

Prospect: Informații pentru utilizator**Depakine Chrono 500 mg comprimate cu eliberare prelungită**
Valproat de sodiu/Acid valproic

▼ Acest medicament face obiectul unei monitorizări suplimentare. Acest lucru va permite identificarea rapidă de noi informații referitoare la siguranță. Puteți să fiți de ajutor raportând orice reacții adverse pe care le puteți avea. Vezi ultima parte de la pct. 4 pentru modul de raportare a reacțiilor adverse.

ATENȚIE

Valproatul poate provoca malformații congenitale și probleme ale dezvoltării timpurii la copil, dacă este administrat în timpul sarcinii. Dacă sunteți o femeie aflată la vârsta fertilă, trebuie să utilizați o metodă de contracepție eficace pe toată durata tratamentului.

Medicul va discuta cu dumneavoastră despre acest lucru, însă trebuie să urmați și recomandările de la punctul 2 din acest prospect. Spuneți imediat medicului dumneavoastră dacă rămâneți gravidă sau credeți că ați putea fi gravidă.

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

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
- Dacă aveți orice întrebări suplimentare, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.
- Acest medicament a fost prescris numai pentru dumneavoastră. Nu trebuie să-l dați altor persoane. Le poate face rău, chiar dacă au aceleași semne de boală ca dumneavoastră.
- Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nementionate în acest prospect. Vezi pct. 4.

Ce găsiți în acest prospect:

1. Ce este Depakine Chrono și pentru ce se utilizează
2. Ce trebuie să știți înainte să luați Depakine Chrono
3. Cum să luați Depakine Chrono
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează Depakine Chrono
6. Conținutul ambalajului și alte informații

1. Ce este Depakine Chrono și pentru ce se utilizează

Depakine Chrono este un medicament utilizat pentru tratamentul epilepsiei și tratamentul episodului maniacal.

Depakine Chrono este utilizat pentru tratamentul:

- Epilepsiei: Mecanismul de acțiune nu este bine cunoscut, dar se presupune că Depakine Chrono previne sau inhibă impulsurile din creier care declanșează convulsiile epileptice.
- Episodului maniacal, caz în care vă puteți simți foarte excitat, euforic, agitat, entuziasmat sau hiperactiv. Episodul maniacal apare într-o boală denumită „tulburare afectivă bipolară”. Depakine Chrono poate fi administrat atunci când nu poate fi utilizat litiul.

2. Ce trebuie să știți înainte să luați Depakine Chrono

Nu luați Depakine Chrono

- dacă sunteți alergic la valproatul de sodiu (substanța activă din Depakine Chrono) sau la oricare dintre celelalte componente ale acestui medicament (enumerare la punctul 6).
- dacă aveți hepatită sau o boală activă a ficatului.
- dacă dumneavoastră (sau oricare dintre rudele apropiate) ați avut hepatită severă, în special dacă a fost determinată de medicamente.
- dacă aveți porfirie hepatică (o boală metabolică foarte rară, caracterizată prin excreția crescută a anumitor pigmenți în sânge).
- dacă aveți o boală genetică care determină o modificare la nivel mitocondrial (de exemplu, sindromul Alpers-Huttenlocher).
- dacă aveți o tulburare metabolică cunoscută, cum este tulburarea ciclului ureei.
- în cazul în care copilul dumneavoastră are vârsta sub 6 ani. Pentru aceștia, sunt disponibile forme farmaceutice adecvate vârstei.

Dacă credeți că oricare dintre situațiile de mai sus este valabilă în cazul dumneavoastră sau nu sunteți sigur, adresați-vă medicului dumneavoastră înainte de a lua acest medicament.

