

PROSPECT CU INFORMAȚII PENTRU PACIENȚI

KARAZEPIN 200 mg comprimate

Pentru administrare orală și acest medicament nu trebuie mestecat.

- **Substanță activă:** 200 mg carbamazepină.

Excipienți: celuloză microcristalină, lactoză (lapte de vacă), stearat de magneziu, aerosol 200, Primojel (amidon glicolat de sodiu)

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să luați acest medicament deoarece conține informații importante pentru dumneavoastră.

- *Păstrați acest prospect. Poate fi necesar să-l recitiți.*
- *Dacă aveți orice întrebări suplimentare, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.*
- *Acest medicament este prescris numai pentru dumneavoastră. Nu trebuie să-l dați altor persoane.*
- *Dacă vă prezentați la medic sau la spital în timpul utilizării acestui medicament, vă rugăm să informați medicul că luați acest medicament.*
- *Vă rugăm să urmați cu strictețe instrucțiunile din acest prospect. Nu luați o doză **mai mică sau mai mare** decât doza recomandată.*

Ce găsiți în acest prospect:

1. *Ce este KARAZEPIN și pentru ce se utilizează?*
2. *Ce trebuie să știți înainte să luați KARAZEPIN.*
3. *Cum să luați KARAZEPIN?*
4. *Care sunt reacțiile adverse posibile?*
5. *Cum se păstrează KARAZEPIN?*

1. Ce este KARAZEPIN și pentru ce se utilizează?

KARAZEPIN este ambalat în cutii cu blistere care conțin 25 și 160 comprimate.

KARAZEPIN este disponibil sub formă de comprimate de culoare albă, rotunde și cu creștături. Comprimatul se poate tăia în două.

Fiecare comprimat conține carbamazepină 200 mg, care este substanță activă. Conținutul comprimatului este situat în lactoză, care este fabricată din lapte de vacă.

KARAZEPIN aparține unui grup de medicamente care se numește antiepileptic. Acest medicament poate fi utilizat pentru alte boli datorită mecanismului de acțiune.

KARAZEPIN;

- În tratamentul anumitor tipuri de epilepsie
- În tratamentul bolilor nevralgice de trigemen
- Când celălalt medicament nu vă ajută, el este utilizat pentru a controla tulburările grave de dispoziție.

2. Ce trebuie să știți înainte să luați KARAZEPIN.

Puteți lua KARAZEPIN numai după examinarea fizică.

La pacienții chinezi Han sau thailandezi, riscul de reacții cutanate grave asociate cu carbamazepina sau compuși similari din punct de vedere chimic poate fi anticipat prin prelevarea de probe de sânge de la acești pacienți și testarea acestora. Înainte de a lua KARAZEPIN, medicul dumneavoastră vă va recomanda dacă este necesară efectuarea unei analize de sânge.

NU LUAȚI KARAZEPIN în următoarele situații:

- Dacă sunteți alergic la carbamazepină sau la oricare dintre componentele acestui medicament.
- Dacă aveți o boală cardiacă severă.
- Dacă aveți o problemă cu măduva osoasă.
- Dacă aveți un defect în producția de porfirie, un pigment important în ceea ce privește funcția hepatică și producția de sânge.
- Dacă dumneavoastră sau un membru al familiei dumneavoastră aveți o afecțiune rară a pigmentului sanguin numită porfirie
- Dacă sunteți alergic la medicamente similare, cum sunt oxcarbazepina, fenitoina sau un antidepresiv triciclic (de exemplu amitriptilina)
- Dacă luați deja medicamente pentru tratamentul unei boli psihice numite inhibitor de monoaminoxidază (IMAO), cum este fenelzina (sau ați luat un IMAO în ultimele două săptămâni)

UTILIZAȚI CU ATENȚIE KARAZEPIN ÎN următoarele situații

Înainte să luați KARAZEPIN, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului:

- Dacă aveți o boală de inimă.
- Dacă aveți antecedente de afecțiuni hepatice sau renale.
- Dacă aveți probleme cu rinichii asociate cu o concentrație scăzută de sodiu în sânge sau dacă aveți probleme cu rinichii și luați anumite medicamente care scad concentrația de sodiu în sânge (diuretice cum sunt hidroclorotiazida sau furosemidul).
- Dacă aveți glaucom (presiune crescută în interiorul ochiului).
- Dacă aveți dificultăți la reținerea urinei.
- Dacă luați contraceptive orale, KARAZEPIN vă poate dezactiva contraceptivele orale.
- Dacă ați suferit de o boală mintală în trecut.
- Dacă sunteți vârstnici.
- Dacă suferiți de genul de epilepsie în care aveți convulsii mixte, care includ absențe.

