Levetiracetam - 1 A Pharma® 1500 mg Filmtabletten

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 weltere Fragen haben, wenden Sie sich an Ihren Azt oder Apotheker.

- Wenn Sie weltere Fragen haben, wenden Sie sich an Ihren Azt oder Apotheker.

- Dieses Azzneimittel wurde Ihnen persönlich verschrieben. Geben Sie se nicht an Dritte welter. Es kann anderen Menschen schaden, auch wenn diese die gleichen Beschwerden haben wie Sie.

- Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Azt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Siehe Abschnitt 4.

Was in dieser Packungsbeilage steht

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

2. Was sollten Sie vor der Einnahme von Levetiracetam - 1 A Pharma beachten?

3. Wie ist Levetiracetam - 1 A Pharma einzunehmen?

4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?
5. Wie ist Levetiracetam - 1 A Pharma aufzubewahren?
6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

Was ist Levetiracetam - 1 A Pharmund wofür wird es angewendet?

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

zur Behandlung von Anfallen bei Epilepsie).

zur Behandlung von Anfallen bei Epilepsie

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 erstmale
Epilepsie festgestellt wurde. Epilepsie ist eine Erkrankung, bei der die Patienten wiederholte Anfalle
haben. Levetracetam wird bei der Art von Epilepsie
nagewendet, bei der die Anfalle zunächst nur eine
Saite des Gehirns betreffen, sich aber später auf
größere Bereiche auf beiden Seiten des Gehirns ausweiten können (partielle Anfalle mit Oder ohne sekunnder Generaliserung). Levetracetam wurde ner
hon von Ihrem Arzt verordnet, um die Anzahl Ihrer Anfalle
zu verringen. zu verringern.

- als Zusatzbehandlung zu anderen Arzneimitteln ge-
- gen Epilepsie bei:

 partiellen Anfällen mit oder ohne sekundärer Ge-neralisierung bei Erwachsenen, Jugendlichen, Kindern über 6 Jahren.
- myoklonischen Anfällen (kurze schockartige Zu-ckungen eines Muskels oder einer Muskelgruppe) bei Erwachsenen und Jugendlichen ab einem Al-ter von 12 Jahren mit juveniler myoklonischer Epi-
- ter vört i ts umsunder generalisierten tonisch-klonischen Anfällegise, primär generalisierten tonisch-klonischen Anfällen (ausgeprägte Anfälle, einschließlich Bewusstlosischelt) bei Erwachsenen und Jugendlichen abeinem Alter von 12 Jahnen mit kliopathlischer generalisierter Epilepsie (die Form von Epilepsie, die genetisch bedingt zu sein scheint).

Was sollten Sie vor der Einnahme von Levetiracetam - 1 A Pharma beachten?

Levetiracetam - 1 A Pharma darf nicht einge nommen werden,

wenn Sie allergisch gegen Levetiracetam, Pyrrolidonde-rivate oder einen der in Abschnitt 6 genannten sonstigen

Bestandteile dieses Arzneimittels sind. Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen

- Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, bevor Sie Levetiracetam 1 A Pharma einnehman. Falls Sie an Nierenbeschwerden leiden: Beachten Sie in diesem Fall die Anweisungen Ihres Arzte. Er wird entscheiden, ob Ihre Dosis angepasst werden muss. Falls Sie bei Ihrem Kind eine Verlangsamung des Wachstums beobachten oder die Puberlät un-gewöhnlich verläuft, benachrichtigen Sie bitte Ih-re Arzt. en Arzt.

