

Notice : information du patient

Levetiracetam Sandoz 250 mg comprimés pelliculés
Levetiracetam Sandoz 500 mg comprimés pelliculés
Levetiracetam Sandoz 750 mg comprimés pelliculés
Levetiracetam Sandoz 1000 mg comprimés pelliculés

lévétiracétam

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ou avant que votre enfant ne prenne ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?:

1. Qu'est-ce que Levetiracetam Sandoz et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Levetiracetam Sandoz ?
3. Comment prendre Levetiracetam Sandoz ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Levetiracetam Sandoz ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. Qu'est-ce que Levetiracetam Sandoz et dans quels cas est-il utilisé ?

Le lévétiracétam est un médicament antiépileptique (médicament utilisé pour traiter les crises d'épilepsie).

Levetiracetam Sandoz est utilisé :

- seul, chez l'adulte et l'adolescent à partir de l'âge de 16 ans présentant une épilepsie nouvellement diagnostiquée, pour traiter une certaine forme d'épilepsie. L'épilepsie est une maladie pendant laquelle les patients sont soumis à des crises répétées (convulsions). Le lévétiracétam est utilisé pour la forme d'épilepsie où les crises n'affectent initialement qu'un seul côté du cerveau, mais pourraient ensuite s'étendre à des zones plus larges des deux côtés du cerveau (crise partielle avec ou sans généralisation secondaire). Le lévétiracétam vous a été prescrit par votre médecin afin de réduire le nombre de crises convulsives.
- en association à d'autres médicaments antiépileptiques pour traiter :
 - les crises d'épilepsie partielles avec ou sans généralisation chez l'adulte, l'adolescent, l'enfant et le nourrisson à partir de l'âge d'un mois ;
 - les crises myocloniques (mouvements brefs et saccadés d'un muscle ou d'un groupe de muscles) chez l'adulte et l'adolescent de 12 ans ou plus présentant une épilepsie myoclonique juvénile ;
 - les crises tonico-cloniques généralisées primaires (crises graves avec une perte de conscience) chez l'adulte et l'adolescent de 12 ans ou plus présentant une épilepsie généralisée idiopathique (le type d'épilepsie qui est supposé avoir une cause génétique).

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Levetiracetam Sandoz ?

Ne prenez jamais Levetiracetam Sandoz :

Si vous êtes allergique au lévétiracétam, aux dérivés de pyrrolidone ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin avant de prendre Levetiracetam Sandoz :

- si vous souffrez de troubles rénaux, suivez les instructions de votre médecin. Il/Elle pourra décider si votre posologie doit être adaptée.
- si vous notez un ralentissement de la croissance ou un développement pubertaire inattendu de votre enfant, veuillez contacter votre médecin.
- un petit nombre de personnes traitées par des antiépileptiques comme Levetiracetam Sandoz ont eu des idées autodestructrices ou suicidaires. Si vous présentez des symptômes de dépression et/ou des idées suicidaires, veuillez contacter votre médecin.
- si vous avez des antécédents familiaux ou médicaux de rythme cardiaque irrégulier (visibles sur un électrocardiogramme), ou si vous avez une maladie et/ou prenez un traitement qui vous rend(ent) sujet(te) à des troubles du rythme cardiaque ou à des déséquilibres des sels.

Informez votre médecin ou votre pharmacien si l'un des effets secondaires suivants devient grave ou persiste après quelques jours :

- Pensées anormales, irritabilité ou agressivité exacerbée, ou si votre famille, vos amis ou vous remarquez des troubles importants de l'humeur ou du comportement.
- Aggravation de l'épilepsie
Dans de rares cas, vos crises convulsives peuvent s'aggraver ou se produire plus souvent, principalement pendant le premier mois suivant l'instauration du traitement ou l'augmentation de la dose.
Dans une forme très rare d'épilepsie à début précoce (épilepsie associée à des mutations du SCN8A) qui provoque plusieurs types de crises et une perte d'aptitudes, vous pourriez remarquer que les crises perdurent ou s'aggravent pendant votre traitement.

