Gebrauchsinformation

Lesen Sie die gesamte Packungsbeilage/Gebrauchsinformation sorgfältig durch, bevor Sie mit der Einnahme dieses Arzneimittels

- beginnen.

 Heben Sie die Packungsbeilage auf. Vielleicht möchten Sie diese
- später nochmals lesen. Wenn Sie weitere Fragen haben, wenden Sie sich bitte an Ihren Arzt
- oder Apotheker.

 Dieses Arzneimittel wurde Ihnen persönlich verschrieben und darf nicht an Dritte weitergegeben werden. Es kann anderen Menschen schaden, auch wenn diese dasselbe Krankheitsbild haben wie Sie.

Diese Packungsbeilage beinhaltet:

- Was ist Valproat chrono-CT 300 mg und wofür wird es angewendet?
 Was müssen Sie vor der Einnahme von Valproat chrono-CT 300 mg beachten?
 Wisterback blaze CT 300 mg siegwenderen?
- Wie ist Valproat chrono-CT 300 mg einzunehmen?
- 4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?
 5. Wie ist Valproat chrono-CT 300 mg aufzubewahren?

Valproat chrono-CT 300 mg Retardtabletten



Wirkstoffe: Natriumvalproat und Valproinsäure

Die arzneilich wirksamen Bestandteile sind Natriumvalproat und

1 Retardtablette enthält 200 mg Natriumvalproat und 87 mg Valproinsäure (entspricht insgesamt 300 mg Natriumvalproat).

Die sonstigen Bestandteile sind: Hypromellose 4000 mPa·s, Hypromellose 15000 mPa·s, Acesulfam-Kalium, Siliciumdioxid-Hydrat, Natriumdodecylsulfat, Dibutyldecandioat, basisches Butylmethacrylat-Copolymer (Ph. Eur.), Magnesiumstearat (Ph.Eur.), Titandioxid.

Valproat chrono-CT 300 mg ist in Packungen mit 50, 100 und 200 Retardtabletten erhältlich.

WAS IST Valproat chrono-CT 300 mg UND WOFÜR WIRD ES ANGEWENDET? Valproat chrono-CT 300 mg ist ein Mittel zur Behandlung von Anfalls-

leiden (Antiepileptikum)

CT-Arzneimittel GmbH Lengeder Str. 42a, 13407 Berlin Telefon: 0 30/40 90 08-0, Telefax: 0 30/40 90 08-21 www.ct-arzneimittel.de

hergestellt von:

Merckle GmbH, Ludwig-Merckle-Str. 3, 89143 Blaubeuren www.merckle.de

- Valproat chrono-CT 300 mg wird angewendet zur Behandlung von Anfällen, die von beiden Gehirnhälften ausgehen (generalisierte Anfälle, z. B. Absencen, myoklonische und tonisch-klonische Anfälle)

Anfälle) – Anfällen, die von einem umschriebenen Gebiet des Gehirns ausgehen (fokalen Anfällen) und sich unter Umständen auf beide Hirnhälften ausbreiten (sekundär generalisierte Anfälle) Valproat chrono-CT 300 mg kann bei anderen Anfallsformen, z. B. Anfällen mit gemischter (komplexer) Symptomatik sowie bei Anfällen, die sich von einem umschriebenen Hirngebiet auf beide Hirnhälften ausbreiten (sekundär generalisierte Anfällen, zusammen mit anderen Arzneimitteln gegen Anfallsleiden verabreicht werden, wenn diese Anfallsformen auf die übliche antiepileptische Behandlung nicht ansprechen. ansprechen.

Bei Umstellung von bisherigen (nicht retardierten) Darreichungs-formen auf Valproat chrono-CT 300 mg ist auf ausreichende Serum-spiegel von Valproinsäure zu achten.

Bei Kleinkindern ist Valproat chrono-CT 300 mg nur in Ausnahme-fällen Mittel der ersten Wahl; das Mittel sollte bei Kleinkindern nur unter besonderer Vorsicht nach strenger Nutzen-Risiko-Abwägung und möglichst nicht zusammen mit anderen Arzneimitteln gegen Anfalls-

2. WAS MÜSSEN SIE VOR DER EINNAHME VON Valproat chrono-CT 300 mg BEACHTEN? 2.1 Valproat chrono-CT 300 mg darf nicht eingenommen werden

- 1 Valproat chrono-CT 300 mg darf nicht eingenommen werden wenn Sie überempfindlich (allergisch) gegenüber Natriumvalproat oder Valproinsäure oder einem der sonstigen Bestandteile von Valproat chrono-CT 300 mg sind bei Lebererkrankungen in der eigenen oder familiären Vorgeschichte sowie bestehenden schwerwiegenden Funktionsstörungen von Leber oder Bauchspeicheldrüse bei Funktionsstörungen der Leber mit tödlichem Ausgang während einer Valproinsäure-Behandlung bei Geschwistern bei angeborenen oder erworbenen Störungen im Stoffwechsel des Blutfarbstoffes (Porphyrie) bei Blutgerinnungsstörungen

- 2.2 Besondere Vorsicht bei der Einnahme von Valproat chrono-CT 300 mg ist erforderlich

 bei einer früheren Schädigung des Knochenmarks; in diesem Fall ist eine strenge ärztliche Überwachung erforderlich (Blutbildkontrollen).

 bei systemischen Lupus erythematodes (eine Reaktion der körpersissens Abwahr gegen signers Bindespushe).

- kontrollen).

 bei systemischen Lupus erythematodes (eine Reaktion der körpereigenen Abwehr gegen eigenes Bindegewebe) bei Stoffwechselerkrankungen insbesondere angeborenen Enzymmangelkrankheiten.

