

BIPACKSEDEL: INFORMATION TILL ANVÄNDAREN

## **Gabapentin Accord**

600 mg och 800 mg filmdragerade tabletter  
gabapentin

**Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar använda detta läkemedel. Den innehåller information som är viktig för dig.**

- Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
- Om du har ytterligare frågor vänd dig till läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska.
- Detta läkemedel har ordinerats enbart åt dig. Ge det inte till andra. Det kan skada dem, även om de uppvisar sjukdomstecken som liknar dina.
- Om du får några biverkningar, tala med din läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.

I denna bipacksedel finner du information om:

1. Vad Gabapentin Accord är och vad det används för
2. Innan du använder Gabapentin Accord
3. Hur du använder Gabapentin Accord
4. Eventuella biverkningar

5. Hur Gabapentin Accord ska förvaras

6. Övriga upplysningar

## **1. VAD GABAPENTIN ACCORD ÄR OCH VAD DET ANVÄNDS FÖR**

Gabapentin Accord ingår i en läkemedelsgrupp som används för att behandla epilepsi och perifer neuropatisk smärta (långvarig smärta som orsakas av nervskada).

Den aktiva substansen i Gabapentin Accord är gabapentin.

Gabapentin Accord används för att behandla:

- Olika former av epilepsi (anfall som i början är begränsade till vissa delar av hjärnan, med eller utan spridning till andra delar av hjärnan). Läkaren som behandlar dig eller ditt barn på 6 år eller äldre kan ordinera Gabapentin Accord för att behandla epilepsi om den nuvarande behandlingen inte ger tillräcklig effekt. Du eller ditt barn på 6 år eller äldre ska ta Gabapentin Accord som tillägg till den nuvarande behandlingen, om inte din läkare har sagt något annat. Gabapentin Accord kan också användas som enda läkemedel till vuxna och barn över 12 år.
- Perifer neuropatisk smärta (långvarig smärta som orsakas av nervskada). Ett flertal olika sjukdomar kan orsaka perifer neuropatisk smärta (främst i benen och/eller armarna), såsom diabetes eller bältros. Smärtan kan beskrivas som en varm, brännande, bultande, blixtrande, stickande, skarp, krampaktig, värkande, svidande, förlamande känsla eller som myrkrypningar.

Gabapentin som finns i Gabapentin Accord kan också vara godkänd för att behandla andra sjukdomar som inte nämns i denna bipacksedel. Fråga läkare, apotekspersonal eller annan hälso- och sjukvårdspersonal om du har ytterligare frågor och följ alltid deras instruktion.

## **2. INNAN DU ANVÄNDER GABAPENTIN ACCORD**

### **Använd inte Gabapentin Accord**

- Om du är allergisk mot gabapentin eller mot något av övriga innehållsämnen i Gabapentin Accord.

### **Var särskilt försiktig med Gabapentin Accord**

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du använder Gabapentin Accord.

- Din läkare kan ordinera ett annat dosschema om du har problem med njurarna.
- Om du genomgår hemodialys (för att avlägsna avfallsprodukter på grund av nedsatt njurfunktion), tala om för din läkare om du upplever muskelsmärta och/eller muskelsvaghet.
- Om du får symtom såsom ihållande buksmärta, illamående och kräkningar, kontakta omedelbart din läkare, eftersom detta kan vara symtom på akut pankreatit (inflammation i bukspottkörteln).
- om du har sjukdomar i nervsystemet, luftvägssjukdomar eller om du är äldre än 65 år, kan läkaren komma att ordinera dig en annan dosering.

Fall av missbruk och beroende har rapporterats för gabapentin efter marknadsintroduktionen. Tala med läkaren om du tidigare har haft problem med missbruk eller beroende.

Ett litet antal personer som behandlas med läkemedel mot epilepsi såsom t.ex. gabapentin har också haft tankar på att skada sig själva eller begå självmord. Om du någon gång får dessa tankar, **kontakta omedelbart din läkare.**

### **Viktig information om potentiellt allvarliga reaktioner**

Ett fåtal patienter som tar Gabapentin Accord får en allvarlig reaktion eller en potentiellt allvarlig hudreaktion, vilka kan utvecklas till mer allvarliga problem om de inte behandlas. Det är viktigt att du känner till de symtom du ska vara uppmärksam på när du tar gabapentin.

