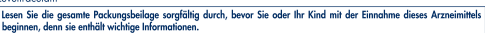
# LEVETIRACETAM BASICS 100 mg/ml Lösung zum Einnehmen

100 mg/m

**LEVETIRACETAM BASICS** 



- 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 Nebenwirkun gen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Siehe Abschnitt 4.

Was in dieser Packungsbeilage steht:

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

# Was ist LEVETIRACETAM BASICS und wofür wird es an-

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

### LEVETIRACETAM BASICS 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 Gehirns ausweiten können (partielle Anfälle mit oder ohne sekundärer Generalisierung). Levetiracetam wurde Ihnen von Ihrem Arzt verordnet, um die Anzahl Ihrer Anfälle zu verringern. als Zusatzbehandlung zu anderen Arzneimitteln gegen
- partiellen Anfällen mit oder ohne sekundärer Gene-

  - radisierung 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 jurgeniter mycklonischer Epilensie 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).

# Was sollten Sie vor der Einnahme von LEVETIRACETAM BASICS beachten?

#### LEVETIRACETAM BASICS darf nicht eingenommen werden

wenn Sie allergisch gegen Levetiracetam, Pyrrolidonderivate 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 BASICS einnehmen.

- Falls Sie an Nierenbeschwerden leiden: Beachten Sie in
- diesem Fall die Anweisungen Ihres Arztes. Er/Sie 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 Antiepilepti-ka wie LEVETIRACETAM BASICS behandelt wurden, dachte daran, sich selbst zu verletzen oder sich das Leben zu nehmen. Wenn Sie irgendwelche Anzeichen von Depression und/oder Suizidgedanken haben, be-nachrichtigen Sie bitte Ihren Arzt.
- Wenn Sie eine familiäre Vorgeschichte oder Krankengeschichte mit unregelmäßigem Herzschlag haben (sichtbar im Elektrokardiogramm) oder wenn Sie eine Erkrankung haben und/oder eine Behandlung erhalten, die Sie anfällig für einen unregelmäßigen Herzschlag oder Störungen des Salzhaushaltes machen.

Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn eine der folgenden Nebenwirkungen schwerwiegend ist oder länger als ein paar Tage anhält: Ungewöhnliche Gedanken, Reizbarkeit oder aggressiv-

ere Reaktionen als gewöhnlich, oder wenn Sie oder Ihre Familie und Freunde wesentliche Veränderungen der Stimmung oder des Verhaltens bemerken.

<u>Verschlechterung der Epilepsie</u> Ihre Anfälle können sich in seltenen Fällen verschlechtern

oder häufiger auftreten. Dies geschieht hauptsächlich im ersten Monat nach Beginn der Behandlung oder bei einer Erhöhung der Dosis. Bei einer sehr seltenen Form einer früh einsetzenden Epilepsie (einer Epilepsie verbunden mit Mutationen im Gen SCN8A), die mit mehreren Arten von Anfällen und dem Verlust von Fähigkeiten einhergeht, werden Sie vielleicht merken, dass die Anfälle während der Behandlung bestehen bleiben oder schlimmer werden. Wenn Sie während der Einnahme von LEVETIRACETAM

BASICS eines dieser neuen Symptome verspüren, suchen Sie so schnell wie möglich einen Arzt auf. Kinder und Jugendliche LEVETIRACETAM BASICS darf nicht zur alleinigen Behand-

lung (Monotherapie) bei Kindern und Jugendlichen unter 16 Jahren angewendet werden. Einnahme von LEVETIRACETAM BASICS zusammen mit an-

#### deren Arzneimitteln Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie andere

Arzneimittel einnehmen/anwenden, kürzlich andere Arzneimittel eingenommen/angewendet haben oder beabsichtigen, andere Arzneimittel einzunehmen/anzuwenden.

Wenn Sie gleichzeitig mit Methotrexat und Levetiracetam behandelt werden, sollten die Serumkonzentrationen dieser Arzneimittel sorgfältig überwacht werden.

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 ver-

muten, 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 BASICS kann Ihre Fähigkeit zum Führen eines Fahrzeugs oder zum Bedienen von Werkzeugen oder

Maschinen beeinträchtigen, denn Sie können sich bei der Behandlung mit LEVETIRACETAM BASICS müde fühlen. Dies gilt besonders zu Behandlungsbeginn oder nach einer Dosissteigerung. Sie sollten kein Fahrzeug führen oder Werkzeuge oder Maschinen bedienen, bis sich herausgestellt hat, dass Ihre Fähigkeit zur Durchführung solcher Aktivitäten nicht beeinträchtigt ist. LEVETIRACETAM BASICS enthält Methyl-4-hydroxybenzoat (Ph.Eur.) (E 218), Maltitol-Lösung (E965), Natrium und Benzylalkohol Methyl-4-hydroxybenzoat (Ph.Eur.)(E 218) kann Überempfind-

lichkeitsreaktionen, auch mit zeitlicher Verzögerung, hervorrufen.