Atenționări și precauții

Înainte să luați Depakine Chrono, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului

- dacă dumneavoastră sau copilul dumneavoastră dezvoltați o boală neașteptată, în special în primele șase luni de tratament și mai ales, dacă apar vărsături repetate, oboseală marcată, durere abdominală, somnolență, slăbiciune, pierderea poftei de mâncare, durere în partea superioară a stomacului, greață, icter (îngălbenirea pielii sau a albului ochilor), umflarea picioarelor, înrăutățirea epilepsiei sau o stare generală de rău, **TREBUIE SĂ SPUNEȚI MEDICULUI DUMNEAVOASTRĂ IMEDIAT**. Depakine Chrono poate afecta ficatul (și rar pancreasul) la un număr foarte mic de pacienți.
- în cazul în care copilul dumneavoastră are o altă boală neurologică, metabolică sau o formă severă de epilepsie
- dacă aveți lupus eritematos sistemic (o boală rară)
- dacă sunteți suspectat că suferiți de orice fel de tulburări metabolice, în particular tulburări datorate deficitului enzimatic ereditar, cum este tulburarea ciclului ureei, deoarece există riscul de creștere a valorilor concentrației amoniacului în sânge
- dacă aveți probleme ale funcției rinichilor, medicul dumneavoastră va putea dori să vă supravegheze concentrația valproatului în sânge sau să vă modifice doza
- dacă creșteți în greutate, datorită faptului că puteți avea poftă de mâncare crescută
- un număr mic de persoane tratate cu medicamente antiepileptice, cum este valproatul de sodiu/acidul valproic, au avut gânduri de autovătămare sau de sinucidere. Dacă vă apar astfel de gânduri, în orice moment al tratamentului, adresați-vă imediat medicului dumneavoastră.
- dacă aveți diabet zaharat și vi s-a recomandat efectuarea unor teste de determinare a corpilor cetonici în urină, medicul dumneavoastră va avea în vedere că Depakine Chrono poate determina rezultate fals pozitive.
- dacă aveți un deficit al enzimei carnitin-palmitoil-transferază tip II
- dacă știți sau suspectați că în familia dumneavoastră sunt persoane cu o boală genetică care determină o modificare la nivel mitocondrial.
- similar altor medicamente antiepileptice, în timpul administrării acestui medicament, convulsiile se pot agrava sau pot apărea mai des. Dacă se întâmplă așa, adresați-vă imediat medicului dumneavoastră.

Copii și adolescenți

Copii și adolescenți cu vârsta sub 18 ani:

Depakine Chrono nu trebuie utilizat la copii și adolescenți cu vârsta sub 18 ani pentru tratamentul episodului maniacal.

Depakine Chrono împreună cu alte medicamente

Spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă luați, ați luat recent sau s-ar putea să luați orice alte medicamente.

Unele medicamente pot influența efectul medicamentului Depakine Chrono sau acesta poate influența efectul altor medicamente.

Aceste medicamente includ:

- neuroleptice (utilizate pentru tratamentul unor tulburări psihice)
- medicamente pentru tratamentul depresiei
- benzodiazepine, utilizate ca hipnotice sau pentru tratamentul anxietății
- quetiapină, olanzapină (utilizată pentru tratamentul unor tulburări psihice)
- alte medicamente utilizate pentru tratamentul epilepsiei: fenobarbital, fenitoină, primidonă, lamotrigină, carbamazepină, topiramat, felbamat
- zidovudină (utilizată pentru tratamentul infecțiilor cu HIV și a SIDA)
- meflochină (utilizată pentru tratamentul sau prevenirea malariei)
- salicilați (acid acetilsalicilic)
- medicamente anticoagulante (utilizate pentru prevenirea formării cheagurilor de sânge)
- cimetidină (utilizată pentru tratamentul ulcerului gastric)
- eritromicină, rifampicină
- carbapenemi, cum sunt imipenem, panipenem, meropenem (antibiotice utilizate pentru tratamentul infecțiilor bacteriene). Asocierea dintre acidul valproic și carbapenemi trebuie evitată, deoarece poate scădea efectul valproatului de sodiu.
- rufinamidă
- acetazolamidă
- inhibitori de protează, cum sunt lopinavir, ritonavir (utilizate pentru tratarea infecțiilor cu HIV)
- colestiramină
- propofol (utilizat pentru anestezie)
- nimodipină. Asocierea cu valproatul de sodiu poate crește efectul nimodipinei.

Efectul acestor medicamente și al altora poate fi influențat de Depakine Chrono sau aceste medicamente pot influența acțiunea acestuia. Puteți avea nevoie de doze diferite de medicament sau poate fi nevoie să luați alte medicamente. Medicul dumneavoastră sau farmacistul vă vor sfătui.