**Läs beskrivningen av dessa symtom i avsnitt 4 i denna bipacksedel** under "Kontakta din läkare omedelbart om du får något av följande symtom efter att du tagit läkmedlet. De kan vara allvarliga".

Muskelsvaghet, ömhet eller smärta, speciellt om du samtidigt känner dig dålig eller har hög feber, kan bero på en onormal muskelnedbrytning som kan vara livshotande och leda till njurproblem. Du kan också få missfärgad urin och förändrade blodprovsresultat (särskilt förhöjt blodkreatinfosfokinas). Kontakta din läkare omedelbart om du upplever något av dessa symtom.

### **Andra läkemedel och Gabapentin Accord**

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du tar, nyligen har tagit eller kan tänkas ta andra läkemedel.

Tala i synnerhet om för läkare (eller apotekspersonal) om du tar eller nyligen har tagit läkemedel mot kramper, sömnstörningar, depression, ångest eller några andra neurologiska eller psykiska problem.

### **Läkemedel som innehåller opioider såsom morfin**

Om du tar några läkemedel som innehåller opioider (såsom morfin), tala om det för läkare eller apotekspersonal, eftersom opioider kan öka effekten av Gabapentin Accord. Dessutom kan en kombination av Gabapentin Accord och opioider orsaka symptom som sömnhet och/eller andningssvårigheter.

### **Syrabindande medel (s.k. antacida) för matsmältningsproblem**

Om Gabapentin Accord tas tillsammans med syrabindande medel (s.k. antacida) som innehåller aluminium och magnesium, kan upptaget av Gabapentin Accord från magen minska. Gabapentin Accord bör därför tas tidigast två timmar efter att du tagit antacida.

### **Gabapentin Accord:**

- förväntas inte påverka eller påverkas av andra epilepsiläkemedel eller p-piller.
- kan störa vissa laborietester. Om du behöver lämna urinprov, tala om för din läkare eller sjukhuspersonalen vad du tar.

### **Intag av Gabapentin Accord med mat och dryck**

Gabapentin Accord kan tas med eller utan mat.

### **Graviditet, amning och fertilitet**

Om du är gravid eller ammar, tror att du kan vara gravid eller planerar att skaffa barn, rådfråga läkare eller apotekspersonal innan du använder detta läkemedel.

## **Graviditet**

Gabapentin Accord ska inte tas under graviditet, om din läkare inte sagt något annat annat. Kvinnor i fertil ålder ska använda effektiv preventivmetod.

Inga studier har genomförts för att särskilt undersöka användningen av gabapentin hos gravida kvinnor, men vid användning av andra epilepsimediciner har ökad risk för fosterskada rapporterats, särskilt när mer än en sådan medicin tagits samtidigt. Därför ska du när det är möjligt endast ta en epilepsimedicin under graviditet och endast i samråd med läkare.

**Kontakta din läkare omedelbart** om du blir gravid, om du tror att du är gravid eller om du planerar att bli gravid medan du tar Gabapentin Accord. Sluta inte plötsligt att ta detta läkemedel. Det kan leda till genombrottskramper och innebära allvarliga konsekvenser för dig och ditt barn.

## **Amning**

Gabapentin, den aktiva substansen i Gabapentin Accord, utsöndras i bröstmjolk. Eftersom effekten på barnet är okänd, bör du inte amma när du behandlas med Gabapentin Accord.

Rådfråga läkare eller apotekspersonal innan du tar något läkemedel.

## **Fertilitet**

Ingen effekt på fertiliteten har observerats i djurstudier.

## **Körförmåga och användning av maskiner**

Gabapentin Accord kan orsaka yrsel, dåsighet och trötthet. Du ska inte köra bil, använda avancerade maskiner eller delta i andra eventuellt riskfyllda aktiviteter förrän du vet om detta läkemedel påverkar din förmåga att utföra dessa aktiviteter.