 Unter der Behandlung mit valproinsäurehaltigen Arzneimitteln kann es zu einem Anstieg des Ammoniakserumspiegels (Hyperammonämie) kommen.

 Suchen Sie deshalb bitte beim Auftreten folgender Symptome wie Abgeschlagenheit, Müdigkeit, Erbrechen, erniedrigter Blutdruck oder bei Zunahme der Anfälle Ihren Arzt auf. Dieser sollte dann die Serumspiegel von Ammoniak und Valproinsäure bestimmen; ggf. ist die Dosis von Valproat chrono-CT 300 mg zu verringern.

 Bei Verdacht auf eine bereits bestehende enzymatische Störung des Harnstoffzyklus sollte der Ammoniakserumspiegel bereits vor Beginn der Valproinsäuretherapie bestimmt werden. bei eingeschränkter Nierenfunktion und/oder Eiweißmangel im Blut muss der Anstieg an freier Valproinsäure im Blut in Betracht gezogen werden und die Dosis entsprechend verringert werden, vor einem chirurgischen oder zahnärztlichen Eingriff (z. B. dem Ziehen eines Zahns). Da bei Einnahme von Valproat chrono-CT 300 mg eine erhöhte Blutungsneigung bestehen kann, muss der behandelnde Arzt darüber informiert werden, dass sie Valproat chrono-CT 300 mg einnehmen, damit die Blutgerinnung überprüft wird.
- wird. bei gleichzeitiger Einnahme von Arzneimitteln, die die Blut-gerinnung hemmen (z. B. Vitamin-K-Antagonisten) kann es
- gerinnung hemmen (z. B. Vitamin-K-Antagonisten) kann es zu einer erhöhten Blutungsneigung kommen. Die Blutgerinnung (Quick-Wert) muss deshalb regelmäßig überprüft werden. bei gleichzeitiger Einnahme von Acetylsalicylsäure ("ASS"), da die Blutungsneigung verstärkt sein kann, so dass regelmäßige Kontrollen der Blutgerinnung erforderlich sind (Bestimmung der Blutungszeit und/oder Blutplättchenzahl; siehe auch 2.3 "Wechselwirkungen" und 4.1 "Nebenwirkungen".
- Fragen Sie in diesen Fällen vor Behandlungsbeginn den Arzt. Dies gilt auch, wenn diese Angaben bei Ihnen früher einmal zutrafen.

Gelegentlich treten schwerwiegende (bis tödlich verlaufende)

Schädigungen von Leber und Bauchspeicheldrüse auf. Diese Schädigungen treten unabhängig von der Valproinsäure-Dosis und fast ausschließlich in den ersten 6 Behandlungsmonaten auf. Betroffen sind vorwiegend Kinder unter 15 Jahren, besonders mehrfach behinderte Kinder, die zusätzlich andere Arzneimittel gegen Anfälle

Bei einer Leberschädigung zeigen sich meistens bereits vor einer Veränderung von Laborwerten klinische Auffälligkeiten wie Appetit-verlust, Übelkeit, Erbrechen, Bauchschmerzen, Abneigung gegen gewohnte Speisen, Abneigung gegen Valproinsäure, Müdigkeit, Schlappheit, Bewusstseinsstörungen mit Verwirrtheit, Teilnahmslos schlappneit, Bewusstseinsstörungen mit Verwirrtheit, Teilnahmslosig keit, Unruhe, Bewegungsstörungen, körperliches Schwächegefühl, Zunahme von Häufigkeit/Schwere der Anfälle, auffällig häufig blaue Flecken/Nasenbluten, Wassereinlagerungen in den Augenlidern oder Beinen und Gelbsucht. In sehr seltenen Fällen wurden auch Schädigungen der Bauchspeicheldrüse mit ähnlichen Beschwerden beobachtet. Sind diese Beschwerden anhaltend oder schwerwiegend, muss ein Arzt benachrichtigt werden, um über die weitere Behandlung zu ent-

scheiden Maßnahmen zur Früherkennung einer Leberschädigung: Vor Behandlungsbeginn wird durch den Arzt eine ausführliche Untersuchung (insbesondere hinsichtlich Stoffwechselstörungen, Erkrankung der Leber oder Bauchspeicheldrüse und Gerinnungs-störungen) und eine labbrichemische Bestimmung von Blutbild

vorgenommen werden. Die Patienten sind engmaschig zu überwachen (besonders bei Fieber). Die Eltern/Bezugspersonen sollten bei möglichen Zeichen einer Leberschädigung (s. o.) sofort den behandelnden Arzt informieren. Eltern und behandelnder Arzt sollten in den ersten 6 Behandlungs

monaten engen direkten oder telefonischen Kontakt halten: Erster Telefonkontakt 2 Wochen nach Behandlungsbeginn, erste ärztliche und laborchemische Untersuchung nach 4 Wochen Danach Arztkontakte jeweils in den Wochen 8, 12, 16, 22, 2 und 52. Telefonkontakte in den Wochen 6, 10, 14, 19, 34.

Eltern/Bezugspersonen sollten bei Auffälligkeiten und unabhängig von diesem Zeitplan sofort den behandelnden Arzt informieren.

Laborkontrollen bei den Arztbesuchen: Bei unauffälligem Kind: Blutbild mit Thrombozyten, SGOT und SGPT,

bei jeder zweiten ärztlichen Untersuchung, außerdem Gerinnungs-parameter. Nach 12-monatiger Therapie ohne Auffälligkeiten sind nur noch 2–3 ärztliche Kontrollen pro Jahr erforderlich.