 - The second of th

- schlag oder Slörungen des Salzhaushates machen. rformieren Sie Ihren Arz doer Apotheker, wenn ins der folgenden Nebenwirkungen schwerwiegend to der linger als ein puar Tage anhät ott sungewöhnliche Gedanken, Reizbarkeit oder aggres-seiver Beaktionen als gewöhnlich, oder wenn Sie oder ihre Familie und Freunde wesentliche Verände-nungen der Silmung oder des Verhalten bemerken. Ihre Artille Können sich in selfenen Fällen werschlech-tern oder häufiger auftreten. Dies geschieht haupt-sächlich im ersten Monat nach Beginn der Behand-lung oder bei einer Föhnlung der Dei wie ein Föhnlung der Sein hang oder bei einer Föhnlung der Dei mer Föhnlung der Sein hang oder bei einer Föhnlung der Dei mer Föhnlung der Sein hang oder bei einer Föhnlung der Dei mer Föhnlung der Sein hang der bei einer Föhnlung der Dei mer Föhnlun

sachlich im ersten Mönat nach Beginn der Benandlung der bei einer Erichtung der Deiss.
Bei einer sehr settenen Form einer finetzenden
Epilepies (einer Epilepies verbunden mit Mutationen
im Gen SCNBA), die mit mehreren Arten von Artillaten
und dem Vertusst von Fähigkeiten einhergelnt, werden
Sie wielleicht merken, dass die Artillatie Während der BeSie wielleicht merken, dass die Artillatie Während der Beder wiellen bei Beiten der schlimmer werden.

Wenn Sie während der Einnahme von Levetiracetam -A Pharma eines dieser Symptome verspüren, suchen ile so schnell wie möglich einen Arzt auf.

Kinder und Jugendliche
Levetiracetam - 1 A Pharma darf nicht zur alleinigen Be-handlung (Monotherapie) bei Kindern und Jugendlichen unter 16 Jahren oder mit einem Körpergewicht von we-niger als 50 kg angewendet werden.

Ingle als Own Levetiracetam - 1 A Pharma zu-sammen mit anderen Arzneimitteln Informieran Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie an-dere Arzneimittel einnehmer/anwenden, kürzlich ander er Arzneimittel eingenommer/angewendet haber oder babsichtigen, andere Arzneimittel einzunehmen/anzu-wenden

Sie dürfen Macrogol (ein Arzneimittel, das als Abführ-mittel verwendet wird) eine Stunde vor und eine Stunde nach der Einnahme von Levetiracetam nicht einnehmen, da es dessen 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 ange-wendet werden, wenn Ihr Arzt dies nach sorgfältiger Ab-wägung für erforderlich hält. Sie dürfen Ihre Behandlung nicht ohne vorherige Rüc sprache mit Ihrem Arzt abbrechen.

in Risiko von Geburtsfehlern für Ihr ungeborer ann nicht vollständig ausgeschlossen werden.

Das Stillen wird während der Behandlung nicht empfoh

Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedie-nen von Maschinen Levetiracetam - 1 A Pharma kann Ihre Fähigkeit zum Füh-

Levetracetam - 1 A Pharma kann Ihre Fähigheit zum Führen eines Fährzeugs oder zum Bedienen von Werkzeugen oder Maschinen beeinträchtigen, denn Sie können sich bei der Behandlung mit Levetracetam - 1 A Pharma müde fühlen. Dies gilt besonders zu Behandlungsbeginn oder nach einer Dosiststigerung, Sie sollten kein Fährzeug führen oder Werkzeuge oder Maschinen bedienen, bis sich herausgestellt hat, dass Ihre Fähigkeit zur Durchführung solcher Aktivitäten nicht beeinträchtigt ist.

Wie ist Levetiracetam - 1 A Pharma einzunehmen?

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

Nehmen Sie die Anzahl der Tabletten gemäß der Anord-nung Ihres Arztes ein. Levetiracetam - 1 A Pharma muss 2-mal täglich einge-nommen werden, einmal morgens und einmal abends, jeden Tag ungefähr zur gleichen Uhrzeit.

peden ing ungener zu gereiner inziere. Levetiracetam - 1 A Pharma ist nicht für die Einlei-tung der Behandlung, für Dosisanpassungen oder für ein ausschleichendes Absetzen geeignet. Levetira-cetam - 1 A Pharma ist nicht in allen unten beschrie-benen Stärken und Darreichungsformen erhältlich. Für diese Dosierungen und Darreichungsformen, insbesondere Anfangsdosis und Do sollten andere Levetiracetam-hal erangezogen werden.