Du är själv ansvarig för att bedöma om du är i kondition att framföra motorfordon eller utföra arbete som kräver skärpt uppmärksamhet. En av faktorerna som kan påverka din förmåga i dessa avseenden är användning av läkemedel på grund av deras effekter och/eller biverkningar. Beskrivning av dessa effekter och biverkningar finns i andra avsnitt. Läs därför all information i denna bipacksedel för vägledning. Diskutera med läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

## **3. HUR DU ANVÄNDER GABAPENTIN ACCORD**

Ta alltid Gabapentin Accord enligt läkarens anvisningar. Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Din läkare avgör vilken dos som är lämplig för dig.

**Epilepsi, rekommenderad dos är:**

***Vuxna och ungdomar:***

Ta det antal tabletter som din läkare har ordinerat. Din läkare kan öka dosen stegvis.

**Startdosen** är normalt mellan 300 mg och 900 mg dagligen.

Därefter kan dosen ökas upp till högst 3 600 mg dagligen enligt din

läkares anvisning, uppdelat på 3 separata dostillfällen, dvs. en gång på morgonen, en gång på eftermiddagen och en gång på kvällen.

### ***Barn från 6 år:***

Läkaren avgör vilken dos som ska ges till ditt barn, eftersom den beräknas med hänsyn till barnets vikt.

Behandlingen börjar med en låg startdos, som sedan ökas gradvis under cirka 3 dagar.

Vanlig dos vid epilepsibehandling är 25-35 mg/kg/dag.

Tabletterna tas vanligen vid 3 separata dostillfällen varje dag, en gång på morgonen, en gång på eftermiddagen och en gång på kvällen.

**Gabapentin Accord rekommenderas inte till barn under 6 år.**

**Perifer neuropatisk smärta, den vanliga dosen är:**

### ***Vuxna:***

Ta det antal tabletter som din läkare har ordinerat. Din läkare kan öka dosen stegvis.

**Startdosen** är normalt mellan 300 mg och 900 mg dagligen.

Därefter kan dosen ökas upp till högst 3 600 mg dagligen enligt läkares anvisningar, uppdelat på 3 separata dostillfällen, dvs. en gång på morgonen, en gång på eftermiddagen och en gång på kvällen.

**Om du har problem med njurarna eller genomgår hemodialys**

Din läkare kan ordinera ett annat dosschema och/eller en annan dos om du har problem med njurarna eller genomgår hemodialys.

**Om du är äldre (över 65 år)**



ska du ta normal dos av Gabapentin Accord, såvida du inte har problem med njurarna. Din läkare kan ordinera ett annat dosschema och/eller dos om du har problem med njurarna. Om du tycker att dosen är för stark eller för svag, tala med din läkare eller apotekspersonal så snart som möjligt.

### **Hur Gabapentin Accord ska intas**

Gabapentin Accord ska sväljas. Svälj alltid kapslarna eller tablettorna tillsammans med rikligt med vatten.

Fortsätt att ta Gabapentin Accord tills din läkare säger till dig att sluta.

### **Om du använt för stor mängd av Gabapentin Accord**

Högre dos än den rekommenderade kan leda till ökade biverkningar, bland annat medvetslöshet, yrsel, dubbelsyn, sluddrigt tal, sömnighet och diarré. Om du fått i dig för stor mängd läkemedel eller om t.ex. ett barn fått i sig läkemedlet av misstag kontakta läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tel. 112) för bedömning av risken samt rådgivning.

Ta med dig de tabletter du eventuellt har kvar, förpackningen och etiketten så att personalen lätt kan se vilket läkemedel du har tagit.

### **Om du har glömt att ta Gabapentin Accord**

Om du har glömt att ta en dos, ta den så fort du kommer ihåg, såvida det inte är dags för nästa dos. Ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd dos.

### **Om du slutar att använda Gabapentin Accord**

**Sluta inte att** ta Gabapentin Accord om inte din läkare säger till dig att göra det. Om du avslutar din behandling ska det ske stegvis under minst en vecka.

Om du slutar att ta Gabapentin Accord plötsligt eller innan din läkare har sagt till dig att göra det, finns en ökad risk för kramper.