Maltitol-Lösung (E965): Bitte nehmen Sie LEVETIRACETAM BASICS erst nach Rücksprache mit Ihrem Arzt ein, wenn Ihnen bekannt ist, dass Sie unter einer Unverträglichkeit gegenüber bestimmten Zuckern leiden.

Dieses Arzneimittel enthält weniger als 1 mmol Natrium (23 mg) pro ml, d.h. es ist nahezu "natriumfrei".

Dieses Arzneimittel enthält 0,0016 mg Benzylalkohol pro ml. Benzylalkohol kann allergische Reaktionen hervorrufen.

Wenden Sie dieses Arzneimittel bei Kleinkindern (unter 3 Jahren) nicht länger als eine Woche an, außer auf Anraten Ihres Arztes oder Apothekers.

Wenn Sie schwanger sind oder stillen, fragen Sie Ihren Arzt oder Apotheker um Rat, da sich in Ihrem Körper große Mengen Benzylalkohol anreichern und Nebenwirkungen verursachen können (sogenannte "metabolische Azidose"). Wenn Sie an einer Leber- oder Nierenerkrankung leiden, fragen

Sie Ihren Arzt oder Apotheker um Rat, da sich große Mengen Benzylalkohol in Ihrem Körper anreichern und Nebenwirkungen verursachen können (sogenannte "metabolische Azidose").

#### 3. Wie ist LEVETIRACETAM BASICS 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 sicher sind.

LEVETIRACETAM BASICS muss zweimal täglich eingenommen werden, einmal morgens und einmal abends, jeden Tag ungefähr zur gleichen Ührzeit.

Nehmen Sie die Lösung zum Einnehmen gemäß der Anordnung Ihres Arztes ein.

#### Monotherapie (ab 16 Jahre)

### Erwachsene (≥ 18 Jahre) und Jugendliche (ab 16 Jahre):

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

Empfohlene Dosis: LEVETIRACETAM BASICS muss zweimal täglich eingenommen werden, aufgeteilt in zwei gleich große Dosen, die zwischen 5 ml (500 mg) und 15 ml (1.500 mg)

Zu Beginn der Behandlung mit LEVETIRACETAM BASICS wird Ihr Arzt Ihnen zunächst für zwei Wochen eine niedrigere Dosis verschreiben, bevor Sie die niedrigste Tagesdosis erhalten.

#### Zusatzbehandluna

Dosierung bei Erwachsenen und Jugendlichen (12 bis 17 Jahre): Messen Sie die entsprechende Dosis mit der 10 ml Applikationsspritze für Zubereitungen zum Einnehmen ab, die der Packung für Kinder ab 4 Jahre, Jugendliche und Erwachsene beiliegt.

Empfohlene Dosis: LEVETIRACETAM BASICS muss zweimal täglich eingenommen werden, aufgeteilt in zwei gleich große Dosen, die zwischen 5 ml (500 mg) und 15 ml (1.500 mg)

## Dosierung bei Kindern ab 6 Monaten und älter:

Ihr Arzt wird Ihnen die angemessenste Darreichungsform von Levetiracetam in Abhängigkeit von Alter, Gewicht und Dosis

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 Packung beiliegt.

Bei Kindern ab 4 Jahren messen Sie die entsprechende Dosis mit der **10 ml** Applikationsspritze für Zubereitungen zum Einnehmen ab, die der Packung beiliegt.

Empfohlene Dosis: LEVETIRACETAM BASICS muss zweimal täglich eingenommen werden, aufgeteilt in zwei gleich große 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).