Ein sofortiger Therapieabbruch ist zu erwägen bei: nicht erklärbarer Störung des Allgemeinbefindens

bedeinken; leichte (eineinhalb- bis zweifache) Erhöhung der Lebertrans aminasen bei gleichzeitigem, akut fieberhaften Infekt ausgeprägter Störung des Gerinnungsstatus

Blutungsneigung
mehr als 2–3facher Erhöhung der Lebertransaminasen auch ohne
klinische Zeichen (Enzyminduktion durch evtl. Begleitmedikation

Zeichen einer Leber- oder Bauchspeicheldrüsenschädigung oder

Bei Jugendlichen (etwa ab dem 15. Lebensjahr) und Erwachsenen sind im 1. Halbjahr monatliche Kontrollen des klinischen Befundes und der Laborwerte sowie in jedem Fall vor Therapiebeginn zu empfablen.

Eine geringe Anzahl von Patienten, die mit Antiepileptika wie Valproat chrono-CT 300 mg behandelt wurden, hatten Gedanken daran, sich selbst zu verletzen oder sich das Leben zu nehmen. Wenn Sie zu irgendeinem Zeitpunkt solche Gedanken haben, setzen Sie sich sofort mit Ihrem Arzt in Verbindung.

Besondere Vorsicht bei der Einnahme von Valproat chrono-CT 300 mg ist erforderlich bei Kleinkindern, die gleichzeitig andere Arzneimittel gegen Anfalls-leiden einnehmen

- mehrfach behinderten Kindern und Jugendlichen mit schweren
- Anfallsformen

Anfallsformen
Bei Kindern und Jugendlichen sind, besonders bei gleichzeitiger
Einnahme von anderen Antiepileptika, gelegentlich dosisunabhängig
schwerwiegende, in einzelnen Fällen tödlich verlaufende
Schädigungen der Leber beobachtet worden. Die beobachteten Leberfunktionsstörungen traten vor allem innerhalb der ersten 6
Behandlungsmonate, insbesondere zwischen der 2. und 12.
Behandlungswoche auf und wurden am häufigsten bei Säuglingen und
Kleinkindern beobachtet, die an schweren epileptischen Anfällen
litten, besonders wenn zusätzlich eine Hirnschädigung, geistige
Behinderung und/oder eine angeborene Stoffwechselerkrankung
vorlag. Bei dieser Patientengruppe sollte die Anwendung von Valproat
chrono-CT 300 mg nur mit besonderer Vorsicht und ohne gleichzeitige
Behandlung mit anderen Arzneimitteln gegen Anfälle erfolgen.
Deshalb sind Kinder und Jugendliche besonders in den ersten sechs
Monaten ärztlich engmaschig zu überwachen.
Die gleichzeitige Einnahme von Valproat chrono-CT 300 mg und

Die gleichzeitige Einnahme von Valproat chrono-CT 300 mg und Acetylsalicylsäure ("ASS") sollte besonders bei Säuglingen und Kleinkindern bei der Behandlung von Fieber oder Schmerzen unterbleiben, weil die Blutungsneigung erhöht sein kann (siehe auch unter 2.3. "Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln" und 4 "Welche Nebenwirkungen sind möglich?").

b) Ältere Menschen Bei älteren Patienten können die unter den Nebenwirkungen aufgeführten Störungen des Magen-Darm-Traktes und zentralnervösen Störungen (Müdigkeit) bei Behandlungsbeginn verstärkt auftreten.

c) Schwangerschaft Sie sollten dieses Arzneimittel nicht einnehmen, wenn Sie schwange oder im gebärfähigen Alter sind, es sei denn, Ihr Arzt empfiehlt es Ihnen ausdrücklich. Wenn Sie eine Frau im gebärfähigen Alter sind, müssen Sie während der Behandlung eine wirksame Verhütungsmethode anwenden.

Frauer im gebärfähigen Alter sollten vor Beginn einer Behandlung von ihrem Arzt über die Notwendigkeit von Planung und Überwachung einer eventuellen Schwangerschaft beraten werden. Das Risiko der Entwicklung einer Fehlbildung der Wirbelsäule und des Rückenmarks ist bei Einnahme von Valproat chrono-CT 300 mg während der Frühschwangerschaft erhöht. Daneben kommen andere Fehlbildungen vor, deren Entstehungsrisiko sich bei gleichzeitiger Einnahme weiterer Mittel gegen Anfallsleiden noch erhöht.

Zur Früherkennung möglicher Schädigungen des Kindes werden diagnostische Maßnahmen wie Ultraschall und Laborkontrollen, bei denen alpha-Fetoprotein bestimmt wird, empfohlen.

denen alpha-Fetoprotein bestimmt wird, empfohlen.

Bei Kinderwunsch und bei eingetretener Schwangerschaft sollte, vor allem in der Frühschwangerschaft (20. bis 40. Tag nach der Befruchtung), Valproat chrono-CT 300 mg in der niedrigsten anfallskontrollierenden Dosis verwendet werden.

Die Einnahme der Tagesdosis erfolgt in mehreren kleinen Dosen über den Tag verteilt, so dass hohe Wirkstoffspitzenkonzentrationen im Blivermieden werden und die Valproinsäure im Blut eine möglichst gleichmäßige Konzentration im Tagesverlauf zeigt.

Die Behandlung mit Valproat chrono-CT 300 mg sollte während der Schwangerschaft nicht ohne Zustimmung durch Ihren Arzt unterbrochen werden, weil ein plötzlicher Abbruch der Behandlung bzw. eine unkontrollierte Verminderung der Dosis zu epileptischen Anfällen der Schwangeren führen kann, die Ihnen und/oder dem Ungeborenen Schaden zufügen können.

Bei Planung einer Schwangerschaft sowie während der Schwangerschaft sollten Sie Folsäure einnehmen.