Si vous présentez l'un de ces nouveaux symptômes pendant la prise de Levetiracetam Sandoz, veuillez consulter un médecin dès que possible.

Enfants et adolescents

Levetiracetam Sandoz n'est pas indiqué seul (en monothérapie) chez les enfants et les adolescents âgés de moins de 16 ans.

Autres médicaments et Levetiracetam Sandoz

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

Ne prenez pas de macrogol (un médicament utilisé comme laxatif) dans l'heure qui précède et l'heure qui suit la prise de lévétiracétam car cela pourrait entraîner une diminution de son effet.

Grossesse et allaitement

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin avant de prendre ce médicament.

Levetiracetam Sandoz ne peut être utilisé pendant la grossesse qu'en cas de nécessité après une évaluation soigneuse de votre médecin. Vous ne devez pas arrêter votre traitement sans en avoir

préalablement discuté avec votre médecin. Le risque de malformations congénitales chez l'enfant à naître ne peut être entièrement exclu.

L'allaitement n'est pas recommandé durant le traitement.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Levetiracetam Sandoz peut altérer votre capacité à conduire ou à manipuler un outil ou une machine, car Levetiracetam Sandoz peut vous rendre somnolent. Cet effet est plus fréquent au début du traitement ou après augmentation de la dose. Vous ne devez pas conduire ou utiliser des machines tant qu'il n'a pas été établi que vos capacités pour de telles activités ne sont pas affectées.

Levetiracetam Sandoz contient du sodium

Levetiracetam Sandoz contient moins de 1 mmol de sodium (23 mg) par comprimé pelliculé, c.-à-d. qu'il est essentiellement « sans sodium ».

3. Comment prendre Levetiracetam Sandoz ?

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

Prenez le nombre de comprimés indiqué par votre médecin.

Levetiracetam Sandoz doit être pris deux fois par jour, une fois le matin et une fois le soir, approximativement à la même heure chaque jour.

Traitement en association et monothérapie (à partir de l'âge de 16 ans)

- **Adultes (≥ 18 ans) et adolescents (12 à 17 ans) pesant 50 kg ou plus :**

Posologie recommandée : comprise entre 1000 mg et 3000 mg par jour.

Quand vous allez prendre Levetiracetam Sandoz pour la première fois, votre médecin vous prescrira une **dose plus faible** pendant 2 semaines, ensuite vous prendrez la dose quotidienne efficace la plus petite.

Par exemple : si votre dose quotidienne est censée être de 1000 mg, vous commencerez par une dose initiale réduite de 1 comprimé de 250 mg le matin et 1 comprimé de 250 mg le soir, suivie d'une augmentation progressive de la dose, par paliers, jusqu'à atteindre la dose de 1000 mg par jour au bout de 2 semaines de traitement.

- **Adolescents (12 à 17 ans) pesant 50 kg ou moins :**

Votre médecin prescrira la forme pharmaceutique la mieux adaptée de Levetiracetam Sandoz en fonction du poids et de la dose.

- **Posologie chez le nourrisson (1 à 23 mois) et l'enfant (2 à 11 ans) de moins de 50 kg**

Votre médecin prescrira la forme pharmaceutique de lévétiracétam la mieux adaptée en fonction de l'âge, du poids et de la dose.

Le lévétiracétam 100 mg/ml, solution buvable est une formulation plus appropriée aux nourrissons et aux enfants de moins de six ans et aux enfants et adolescents (6 à 17 ans) pesant moins de 50 kg et lorsque les comprimés ne permettent pas d'obtenir une posologie précise.

Mode d'administration

Avalez vos comprimés de Levetiracetam Sandoz avec une quantité suffisante de liquide (par ex. un verre d'eau). Vous pouvez prendre Levetiracetam Sandoz avec ou sans nourriture.

Après administration orale du lévétiracétam, il est possible d'avoir un goût amer en bouche.