# Dosierung bei Kindern ab 6 Monaten und älter:

Körpergewicht	Anfangsdosis: 0,1 ml/kg 2-mal täglich	Höchstdosis: 0,3 ml/kg 2-mal täglich
6 kg	0,6 ml 2-mal täglich	1,8 ml 2-mal täglich
8 kg	0,8 ml 2-mal täglich	2,4 ml 2-mal täglich
10 kg	1 ml 2-mal täglich	3 ml 2-mal täglich
15 kg	1,5 ml 2-mal täglich	4,5 ml 2-mal täglich
20 kg	2 ml 2-mal täglich	6 ml 2-mal täglich
25 kg	2,5 ml 2-mal täglich	7,5 ml 2-mal täglich
ab 50 kg	5 ml 2-mal täglich	15 ml 2-mal täglich

# Dosierung bei Säuglingen (1 Monat bis unter 6 Monate):

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 Packung beiliegt.

Empfohlene Dosis: LEVETIRACETAM BASICS muss zweimal

täglich eingenommen werden, aufgeteilt in zwei gleich große Dosen, 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 Monate):

#### wicht Anfangedosis: Höchetdosis:

Korpergewicht	0,07 ml/kg 2-mal täglich	0,21 ml/kg 2-mal täglich
4 kg	0,3 ml 2-mal täglich	0,85 ml 2-mal täglich
5 kg	0,35 ml 2-mal täglich	1,05 ml 2-mal täglich
6 kg	0,45 ml 2-mal täglich	1,25 ml 2-mal täglich
7 kg	0,5 ml 2-mal täglich	1,5 ml 2-mal täglich

# Nachdem die richtige Dosis mit der entsprechenden Applika-

tionsspritze für Zubereitungen zum Einnehmen abgemessen wurde, kann LEVETIRACETAM BASICS Lösung zum Einnehmen in einem Glas Wasser oder einer Babyflasche verdünnt werden. Sie können LEVETIRACETAM BASICS 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 Schraubverschluss und drehen Sie ihn gegen den Uhrzeigersinn (Abbildung 1).



Trennen Sie den Adapter von der Applikationsspritze

irennen Sie den Adapter von der Applikationsspritze (Abbildung 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 Flasche auf den Kopf (Abbildung 3). Füllen Sie die Applikationsspritze mit einer kleinen Menge Lösung, indem Sie den Kolben etwas herausziehen (Abbildung 4 a). Drücken Sie dann den Kolben wieder zurück, um eventuelle Luftblosen zu entfernen wieder zurück, um eventuelle Luftblasen zu entfernen (Abbildung 4 b). Danach ziehen Sie den Kolben bis zu der Markierung in Millilitern (ml), die der vom Arzt verschriebenen Dosis entspricht (Abbildung 4 c), heraus.

Drehen Sie die Flasche richtig herum. Entfernen Sie die

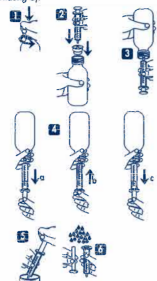
Applikationsspritze vom Adopter.
Entleeren Sie den Inhalt der Applikationsspritze in ein Glas Wasser oder in eine Babyflasche, indem Sie den Kolben bis zum Anschlag in die Applikationsspritze hineindrücken (Abbildung 5).

Trinken Sie das Glas vollständig aus bzw. geben Sie den

gesamten Inhalt der Babyflosche Ihrem Kind. Verschließen Sie die Flasche mit dem kindergesicherten

Verschluss.

Spülen Sie die Applikationsspritze nur mit Wasser aus (Abbildung 6).



Dauer der Anwendung

LEVETIRACETAM BASICS ist zur Langzeitbehandlung vorgesehen. Sie sollten LEVETIRACETAM BASICS 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 BASICS eingenommen haben, als Sie sollten

Mögliche Nebenwirkungen bei einer zu hohen Dosis LEVETIRA-CETAM BASICS sind Schläfrigkeit, Ruhelosigkeit, Aggression, Ver-ringerung der Aufmerksonskeit, Hemmung der Atmung und Koma. Benachrichtigen Sie bitte Ihren Arzt, falls Sie eine größere Menge als vorgeschrieben eingenommen haben. Ihr Arzt wird die für eine Überdosierung am besten geeignete Behandlung einleiten.

#### Wenn Sie die Einnahme von LEVETIRACETAM BASICS vergessen haber

Benachrichtigen Sie bitte Ihren Arzt, falls Sie eine oder mehrere Einnahmen vergessen haben. Nehmen Sie nicht die doppelte Menge ein, wenn Sie die vorherige Einnahme vergessen haben.

Wenn Sie die Einnahme von LEVETIRACETAM BASICS abbrechen Bei Beendigung der Behandlung sollte LEVETIRACETAM BA-SICS schrittweise abgesetzt werden, um eine Erhöhung der Anfallshäufigkeit zu vermeiden. Sollte Ihr Arzt die Behandlung mit LEVETIRACETAM BASICS beenden, wird er/sie Ihnen genaue Anweisungen zum schrittweisen Absetzen der Einnahme geben.