Es liegen Fallberichte über eine Störung der Blutgerinnung (hämorrhagisches Syndrom) bei Neugeborenen vor, deren Mütter während der
Schwangerschaft mit Valproinsäure behandelt worden waren. Dieses
Syndrom ist auf eine Verminderung des Fibrinogens im Blut zurückzuführen. Auch von Todesfällen durch völliges Fehlen von Fibrin ist
berichtet worden. Daher sollten Blutplättchen, Fibrinogenspiegel und Gerinnungsfaktoren bei Neugeborenen untersucht und Gerinnungstest durchgeführt werden.

d) Stillzeit

d) Stillzen Valproinsäure (der Wirkstoff von Valproat chrono-CT 300 mg) tritt in die Muttermilch über. Die Mengen sind jedoch gering und bedeuten im Allgemeinen kein Risiko für das Kind, so dass ein Abstillen in der Regel nicht nötig ist.

e) Verkehrstüchtigkeit und das Bedienen von Maschinen Sie dürfen sich nicht ohne Rücksprache mit Ihrem Arzt an das Steuer eines Fahrzeugs setzen oder Maschinen bedienen.

eines Fahrzeugs setzen oder Maschinen bedienen. Zu Beginn einer Behandlung mit Valproat chrono-CT 300 mg und bei höherer Dosierung oder gleichzeitiger Einnahme anderer, ebenfalls am Zentralnervensystem angreifender Arzneimittel, können zentralnervöse Wirkungen, wie z. B. Schläfrigkeit oder Verwirrtheit, das Reaktionsvermögen so weit verändern, dass – unabhängig von der Auswirkung des zu behandelnden Grundleidens – die Fähigkeit zur aktiven Teilnahme am Straßenverkehr oder zum Bedienen von elektrischen Werkzeugen und Maschinen vermindert wird. Dies gilt in verstärktem Maße im Zusammenwirken mit Alkohol.

2.3 Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln
Bitte informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn sie andere
Arzneimittel einnehmen/anwenden bzw. vor kurzem eingenomme
angewendet haben, auch wenn es sich um nicht verschreibungspflichtige Arzneimittel handelt.

- pflichtige Arzneimittel handelt.

 Die Wirkung und teilweise die Nebenwirkungen von Valproat chrono-CT 300 mg werden verstärkt durch:

 Felbamat (Mittel gegen Anfallsleiden), das dosisabhängig die Serumkonzentrationen von freier Valproinsäure erhöht.

 Cimetidin (Mittel gegen Magengeschwüre)

 Erythromycin (Mittel gegen bakterielle Infektionen)

 Acetylsalicylsäure ("ASS", Mittel gegen Fieber und Schmerzen). Die Acetylsalicylsäure vermindert die Bindung der Valproinsäure an das Bluteiweiß. Eine gleichzeitige Gabe von Valproat chrono-CT 300 mg und Acetylsalicylsäure sollte deshalb besonders bei Säuglingen und Kindern unterbleiben, weil die Blutungsneigung erhöht sein kann (siehe auch den Abschnitt "Kinder" unter 2.2 "Besondere Vorsicht bei der Einnahme von Valproat chrono-CT "Besondere Vorsicht bei der Einnahme von Valproat chrono-CT 300 mg ist erforderlich").

Die Wirkung von Valproat chrono-CT 300 mg wird abgeschwächt durch – andere Arzneimittel gegen Anfälle wie Phenobarbital, Primidon, Phenytoin und Carbamazepin, durch beschleunigte ValproinsäureAusscheidung Aufferiei (Alithel gegen Malaria) und Messengem Penigangem und

- Ausscheidung Mefloquin (Mittel gegen Malaria), und Meropenem, Panipenem und Imipenem (Mittel gegen bakterielle Infektionen), die Valproinsäure verstärkt abbauen und darüber hinaus eine mögliche krampfaus-
- lösende Wirkung haben Die Wirkung von Valproat chrono-CT 300 mg kann verstärkt ode abgeschwächt werden durch

Fluoxetin (Milttel gegen Depressionen) durch Erhöhung der Valproinsäurekonzentration im Serum. Es sind jedoch auch Fälle beschrieben, in denen die Valproinsäurekonzentration im Serum ceriodriet wurde

Valproat chrono-CT 300 mg verstärkt die Wirkung und teilweise die

Nebenwirkungen von Phenobarbital (durch Erhöhung der Serumkonzentrationen von Phenobarbital), was sich insbesondere bei Kindern in verstärkter Müdigkeit äußern kann

- Muligkeit auberh kann Phenytoin (durch Verminderung der Bindung des Phenytoins an Plasmaeiweiß); hierdurch kann das Risiko für das Auftreten von Nebenwirkungen, insbesondere einer Hirnschädigung, erhöht sein (siehe 4. "Welche Nebenwirkungen sind möglich")
- Primidon Carbamazenin
- Carbamazepin Felbamat; der Serumspiegel von Felbamat kann durch gleichzeitige Einnahme von Valproinsäure verdoppelt werden Lamotrigin (durch Hemmung des Abbaus von Lamotrigin). Es besteht der Verdacht, dass bei einer Kombination von Lamotrigin mit Valproat chrono-CT 300 mg das Risiko von Hautreaktionen
- Neuroleptika (Mittel gegen seelische Erkrankungen) Benzodiazepine (angst- und spannungslösende Arzneimittel) wie Diazepam (durch Erhöhung des freien Diazepams, verminderten Abbau und verminderte Ausscheidung) und Lorazepam (insbe-
- sondere durch verminderte Ausscheidung) sondere durch verminderte Ausscheidung)
 Barbiturate (Beruhigungsmittel)
 MAO-Hemmer (Arzneimittel gegen Depressionen) und andere
 Arzneimittel gegen Depressionen
 Codein (u.a. in Hustenmitteln enthalten)
 Zidovudin (Mittel zur Behandlung von HIV-Infektionen)
 Gerinnungshemmern (z. B. Vitamin-K-Antagonisten), so dass die
 Blutungsneigung erhöht sein kann

