

Bijsluiter: informatie voor de patiënt

Lacosamide AB 50 mg, filmomhulde tabletten
Lacosamide AB 100 mg, filmomhulde tabletten
Lacosamide AB 150 mg, filmomhulde tabletten
Lacosamide AB 200 mg, filmomhulde tabletten
lacosamide

Lees goed de hele bijsluiter voordat u dit medicijn gaat innemen want er staat belangrijke informatie in voor u.

- Bewaar deze bijsluiter. Misschien heeft u hem later weer nodig.
- Heeft u nog vragen? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.
- Geef dit medicijn niet door aan anderen, want het is alleen aan u voorgeschreven. Het kan schadelijk zijn voor anderen, ook al hebben zij dezelfde klachten als u.
- Krijgt u last van een van de bijwerkingen die in rubriek 4 staan? Of krijgt u een bijwerking die niet in deze bijsluiter staat? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

Inhoud van deze bijsluiter

1. Wat is Lacosamide AB en waarvoor wordt dit medicijn gebruikt?
2. Wanneer mag u dit medicijn niet innemen of moet u er extra voorzichtig mee zijn?
3. Hoe neemt u dit medicijn in?
4. Mogelijke bijwerkingen
5. Hoe bewaart u dit medicijn?
6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

1. Wat is Lacosamide AB en waarvoor wordt dit medicijn gebruikt?

Wat is Lacosamide AB?

Lacosamide AB bevat lacosamide. Lacosamide behoort tot de groep medicijnen die “anti-epileptica” worden genoemd. Deze medicijnen worden gebruikt voor de behandeling van epilepsie.

- U heeft dit medicijn gekregen om het aantal stuipen (toevallen, epileptische aanvallen) dat u heeft te verminderen.

Waarvoor wordt Lacosamide AB gebruikt?

- Lacosamide AB wordt gebruikt:
 - op zichzelf en in combinatie met andere anti-epileptica bij volwassenen, jongeren en kinderen vanaf 2 jaar en ouder voor de behandeling van een bepaalde vorm van epilepsie die zich kenmerkt door het optreden van partieel beginnende aanvallen met of zonder secundaire generalisatie. Bij deze vorm van epilepsie treffen de stuipen aanvankelijk slechts één kant van uw hersenen, maar kunnen ze zich vervolgens verspreiden naar grotere gebieden aan beide kanten van uw hersenen.
 - in combinatie met andere anti-epileptica bij volwassenen, jongeren en kinderen vanaf 4 jaar en ouder voor de behandeling van primair gegeneraliseerde tonisch-klonische aanvallen (ernstige insulten, met inbegrip van bewustzijnsverlies) bij patiënten met idiopathisch gegeneraliseerde epilepsie (het type epilepsie waarvan wordt gedacht dat die een genetische oorzaak heeft).

2. Wanneer mag u dit medicijn niet innemen of moet u er extra voorzichtig mee zijn?

Wanneer mag u dit medicijn niet gebruiken?

- U bent allergisch voor een van de stoffen in dit medicijn. Deze stoffen kunt u vinden in rubriek 6 van deze bijsluiter. Als u niet zeker weet of u allergisch bent, vraag dit dan aan uw arts.
- U heeft een bepaald soort hartslagprobleem genaamd tweede- of derdegraads AV-blok.

Gebruik Lacosamide AB niet als een van de bovenstaande punten op u van toepassing is. Als u het

niet weet, neem dan contact op met uw arts of apotheker voordat u dit medicijn gebruikt.

Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit medicijn?

Neem contact op met uw arts voordat u dit medicijn inneemt wanneer:

- u gedachten over zelfverminking of zelfmoord heeft. Een klein aantal mensen dat werd behandeld met anti-epileptica zoals lacosamide kreeg gedachten over zelfverminking of zelfmoord. Als u op enig moment dergelijke gedachten krijgt, vertel dit dan onmiddellijk aan uw arts.
- u een hartprobleem heeft waardoor uw hartslag verstoord raakt en u regelmatig een extreem langzame, snelle of onregelmatige hartslag heeft (zoals AV-blok, atriumfibrillatie en atriale flutter).
- u een ernstige hartaandoening heeft zoals hartfalen of een hartaanval heeft gehad.
- u zich vaak duizelig voelt of omvalt. Lacosamide AB kan u duizelig maken - hierdoor kan het risico op door een ongeval veroorzaakt letsel of vallen toenemen. Dit betekent dat u voorzichtig moet zijn totdat u aan de effecten van dit medicijn gewend bent.