Om du har ytterligare frågor om detta läkemedel, kontakta läkare eller apotekspersonal.

## **4. EVENTUELLA BIVERKNINGAR**

Liksom alla läkemedel kan Gabapentin Accord orsaka biverkningar, men alla användare behöver inte få dem.

**Kontakta din läkare OMEDELBART** om du får något av följande symtom efter att du tagit läkemedlet. De kan vara allvarliga:

- Allvarliga hudreaktioner som kräver omedelbar läkarvård, svullna läppar och ansikte, hudutslag och rodnader och/eller håravfall (detta kan vara tecken på en allvarlig allergisk reaktion).
- Ihållande buksmärta, illamående, kräkningar, eftersom detta kan vara symtom på akut pankreatit (inflammation i bukspottkörteln).
- Andningsproblem, där du i allvarliga fall kan behöva akut- och intensivvård för att fortsätta andas normalt.
- Gabapentin Accord kan orsaka en allvarlig eller livshotande allergisk reaktion som kan påverka din hud eller andra delar av din kropp som din lever eller blodceller. När du får en sådan reaktion kan du antingen få utslag eller inte. Du kan behöva läggas in på sjukhus eller sluta ta Gabapentin Accord. Kontakta din läkare direkt om du har något av följande symtom:
  - hudutslag

- nässelutslag
- feber
- svullna körtlar som inte försvinner
- svullnad av läpp eller tunga
- gulfärgad hud eller ögonvitor
- ovanliga blåmärken eller blödning
- svår trötthet eller svaghet
- oväntad muskelsmärta
- frekventa infektioner

Dessa symtom kan vara de första tecknen på en allvarlig reaktion. En läkare ska undersöka dig för att besluta om du ska fortsätta ta Gabapentin Accord.

Om du går på hemodialys, tala om för din läkare om du får muskelsmärta och/eller muskelsvaghet.

Andra biverkningar som kan förekomma är:

**Mycket vanliga (kan uppträda hos fler än 1 av 10 användare):**

- Virusinfektion
- Yrsel
- Försämrad koordinationsförmåga
- Virusinfektion
- Dåsighet
- Trötthetskänsla
- Feber

**Vanliga (kan uppträda hos fler än 1 av 100 användare):**

- Kramper
- Ryckiga rörelser
- Talsvårigheter
- Minnesförlust
- Darrningar
- Sömnsvårigheter
- Huvudvärk
- Hudkänslighet
- Minskad känsel (domningar)
- Koordinationssvårigheter
- Onormala ögonrörelser
- Ökade/minskade eller frånvarande reflexer
- Lunginflammation, luftvägsinfektion, urinvägsinfektion, öroninflammation och andra inflammationer
- Lågt antal vita blodkroppar
- Anorexi
- Aptitökning
- Aggressioner mot andra
- Förvirring
- Skiftande sinnesstämning
- Depression
- Oro
- Nervositet
- Tanquesvårigheter
- Dimsyn, dubbelseende
- Svindel
- Högt blodtryck
- Rodnad eller utvidgning av blodkärlen
- Andningssvårigheter, luftrörskatarr, hosta
- Halsont
- Nästorrhet

- Kräkningar, illamående
- Problem med tänderna, inflammerat tandkött
- Diarré
- Buksmärtor
- Matsmältningsproblem
- Förstoppning
- Torr mun eller hals
- Gaser
- Ansiktssvullnad
- Blåmärken
- Utslag, klåda
- Akne
- Ledvärk, muskelvärk, ryggont
- Ryckningar
- Erektionssvårigheter (impotens)
- Svullnad i ben och armar
- Gångsvårigheter
- Svaghet, värk
- Sjukdomskänsla
- Influensaliknande symtom
- Minskat antal vita blodkroppar
- Viktökning
- Olycksfall, frakturer, skrubbsår

Därutöver rapporterades aggressivt beteende och ryckiga rörelser i kliniska studier på barn.