Medicul dumneavoastră sau farmacistul vă pot da mai multe informații despre medicamentele cu care trebuie să fiți atent sau pe care să le evitați dacă luați Depakine Chrono.

Depakine Chrono împreună cu alimente, băuturi și alcool

În timpul tratamentului nu trebuie să consumați alcool etilic, deoarece Depakine Chrono crește efectul alcoolului etilic.

Sarcina, alăptarea și fertilitatea

Dacă sunteți gravidă sau alăptați, credeți că ați putea fi gravidă sau intenționați să rămâneți gravidă, adresați-vă medicului sau farmacistului pentru recomandări înainte de a lua acest medicament.

Sarcina

Recomandări importante pentru femei

- Atunci când este administrat la o femeie gravidă, valproatul poate fi dăunător pentru făt.
- Administrarea valproatului în timpul sarcinii implică riscuri. Cu cât este mai mare doza utilizată, cu atât sunt mai mari riscurile, însă administrarea oricărei doze implică un risc.
- Poate provoca malformații congenitale grave și poate afecta modul în care copilul se dezvoltă pe măsură ce crește. Malformațiile congenitale raportate includ *spina bifida* (atunci când oasele coloanei vertebrale nu sunt dezvoltate în mod adecvat); malformații ale feței și craniului; malformații la nivelul inimii, rinichilor, tractului urinar și organelor genitale; malformații ale membrelor.
- Dacă luați valproat în timpul sarcinii, aveți un risc mai mare decât alte femei de a avea un copil cu malformații congenitale care să necesite tratament medical. Deoarece valproatul a fost

utilizat timp de mulți ani, se cunoaște faptul că, la femeile tratate cu valproat, aproximativ 10 copii din 100 vor prezenta malformații congenitale, comparativ cu 2-3 copii din 100, născuți de femei care nu au epilepsie.

- Se estimează că până la 30-40% din copiii preșcolari ale căror mame au luat valproat în timpul sarcinii pot avea probleme ale dezvoltării timpurii, din timpul copilăriei. Copiii afectați pot vorbi și merge mai târziu, pot fi mai puțin capabili din punct de vedere intelectual decât alți copii și pot avea dificultăți de limbaj și de memorie.
- Tulburările din sfera autismului sunt mai frecvent diagnosticate la copiii expuși la valproat și există unele dovezi că acești copii sunt mai susceptibili la apariția de simptome ale tulburării hiperkinetice cu deficit de atenție (ADHD).
- Dacă sunteți o femeie care poate rămâne gravidă, medicul dumneavoastră trebuie să vă prescrie valproat numai dacă niciun alt tratament nu este indicat în cazul dumneavoastră.
- Înainte de a vă prescrie acest medicament, medicul dumneavoastră vă va explica ce se poate întâmpla copilului dumneavoastră în cazul în care rămâneți gravidă în timpul tratamentului cu valproat. Dacă decideți ulterior că vreți să rămâneți gravidă, nu trebuie să întrerupeți administrarea medicamentului înainte de a discuta mai întâi despre aceasta cu medicul dumneavoastră și de a conveni asupra unui plan de schimbare a tratamentului cu un alt medicament, dacă este posibil.
- Atunci când vreți să rămâneți gravidă, întrebați-l pe medicul dumneavoastră despre administrarea de acid folic. Acidul folic poate diminua riscul general de *spina bifida* și de avort precoce, care există pentru toate sarcinile. Cu toate acestea, este puțin probabil că va diminua riscul de apariție a malformațiilor congenitale, asociat cu utilizarea de valproat.

PRIMA PRESCRIERE

Dacă aceasta este prima dată când vi s-a prescris valproat, medicul dumneavoastră vă va explica care sunt riscurile pentru făt în cazul în care rămâneți gravidă. Odată ce ajungeți la vârsta fertilă, trebuie să vă asigurați că utilizați o metodă eficientă de contracepție pe întreaga durată a tratamentului. Dacă aveți nevoie de recomandări cu privire la contracepție, adresați-vă medicului dumneavoastră sau clinicii de planificare familială.