Bei Kindern kann der Serumspiegel von Phenytoin (anderes Arznei-mittel gegen Anfälle) bei gleichzeitiger Verabreichung von Clonazepam (Benzodiazepin; angst- und spannungslösendes Arzneimittel sowie Arzneimittel gegen Anfälle) und Valproinsäure erhöht werden. Insbesondere bei der Kombination von Valproat chrono-CT 300 mg mit

anderen Arzneimitteln gegen Krampfanfälle, Depressionen und seelische Erkrankungen können schwerwiegende Nebenwirkungen auftreten. Daher dürfen diese Arzneimittel nicht ohne Rücksprach mit Ihrem Arzt mit Valproat chrono-CT 300 mg kombiniert werden

Bei gleichzeitiger Behandlung mit valproinsäurehaltigen Arzneimitteln und Clonazepam (Arzneimittel gegen Anfälle) trat bei Patienten mit Anfällen vom Absence-Typ (spezielle von beiden Gehirnhälften

ausgehende Anfallsform) in der Vorgeschichte ein Absence-Status (längerdauernder Dämmerzustand) auf.

Bei einer Patientin mit schizoaffektiver Störung (seelische Störung) trat bei gleichzeitiger Behandlung mit Valproinsäure, Sertralin (Antidepressivum) und Risperidon (Neuroleptikum) eine Katatonie (Zustand starren Verharrens, der durch Außenreize nicht zu beenden ist) auf.

Sonstige

- onstige
 Acetylsalicylsäure ("ASS", schmerz- und fiebersenkendes Arzneimittel) kann bei gleichzeitiger Einnahme mit Valproat chrono-CT 300 mg zu einer erhöhten Blutungsneigung führen (siehe auch "Kinder" unter Kapitel 2.2. "Besondere Vorsicht bei der Einnahme von Valproat chrono-CT 300 mg ist erforderlich" und 4. "Welche Nebenwirkungen sind möglich?"
 Bei Diabetikern kann eine Untersuchung auf Keton-Körper im Urin falsch ausfallen, da Valproinsäure selbst teilweise zu Keton-Körpern verstoffwechselt wird.
 Andere Arzneimittel, die den Leberstoffwechsel belasten, können das Risiko der Entstehung von Leberschäden erhöhen.
 Die Wirkung von empfängnisverhütenden Hormonpräparaten ("Pille") wird durch Valproat chrono-CT 300 mg nicht vermindert. eachten Sie bitte, dass diese Angaben auch für vor kurzem

Beachten Sie bitte, dass diese Angaben auch für vor kurzem angewandte Arzneimittel gelten können.

2.4 Bei Einnahme von Valproat chrono-CT 300 mg zusammen mit Nahrungsmitteln und Getränken
Alkoholkonsum kann die Wirkung von Valproat chrono-CT 300 mg beeinflussen und die Nebenwirkungen verstärken. Meiden Sie deshalb den Genuss von Alkohol während der Behandlung.
Sie sollten möglichst keine sauren Getränke oder eisgekühlte Speisen gleichzeitig mit Valproat chrono-CT 300 mg einnehmen.

3. WIE IST Valproat chrono-CT 300 mg EINZU-**NEHMEN?**

Nehmen Sie Valproat chrono-CT 300 mg immer genau nach der Anweisung des Arztes ein. Bitte fragen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich nicht ganz sicher sind.

3.2 Die Dosierung ist individuell vom (Fach)Arzt zu bestimmen und zu kontrollieren, wobei Anfallsfreiheit bei möglichst niedriger Dosierung, besonders auch in der Schwangerschaft, angestrebt werden sollte. Ohne vorherige Rücksprache mit Ihrem Arzt dürfen Sie keine Behandlungs- oder Dosisänderungen vornehmen, um den Behandlungserfolg nicht zu gefährden.

Es empfiehlt sich ein stufenweiser (einschleichender) Aufbau der Dosierung bis zur optimal wirksamen Dosis.

Bei alleiniger Gabe (Monotherapie) beträgt die **Anfangsdosis** in der Regel 5-10 mg Valproinsäure/kg Körpergewicht, die alle 4-7 Tage um etwa 5 mg Valproinsäure/kg Körpergewicht erhöht werden sollte.

Die volle Wirkung ist in einigen Fällen erst nach 4–6 Wochen zu beobachten. Die Tagesdosen sollten deshalb nicht zu früh über mittlere Werte hinaus gesteigert werden.

Die mittlere Tagesdosis beträgt während der Langzeitbehandlung im Allgemeinen:

- 30 mg Valproinsäure/kg Körpergewicht/Tag für Kinder 25 mg Valproinsäure/kg Körpergewicht/Tag für Jugendliche 20 mg Valproinsäure/kg Körpergewicht/Tag für Erwachsene und ältere Patienten.

Entsprechend werden folgende orientierende Tagesdosen empfohlen: Dosierungstabelle:

	Dosis in mg*/Tag	tabletten/Tag
ca. 15 – 25 kg ca. 25 – 40 kg	450 – 600 750 – 1200	1½-2 2½-4
ca. 40 –60 kg	1000-1500	3-5
ab ca. 60 kg	1200-2100	4-7
	ca. 25 – 40 kg ca. 40 – 60 kg ab ca. 60 kg	mg*/Tag ca. 15 - 25 kg

Angaben bezogen auf mg Natriumvalproat

'Hinweise:
Für Kinder bis zu 6 Jahren eignen sich besonders die zur Verfügung stehenden Darreichungsformen mit niedrigerem Wirkstoffgehalt (z. B. Lösung bzw. "Saft" oder Tabletten zu 150 mg).
Für Kinder unter 6 Jahren liegen keine ausreichenden Erfahrungen mit den retardierten Darreichungsformen vor. Deshalb sollten für diese die zur Verfügung stehenden konventionellen Darreichungsformen mit niedrigerem Wirkstoffgehalt (z. B. Lösung oder Tabletten zu 150 mg) verwendet werden.