- Dacă aveți afecțiuni ale sângelui (inclusiv cele cauzate de alte medicamente) sau dacă ați avut vreodată o reacție la orice alt medicament care v-a afectat sângele, de exemplu scăderea numărului de globule albe din sânge (leucopenie).
- Dacă ați întrerupt curele de tratament cu carbamazepină.
- Dacă aveți sângerări menstruale neregulate sau dacă aveți sângerări vaginale.
- Dacă apare o reacție alergică cum sunt febră, erupție trecătoare pe piele sau vezicule, însoțită de umflarea ganglionilor limfatici.
- Dacă prezentați reacții severe la nivelul pielii, cum sunt febră, iritație sau erupție trecătoare pe piele, vezicule la nivelul buzelor, ochilor sau gurii, descuamarea pielii.
- Dacă vă confrunțați cu o creștere a numărului de atacuri.
- Dacă aveți hepatită,
- În orice moment, dacă aveți gânduri de a vă face rău sau de a vă sinucide.
- Dacă aveți probleme cu rinichii asociate cu o concentrație scăzută de sodiu în sânge sau dacă aveți probleme cu rinichii și luați, de asemenea, anumite medicamente care vă scad concentrația de sodiu în sânge

Vă rugăm să vă adresați medicului dumneavoastră dacă oricare dintre avertismentele menționate mai sus vi se aplică sau vi s-au aplicat în trecut.

Utilizarea KARAZEPIN cu alimente și băuturi

Nu trebuie să consumați alcool etilic în timp ce luați KARAZEPIN.

Nu trebuie să beți suc de grapefruit sau să mâncați grapefruit, deoarece acestea pot crește efectul KARAZEPIN. Efectul altor sucuri de fructe nu este la fel.

Sarcină

Adresați-vă medicului sau farmacistului înainte de a lua medicamentul.

Dacă sunteți gravidă sau intenționați să rămâneți gravidă, vă rugăm să discutați cu medicul dumneavoastră.

În timpul tratamentului cu KARAZEPIN trebuie recomandate metode de tratament alternative.

Este important să se controleze crizele de epilepsie în timpul sarcinii. Cu toate acestea, dacă utilizați medicamente pentru epilepsie în timpul sarcinii, există un risc potențial pentru copilul dumneavoastră. Medicul dumneavoastră vă va administra aceeași doză de KARAZEPIN pe durata sarcinii. Nu trebuie să încetați să luați KARAZEPIN fără să vă adresați medicului dumneavoastră.

Dacă observați că sunteți gravidă în timpul tratamentului, adresați-vă imediat medicului

dumneavoastră sau farmacistului.

Alăptare

Adresați-vă medicului sau farmacistului înainte de a lua medicamentul.

Spuneți medicului dumneavoastră dacă alăptați. Substanța activă din KARAZEPIN trece în laptele matern. Dacă medicul dumneavoastră consideră că este adecvat pentru dumneavoastră și copilul dumneavoastră este monitorizat îndeaproape pentru reacții adverse, puteți continua să alăptați în timp ce utilizați medicamentul. Dar dacă apar reacții adverse, de exemplu dacă copilul dumneavoastră devine mai somnoros, opriți alăptarea și spuneți medicului dumneavoastră.

Utilizarea utilajelor sau a vehiculului

KARAZEPIN vă poate provoca somnolență, amețeli, vedere încețoșată, vedere dublă sau probleme de coordonare musculară, în special la începerea tratamentului sau la creșterea dozei. Prin urmare, aveți grijă atunci când operați un vehicul sau utilaj sau efectuați alte activități care necesită atenție.

Informații importante privind unele componente inactive ale KARAZEPIN

KARAZEPIN conține lactoză (lapte de vacă). Dacă medicul dumneavoastră v-a atenționat anterior că aveți intoleranță la anumite categorii de glucide, trebuie să vă adresați medicului dumneavoastră înainte de a lua acest medicament.