Mesaje cheie:

- Asigurați-vă că utilizați o metodă de contracepție eficientă.
- Spuneți imediat medicului dumneavoastră dacă sunteți gravidă sau credeți că ați putea fi gravidă.

CONTINUAREA TRATAMENTULUI ATUNCI CÂND NU ÎNCERCAȚI SĂ RĂMÂNEȚI GRAVIDĂ

În cazul în care continuați tratamentul cu valproat, dar nu intenționați să rămâneți gravidă, asigurați-vă că utilizați o metodă de contracepție eficientă. Dacă aveți nevoie de recomandări cu privire la contracepție, adresați-vă medicului dumneavoastră sau clinicii de planificare familială.

Mesaje cheie:

- Asigurați-vă că utilizați o metodă de contracepție eficientă.
- Spuneți imediat medicului dumneavoastră dacă sunteți gravidă sau credeți că ați putea fi gravidă.

CONTINUAREA TRATAMENTULUI ATUNCI CÂND PLANIFICAȚI SĂ RĂMÂNEȚI GRAVIDĂ

În cazul în care continuați tratamentul cu valproat și vă gândiți să încercați să rămâneți gravidă, nu trebuie să opriți nici administrarea valproatului, nici utilizarea medicamentului contraceptiv, înainte de a discuta mai întâi despre aceasta cu medicul care vi le-a prescris. Trebuie să discutați cu medicul dumneavoastră cu mult timp înainte de a rămâne gravidă, astfel încât să puteți pune în aplicare mai multe acțiuni pentru ca sarcina dumneavoastră să evolueze cât mai bine posibil și pentru ca orice risc pentru dumneavoastră sau pentru copilul dumneavoastră să fie diminuat cât mai mult posibil.

Înainte de a începe să încercați să rămâneți gravidă, este posibil ca medicul dumneavoastră să decidă modificarea dozei de valproat sau să vă schimbe tratamentul cu un alt medicament.

Dacă rămâneți gravidă, veți fi monitorizată foarte atent, atât pentru tratamentul afecțiunii dumneavoastră preexistente, cât și pentru a verifica modul în care se dezvoltă fătul.

Atunci când încercați să rămâneți gravidă, întrebați-l pe medicul dumneavoastră despre administrarea de acid folic. Acidul folic poate diminua riscul general de *spina bifida* și de avort precoce, care există pentru toate sarcinile. Cu toate acestea, este puțin probabil că va diminua riscul de apariție a malformațiilor congenitale, asociat cu utilizarea de valproat.

Mesaje cheie:

- Nu opriți utilizarea măsurilor de contracepție înainte de a discuta mai întâi cu medicul dumneavoastră și de a conveni asupra unui plan care să asigure că epilepsia/tulburarea bipolară este controlată și riscurile pentru copilul dumneavoastră sunt diminuate.
- Spuneți imediat medicului dumneavoastră când aflați că sunteți gravidă sau dacă credeți că ați putea fi gravidă.

SARCINĂ NEPLANIFICATĂ APĂRUTĂ ÎN TIMPUL TRATAMENTULUI

Copiii născuți de mame tratate cu valproat prezintă riscuri grave de malformații congenitale și probleme de dezvoltare, care pot fi grav invalidante. Adresați-vă imediat medicului dumneavoastră dacă luați valproat și credeți că sunteți gravidă sau ați putea fi gravidă. Nu opriți administrarea medicamentului până când medicul dumneavoastră nu vă recomandă acest lucru.

Întrebați-l pe medicul dumneavoastră despre administrarea de acid folic. Acidul folic poate diminua riscul general de *spina bifida* și de avort precoce, care există pentru toate sarcinile. Cu toate acestea, este puțin probabil că va diminua riscul de apariție a malformațiilor, asociat cu utilizarea de valproat.

Mesaje cheie:

- Spuneți imediat medicului dumneavoastră dacă aflați că sunteți gravidă sau dacă credeți că ați putea fi gravidă.
- Nu opriți administrarea valproatului decât dacă vă recomandă medicul.

Asigurați-vă că ați citit broșura cu informații pentru pacientă și că ați semnat Formularul de luare la cunoștință a riscurilor, pe care medicul dumneavoastră sau farmacistul trebuie să vi le înmâneze și să le discute cu dumneavoastră.