**Mindre vanliga (kan uppträda hos fler än 1 av 1 000 användare):**

- Agitation (ett tillstånd av ständig rastlöshet och ofrivilliga, meningslösa rörelser)
- Allergiska reaktioner som t.ex. nässelfeber

- Minskade rörelser
- Hjärtklappning
- Svullnad som kan omfatta ansikte, bål, ben och armar
- Onormala blodtestresultat som tyder på problem med levern
- Psykisk störning
- Fallolyckor
- Ökat blodsockervärde (ses oftast hos patienter med diabetes)
- Sväljsvårigheter

**Sällsynta (kanförekomma hos upp till 1 av 1000 användare):**

- Sänkt blodsockervärde (ses oftast hos patienter med diabetes)
- Medvetandeförlust
- Andningsbesvär, ytlig andning (andningsdepression)

**Frekvens kan ej beräknas utifrån tillgängliga data:**

- Hyponatremi (låga halter av natrium)

**Efter att läkemedlet godkänts för försäljning har följande biverkningar rapporterats:**

- Akut njursvikt, inkontinens
- Inflammation i levern, gulfärgning av hud och ögon
- Hallucinatiner
- Onormala rörelser, som t.ex. slingrande eller ryckiga rörelser och stelhet
- Biverkningar efter abrupt avbrytande av behandlingen med gabapentin (oro, sömnsvårigheter, illamående, värk, svettningar), bröstsmärta
- Ökning av bröstvävnad, bröstförstoring
- Minskat antal blodplättar (celler som är av betydelse för koagulationen)

- Öronringningar
- En grupp biverkningar som kan omfatta svullna lymfkörtlar (enstaka svullna utslag under huden), feber, utslag och inflammation i levern som inträffar samtidigt
- Fluktuationer i blodsockervärdet hos patienter med diabetes
- Nedbrytning av muskelvävnad (rabdomyolys)
- Förändring av blodprovsresultat (förhöjt blodkreatinfosfokinas)
- Sexuella problem inklusive oförmåga att få orgasm, fördröjd utlösning
- Låg natriumnivå i blodet
- Anafylaktisk reaktion (allvarlig allergisk reaktion som kan vara livshotande, med symtom som andningssvårigheter, svullnad av läppar, svalg och tunga samt lågt blodtryck som kräver akutbehandling)

## 5. HUR GABAPENTIN ACCORD SKA FÖRVARAS

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Förvaras vid högst 30° C.

Används före utgångsdatum som anges på kartongen efter "Utg.dat". Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad. Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall. Fråga apotekspersonalen hur man kastar mediciner som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

## 6. ÖVRIGA UPPLYSNINGAR

### Innehållsdeklaration

- Den aktiva substansen är gabapentin. Varje filmdragerad tablett innehåller antingen 600 mg eller 800 mg gabapentin.
- Övriga innehållsämnen är:

**Tablettkärna:**

Majsstärkelse, kopovidon, poloxamer 407, hydroxipropylcellulosa (E463), magnesiumstearat (E572)

**Dragering:**

Hydroxipropylcellulosa (E463), talk

**Bläckinnehåll**

Propylenglykol, shellac, svart järnoxid (E172), ammoniumhydroxid

**Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar**

600 mg: Tabletterna finns som ca 17,25 mm x 10,15 mm vita till benvita, ovala, filmdragerade tabletter, märkta med G1 på ena sidan i svart bläck och omärkta på andra.

800 mg: Tabletterna finns som ca 19,5 mm x 10 mm vita till benvita, kapselformade, filmdragerade tabletter, märkta med G2 på ena sidan i svart bläck och omärkta på andra.

Gabapentin Accord filmdragerade tabletter förpackas i blisterförpackningar av PVC/PVdC-aluminum med 20, 30, 50, 60, 90, 100, 200 och 500 tabletter.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

**Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare****Innehavare av godkännande för försäljning**

Accord Healthcare B.V.

Winthontlaan 200



3526 KV Utrecht  
Nederländerna

## **Tillverkare**

Accord Healthcare Limited  
Sage House, 319 Pinner Road  
North Harrow, Middlesex HA1 4HF,  
Storbritannien

Denna bipacksedel godkändes senast den 2019-09-18