Levetiracetam - 1 A Pharma 1500 mg Filmtabletten sollte nicht bei Patienten verwendet werden, bei de-nen der Arzt der Ansicht ist, dass ein Wechsel zwinen der AZL der Auskatt ist, dass ein Wechser zwi-schen Formulierungen für Antiepileptika nicht erlaubt ist. In diesem Fall sollte die Therapie mit dem zur Ein-leitung der Therapie verwendeten levetiracetamhalti-gen Arzneimittel fortgesetzt werden.

nittherapie und Monotherapie (ab 16 Jahre)

- Erwachsene (≥ 18 Jahre) und Jugendliche (12-17 Jahre) ab 50 kg Körpergewicht Empfohlene Dosierung: zwischen 1000 mg und 3000 mg tänlich
 - Emproniene Dosierung: zwischen 1000 mg und 3000 mg täglich Zu Beginn der Behandlung mit Levetiracetam -1 A Pharma wird Ihr Arzt Ihnen zunächst für zwei Wo-chen eine **niedrigere Dosis** verschreiben, bevor Sie
 - chen eine niedrigere Dosis verschreiben, bevor Sie die niedrigste Tagesdosis erhalten. Beispiel: Bei einer vorgesehenen Tagesdosis von 1000 mg besteht Ihre verringere Anfangsdosis aus einer 250 mg-Tablette morgens und einer 250 mg-Tablette abends. Die Dosis wird schriftweise erhört, um nach 2 Wochen eine Tagesdosis von 1000 mg zu erhalten. reichen

Kinder (6-11 Jahre) und Jugendliche (12-17 Jahre)

unter 50 kg Körpergewicht:
Levetiracetam - 1 A Pharma 1500 mg Filmtabletter
sind nicht für die Behandlung von Kindern und Jugendlichen mit einem Körpergewicht von weniger als 50 ka aeeianet.

Art der Anwendung

der Anwendung nnen Sie die Tabletten unzerkaut mit ausreich ssigkeit (z. B. einem Glas Wasser) ein. Sie kör retiracetam - 1 A Pharma unabhängig von den N zeiten einnehmen. Die Tabletten können in zwei gleiche Dosen geteilt w

- uuer der Anwendung Levetiracetam 1 A Pharma ist zur Langzeitbe-handlung vorgesehen. Sie sollten Levetiracetam -1 A Pharma so lange einnehmen, wie Ihr Arzt es Ih-
- nen gesagt hat. Beenden Sie Ihre Behandlung nicht Rücksprache mit Ihrem Arzt, denn dadurch könnten Ihre Anfälle häufiger auftreten.

Wenn Sie eine größere Menge vor Levetiracetam - 1 A Pharma eingenommen ha ben, als Sie sollten

Den, als Sie Sollten Mögliche Nebenwirkungen bei einer zu hohen Dosis Levetiracetam - 1 A Pharma sind Schläfrigkeit, Ruhe-losigkeit, Aggression, Verringerung der Aufmerksamkeit, Hemmung der Artmung und Koma. Benachrichtigen Sie bitte Ihren Arzt, falls Sie mehr Tab-

letten als vorgeschrieben eingenommen haben. Ihr Arzt wird die für eine Überdosierung am besten geeignete andlung einleit

Wenn Sie die Einnahme von Levetiracetam 1.4 Pharma vergessen haben
Benachrichtigen Sie bitte Ihren Azt, falls Sie eine oder
mehrere Einnahmen vergessen haben. Nehmen Sie
nicht die doppelte Menge ein, wenn Sie die vorherige
Einnahme vergessen haben.

Einnahme vergessen naben.

Wenn Sie die Einnahme von Levetiracetam 1 A Pharma abbrechen

Bei Beendigung der Behandlung sollte Levetiracetam 1 A Pharma schrittweise abgesetzt werden, um eine Erhöhung der Anfalshäufigkeit zu vermeiden. Wenn Ihr Arzt entscheidet die Behandlung mit Levetiracetam 1 A Pharmar zu beenden, wird er ihnen genaue Anweisungen zum schrittweisen Absetzen geben.