Alăptarea

Deoarece Depakine Chrono trece în laptele matern într-o cantitate foarte mică, în general nu prezintă niciun risc pentru sugar și întreruperea alăptării nu este, de obicei, necesară. Cu toate acestea, trebuie să îl întrebați pe medicul dumneavoastră dacă puteți alăpta.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

Depakine Chrono poate determina somnolență sau amețeli la unele persoane, în special la începutul tratamentului sau în asociere cu alte medicamente antiepileptice sau benzodiazepine. Înainte de a conduce un vehicul, de a folosi un utilaj sau de a efectua orice acțiune care ar putea fi periculoasă dacă sunteți somnolent sau aveți amețeli, asigurați-vă că știți ce efecte are Depakine Chrono asupra dumneavoastră.

3. Cum să luați Depakine Chrono

Luați întotdeauna acest medicament exact așa cum v-a spus medicul. Discutați cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul dacă nu sunteți sigur.

Tratamentul cu Depakine Chrono trebuie început și supravegheat de către un medic specializat în tratamentul epilepsiei sau tulburării bipolare.

Asigurați-vă că efectuați vizitele medicale regulate, care sunt foarte importante, deoarece poate fi necesară modificarea dozei recomandate pentru dumneavoastră.

Doza este stabilită de către medic, în mod individual, pentru fiecare pacient în parte.

Epilepsie

Doza uzuală zilnică recomandată poate varia în funcție de vârstă, greutate și severitatea convulsiilor.

Doza uzuală recomandată la adulți este de 20-30 mg valproat de sodiu/kg și zi. La majoritatea pacienților, aceasta corespunde la 2-6 comprimate cu eliberare prelungită Depakine Chrono 500 mg, administrată divizat în 1-2 prize zilnice.

Utilizarea la copii

De asemenea, comprimatele cu eliberare prelungită pot fi administrate la copii cu vârsta de minim 6 ani. Doza uzuală recomandată la copii cu vârsta de minim 6 ani este de aproximativ 30 mg valproat de sodiu/kg și zi.

Comprimatul cu eliberare prelungită poate fi divizat în doze egale, dar nu trebuie mestecat sau sfărâmat.

Nu trebuie să întrerupeți tratamentul fără să discutați cu medicul dumneavoastră. Altfel, boala dumneavoastră se poate agrava.

Luați Depakine Chrono atât timp cât v-a recomandat medicul dumneavoastră.

Episodul maniacal

Doza zilnică trebuie stabilită și controlată în mod individual de către medicul dumneavoastră.

Doza inițială

Doza inițială zilnică recomandată este de 750 mg.

Doza medie zilnică

Dozele zilnice recomandate sunt cuprinse, de obicei, între 1000 mg și 2000 mg.

Instrucțiuni pentru utilizare

Comprimatele cu eliberare prelungită sunt disponibile în flacoane, iar în compartimentul mic de la nivelul capacului se pot păstra jumătățile de comprimat. Deoarece comprimatele cu eliberare prelungită se degradează la umiditate, flaconul are un capac care trebuie menținut bine închis.

Dacă luați mai mult Depakine Chrono decât trebuie

O doză mai mare decât cea recomandată de Depakine Chrono poate fi periculoasă. Dacă ați luat prea mult din acest medicament, adresați-vă imediat medicului dumneavoastră sau mergeți la departamentul de urgență al celui mai apropiat spital.

Dacă uitați să luați Depakine Chrono

Nu luați o doză dublă pentru a compensa doza uitată. Continuați să luați medicamentul conform recomandărilor medicului dumneavoastră.

Dacă ați uitat să luați mai multe doze, adresați-vă imediat medicului dumneavoastră.

Dacă încetați să luați Depakine Chrono

Nu întrerupeți tratamentul cu Depakine Chrono și nu modificați doza fără a vă adresa în prealabil medicului dumneavoastră. Dacă întrerupeți tratamentul fără recomandarea medicului dumneavoastră, starea dumneavoastră se poate înrăutăți.