Wenn Sie weitere Fragen zur Einnahme dieses Arzneimittels haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker.

## 4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?

Wie alle Arzneimittel kann auch dieses Arzneimittel Nebenwirkungen 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 Schwindel

oder Schwierigkeiten zu atmen, da dies Anzeichen einer schwerwiegenden allergischen (anaphylaktischen) Reaktion Schwellung von Gesicht, Lippen, Zunge und Rachen (Quincke-Odem),

grippeähnlichen Symptomen und Ausschlag im Gesicht gefolgt von einem ausgedehnten Ausschlag mit hoher Tem-

peratur, erhöhten Leberenzymwerten in Bluttests und erhöhter Anzahl einer bestimmten Art weißer Blutkörperchen (Eosinophilie) und vergrößerten Lymphknoten (Arzneimittelexanthem mit Eosinophilie und systemischen Symptomen [DRESS]], Symptomen wie geringe Urinmengen, Müdigkeit, Übelkeit, Erbrechen, Verwirrtheit und Schwellungen der Beine, Knöchel oder Füße, da dies Anzeichen für eine plötz-

lich 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) (Erythema multiforme),

ausgedehntem Ausschlag mit Blasen und abblätternder Haut, besonders um den Mund herum, an der Nase, an den Augen und im Genitalbereich (Stevens-Johnson-Syndrom),

schwerwiegenderer 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 Verwirrt-

heit, Schläfrigkeit (Somnolenz), Gedächtnisverlust (Amnesie), 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 Entzün-

dungen des Nasen-Rachen-Raumes (Nasopnaryngins), och rigkeit (Somnolenz), Kopfschmerzen, Müdigkeit und Schwin-del. Zu Behandlungsbeginn oder bei einer Dosissteigerung Schwindel häufiger auftreten. Im Laufe der Zeit sollten diese Nebenwirkungen jedoch schwächer werden Sehr häufig (kann mehr als 1 von 10 Behandelten betreffen)

#### Entzündungen des Nasen-Rachen-Raumes (Nasopharyngitis) Schläfrigkeit (Somnolenz), Kopfschmerzen

Häufig (kann bis zu 1 von 10 Behandelten betreffen)

## Appetitlosigkeit (Anorexie)

Depression, Feindseligkeit oder Aggression, Angst, Schlaf-losigkeit, Nervosität oder Reizbarkeit

Krämpfe (Konvulsionen), Gleichgewichtsstörungen, Schwindel

(Gefühl der Wackeligkeit), Mangel an Energie und Begeisterungsfähigkeit (Lethargie), unwillkürliches Zittern (Tremor)

Drehschwindel Bauchschmerzen, Durchfall (Diarrhö), Verdauungsstörun-

gen (Dyspepsie), Erbrechen, Übelkeit Hautausschlag (Rash)

Schwächegefühl (Asthenie)/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 Gedächtnisverlust (Amnesie), Beeinträchtigung des Gedächtnisses (Vergesslichkeit), mangelnde Koordination der Bewirten und Verteile und

wegungen (Koordinationsstörung/Ataxie), Kribbeln (Parästhesie), Aufmerksamkeitsstörungen (Konzentrationsstörungen)

Doppeltsehen (Diplopie), verschwommenes Sehen erhöhte/anormale Werte in Leberfunktionstests

Haarausfall, Ekzem, Juckreiz Muskelschwäche, Muskelschmerzen (Myalgie)

Verletzung

# Selten (kann bis zu 1 von 1.000 Behandelten betreffen) • Infektion

verminderte Anzahl aller Arten von Blutkörperchen

verminderte Anzahl aller Arten von Blutkörperchen schwerwiegende allergische Reaktionen (DRESS, anaphylaktische Reaktion (schwerwiegende und bedeutende allergische Reaktion), Schwellung von Gesicht, Lippen, Zunge und Rachen [Quincke-Ödem]) verringerte Natriumkonzentration im Blut Suizid, Persönlichkeitsstörungen (Verhaltensstörungen), anormales Denken (langsames Denken, Unfähigkeit sich zu konzentrieren)

zu konzentrieren)

Fieberwahn (Delirium)