Als een van de bovenstaande punten op u van toepassing is (of als u het niet zeker weet), neem dan contact op met uw arts of apotheker voordat u Lacosamide AB gebruikt.

Als u Lacosamide AB gebruikt, neem dan contact op met uw arts indien u met een nieuw type aanvallen of een verergering van bestaande aanvallen te maken krijgt.

Als u Lacosamide AB inneemt en verschijnselen ervaart van een abnormale hartslag (zoals een trage, snelle of onregelmatige hartslag, hartkloppingen, kortademigheid, een licht gevoel in het hoofd of flauwvallen), roep dan onmiddellijk medische hulp in (zie rubriek 4).

Kinderen

Lacosamide AB wordt niet aanbevolen voor kinderen jonger dan 2 jaar met epilepsie gekenmerkt door het optreden van partieel beginnende aanvallen en ook niet voor kinderen jonger dan 4 jaar met primair gegeneraliseerde tonisch-klonische aanvallen. Dit komt omdat we nog niet weten of dit medicijn zal werken en of het veilig is voor kinderen in deze leeftijdsgroep.

Gebruikt u nog andere medicijnen?

Gebruikt u naast Lacosamide AB nog andere medicijnen, heeft u dat kort geleden gedaan of gaat u dit misschien binnenkort doen? Vertel dat dan uw arts of apotheker.

Vertel het uw arts of apotheker met name als u een van de volgende medicijnen gebruikt die een effect hebben op uw hart - de reden hiervoor is dat Lacosamide AB ook een effect op uw hart kan hebben:

- medicijnen voor de behandeling van hartproblemen;
- medicijnen die het PR-interval op een hartfilmpje (ECG of electrocardiogram) kunnen verlengen, zoals medicijnen voor de behandeling van epilepsie of pijn genaamd carbamazepine, lamotrigine of pregabaline;
- medicijnen die worden gebruikt om bepaalde vormen van onregelmatige hartslag of hartfalen te behandelen.

Als een van de bovenstaande punten op u van toepassing is (of als u het niet zeker weet), neem dan contact op met uw arts of apotheker voordat u Lacosamide AB gebruikt.

Vertel het uw arts of apotheker ook als u een van de volgende medicijnen gebruikt - de reden hiervoor is dat deze medicijnen het effect van Lacosamide AB op uw lichaam kunnen vergroten of verkleinen:

- medicijnen tegen schimmelinfecties zoals fluconazol, itraconazol of ketoconazol;
- een medicijn tegen hiv zoals ritonavir;
- medicijnen voor de behandeling van bacteriële infecties zoals claritromycine of rifampicine;
- een kruidengeneesmiddel dat wordt gebruikt om milde angst en depressie te behandelen genaamd sint-janskruid.

Als een van de bovenstaande punten op u van toepassing is (of als u het niet zeker weet), neem dan

contact op met uw arts of apotheker voordat u Lacosamide AB gebruikt.

Waarop moet u letten met alcohol?

Neem uit voorzorg geen Lacosamide AB met alcohol.

Zwangerschap en borstvoeding

Vruchtbare vrouwen dienen het gebruik van anticonceptie te bespreken met de arts.

Bent u zwanger, denkt u zwanger te zijn, wilt u zwanger worden of geeft u borstvoeding? Neem dan contact op met uw arts of apotheker voordat u dit medicijn inneemt.

Lacosamide AB wordt niet aanbevolen voor gebruik tijdens de zwangerschap, omdat de effecten van Lacosamide AB op de zwangerschap en de ongeboren baby niet bekend zijn. Het wordt niet aanbevolen om uw baby borstvoeding te geven tijdens het gebruik van Lacosamide AB, omdat Lacosamide AB overgaat in de moedermelk. Raadpleeg onmiddellijk uw arts als u zwanger wordt of zwanger wilt worden. Hij/zij zal u helpen beslissen of u Lacosamide AB moet innemen of niet.