Utilizarea împreună cu alte medicamente

KARAZEPIN poate interacționa cu multe alte medicamente, așa că nu uitați să spuneți medicului dumneavoastră despre medicamentele pe care le luați în prezent sau recent.

Poate fi necesară modificarea dozei medicamentului sau, uneori, întreruperea administrării unuia dintre medicamente.

Spuneți medicului dumneavoastră dacă luați următoarele medicamente:

- Contraceptive hormonale (metode contraceptive). KARAZEPIN afectează modul în care contraceptivele acționează asupra organismului dumneavoastră și puteți prezenta sângerări și sângerări subite. De asemenea, poate scădea eficacitatea contraceptivelor și poate prezenta risc de sarcină. Medicul dumneavoastră vă poate sfătui în acest sens și trebuie să luați în considerare utilizarea altor contraceptive.
- Tratamentul hormonal Replaman (HRT). KARAZEPIN poate determina o eficacitate mai mică a THS.
- Dacă luați orice medicament pentru depresie și anxietate.
- Grupa farmacoterapeutică: corticosteroizi. Este posibil să luați aceste medicamente pentru boli inflamatorii, cum ar fi astmul bronșic, boala inflamatorie intestinală, durerile musculare și

articulare.

- Anticoagulante care împiedică coagularea sângelui.
- Antibiotice pentru tratamentul infecțiilor, inclusiv infecțiile cutanate și tuberculoza.
- Medicamente antifungice utilizate în tratamentul infecțiilor fungice.
- Analgezice care conțin paracetamol, dextropropoxifen, tramadol, metadonă sau buprenorfină
- Alte medicamente utilizate pentru tratamentul epilepsiei
- Medicamente utilizate pentru hipertensiune arterială și probleme cardiace.
- Antihistaminice (febra fânului, mâncărime etc. medicamente utilizate pentru alergii, cum ar fi)
- Diuretice
- Cimetidină sau omeprazol (medicamente pentru tratamentul ulcerelor gastrice).
- Isotretinoin (un medicament utilizat pentru tratarea acneei).
- Metoclopramidă sau aprepitant (medicamente anti-greață).
- Acetazolamidă (un medicament utilizat în tratamentul tensiunii oculare crescute).
- Danazol sau gestrinonă (tratamente pentru endometrioză).
- Teofilină sau aminofilină (utilizate în tratamentul astmului bronșic).
- Ciclosporină, tacrolimus sau sirolimus (imunosupresoare utilizate după transplantul de organe, dar uneori utilizate în tratamentul artritei sau psoriazisului),
- Medicamente utilizate în tratamentul schizofreniei (de exemplu paliperidonă, aripiprazol).
- Medicamente împotriva cancerului (de exemplu, temsirolimus, ciclofosfamidă, lapatinib).
- Medicament împotriva malariei meflokuin
- Medicamente utilizate în tratamentul infecției cu HIV.
- Levotiroxină (utilizată în tratamentul hipotiroidismului)
- Relaxante musculare
- Tadalafil (utilizat pentru tratamentul impotenței).
- Albendazol (utilizat în tratamentul paraziților intestinali).
- Bupropionă (utilizată pentru a renunța la fumat).
- Sunătoarea [Hypericum] este un medicament pe bază de plante medicinale numit sunătoare.
- Medicamente sau suplimente care conțin vitamina B (nicotinamidă).

Vă rugăm să spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă luați sau ați luat recent orice medicament, cu sau fără prescripție medicală.

3. Cum să luați KARAZEPIN?

Instrucțiuni pentru utilizarea corectă și frecvența dozei / aplicării:

Medicul dumneavoastră vă va spune ce cantitate de KARAZEPIN trebuie să luați.

Trebuie să urmați cu atenție recomandările medicului dumneavoastră. Nu trebuie să depășiți doza

recomandată. Trebuie să fiți atent să luați acest medicament în mod regulat și strict conform recomandărilor medicului dumneavoastră.

Acest lucru vă va ajuta să obțineți cele mai bune rezultate și să reduceți riscul de reacții adverse.

Nu luați mai mult decât dozele prescrise de KARAZEPIN, nu utilizați medicamentul mai des sau mai mult decât v-a prescris medicul dumneavoastră.

Nu trebuie să întrerupeți brusc tratamentul cu KARAZEPIN fără să vă adresați medicului dumneavoastră. Medicul dumneavoastră vă va spune când și cum puteți înceta să luați acest medicament.