Wenn Sie weitere Fragen zur Einnahme dieses Arznei-mittels haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apo-



4 Welche Nebenwirkungen sind mög-lich?

Wie alle Arzneimittel kann auch dieses Arzneimittel Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auf-treten müssen.

- scienwinzingen naberi, die aber incirt bei jedem auftern müssen.

 rorechen Sie umgehend mit Ihrem Azzt oder suchne
 Ihre nächstelegene Notfallambulanz auf, bei:
 Schwäche, Gefühl von Benommenheit oder Schwindel oder Schwingisteln zu atteme, da dies Anzeichen einer schwerwiegenden allengischen (anaphylatischen) Raiekton sein können
 Schweilung von Gesicht, Lippen, Zunge und Rachen
 (Quinicke-Ödem)
 grippeähnlichen Symptomen und Ausschlag im Gesicht gelögt von einem ausgedehnten Ausschlag im Gesicht gelögt von einem ausgedehnten Ausschlag im Konschtt gelögt von einem ausgedehnten Ausschlag im Konschtt gelögt von einem ausgedehnten Ausschlag im Konletter gestellt werden der Verstellt und Verstellt werden der Verstellt werden von der

 schtt gelögt von einem Bussippen (Erst.)
 Symptomen wie geringe Unrimengen, Mütigkiet, Übekeit, Erberehen, Verwirthelt und Schweilungen

 der Beine, Knöchel oder Filße, da des Anzeichen für
 eine plätsich ewenne, Verwirthelt und Schweilungen

 der Beine, Knöchel oder Filße, da des Anzeichen für
 eine plätsich ewenne, Verwirthelt erfelck in der Mit
 te umgeben von einem bisseren Bereich, der von
 einem duristen Ring umgeben ist) (Erythena mutiflorme)
 ausgedehnten Ausschlag mit Blasen und abblät
 - me) ausgedehntem Ausschlag mit Blasen und abblät-ternder Haut, besonders um den Mund herum, an der Nase, an den Augen und im Genitalbereich (Ste-vens-Johnson-Syndrom)
- schwerwiegender Ausprägung eines Ausschlags, der eine Hautablösung an mehr als 30 % der Körperober
 - eine Hautablösung an mehr als 30 % der Körperober-fläche hervorruft Kousische peidermale Netzovyse) Anzeichen schwerwiegender giestiger Veränderung oder wenn jenand in Ihrem Umfeld Anzeichen von Verwirtheit, Somnolenz (Schläfrigkeit), Amnesie (Gedüchtinsverlus), Beeinträchtigung des Gedichnisese Vergessichkeit), anormales Verhalten oder andere neurologische Symptome einschließlich un-freiwillige oder unkontrollierte Bewegungen berenkt. Dies könnten Symptome einer Enzephalopathie sein

Die am häufigsten berichteten Nebenwirkungen sind Entzündungen des Nasen-Rachen-Raumes (Nasopha-yngilis), Schläfrigkeit (Somolenz), Kopfschmerzen, Müdigkeit und Schwindel. Zu Behandlungsbegin oder bei einer Dosisteigerung können Nebenwirkungen wie Schläfrigkeit, Müdigkeit und Schwindel häufiger auftre-len. Im Laufe der Zeit sollten diese Nebenwirkungen je-dioch schwächer werden.

ehr häufig (kann mehr als 1 von 10 Behandelt

- treffen)
- Entzündungen des Nasen-Rachen-Raumes (Naso-pharyngitis) Schläfrigkeit (Somnolenz), Kopfschmerzen