Dacă aveți orice întrebări suplimentare cu privire la acest medicament, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

4. Reacții adverse posibile

Ca toate medicamentele, acest medicament poate provoca reacții adverse, cu toate că nu apar la toate persoanele.

Rareori, reacțiile adverse pot fi grave. De obicei, reacțiile adverse sunt reversibile. Dacă apar anumite reacții adverse, puteți avea nevoie de tratament medical.

Pot să apară următoarele reacții adverse:

- vărsături, greață sau dureri de stomac, diaree, în special la începutul tratamentului
- dureri de cap
- tremurături (tremor), somnolență, instabilitate la mers, mișcări sacadate ale mușchilor (parkinsonism reversibil)
- agresivitate, agitație, afectarea atenției, comportament anormal și hiperactivitate psihomotorie
- amețală
- demență reversibilă, asociată cu atrofie cerebrală reversibilă
- furnicături și amorțeli la nivelul mâinilor sau picioarelor
- sedare
- vederea, simțirea sau auzirea unor lucruri care nu există (halucinații)
- reacții cutanate cum este erupția trecătoare pe piele
- reacții pe piele provocate de îngustarea sau înfundarea vaselor de sânge (vasculită)
- cădere trecătoare a părului, creștere anormală a părului, textură anormală a părului, schimbări de culoare a părului
- tulburări ale unghiilor și ale patului unghial (frecvente)
- pilozitate excesivă, în special la femei, virilism, acnee (hiperandrogenism)
- modificări ale menstruației (amenoree, dismenoree), ovare polichistice
- probleme de auz
- probleme la nivelul gingiilor (în special hipertrofie)
- durere, umflare, ulcerații și senzație de arsură la nivelul gurii (stomatită)
- mișcări necontrolate și rapide ale ochilor
- reacții alergice
- umflarea picioarelor (edeme)
- creștere în greutate
- obezitate (rare)
- probleme ale rinichilor, pierderi involuntare de urină sau creșterea nevoii de a urina
- scăderea temperaturii corpului
- infertilitate la bărbat
- afectarea memoriei și tulburări cognitive
- tulburări ale capacității de învățare.

Au fost raportate tulburări la nivelul oaselor, inclusiv osteopenie și osteoporoză (fragilitate a oaselor). Discutați cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul dacă aveți un tratament antiepileptic de lungă durată, aveți antecedente de osteoporoză sau luați corticosteroizi (medicamente cu efect puternic în tratamentul inflamației).

Spuneți imediat medicului dumneavoastră dacă observați oricare dintre următoarele reacții adverse grave, deoarece puteți avea nevoie de îngrijire medicală de urgență:

- modificarea stării de conștiență, comportament bizar asociat sau nu cu convulsii care sunt mai frecvente sau mai severe, pierderea controlului, în special dacă se administrează în același timp fenobarbital și topiramat sau dacă doza de Depakine Chrono a fost crescută brusc
- vărsături repetate, oboseală marcată, durere abdominală, somnolență, slăbiciune, pierderea poftei de mâncare, durere severă în partea superioară a stomacului, greață, icter (îngălbenirea pielii și a albului ochilor), umflarea picioarelor, agravarea epilepsiei sau o stare generală de rău
- creștere a cantității de amoniac din sânge. Simptomele acestei afecțiuni sunt stare de rău, probleme cu echilibrul și de coordonare, stare de letargie sau scădere a vigilenței.

- probleme de coagulare a sângelui
- vânătăi sau sângerări spontane
- formare de bășici pe piele, însoțite de detașarea pielii
- scăderea severă a numărului de globule albe din sânge sau insuficiență a măduvei osoase, uneori descoperite prin febră și dificultăți la respirație
- confuzie, care poate fi determinată de scăderea valorilor concentrației sodiului din sânge
- umflare, cel mai frecvent în jurul ochilor și buzelor, la nivelul gâtului și uneori al mâinilor și picioarelor, declanșată de o alergie, asociată cu erupție pe piele, dureroasă și însoțită de mâncărime
- sindrom de erupție cutanată determinat de medicamente, febră, mărirea ganglionilor limfatici și afectare posibilă a altor organe
- glandă tiroidă cu funcție mai scăzută decât normal, care poate determina oboseală sau creștere în greutate (hipotiroidie)
- reacție alergică (hipersensibilitate), care provoacă dureri ale articulațiilor, erupții pe piele și febră (lupus eritematos sistemic)
- tulburări extrapiramidale
- dificultăți în respirație și durere provocată de inflamația foșei care acoperă plămâni (efuziune pleurală)
- dureri musculare și slăbiciune musculară (rabdmioliză)
- boli de rinichi.
- creșterea numărului și severității convulsiilor.