Le comprimé peut être divisé en doses égales.

Durée de traitement

- Levetiracetam Sandoz est utilisé comme un traitement chronique. Vous devez poursuivre votre traitement aussi longtemps que votre médecin vous l'a prescrit.
- N'arrêtez pas votre traitement sans l'avis de votre médecin car cela pourrait augmenter vos crises.

Si vous avez pris plus de Levetiracetam Sandoz que vous n'auriez dû

Les effets indésirables possibles après surdosage de Levetiracetam Sandoz sont envie de dormir, agitation, agressivité, diminution de la vigilance, inhibition de la respiration et coma.

Contactez votre médecin si vous avez pris plus de comprimés qu'il ne le fallait. Celui-ci mettra en place le traitement le plus adapté au surdosage.

Si vous avez utilisé ou pris trop de Levetiracetam Sandoz, prenez immédiatement contact avec votre médecin, votre pharmacien ou le centre Antipoison (070/245.245).

Si vous oubliez de prendre Levetiracetam Sandoz

Contactez votre médecin si vous avez oublié de prendre une ou plusieurs doses.

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

Si vous arrêtez de prendre Levetiracetam Sandoz

En cas d'arrêt de traitement, Levetiracetam Sandoz doit être arrêté progressivement afin d'éviter l'augmentation de la fréquence des crises convulsives. Si votre médecin décide d'interrompre votre traitement par Levetiracetam Sandoz, il/elle vous donnera des consignes concernant l'arrêt progressif de Levetiracetam Sandoz.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Prévenez immédiatement votre médecin ou rendez-vous au service des urgences le plus proche si vous développez :

- une sensation de faiblesse, si vous avez la tête qui tourne ou des sensations vertigineuses, ou bien si vous avez des difficultés à respirer, étant donné qu'il pourrait s'agir de signes caractéristiques d'une réaction allergique (anaphylactique) grave ;
- un gonflement du visage, des lèvres, de la langue et de la gorge (œdème de Quincke) ;
- des symptômes grippaux et un rash sur le visage, suivi d'un rash généralisé avec une fièvre, des taux élevés d'enzymes hépatiques mis en évidence par des analyses sanguines et une augmentation d'un type de globules blancs (éosinophilie) et une hypertrophie des ganglions lymphatiques (réaction médicamenteuse avec éosinophilie et symptômes systémiques ou DRESS) ;
- des symptômes comme un faible débit urinaire, de la fatigue, des nausées, des vomissements, une confusion et un gonflement dans les jambes, les chevilles ou les pieds, étant donné qu'il pourrait s'agir d'un signe de diminution soudaine de la fonction rénale ;
- un rash pouvant être caractérisé par la formation de bulles et ressembler à de petites cibles (taches foncées au centre, entourées d'une zone plus pâle et d'une zone périphérique foncée) (*érythème polymorphe*) ;
- un rash généralisé, avec des bulles et une desquamation, notamment autour de la bouche et au niveau du nez, des yeux et des organes génitaux (*syndrome de Stevens-Johnson*) ;
- une forme de rash sévère, entraînant une desquamation sur plus de 30 % de la surface corporelle (*nécrolyse épidermique toxique*) ;
- des signes de graves altérations mentales ou si quelqu'un de votre entourage remarque chez vous des signes de confusion, une somnolence, une amnésie (perte de la mémoire), des troubles de mémoire (tendance à oublier les choses), un comportement anormal ou d'autres signes

neurologiques, y compris des mouvements involontaires ou incontrôlés. Il pourrait s'agir de symptômes d'une encéphalopathie.

Les effets indésirables rapportés le plus fréquemment comprennent les suivants : une rhinopharyngite, une somnolence, une céphalée, de la fatigue et des sensations vertigineuses. Au début du traitement ou lors d'une augmentation posologique, les effets indésirables comme les cas de somnolence, de fatigue et de sensations vertigineuses peuvent être plus fréquents. Ces effets devraient cependant diminuer avec le temps.