Zet de behandeling niet stop zonder dit eerst met uw arts te bespreken aangezien uw stuipen (toevallen, epileptische aanvallen) hierdoor kunnen toenemen. Een verergering van uw aandoening kan ook schadelijk zijn voor uw baby.

Rijvaardigheid en het gebruik van machines

Bestuur geen auto, fiets niet en gebruik geen gereedschap of machines totdat u weet welk effect dit medicijn op u heeft. De reden hiervoor is dat Lacosamide AB duizeligheid en wazig zien kan veroorzaken.

Lacosamide AB bevat sojaolie. Dit medicijn niet gebruiken indien u allergisch bent voor pinda's of soja.

3. Hoe neemt u dit medicijn in?

Neem dit medicijn altijd in precies zoals uw arts of apotheker u dat heeft verteld. Twijfelt u over het juiste gebruik? Neem dan contact op met uw arts of apotheker. Andere vormen van dit geneesmiddel kunnen geschikter zijn voor kinderen; vraag het uw arts of apotheker.

Hoe neemt u Lacosamide AB in?

- Neem Lacosamide AB tweemaal per dag in - met een tussenperiode van ongeveer 12 uur.
- Probeer de tablet elke dag op ongeveer hetzelfde tijdstip in te nemen.
- Slik de Lacosamide AB -tablet door met een glas water.
- U mag Lacosamide AB met of zonder voedsel innemen.

Meestal begint u met de dagelijkse inname van een lage dosis waarna uw arts deze dosis in de loop van een aantal weken langzaam zal verhogen. Als u de dosis heeft bereikt die goed bij u werkt, wordt dit de "onderhoudsdosis" genoemd. Vanaf dat moment krijgt u elke dag dezelfde hoeveelheid. Lacosamide AB wordt gebruikt voor behandeling op lange termijn. U moet Lacosamide AB blijven gebruiken totdat uw arts u vertelt dat u mag stoppen.

Hoeveel neemt u in?

Hieronder staan de normale aanbevolen doseringen Lacosamide AB voor verschillende leeftijdsgroepen en gewichten. Als u problemen heeft met uw nieren of uw lever, kan uw arts u een andere dosis voorschrijven.

Jongeren tot 18 jaar en kinderen met een gewicht van 50 kg of meer en volwassenen

Als u alleen Lacosamide AB inneemt

De gebruikelijke startdoserings voor Lacosamide AB is tweemaal daags 50 mg.

Uw arts kan ook een startdoserings van tweemaal daags 100 mg Lacosamide AB voorschrijven.

Uw arts kan uw tweemaal daagse dosis elke week met 50 mg verhogen. Dit wordt gedaan totdat u een tweemaal daagse onderhoudsdosis tussen 100 mg en 300 mg bereikt.

Als u Lacosamide AB in combinatie met andere medicijnen tegen epilepsie inneemt. De gebruikelijke startdosering voor Lacosamide AB is tweemaal daags 50 mg.

Uw arts kan uw tweemaaldaagse dosis elke week met 50 mg verhogen. Dit wordt gedaan totdat u een tweemaaldaagse onderhoudsdosis tussen 100 mg en 200 mg bereikt.

Als u 50 kg of meer weegt kan uw arts beslissen om een behandeling met Lacosamide AB te starten met een enkele “oplaaddosis” van 200 mg. U start dan 12 uur later met uw definitieve onderhoudsdosis.

Kinderen en adolescenten met een gewicht van minder dan 50 kg

- *Bij de behandeling van partieel beginnende aanvallen:* denk eraan dat Lacosamide AB niet wordt aanbevolen voor kinderen jonger dan 2 jaar.

- *Bij de behandeling van primaire generaliseerde tonische-clonische aanvallen:* denk eraan dat Lacosamide AB niet wordt aanbevolen voor kinderen jonger dan 4 jaar

De dosis hangt af van het lichaamsgewicht. De behandeling start normaal gesproken met de stroop en er wordt alleen op tabletten overgestapt als de patiënt in staat is tabletten in te nemen en de goede dosis kan krijgen met de verschillende tabletsterktes. De arts zal de toedieningsvorm voorschrijven die het meest geschikt is.

Heeft u te veel van dit medicijn ingenomen?

Als u meer Lacosamide AB heeft ingenomen dan u zou mogen, neem dan onmiddellijk contact op met uw arts of het Antigifcentrum (070/245.245). Probeer niet te rijden.