Depakine Chrono poate provoca, de asemenea, scăderea numărului de trombocite sau globule roșii din sânge.

Raportarea reacțiilor adverse

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

5. Cum se păstrează Depakine Chrono

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.

Acest medicament nu necesită condiții speciale de păstrare.

Nu utilizați Depakine Chrono după data de expirare înscrisă pe cutie și pe flacon, după EXP. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

Nu aruncați niciun medicament pe calea apei sau a reziduurilor menajere. Întrebați farmacistul cum să aruncați medicamentele pe care nu le mai folosiți. Aceste măsuri vor ajuta la protejarea mediului.

6. Conținutul ambalajului și alte informații

Ce conține Depakine Chrono

- Substanțele active sunt valproatul de sodiu și acidul valproic. Fiecare comprimat cu eliberare prelungită conține valproat de sodiu 333 mg și acid valproic 145 mg, echivalent cu valproat de sodiu 500 mg.
- Celelalte componente sunt:
Nucleu: hipromeloză 4000 (3000 mPa s), etilceluloză, zaharină sodică, dioxid de siliciu coloidal anhidru, dioxid de siliciu coloidal hidratat

Film: hipromeloză (6 mPa s), macrogol 6000, talc, dioxid de titan (E171), poliacrilat dispersie 30%.

Cum arată Depakine Chrono și conținutul ambalajului

Comprimatele Depakine Chrono au formă alungită și sunt divizibile, de culoare albă. Comprimatul poate fi divizat în doze egale.

Cutie cu un flacon din polipropilenă a 30 comprimate cu eliberare prelungită.

Deținătorul autorizației de punere pe piață

Sanofi Romania SRL

Str. Gara Herăstrău, nr. 4, Clădirea B, etajele 8-9

Sector 2, București, România

Fabricantul

Sanofi Winthrop Industrie

1, rue de la Vierge, Ambarès et Lagrave

33565 Carbon Blanc Cedex, Franța

Sanofi Aventis, SA

Ctra. C35 (La Batlloria-Hostalric, Km. 63,09)

Riells i Viabrea, 17404 Girona, Spania

Pentru orice informații referitoare la acest medicament, vă rugăm să contactați deținătorul autorizației de punere pe piață:

Sanofi Romania SRL

Tel: 021 317 31 36

Acest prospect a fost revizuit în Mai 2018.

Informații detaliate privind acest medicament sunt disponibile pe web-site-ul Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale <http://www.anm.ro/>.

SFATURI GENERALE

Epilepsia este o boală neurologică. Ea este datorată unei funcționări anormale, acute și tranzitorii a activității electrice a creierului și se manifestă prin crize epileptice. Crizele se pot repeta pe parcursul unei anumite perioade din viața persoanei bolnave.

Formele de manifestare ale crizelor și evoluția acestora sunt diferite: de aceea nu se poate vorbi despre un singur tip de epilepsie, ci despre mai multe tipuri de epilepsie.

De asemenea, nu există un singur tip de tratament, ci diferite tratamente: medicul dumneavoastră vă va recomanda tratamentul adecvat pentru dumneavoastră.

Pentru ca medicamentul care v-a fost recomandat să aibă efect, este obligatoriu să urmați recomandările medicului dumneavoastră și să respectați:

- doza zilnică recomandată;
- schema de administrare;
- durata tratamentului care, în general, este lungă;
- recomandările referitoare la stilul de viață: să evitați stresul, lipsa somnului și consumul de băuturi alcoolice.

Modificarea dozelor și, în special, întreruperea bruscă a tratamentului pot să determine reapariția tulburărilor.

Nu uitați să luați medicamentul cu dumneavoastră dacă plecați în călătorie.