- Schatingkeit (Sonnolenz), Kopfschmerzen kufig (kam bis zu, 1 von 10 Bahandelten betreffen) Appetitiosijkeit (Ancrexie) Depresson, Feindselijkeit oder Aggression, Angst, Schlaflosijkeit, Nervostät oder Restbarkeit Krämpfe (Konvalischen), Gleichgewichtestbrüngen, Schwindel (Gefühl der Wackelijkeit), Mangel an Energie und Begeisterungsfähigkeit (Lethargie), Tre-mor (zunwillkürliches Zittern) Denbachwindel Husten Bauchschmerzen, Durchfall (Diarrhó), Verdauungs-
- Bauchschmerzen, Durchfall (Diarrhö), Verdauungs-störungen (Dyspepsie), Erbrechen, Übelkeit Hautausschlag (Rash) Asthenie (Schwächegefühl)/Müdigkeit

legentlich (kann bis zu 1 von 100 Behandelten be-

- flen)
 verminderte Anzahl an Blutplättchen, verminderte
 Anzahl an wellen Blutkörperchen
 Gewichtsverlust, Gewichtszunahr
 Suizidversuch und Suizidgedanken, mentale Störungen, anormales Verhalten, Halluzination, Wut, Verwirrhert, Panikattacke, emotionale Instabilitäti Stimmungsschwanktungen, Agliethetta
 Gedichtinisserlust (America), et instabilitäti Stimmungsschwanktungen, Agliethetta
 Gedichtinisserlust (America), in Koordinationstotton, unzung/Azakie (mangenleick Koordination der Bewegungen), Kirbbeth (Parästhesie), Aufmerksamkeltsstörungen (Koordinationstotton, ungen (Koorgartationsstörungen)
- yen, handstallen (konzentrationsstörungen)
 Doppeltsehen (Diplopie), verschwommenes Set erhöhte/anormale Werte in Leberfunktionstests Haarausfall, Ekzem, Juckreiz

- Muskelschv Verletzung äche, Myalgie (Muskelschmerzen)
- iten (kann bis zu 1 von 1000 Behandelten b Infektion

- itten (kann bis zu 1 von 1000 Behandelten betreffen) Infektion verminderte Anzahl aller Arten von Blutkörperchen setwerverigende allergische Reaktionen (DRESS, anaphylaktische Reaktion (schwerwiegende allergische Reaktion (junkriee-Goden (Schwerlung von Gesicht, Lippen, Zunge und Rachen)) verringerte Nattiwnkonzentration im Blut Suizid, Persönlichkeitsstörungen (Verhaltensstörungen), anormales Denken (langsames Denken, Unfähigkeit sich zu konzentrieren).
- inigkeit skird zu konzeitrünerein) Fibeberwähr (Dellirium) Enzephalopathie (siehe Unterabschnitt "Sprechen Sie umgehend mit Ihrem Arzt" für eine ausführliche Beschreibung der Symptome) Verschlechterung von Anfällen oder Erhöhung ihrer
- Verschlech Häufigkeit

- unwillkärliche und nicht unterdrückbare, krampfartige Anspannungen von Muskein, die Kopt, Rumpfund dieschnaßen betreffen; Schwierigkeiten; Beweund dieschnaßen betreffen; Schwierigkeiten; Bewewerden und der herrythymus (Erkörkordrücgaren)
 Entzindung der Bauchspicheldrüse (Parkreattis)
 Leberversagen, Leberrentzindung (Hepatitis)
 plötzliche Verringerung der Nierenfunktion
 Hautausschlag, der Blasen bliden kann und wie kleine Zielscheiben aussieht (dunkle Fiecken in der Mitte umgeben von einem Masseren Bereich, der von
 einem dunklen Ring umgeben ist) (Erythera multiform)e; ausgedehnter Ausschlag mit Blasen und abblättender Haut, besonders um den Mund herum, an
 der Nase, and an Augen und im Gentlabereich (Siervers-Johnson Syndrom), und eine schwerwiegendere Ausprägung, de eine Hautafübsung an mehr als
 30 % der Körperberfüliche hervorruft (fossische epidermäte Nakron/sei)