U kunt last krijgen van:

- duizeligheid;
- misselijkheid (nausea) of overgeven (braken);
- stuipen (toevallen, epileptische aanvallen), problemen met uw hartslag zoals een trage, snelle of onregelmatige hartslag, coma of een daling in bloeddruk met een snelle hartslag en zweten.

Bent u vergeten dit medicijn in te nemen?

- Als u een dosis bent vergeten en er nog geen 6 uur zijn verstreken sinds het moment waarop u de tablet eigenlijk had moeten innemen, neem deze dan in zodra u eraan denkt.
- Als u een dosis bent vergeten en er al meer dan 6 uur zijn verstreken sinds het moment waarop u de tablet eigenlijk had moeten innemen, neem de overgeslagen tablet dan niet meer in. Neem Lacosamide AB in plaats daarvan weer in op hetzelfde tijdstip als u normaal zou doen.
- Neem geen dubbele dosis om een vergeten dosis in te halen.

Als u stopt met het innemen van dit medicijn

- Stop niet met het innemen van Lacosamide AB zonder dit met uw arts te bespreken, omdat uw epilepsiekan terugkomen of verergeren.
- Als uw arts beslist dat u moet stoppen met de behandeling met Lacosamide AB, dan zal de arts u vertellen hoe u de dosis stap voor stap moet afbouwen.

Heeft u nog andere vragen over het gebruik van dit medicijn? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

4. Mogelijke bijwerkingen

Zoals elk medicijn kan ook dit medicijn bijwerkingen hebben. Niet iedereen krijgt daarmee te maken.

Bijwerkingen van het zenuwstelsel zoals duizeligheid kunnen vaker voorkomen na een enkele “oplaaddosis”.

Vertel het uw arts of apotheker als u last krijgt van een van de volgende bijwerkingen:

Zeer vaak: komen voor bij meer dan 1 op de 10 gebruikers

- Hoofdpijn;
- Duizeligheid of misselijkheid (nausea);
- Dubbelzien (diplopie).

Vaak: komen voor bij minder dan 1 op de 10 gebruikers

- Korte trekkingen van een spier of een spiergroep (myoklonische aanvallen);
- Problemen bij het coördineren van uw bewegingen of bij het lopen;
- Evenwichtsproblemen, trillingen (tremor), tinteling (paresthesie) of spierspasmen, gemakkelijk vallen en blauwe plekken krijgen;
- Problemen met uw geheugen, nadenken of het vinden van woorden, verwardheid;
- Snelle en ongecontroleerde bewegingen van de ogen (nystagmus), wazig zien;
- Draaiduizeligheid met stoornis in het evenwicht (vertigo), een dronken gevoel;
- Misselijkheid (braken), droge mond, verstopping (obstipatie), verstoorde spijsvertering (indigestie), overmatige gasvorming in de maag of darmen, diarree;
- Verminderd gevoel of gevoeligheid, moeilijkheden bij het duidelijk uitspreken van woorden, aandachtsstoornis;
- Geluiden in het oor zoals brom-, bel- of fluitgeluiden;
- Prikkelbaarheid, slaapproblemen, depressie;
- Slaperigheid, vermoeidheid of zwakte (asthenie);
- Jeuk, huiduitslag.

Soms: komen voor bij minder dan 1 op de 100 gebruikers

- Trage hartslag, hartkloppingen (palpaties), onregelmatige pols of andere veranderingen in de elektrische activiteit van uw hart (geleidingsstoornis);
- Overdreven gevoel van welbevinden, het zien en/of horen van dingen die niet echt zijn;
- Allergische reactie op geneesmiddelenname, galbulten;
- Bloedonderzoek kan wijzen op een afwijkende leverfunctie, leverletsel;
- Zelfmoordgedachten of gedachten om zichzelf pijn te doen of een zelfmoordpoging doen: neem onmiddellijk contact op met uw arts;
- Zich boos of opgewonden (geagiteerd) voelen;
- Abnormaal denken of werkelijkheidsgevoel verliezen;
- Ernstige allergische reactie die zwelling van het gezicht, de keel, handen, voeten, enkels of onderbenen veroorzaakt;
- Flauwvallen;
- Abnormale, onwillekeurige bewegingen (dyskinesie).