Wird Valproat chrono-CT 300 mg zusammen mit anderen Arznei-mitteln gegen Anfallsleiden eingenommen oder soll es eine frühere Medikation ersetzen, muss die Dosis der bis dahin eingenommenen Arzneimittel gegen Anfallsleiden, besonders des Phenobarbitals, unverzüglich vermindert werden. Falls die vorausgegangene Medikation abgesetzt wird, hat dies ausschleichend zu erfolgen.

Andere Arzneimittel gegen Anfallsleiden beschleunigen den Abbau von Valproinsäure. Werden diese Medikamente abgesetzt, steigt die Valproinsäure-Konzentration im Blut langsam an, so dass die Valproinsäure-Konzentration über einen Zeitraum von 4–6 Wochen kontrolliert werden muss. Die Tagesdosis von Valproat chrono-CT 300 mg ist gegebenenfalls zu vermindern.

Die Konzentration von Valproinsäure im Blutserum (bestimmt vor der ersten Tagesdosis) sollte 100 $\mu\text{g/ml}$ nicht überschreiten.

Besondere Patientengruppen Bei Patienten mit verminderter Nierenfunktion und Eiweißmangel im Blut kann der Blutspiegel von Valproinsäure erhöht sein. Ihr Arzt wird die Tagesdosis ggf. durch eine niedrigere Dosierung anpassen.

Wie viel von Valproat chrono-CT 300 mg und wie oft sollten Sie Valproat chrono-CT 300 mg einnehmen?
Die erforderliche Anzahl wird im Einzelfall vom behandelnden Arzt genau festgelegt.
Bitte halten Sie sich an seine Anweisungen, da das Arzneimittel sonst

nicht richtig wirken kann. Die Tagesdosis wird auf 1-2 Einzelgaben verteilt.

Folgende Tagesdosen werden empfohlen: siehe Dosierungstabelle oben

Die bisherige Behandlung mit nichtretardierten valproinsäurehaltigen Arzneimitteln wird durch Valproat chrono-CT 300 mg schrittweise ersetzt, bis die Behandlung mit Einzelgaben von Valproat chrono-CT 300 mg fortgeführt werden kann. Die Umstellung wird vom Arzt individuell vorgenommen. Für die Wahl der Dosisstärke und Einnahmefähigkeit sind der Serumspiegel und das klinische Bild ausschlaggebend.

Zur stufenweisen Steigerung der Dosis und für eine präzise Einstellung der Erhaltungsdosis stehen verschiedene Wirkstärken und Darreichungsformen zur Verfügung.

Wie und wann sollten Sie Valproat chrono-CT 300 mg einnehmen? Die Retardtabletten sollten möglichst 1 Stunde vor den Mahlzeiten (morgens nüchtern) unzerkaut mit reichlich Flüssigkeit (z. B. 1 Glas Wasser) eingenommen werden. Sie sollten möglichst keine sauren Getränke oder eisgekühlte Speisen gleichzeitig mit Valproat chrono-CT 300 mg einnehmen.

Wie lange sollten Sie Valproat chrono-CT 300 mg einnehmen?

Die Behandlung von Anfallsleiden ist grundsätzlich eine Langzeit-

Über die Einstellung, Behandlungsdauer, Dosierung und das Absetzen von Valproat chrono-CT 300 mg sollte im Einzelfall ein Facharzt (Neurologe, Neuropädiater) in Abhängigkeit vom individuellen Krankheitsverlauf entscheiden.

Im Allgemeinen ist eine Dosisverringerung und ein Absetzen des Arzneimittels frühestens nach zwei- bis dreijähriger Anfallsfreiheit zu Arzieinflictes frühestens nach zwei- bis dreijaninger Amanistreinet zie erwägen.

Das Absetzen muss in schrittweiser Dosisverringerung über ein bis zwei Jahre erfolgen, Kinder können der Dosis pro kg Körpergewicht entwachsen, anstelle altersgemäßer Dosisanpassung, wobei sich der EEG-Befund nicht verschlechtern sollte.

Die Erfahrungen mit Valproat chrono-CT 300 mg in der Langzeitanwendung sind, insbesondere bei Kindern unter 6 Jahren, begrenzt.

Gelegentlich können die Bestandteile der Retardtabletten als weißer Rückstand sichtbar im Stuhl wieder erscheinen. Dies bedeutet aber keine Beeinträchtigung der Wirkung des Arzneimittels, da der Wirkstoff im Laufe der Darmpassage aus dem Tablettengerüst (Matrix) vollständig herausgelöst wird.

Vollstandig liefetagelost with a solid property of the control of

Ein spezifisches Gegenmittel ist nicht bekannt. Die Behandlung muss sich deshalb auf allgemeine Maßnahmen zur Entfernung des Wirkstoffes aus dem Organismus und Stützung der lebenswichtigen Funktionen beschränken.

Wenn möglich, sollte frühzeitig (innerhalb von 30 Minuten nach der Einnahme) Erbrechen ausgelöst bzw. Magenspülung und die Gabe v Aktivkohle vorgenommen werden. Eine intensive medizinische Überwachung kann im Einzelfall erforderlich sein.