- 30 % der Körperoberlitäche hervorruft (toxische guidermale Nekroly). Phabdomyolyse (Abbau von Muskelgewebe) und damit assoziierte möhlter Kreatinphosphokinase im Blut. Die Prävalenz bei japanischen Patienten ist signifikant höher als bei incht-japanischen Patienten ist signifikant höher als bei incht-japanischen Patienten ist signifikant höher als bei incht-japanischen Patienten und reinergem Bewustseinsuzutand (konnen Symund heigem Bewustseinsuzutand konnen Symund heigem Bewustseinsuzutand konnen Symund heigem Bewustseinsuzutand konnen Symund heigem Bewustseinsuzutand höher als bei japanischen Patienten bedeutend höher als bei nicht-japanischen Patienten bedeutenden höher als bei nicht-japanischen Patienten bedeutenden höher bezugen heine he

hr selten (kann bis zu 1 von 10.000 Beh

wiederholte unerwünschte Gedanken oder Empfir dungen oder der Drang, etwas immer und imme 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 angegekönnen Nebenwirkungen auch direkt dem

Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte, Abt. Pharmakovigilanz, Kurt-Georg-Kiesinger-Allee 3, D-53175 Bonn, Website: https://www.bfarm.de anzeigen. Indem Sie Nebenwirkungen melden, können Si dazu beitragen, dass mehr Informationen über die Siche heit dieses Arzneimittels zur Verfügung gestellt werden.



5 Wie ist Levetiracetam - 1 A Pharma aufzubewahren?

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugäng lich auf.

Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf dem Um Sie durier dieses Azzieninker nach dem dan den ohn-karton und der Blisterpackung nach "verwendbar bis" oder "verw. bis" angegebenen Verfallsdatum nicht mehr verwenden. Das Verfallsdatum bezieht sich auf den letz-ten Tag des angegebenen Monats.

Für dieses Arzneimittel sind keine besonderen Lage rungsbedingungen erforderlich.

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 ınter https://www.bfarm.de/arzneimittelentsorgun



6 Inhalt der Packung und weitere Informationen

Was Levetiracetam - 1 A Pharma enthält Der Wirkstoff ist Levetiracetam. Jede Filmtablette enthält 1500 mg Levetiracetam

Die sonstigen Bestandteile sind: Täblettenkern: Crospovidon Typ A, Crospovidon Typ Povidon K 27-32, hochdisperses Siliciumdioxid, Magn siumstearat (Ph.Eur.) [pflanzlich]

Filmüberzug: Hypromellose, Titandioxid (E 171), Talkum, Macrogol 400, Eisen(III)-hydroxid-oxid × H₂O (E 172), In-digocarmin-Aluminiumsalz (E 132)

Wie Levetiracetam - 1 A Pharma aussieht und Inhalt der Packung Levetiracetam - 1 A Pharma 1500 mg Filmtabletten sind grüne, ovale Filmtabletten, mit einseitiger Bruchkerbe. Die Tablette kann in gleiche Dosen geteilt werden.

Levetiracetam - 1 A Pharma ist in Aluminium//PVC/PE/ PVDC-Blisterpackungen mit 30, 50, 60, 100 und 200 Filmtabletten in Faltschachteln verpackt.

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgröße den Verkehr gebracht.

Pharmazeutischer Unternehmer

1 A Pharma GmbH Industriestraße 18 83607 Holzkirchen

Telefon: (08024) 908-3030

Hersteller

PharOS MT Limited HF62, HAL FAR Industrial Estate BBG 3000 Birzebbugia

Dieses Arzneimittel ist in den Mitgliedsstaaten des Europäischen Wirtschaftsraumes (EWR) unter den folgenden Bezeichnungen zugelas sen:

Levetiracetam - 1 A Pharma 1500 mg Filmtabletten

Belgien:

Filmtabletten
Levetiracetam Sandoz 1500 mg
filmomhulde tabletten
Levetiracetam 1A Farma
Levetiracetam 1A Farma 1500 mg
tablett, filmdrasjert
Levetiracetam Sandoz innland: Norwegen:

Diese Packungsbeilage wurde zuletzt über-arbeitet im September 2023.