Niet bekend: frequentie kan met de beschikbare gegevens niet worden bepaald

- Abnormaal snelle hartslag (ventriculaire tachyarritmie);
- Een zere keel, temperatuurverhoging en meer infecties krijgen dan gebruikelijk. Bloedonderzoek kan wijzen op een sterke vermindering van een specifieke klasse van witte bloedcellen (agranulocytose);
- Een ernstige huidreactie die gepaard kan gaan met temperatuurverhoging en andere griepachtige symptomen, huiduitslag op het gezicht, uitgebreide huiduitslag en opgezette klieren (gezwollen lymfeklieren). Bloedonderzoek kan wijzen op hogere leverenzymspiegels en een verhoging van een bepaald type witte bloedcellen (eosinofilie);
- Een uitgebreide huiduitslag met blaren en afschilferende huid, voornamelijk rond de mond, neus, ogen en geslachtsdelen (Stevens-Johnson-syndroom) en een ernstigere vorm van huiduitslag waarbij een groot deel van de huid (meer dan 30% van het lichaamsoppervlak) afschilfert (toxische epidermale necrolyse);
- Aanval van bewusteloosheid met spiertrekkingen (convulsie).

Extra bijwerkingen die bij kinderen kunnen voorkomen

Verdere bijwerkingen bij kinderen zijn koorts (pyrexie), loopneus (nasofaryngitis), keelpijn (faryngitis), minder eten dan normaal (verminderde eetlust), gedragsveranderingen, zich niet als zichzelf gedragen (abnormaal gedrag) en gebrek aan energie (lethargie). Slaperigheid is een veel voorkomende bijwerking bij kinderen en kan voorkomen bij meer dan 1 op de 10 kinderen.

Het melden van bijwerkingen

Krijgt u last van bijwerkingen, neem dan contact op met uw arts of apotheker. Dit geldt ook voor bijwerkingen die niet in deze bijsluiter staan. U kunt bijwerkingen ook melden via Federaal Agentschap voor Geneesmiddelen en Gezondheidsproducten
Afdeling Vigilantie
Postbus 97
B-1000 BRUSSEL Madou
Website: www.eenbijwerkingmelden.be
e-mail: adr@fagg.be

Door bijwerkingen te melden, helpt u ons om meer informatie te krijgen over de veiligheid van dit geneesmiddel.

5. Hoe bewaart u dit medicijn?

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.

Gebruik dit medicijn niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum. Die vindt u op de doos, fles of blisterverpakking na 'Exp:'. Daar staat een maand en een jaar. De laatste dag van die maand is de uiterste houdbaarheidsdatum.

Voor dit medicijn zijn er geen speciale bewaarcondities.

Spoel medicijnen niet door de gootsteen of de WC en gooi ze niet in de vuilnisbak. Vraag uw apotheker wat u met medicijnen moet doen die u niet meer gebruikt. Als u medicijnen op de juiste manier afvoert worden ze op een verantwoorde manier vernietigd en komen ze niet in het milieu terecht.

6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

Welke stoffen zitten er in dit medicijn?

De werkzame stof in dit medicijn zijn:

Elke filmomhulde tablet bevat 50 mg lacosamide.

Elke filmomhulde tablet bevat 100 mg lacosamide.

Elke filmomhulde tablet bevat 150 mg lacosamide.

Elke filmomhulde tablet bevat 200 mg lacosamide.

De andere stof(fen) in dit medicijn zijn:

Tabletkern: microkristallijne cellulose (grade-101), laag gesubstitueerd hydroxypropylcellulose, crospovidon (type A), hydroxypropylcellulose, microkristallijne cellulose (grade-102), watervrij colloïdaal silicium, magnesiumstearaat.