3.4 Wenn Sie die Einnahme von Valproat chrono-CT 300 mg vergessen haben:

Keinesfalls dürfen Sie die vergessene Dosis durch die Einnahme der doppelten Menge ausgleichen. Bitte nehmen Sie dann Ihr Arzneimit weiter so ein, wie es in seiner Anwendung vorgeschrieben ist.

Krankheitsbild eintreten.

3.5 Auswirkungen, wenn die Behandlung mit Valproat chrono-CT 3.5 Auswirkungen, wein die Behandlung mit Valproat chrono-CT 300 mg eigenmächtig unterbrechen oder vorzeitig beenden, Sie können damit den Behandlungserfolg gefährden und erneut epileptische Anfälle auslösen. Bitte sprechen Sie vorher mit Ihrem Arzt, wenn Unverträglichkeiten oder eine Änderung in Ihrem Krapkheitshild eintreten

4. WELCHE NEBENWIRKUNGEN SIND MÖGLICH?

Wie alle Arzneimittel kann Valproat chrono-CT 300 mg Neber wirkungen haben.

Bei der Bewertung von Nebenwirkungen werden folgende Häufigkeitsangaben zugrunde gelegt:

mehr als 1 von 10 Behandelten
weniger als 1 von 10,
aber mehr als 1 von 100 Behandelten
weniger als 1 von 100 Behandelten
weniger als 1 von 1000 Behandelten
weniger als 1 von 1000 Behandelten
weniger als 1 von 1000 Behandelten
weniger als 1 von 10.000 Behandelten
weniger als 1 von 10.000 Behandelten
weniger als 1 von 10.000 Behandelten,
einschließlich Einzelfälle sehr häufig häufig gelegentlich

sehr selten

4.1.Zu beachten ist, dass zu Beginn der Behandlung mit Valproat chrono-CT 300 mg gelegentlich auch eine harmlose, meist vorübergehende Übelkeit, manchmal auch mit Erbrechen und Appetitlosigkeit, auftreten kann, die sich von selbst oder bei Dosisverringerung wieder zurückbildet.

Störungen der Blutgerinnung und des blutbildenden und lymphatischen Systems
Häufig tritt eine Verminderung der Blutplättchen (Thrombozytopenie) oder der weißen Blutkörperchen (Leukopenie) auf, die sich oft unter Beibehalten der Medikation, aber immer nach Absetzen von Valproat

Beibehalten der Medikation, aber immer nach Absetzen von Valproat chrono-CT 300 mg vollständig zurückbildet.

Sehr selten kann eine Beeinträchtigung der Knochenmarksfunktion zu weiteren Störungen der Blutbestandteile (Lymphopenie, Neutropenie, Panzytopenie) oder schwerwiegender Blutarmut (Anämie) führen. Valproinsäure kann die Blutgerinnung (Funktion der Blutplättchen) hemmen und dadurch eine verlängerte Blutungszeit bedingen.

Gelegentlich traten Blutungen auf.

Störungen der körpereigenen Abwehr und Überempfindlichkeits-reaktionen
Selten kommt es zu Reaktionen der körpereigenen Abwehr gegen eigenes Bindegewebe (Lupus erythematodes) und Blutgefäß-entzündung (Vaskulitis).
Siehe auch "Störungen der Haut".

selten

Stoffwechselstörungen Sehr häufig kann eine isoliert auftretende und mäßig ausgeprägte Erhöhung des Ammoniakserumspiegels ohne Veränderung der Lebe funktionsparameter auftreten, die keinen Abbruch der Behandlung

Dosisabhängig werden häufig Gewichtszunahme oder -abnahme, erhöhter Appetit oder auch Appetitlosigkeit beobachtet. Selten kann es zu einer bestimmten Nierenfunktionsstörung kommen (Fanconi-Syndrom), die sich nach Absetzen des Arzneimittels wieder zurückbildet.

Psychiatrische StörungenEs wurden Sinnestäuschungen beobachtet.

Störungen des zentralen Nervensystems Dosisabhängig werden häufig Schläfrigkeit, Zittern, oder Gefühls-störungen in Form von Kribbeln oder Taubheitsgefühlen der Haut

störungen in Form von Kribbeln oder Taubheitsgefühlen der Haut beobachtet.

Gelegentlich treten Kopfschmerzen, Muskelverspannungen, Gangunsicherheit, Reizbarkeit, übersteigerte Aktivität oder Verwirrtheit auf, besonders zu Beginn der Behandlung.
Ebenfalls gelegentlich wurden Fälle von körperlicher Erstarrung bei wachem Bewusstsein (Stupor) beobachtet, die z. T. mit einer erhöhten Anfallshäufigkeit verbunden war und deren Erscheinungsbild sich bei einer Verringerung der Dosis oder einem Absetzen des Arzneimittels zurückbildeten. Die Mehrzahl dieser Fälle trat bei einer Kombinationstherapie (insbesondere mit Phenobarbital) oder nach einer raschen Dosiserhöhung auf.

Gelegentlich wurde kurz nach Anwendung von valproinsäurehaltigen Arzneimitteln unabhängig von der Dosis eine organische Hirnerkrankung beobachtet, deren Ursache und Entstehungsmechanismus nicht geklärt sind, und die sich nach Absetzen des Arzneimittels zurückbilden kann. Dabei wurden in einigen Fällen erhöhte Ammoniakspiegel sowie bei Kombinationstherapie mit Phenobarbital (einem anderen Arzneimittel gegen Anfälle) ein Anstieg des Phenobarbitalspiegels beschrieben.

Selten wurden, vor allem bei höherer Dosierung oder in Kombinationstherapie mit anderen Arzneimitteln gegen Anfälle, auch chronische Erkrankungen des Gehirns (Enzephalopathie) mit Störungen der Gehirnfunktionen einschließlich der geistigen Leistungsfähigkeit berichtet, deren Entstehungsmechanismus nicht ausreichend geklärt ist.

