpackung aufbewahren, um den Inhalt

vor Licht zu schützen. Sie dürfen das Arzneimittel nicht länger als 7 Monate

nach Anbruch der Flasche verwenden. Entsorgen Sie Arzneimittel niemals über das Abwasser

(z. B. nicht über die Toilette oder das Waschbecken). Fragen Sie in Ihrer Apotheke, wie das Arzneimittel zu entsorgen ist, wenn Sie es nicht mehr verwenden. Sie tragen damit zum Schutz der Umwelt bei. Weitere Informationen finden sie unter www.bfarm.de/arzneimittelentsorgung.

6. Inhalt der Packung und weitere Informationen Was Levetiracetam-Hormosan enthält

Der Wirkstoff ist Levetiracetam.

- 1 ml Lösung enthält 100 mg Levetiracetam. Die sonstigen Bestandteile sind: Natriumcitrat (Ph.
- Eur.)(zur pH-Wert-Einstellung), Citronensäure (zur pH-Wert-Einstellung), Methyl-4-hydroxybenzoat (Ph.Eur.)(E218), Glycerol (E422), Acesulfam-Kalium (E950), Maltitol-Lösung (E965), Himbeer-Aroma, gereinigtes Wasser. Wie Levetiracetam-Hormosan aussieht und Inhalt der

Packung Levetiracetam-Hormosan 100 mg/ml Lösung zum Einnehmen ist eine klare Flüssigkeit.

Die 300 ml-Glasflasche von Levetiracetam-Hormosan (für Kinder ab 4 Jahre, Jugendliche und Erwachsene) ist

in einer Faltschachtel verpackt, die eine 10 ml Applikationsspritze für Zubereitungen zum Einnehmen (unterteilt in Schritten von 0,25 ml) und einen Adapter für die Applikationsspritze enthält. Die 150 ml-Glasflasche von Levetiracetam-Hormosan (für Säuglinge und Kleinkinder ab 6 Monate bis unter

4 Jahren) ist in einer Faltschachtel verpackt, die eine 3 ml Applikationsspritze für Zubereitungen zum Einnehmen (unterteilt in Schritten von 0,1 ml) und einen Adapter für die Applikationsspritze enthält. Die 150 ml-Glasflasche von Levetiracetam-Hormosan (für Säuglinge ab 1 Monat bis unter 6 Monaten) ist in

einer Faltschachtel verpackt, die eine 1 ml Applikationsspritze für Zubereitungen zum Einnehmen (unterteilt in Schritten von 0,05 ml) und einen Adapter für die Applikationsspritze enthält. Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller Hormosan Pharma GmbH

Hanauer Landstraße 139-143

60314 Frankfurt am Main Tel.: 0 69/47 87 30 Fax: 0 69/47 87 316 E-Mail: info@hormosan.de www.hormosan.de

Diese Packungsbeilage wurde zuletzt überarbeitet im November 2019.