Très fréquents : peuvent toucher plus de 1 personne sur 10

- rhinopharyngite ;
- somnolence (envie de dormir), maux de tête.

Fréquents : peuvent toucher jusqu'à 1 personne sur 10

- anorexie (perte d'appétit) ;
- dépression, hostilité ou agressivité, anxiété, insomnie, nervosité ou irritabilité ;
- convulsion, trouble de l'équilibre, étourdissement (sensation de manque de stabilité), léthargie (manque d'énergie et d'enthousiasme), tremblements (involontaires) ;
- vertige (sensation de tête qui tourne) ;
- toux ;
- douleur abdominale, diarrhée, dyspepsie (indigestion), vomissements, nausées ;
- éruption cutanée ;
- asthénie/fatigue (lassitude).

Peu fréquents : peuvent toucher jusqu'à 1 personne sur 100

- diminution du nombre de plaquettes sanguines, diminution du nombre de globules blancs ;
- perte de poids, prise de poids ;
- tentative de suicide et idées suicidaires, trouble mental, comportement anormal, hallucinations, colère, confusion, crise de panique, instabilité émotionnelle/sautes d'humeur, agitation ;
- amnésie (perte de mémoire), troubles de la mémoire (oublis), troubles de la coordination/ataxie (moins bonne coordination des mouvements), paresthésie (picotements), troubles de l'attention (diminution de la concentration) ;
- diplopie (vision double), vision floue ;
- valeurs anormales/élevées des tests de la fonction hépatique ;
- chute des cheveux, eczéma, prurit ;
- faiblesse musculaire, myalgies (douleurs musculaires) ;
- lésions.

Rares : peuvent toucher jusqu'à 1 personne sur 1 000

- infection ;
- diminution du nombre de tous les types de cellules sanguines ;
- réactions allergiques sévères (DRESS, réaction anaphylactique [réaction allergique sévère et importante], œdème de Quincke [gonflement du visage, des lèvres, de la langue et de la gorge]) ;
- diminution des taux de sodium dans le sang ;
- suicide, troubles de la personnalité (troubles du comportement), pensées anormales (lenteur de la pensée, incapacité à se concentrer) ;
- délire ;
- encéphalopathie (pour une description précise des symptômes, voir sous-rubrique « Prévenez immédiatement votre médecin ») ;
- aggravation de l'épilepsie ou augmentation de la fréquence des crises convulsives ;
- spasmes musculaires incontrôlables affectant la tête, le torse et les membres, difficulté à contrôler ses mouvements, hyperkinésie (hyperactivité) ;
- modification du rythme cardiaque (électrocardiogramme) ;
- pancréatite ;
- insuffisance hépatique, hépatite ;

- diminution soudaine de la fonction rénale ;
- éruption cutanée, pouvant former des vésicules et prendre l'aspect de petites cibles (des taches centrales foncées entourées d'une zone plus pâle, avec un cercle sombre autour du bord) (*érythème polymorphe*), éruption cutanée généralisée s'accompagnant de vésicules et de desquamation, particulièrement autour de la bouche, du nez, des yeux et des organes génitaux (*syndrome de Stevens-Johnson*), ainsi qu'une forme plus sévère provoquant une desquamation cutanée sur plus de 30 % de la surface corporelle (*nécrolyse épidermique toxique*) ;
- rhabdomyolyse (dégradation des tissus musculaires) et créatine phosphokinase sanguine augmentée associée. La prévalence de cet effet indésirable est nettement plus élevée chez les patients japonais que chez les patients d'une autre origine ;
- boitement ou difficulté à marcher ;
- association des symptômes de fièvre, raideur musculaire, tension artérielle et fréquence cardiaque instables, confusion, faible niveau de conscience (signes possibles d'un trouble appelé *syndrome malin des neuroleptiques*). La prévalence est significativement plus élevée chez les patients japonais par rapport aux patients non japonais.