Doza zilnică pentru tratamentul epilepsiei:

Adulți; comprimatele sub formă completă și suspensiile orale (sirop) sunt inițiate, în general, în doze de 100 mg până la 200 mg o dată sau de două ori pe zi. Doza este apoi divizată în 2 sau 3 doze și crescută treptat la 800 până la 1200 mg pe zi (la unii pacienți pot fi necesare 1600 mg sau 2000 mg pe zi). Pentru pacienții vârstnici, se recomandă o doză inițială mai mică.

copiii;

Pentru 10-20 mg/kg greutate corporală,

Între 5-10 ani: 400-600 mg/zi (de 2-3 ori pe zi x 200 mg comprimat)

Între 10-15 ani: 600-1000 mg/zi (de 3-5 ori pe zi x comprimat de 200 mg)

Administrarea KARAZEPIN nu este recomandată la copii cu vârsta sub 5 ani.

Doza zilnică pentru tratamentul nevralgiei de trigemen:

Doza inițială de 200 până la 400 mg pe zi este crescută lent până când durerea nu mai persistă (în general, de 3-4 ori pe zi, doza de 200 mg). Doza maximă zilnică este de 1200 mg. Pentru pacienții vârstnici, se recomandă administrarea de două ori pe zi, adică mai puțin decât doza inițială.

Doza zilnică în timpul perioadelor de izbucnire (episod maniacal) a tulburărilor de dispoziție bipolare și terapie de întreținere:

Doza zilnică este de 400-600 mg (intervalul de doze este de aproximativ 400-1600 mg).

Medicul dumneavoastră vă va spune ce cantitate de KARAZEPIN trebuie să luați.

Formular și metodă de aplicare:

KARAZEPIN se administrează de 2-4 ori pe zi, în funcție de starea dumneavoastră de sănătate, adică prin împărțirea dozei zilnice. Doza prescrisă de medicul dumneavoastră poate fi diferită de doza menționată mai sus. În acest caz, urmați instrucțiunile medicului dumneavoastră.

Puteți lua KARAZEPIN în timpul sau după masă. Înghițiți comprimatele cu un pahar cu apă. Dacă este necesar, comprimatele pot fi rupte în două.

Grupe de vârstă diferite:

Utilizare pentru copii:

KARAZEPIN poate fi utilizat în siguranță la copii, urmând instrucțiunile medicului dumneavoastră. La copii, tratamentul se începe de obicei cu doze de 100-200 mg pe zi (zilnic 10-20 mg/kg greutate corporală) și 400-600 mg pe zi.

Adolescenții pot utiliza o doză de 600 până la 1000 mg pe zi.

Utilizare pentru vârstnici:

KARAZEPIN poate fi utilizat în siguranță la vârstnici, urmând instrucțiunile medicului dumneavoastră.

Cazuri speciale de utilizare:

Nu există informații privind ajustarea dozei la pacienții cu insuficiență renală/hepatică.

Cu excepția cazului în care medicul dumneavoastră vă recomandă altfel, urmați aceste instrucțiuni.

Medicul dumneavoastră vă va spune cât timp trebuie să urmați tratamentul cu KARAZEPIN.

Nu întrerupeți tratamentul mai devreme, deoarece întreruperea tratamentului cu KARAZEPIN poate agrava boala dumneavoastră. *Dacă aveți impresia că efectul KARAZEPIN este prea puternic sau prea slab, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.*

Dacă utilizați mai mult decât trebuie din KARAZEPIN:

Dacă aveți impresia că ați luat KARAZEPIN mai mult decât vă este necesar, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

Dacă apar dificultăți de respirație, bătăi rapide și neregulate ale inimii, stare de inconștiență, leșin, amețeli, greață și / sau vărsături, această doză poate indica o doză foarte mare. Opriți administrarea medicamentului și adresați-vă imediat medicului dumneavoastră.

Dacă uitați să utilizați KARAZEPIN:

Nu luați doze duble pentru a compensa dozele uitate.

Alte lucruri de știut atunci când luați KARAZEPIN:

Este foarte important ca medicul dumneavoastră să verifice evoluția stării dumneavoastră prin examinări periodice.

Medicul dumneavoastră poate solicita periodic efectuarea unor analize de sânge, în special atunci când începeți să luați KARAZEPIN. Acest lucru este complet normal și nu necesită să vă faceți griji.