Einzelfälle von Hirnleistungsstörung, einhergehend mit einer Schrumpfung des Gehirngewebes, die sich nach Absetzen von Valproat chrono-CT 300 mg zurückbilden, wurden ebenfalls berichtet.

Außerdem: Benommenheit, extrapyramidale Störungen (Bewegungs-störungen, die die Steuerung der Muskeltätigkeit durch das Gehirn betreffen).

Bei einer Langzeittherapie mit Valproat chrono-CT 300 mg zusammen mit anderen Arzneimitteln gegen Anfälle, insbesondere Phenytoin, kann es zu Zeichen einer Hirnschädigung (Enzephalopathie) kommen, einhergehend mit vermehrtem Auftreten von Krampfanfällen, Antriebs-losigkeit, Fällen von körperlicher Erstarrung bei wachem Bewusstsein (Stupor), Muskelschwäche (muskuläre Hypotonie), Bewegungsstörungen (choreatiforme Dyskinesien) und schweren Allgemeinveränderungen im EEG.

Störungen des Gehörs

Ohrenklingen wurde beobachtet. Über einen vorübergehenden oder auch bleibenden Hörverlust wurde berichtet, wobei ein ursächlicher Zusammenhang mit der Einnahme von valproinsäurehaltigen Arzneimitteln nicht gesichert ist. Störungen des Magen-Darm-Traktes

Storungen des Magen-Darm-Traktes
Gelegentlich wurden übermäßige Speichelbildung und Durchfall
beobachtet, besonders zu Beginn der Behandlung.
Besonders zu Beginn der Therapie wurden gelegentlich leichte
Störungen im Magen-Darm-Bereich (Übelkeit, Magenschmerzen)
beobachtet, die sich gewöhnlich trotz Fortsetzung der Behandlung
nach wenigen Tagen zurückbildeten.
Sehr selten ist über eine Schädigung der Bauchspeicheldrüse,
teilweise mit tödlichem Ausgang berichtet worden.

Störungen der Leberfunktion
Gelegentlich kommen dosisunabhängig auftretende schwerwiegende
(bis tödlich verlaufende) Leberfunktionsstörungen vor. Bei Kindern,
besonders bei zusätzlicher gleichzeitiger Einnahme mit anderen
Arzneimitteln gegen Anfälle ist das Risiko der Leberschädigung
deutlich erhöht (siehe 2.2 "Besondere Vorsicht bei der Einnahme von
Valproat chrono-CT 300 mg ist erforderlich").

Störungen der Haut
Dosisabhängig wird häufig vorübergehender Haarausfall beobachtet.
Die Einnahme von valproinsäurehaltigen Arzneimitteln führt selten zu
Reaktionen der Haut (Erythema multiforme). Daneben wurden
einzelne Ausnahmefälle von schweren Hautreaktionen (StevensJohnson-Syndrom und toxische epidermale Nekrolyse bzw. LyellSyndrom) berichtet (siehe auch 2.3 "Wechselwirkungen mit anderen
Arzneimitteln").
Siehe auch "Störungen der körpereigenen Abwehr und Überempfindlichkeitsreaktionen".
Gelegentlich kam es zu vermehrter Einlagerung von Gewebewasser

Gelegentlich kam es zu vermehrter Einlagerung von Gewebewasser (Ödeme), besonders zu Beginn der Behandlung.

Störungen im Bereich der Gynäkologie und Reproduktionsendokrino

logie
Unregelmäßige Regelblutungen oder Ausbleiben der Menstruation können selten auftreten; selten wurde über zystisch vergrößerte Eierstöcke und erhöhte Spiegel des männlichen Sexualhormons

Sonstiges Weiterhin wurde bei Kindern Bettnässen beobachtet.

In Einzelfällen wurde in der Literatur ein Abfall der Körpertemperatur (Hypothermie) berichtet, der sich nach Absetzen des Arzneimittels

wieder zurückbildet. In einer klinischen Studie mit 75 Kindern wurde unter der

Behandlung mit valproinsäurehaltigen Arzneimitteln eine verr Biotinidase-Aktivität beobachtet. Über einen Biotin-Mangel w ebenfalls berichtet. 4.2.Sollten Sie eine oder mehrere der oben genannten Neben-wirkungen bei sich beobachten, so benachrichtigen Sie Ihren Arzt, damit er über den Schweregrad und die gegebenenfalls erforderlichen

Beim Auftreten nicht-dosisahhängiger Nebenwirkungen ist das Absetzen des Arzneimittels erforderlich. Besteht der Verdacht, dass eine schwere Leberfunktionsstörung oder eine Schädigung der Bauchspeicheldrüse vorliegt, muss der Arzt Valproat chrono-CT 300 mg sofort absetzen. Vorbeugend sollten auch Arzneimittel mit gleichem Stoffwechselabbau, die zu ähnlichen Nebenwirkungen führen können, abgesetzt werden. In Einzelfällen kann das klinische Bild trotzdem fortschreiten.

4.3.Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie Neben-wirkungen bemerken, die nicht in dieser Packungsbeilage aufgeführt sind.

5. WIE IST Valproat chrono-CT 300 mg AUFZU-**BEWAHREN?** Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren.

Sie dürfen das Arzneimittel nach dem auf der Faltschachtel und auf der Blisterpackung angegebenen Verfalldatum nicht mehr verwenden.

CT-Arzneimittel wünscht Ihnen

Stand der Information März 2011

gute Besserung!

Maßnahmen entscheiden kann.



Versionscode: Z03 X110058.03-Z03