Très rares : peuvent toucher jusqu'à 1 personne sur 10 000

- pensées ou sensations répétées et involontaires ou besoin pressant de faire quelque chose encore et encore (Trouble Obsessionnel Compulsif)

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via l'Agence fédérale des médicaments et des produits de santé, Division Vigilance, Boîte Postale 97, B-1000 BRUXELLES Madou, Site internet: www.notifieruneffetindesirable.be, e-mail: adr@afmmps.be. En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. Comment conserver Levetiracetam Sandoz ?

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur le carton/flacon et sur la plaquette après « EXP ». La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

Conserver dans l'emballage d'origine, à l'abri de l'humidité.

La durée de conservation après la première ouverture du flacon est de 100 jours.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ni avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6. Contenu de l'emballage et autres informations

Ce que contient Levetiracetam Sandoz

- La substance active est le lévétiracétam.
Chaque comprimé pelliculé contient 250 mg de lévétiracétam.
Chaque comprimé pelliculé contient 500 mg de lévétiracétam.
Chaque comprimé pelliculé contient 750 mg de lévétiracétam.
Chaque comprimé pelliculé contient 1 000 mg de lévétiracétam.

Comprimés pelliculés de 250 mg :

- Les autres composants sont : povidone K25, cellulose microcristalline, croscarmellose sodique, crospovidone (type A), silice colloïdale anhydre, talc, stéarate de magnésium, hypromellose, hydroxypropylcellulose, macrogol 6000, dioxyde de titane (E171), talc, indigo carmin (E132) (contient du sodium).

Comprimés pelliculés de 500 mg :

- Les autres composants sont : povidone K25, cellulose microcristalline, croscarmellose sodique, crospovidone (type A), silice colloïdale anhydre, talc, stéarate de magnésium, hypromellose, hydroxypropylcellulose, macrogol 6000, dioxyde de titane (E171), talc, oxyde de fer jaune (E172).

Comprimés pelliculés de 750 mg :

- Les autres composants sont : povidone K25, cellulose microcristalline, croscarmellose sodique, crospovidone (type A), silice colloïdale anhydre, talc, stéarate de magnésium, hypromellose, hydroxypropylcellulose, macrogol 6000, dioxyde de titane (E171), talc, oxyde de fer rouge (E172), oxyde de fer jaune (E172).

Comprimés pelliculés de 1 000 mg :

- Les autres composants sont : povidone K25, cellulose microcristalline, croscarmellose sodique, crospovidone (type A), silice colloïdale anhydre, talc, stéarate de magnésium, hypromellose, hydroxypropylcellulose, macrogol 6000, dioxyde de titane (E171), talc.

Aspect de Levetiracetam Sandoz et contenu de l'emballage extérieur

Comprimés pelliculés de 250 mg :

Comprimés pelliculés bleu clair, ovales, biconvexes, dotés d'une barre de cassure sur les deux faces et portant la mention « LVT / 250 » sur une face.

Comprimés pelliculés de 500 mg :

Comprimés pelliculés jaunes, ovales, biconvexes, dotés d'une barre de cassure sur les deux faces, portant la mention « LVT / 500 » sur une face.

Comprimés pelliculés de 750 mg :

Comprimés pelliculés couleur abricot, ovales, biconvexes, dotés d'une barre de cassure sur les deux faces, portant la mention « LVT / 750 » sur une face.

Comprimés pelliculés de 1 000 mg :

Comprimés pelliculés blancs, ovales, biconvexes, dotés d'une barre de cassure sur les deux faces, portant la mention « LVT / 1 000 » sur une face.

Les comprimés pelliculés sont conditionnés en plaquettes OPA/Al/PVC-Al ou en flacons en PEHD avec capuchon à visser en polypropylène et capsule de gel de silice et sont insérés dans un carton.