Înainte de a utiliza orice tip de tratament chirurgical, inclusiv tratament stomatologic sau de urgență, spuneți medicului competent că utilizați KARAZEPIN.

Efectele posibile ale întreruperii tratamentului cu KARAZEPIN

Întreruperea tratamentului cu KARAZEPIN poate agrava boala dumneavoastră. Nu întrerupeți tratamentul decât la recomandarea medicului dumneavoastră.

4. Care sunt reacțiile adverse posibile?

Ca toate medicamentele, KARAZEPIN poate avea reacții adverse la persoanele care sunt sensibile la materialele din conținutul său. Majoritatea reacțiilor adverse posibile sunt ușoare până la moderate și dispar, de obicei, după câteva zile de tratament.

Reacțiile adverse sunt clasificate în următoarele categorii:

Foarte frecvente : cel puțin 1 din 10 pacienți sunt afectați

Frecvente: mai puțin de 1 din 10 pacienți, dar mai mult de 1 din 100 sunt afectați

Mai puțin frecvente: mai puțin de 1 din 100 pacienți, dar mai mult de 1 din 1000 pacienți sunt afectați

Rare: mai puțin de 1 din 1000 de pacienți sunt afectați

Foarte rare: mai puțin de 1 din 10000 pacienți sunt afectați

Necunoscut :frecvența nu poate fi estimată din datele disponibile

Dacă manifestați oricare dintre următoarele reacții adverse după ce luați KARAZEPIN, încetați să le mai luați și solicitați IMEDIAT asistență medicală de urgență:

- Reacții grave la nivelul pielii, cum sunt erupție trecătoare pe piele, iritație trecătoare pe piele, umflare a buzelor, ochilor sau gurii și descuamare însoțită de febră. Aceste reacții pot fi mai frecvente la pacienții de origine chineză sau thailandeză.
- Ulcere orale sau vânătăi sau sângerări inexplicabile.
- Durere în gât sau febră mare sau ambele
- Îngălbenirea pielii sau a ochilor
- Umflarea gleznelor, a picioarelor sau a membrelor inferioare
- Simptomele oricărei boli a nervilor sau confuzii
- Durere la nivelul articulațiilor și mușchilor, erupție trecătoare pe piele la nivelul osului nazal și obrazilor sau probleme respiratorii (lupus eritematos)
- Febră, erupții trecătoare pe piele, artralgiile și sânge și anomalii ale testelor funcției renale (acestea pot fi semne ale unei tulburări de susceptibilitate multiorganică)

- Respirație șuierătoare și tuse, bronhospasm, dificultăți de respirație, leșin, erupție trecătoare pe piele, mâncărime sau umflare a feței (acestea pot fi simptome ale unei reacții alergice severe).
- Durere în zona din apropierea stomacului

Acestea sunt reacții adverse foarte grave.

Este posibil să aveți nevoie de asistență medicală de urgență sau de spitalizare.

Foarte frecvente:

- Reducerea numărului de celule care luptă împotriva infecțiilor; crește riscul de infecție (leucopenie)
- Amețeli și oboseală
- Senzație de instabilitate sau dificultate în controlarea mișcărilor
- Greață sau vărsături
- Modificări ale valorilor enzimelor hepatice (de obicei asimptomatice)
- Reacții adverse cutanate severe

Frecvente:

- Vânătaii mai ușoare și tendință la sângerare
- Retenție de lichide și umflare
- Creștere ponderală
- Scăderea nivelului de sodiu din sânge va provoca amețeli
- Cefalee (durere de cap)
- Diplopie sau vedere încețoșată
- Gură uscată

Puțin frecvente:

- Mișcări involuntare anormale, cum sunt frisoane sau alte ticuri
- Mișcări anormale ale ochilor
- Diaree
- Ocluzie intestinală

Rare:

- Boala ganglionilor limfatici
- Deficit de acid folic
- Erupții trecătoare pe piele, artralгии, febră, probleme renale și ale altor organe
- Halucinații
- Depresie
- Lipsa poftei de mâncare
- Neliniște

- Agresivitate
- Morocănos
- Amețeală
- Tulburări de vorbire
- Hipokinezie și famicație la nivelul mâinilor și picioarelor
- Slăbiciune musculară
- Hipertensiune arterială (poate provoca amețeli, înroșirea feței, dureri de cap, oboseală și iritabilitate).
- Hipotensiune arterială (poate determina leșin, amețeli, amețeli, confuzie și vedere încețoșată).
- Modificări ale pulsului
- Durere de stomac
- Probleme hepatice, inclusiv hepatită
- Simptome de lupus