Enzephalopathie (ein bestimmter krankhafter Zustand des Gehirns; siehe Unterabschnitt "Sprechen Sie umgehend mit Ihrem Arzt" für eine ausführliche Beschreibung der Symptome). Verschlechterung von Anfällen oder Erhöhung ihrer Häufigkeit

unwillkürliche und nicht unterdrückbare, krampfartige Anspannungen von Muskeln, die Kopf, Rumpf und Glied-maßen betreffen, Schwierigkeiten, Bewegungen zu kon-trollieren, Überaktivität (Hyperkinesie) Veränderung des Herzrhythmus (Elektrokardiogramm)

Entzündung der Bauchspeicheldrüse (Pankreatitis)

Entzundung der Bauchspeicheldruse (Pankreathis)
Leberversagen, Leberentzündung (Hepatitis)
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). Augen und im Genitalbereich (Stevens-Johnson-Syndrom), und eine schwerwiegendere Ausprägung, die eine Haut-ablösung an mehr als 30 % der Körperoberfläche her-vorruft (toxische epidermale Nekrolyse) Abbau von Muskelgewebe (Rhabdomyolyse) und damit strestierte arbählte Kreatisphershekkingse im Blut. Die

Abbau von Muskeigewebe innabaonyorysei und admin assoziierte erhöhte Kreatinphosphokinase im Blut. Die Häufigkeit bei japanischen Patienten ist bedeutend höher als bei nicht-japanischen Patienten. Hinken oder Schwierigkeiten beim Gehen Kombination aus Fieber, Muskelsteifigkeit, instabilem Blutdruck und instabiler Herzfrequenz, Verwirrtheit und instabiler Herzfrequenz, Verwirrtheit und

niedrigem Bewusstseinszustand (können Symptome des sogenannten *malignen neuroleptischen Syndroms* sein). Die Häufigkeit ist bei japanischen Patienten bedeutend höher als bei nicht-japanischen Patienten.

# Sehr selten (kann bis zu 1 von 10.000 Behandelten betreffen) • wiederholte unerwünschte Gedanken oder Empfindungen

oder der Drang, etwas immer und immer wieder zu tun (Zwangsstörung)

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 angegeben sind. 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 BASICS aufzubewahren?

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf.

Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf dem Umkarton und dem Etikett nach "Verwendbar bis" angegebenen Ver-fallsdatum nicht mehr verwenden. Das Verfallsdatum bezieht sich auf den letzten Tag des angegebenen Monats. Für dieses Arzneimittel sind keine besonderen Lagerungs-

bedingungen erforderlich.

Nach Anbruch: Nicht über 25 °C lagern. Verwenden Sie das Arzneimittel nach Anbruch der Flasche

nicht länger als 7 Monate.

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 BASICS enthält

# Der Wirkstoff ist Levetiracetam.

1 ml Lösung zum Einnehmen enthält 100 mg Levetiracetam. Die sonstigen Bestandteile sind: Natriumcitrat (Ph.Eur.)

(zur Einstellung des pH-Werts), Citronensäure (zur Einstellung des pH-Werts), Methyl-4-hydroxybenzoat (Ph.Eur.) (E218), Glycerol (E422), Acesulfam-Kalium (E950), Maltitol-Lösung (E965), Himbeer-Aroma, flüssig (enthält Benzylalkohol), gereinigtes Wasser. Wie LEVETIRACETAM BASICS aussieht und Inhalt der Packung

## LEVETIRACETAM BASICS 100 mg/ml Lösung zum Einneh-

men ist eine klare Flüssigkeit. Die 300 ml Glasflasche von LEVETIRACETAM BASICS (für

Kinder ab 4 Jahren, Jugendliche und Erwachsene) ist in einem Umkarton verpackt, der 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 LEVETIRACETAM BASICS (für Kinder ab 6 Monaten bis unter 4 Jahre) ist in einem Umkarton

verpackt, der 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 LEVETIRACETAM BASICS (für Kinder ab 1 Monat bis unter 6 Monate) ist in einem Umkarton ver-

packt, der eine 1 ml Applikationsspritze für Zubereitungen zum Einnehmen (unterteilt in Schritten von 0,05 ml) und einen Adapter für die Applikationsspritze enthält. Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in den Verkehr gebracht.

Pharmazeutischer Unternehmer Basics GmbH

Hemmelrather Weg 201 51377 Leverkusen

E-Mail: info@basics.de Internet: www.basics.de Hersteller

Remedica Ltd Aharnon Street, Limassol Industrial Estate 3056 Limassol

Diese Packungsbeilage wurde zuletzt überarbeitet im Juli 2023.