[Levetiracetam Sandoz 250 mg]

Présentations :

Plaquette : 10, 20, 28, 30, 50, 50 x 1, 60, 100, 120, 200 comprimés pelliculés

Flacon : 10, 20, 30, 50, 60, 100, 120, 200 comprimés pelliculés

[Levetiracetam Sandoz 500 mg, 750 mg et 1000 mg]

Présentations :

Plaquette : 10, 28, 30, 50, 50 x 1, 60, 100, 120, 200 comprimés pelliculés

Flacon : 10, 20, 30, 50, 60, 100, 120 et 200 comprimés pelliculés

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

Titulaire de l'Autorisation de mise sur le marché et fabricant

Titulaire de l'Autorisation de mise sur le marché

Sandoz nv/sa, Telecom Gardens, Medialaan 40, B-1800 Vilvoorde

Fabricant

Lek Pharmaceuticals d.d., Verovškova 57, 1526 Ljubljana, Slovénie

LEK S.A., ul. Podlipie 16, 95-010 Stryków, Pologne

Lek Pharmaceuticals d.d., Trimlini 2 D, 9220 Lendava, Slovénie

Salutas Pharma GmbH, Otto-von-Guericke-Allee 1, 39179 Barleben, Allemagne

S.C. Sandoz, S.R.L., Str. Livezeni nr. 7A, RO-540472 Targu-Mures, Roumanie

Mode de délivrance

Sur prescription médicale

Numéro de l'autorisation de mise sur le marché

Levetiracetam Sandoz 250 mg comprimés pelliculés (plaquettes) : BE403523

Levetiracetam Sandoz 250 mg comprimés pelliculés (flacon) : BE403532

Levetiracetam Sandoz 500 mg comprimés pelliculés (plaquettes) : BE403541

Levetiracetam Sandoz 500 mg comprimés pelliculés (flacon) : BE403557

Levetiracetam Sandoz 750 mg comprimés pelliculés (plaquettes) : BE403566

Levetiracetam Sandoz 750 mg comprimés pelliculés (flacon) : BE403575

Levetiracetam Sandoz 1000 mg comprimés pelliculés (plaquettes) : BE403584

Levetiracetam Sandoz 1000 mg comprimés pelliculés (flacon) : BE403593

Ce médicament est autorisé dans les Etats membres de l'Espace Economique Européen et au Royaume-Uni (Irlande du Nord) sous les noms suivants :

AT	Levetiracetam Sandoz 500 mg – 1000 mg – Filmtabletten
BE	Levetiracetam Sandoz 250 mg – 500 mg – 750 mg – 1000 mg filmomhulde tabletten / comprimés pelliculés / Filmtabletten
DK	Levetiracetam "1A Farma", filmovertrukne tabletter
EL	Levetiracetam / Sandoz 500 mg – 1000 mg επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία
ES	Levetiracetam Sandoz 250 mg – 500 mg – 1.000 mg comprimidos recubiertos con película EFG
FI	Levetiracetam Sandoz 250 mg – 500 mg – 1 000 mg kalvopäällysteiset tabletit
FR	LEVETIRACETAM SANDOZ 250 mg – 500 mg – 1000 mg, comprimé pelliculé sécable
HU	Levetiracetam Sandoz 250 mg – 500 mg – 750 mg – 1000 mg filmtabletta
IT	Levetiracetam Sandoz
NL	Levetiracetam Sandoz 250 mg – 500 mg – 750 mg – 1000 mg, filmomhulde tabletten
NO	Levetiracetam Sandoz 250 mg – 500 mg – 750 mg – 1000 mg filmdrasjerte tabletter
PT	Levetiracetam Sandoz 250 mg – 500 mg – 1000 mg Comprimido revestido por película
SE	Levetiracetam 1A Farma 250 mg – 500 mg – 750 mg – 1000 mg filmdragerade tabletter
SK	Levetiracetam Sandoz 500 mg – 1000 mg filmom obalené tablety
UK (NI)	Levetiracetam Sandoz 250 mg – 500 mg – 750 mg – 1000 mg Film-coated Tablets

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est 01/2024.