Foarte rare:

- Modificări ale compoziției sângelui, inclusiv anemie
- Un tip de tulburare genetică care provoacă dureri abdominale și crampe musculare (porfirie)
- Inflamație a meninxului (meningită)
- Umflarea sânilor și scurgerea laptelui
- Valori anormale ale testelor funcției tiroidiene
- Subțierea sau insuficiența osoasă (osteomalacie)
- Slăbirea oaselor care duce la creșterea riscului de fractură (osteoporoză)
- Creșterea concentrațiilor plasmatice ale colesterolului
- Tulburari de gust.
- Înroșire și inflamare a ochiului (conjunctivită)
- Senzație de presiune / durere la nivelul ochilor (glaucom)
- Cataractă
- Tulburări de auz
- Tulburări cardiace și tulburări circulatorii, inclusiv tromboză venoasă profundă (Simptomele pot include sensibilitate, durere, umflare, senzație de căldură, decolorarea pielii și vene superficiale pronunțate).
- Tulburări respiratorii sau pulmonare
- Reacție cutanată severă, inclusiv sindrom Stevens-Johnson
- Durere la nivelul gurii sau limbii
- Insuficiență hepatică
- Sensibilitate crescută a pielii la lumina soarelui
- Modificări ale culorii pielii
- Acnee
- Persperare extremă
- Acomia
- Pubertatea pe corp sau pe față
- Dureri musculare sau spasme musculare

- Reducerea capacității de reproducere la bărbați, pierderea dorinței sexuale sau impotență
- Insuficiență renală
- Prezența de sânge în urină
- Dorință crescută sau scăzută de a urina sau dificultate la urinare

Necunoscut

- Herpes
- Deficit de măduvă osoasă
- Pierdere temporară a memoriei.
- Colită
- Febră, erupție cutanată tranzitorie și hepatită
- Erupție pe piele
- Macula închisă la culoare a pielii (cheratoză lichenoidă)
- Onikomadez
- Fractură
- Scăderea măduvei osoase

Osteopenie, osteoporoză, fracturi și tulburări osoase observate la pacienții tratați cu KARAZEPIN. Spuneți medicului dumneavoastră dacă suferiți de epilepsie cronică, dacă aveți antecedente de osteoporoză sau dacă luați steroizi.

Dacă manifestați orice reacții adverse nemenționate în acest prospect, vă rugăm să spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului.

Raportarea reacțiilor adverse

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră, farmacistului sau asistentei medicale. Acestea includ orice reacții adverse nemenționate în acest prospect. De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse direct prin intermediul sistemului național de raportare ale cărui detalii sunt publicate pe web-site-ul Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale <http://www.anm.ro/>.

Str. Aviator Sănătescu nr. 48, sector 1

București 011478- RO

e-mail: adr@anm.ro.

website: <http://www.anm.ro/>.

Raportând reacțiile adverse, puteți contribui la furnizarea de informații suplimentare privind siguranța acestui medicament.

5. Cum se păstrează KARAZEPIN?

A nu se lăsa KARAZEPIN la îndemâna și vederea copiilor, în ambalajul original.

Păstrați acest medicament la temperatura camerei sub 25°C.

A se utiliza după cum este de acord cu datele de expirare.

A nu se utiliza după data de expirare înscrisă pe ambalaj.

Dacă observați orice defecte ale produsului și/sau ambalajului, nu utilizați KARAZEPIN.

Nu aruncați medicamentele care au expirat sau nu sunt utilizate! Dă sistemului de colectare stabilit de

Ministerul Mediului și Urbanismului.

Titularul înregistrării: Terra İlaç ve Kimya Sanayi ve Ticaret A.Ş.
ISTANBUL, TURCIA

Producător: Myfarma İlaç San. ve Tic. A.Ş. Tuzla/İstanbul

Acest prospect este aprobat în data de 01.04.2020

Acest medicament este distribuit de C.N. UNIFARM S.A. în baza Autorizației pentru furnizarea de medicamente pentru nevoi speciale nr. 758/31.10.2022 emisă de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale conform Ord. 85/2013.