Filmomhulling:

50 mg: titaniumdioxide (E171), hypromellose (6 mPas) (E464), talk E553b), polyvinylalcohol (E1203), hypromellose (15 mPas) (E464), macrogol 3350 (E1521), lecithine (soja) (E332), rood ijzeroxide (E172), indogakarmijn- aluminiumpigment (3%-5%) (E132), zwart ijzeroxide (E172)

100 mg: titaniumdioxide (E171), hypromellose (6 mPas) (E464), talk E553b), polyvinylalcohol (E1203), hypromellose (15 mPas) (E464), macrogol 3350 (E1521), lecithine (soja) (E332), Geel ijzeroxide (E172)

150 mg: titaniumdioxide (E171), hypromellose (6 mPas) (E464), talk (E553b), polyvinylalcohol (E1203), hypromellose (15mPas) (E464), macrogol 3350 (E1521), lecithine (soja) (E332), rood ijzeroxide (E172), geel ijzeroxide (E172), zwart ijzeroxide (E172)

200 mg: titaniumdioxide (E171), hypromellose (6 mPas) (E464), talk (E553b), polyvinylalcohol (E1203), hypromellose (15mPas) (E464), macrogol 3350 (E1521), lecithine (soja) (E332), rood ijzeroxide (E172), geel ijzeroxide (E172), zwart ijzeroxide (E172), indogakarmijn- aluminiumpigment (3%-5%) (E132), indogakarmijn aluminiumlak [(11 %- 14 %) (E132)]

Hoe ziet Lacosamide AB eruit en wat zit er in een verpakking?

Lacosamide AB 50 mg, filmomhulde tabletten

Lichtroze tot roze, ovale (grootte 10,4 mm x 4,9 mm), filmomhulde tabletten waarin aan de ene kant “50” is gegraveerd en aan de andere kant “LA”.

Lacosamide AB 100 mg, filmomhulde tabletten

Lichtgeel tot geel gekleurd, ovale (grootte 13,1 mm x 6,1 mm), filmomhulde tabletten waarin aan de ene kant “100” is gegraveerd en “L” en “A” aan weerszijden van de breukstreep aan de andere kant. De tablet kan in gelijke doses worden verdeeld.

Lacosamide AB 150 mg, filmomhulde tabletten

Lichtoranje tot roze oranje gekleurd, ovale (grootte 15,1 mm x 7,0 mm), filmomhulde tabletten waarin aan de ene kant “150” is gegraveerd en “L” en “A” aan weerszijden van de breukstreep aan de andere kant. De tablet kan in gelijke doses worden verdeeld.

Lacosamide AB 200 mg, filmomhulde tabletten

Lichtblauw tot blauw gekleurd, ovale (grootte 16,5 mm x 7,7 mm), filmomhulde tabletten waarin aan de ene kant “200” is gegraveerd en “L” en “A” aan weerszijden van de breukstreep aan de andere kant. De tablet kan in gelijke doses worden verdeeld.

Lacosamide AB 50, 100, 150 en 200 mg filmomhulde tabletten zijn verkrijgbaar in blisterverpakkingen en HDPE.

Verpakkingsgrootten:

Blisterverpakking: 14, 28, 30, 56, 60, 90, 100, 112, 168

HDPE: 60, 500

Niet alle genoemde verpakkingsgrootten worden in de handel gebracht.

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen en fabrikant

Houder van de vergunning:

Aurobindo N.V.,
E. Demunterlaan 5 box 8,
1090 Brussel

Fabrikanten:

APL Swift Services (Malta) Ltd,
HF26, Hal Far Industrial Estate,
Hal Far, Birzebbugia, BBG 3000, Malta.

Generis Farmacêutica S.A.,
Rua João de Deus, no 19, Venda Nova,
2700-487 Amadora, Portugal.

Nummer van de vergunning voor het in de handel brengen:

Lacosamide AB 50 mg (blister): BE596444

Lacosamide AB 50 mg (flacon): BE596453

Lacosamide AB 100 mg (blister): BE596462

Lacosamide AB 100 mg (flacon): BE596471
Lacosamide AB 150 mg (blistel): BE596480
Lacosamide AB 150 mg (flacon): BE596497
Lacosamide AB 200 mg (blistel): BE596506
Lacosamide AB 200 mg (flacon): BE596515

Afleveringswijze:

Geneesmiddel op medische voorschrift

Dit geneesmiddel is goedgekeurd in de lidstaten van de EER onder de volgende namen:

België Lacosamide AB 50 mg/100 mg/150 mg/200 mg filmomhulde tabletten/comprimés
pelliculés/Filmtabletten

Nederland : Lacosamide Aurobindo 50 mg/150 mg, filmomhulde tabletten

Portugal : Lacosamida Generis Phar

Deze bijsluiter is voor het laatst herzien / goedgekeurd in 01/2023 / 01/2023