## GEBRAUCHSINFORMATION: INFORMATION FÜR ANWENDER

# Valproat ARISTO® 300 mg/g Tropfen zum Einnehmen

### Wirkstoff: Natriumvalproat

Lesen Sie die gesamte Packungsbeilage sorgfältig durch, bevor Sie mit der Einnahme dieses Arzneimittels beginnen, denn sie enthält wichtige Informationen.

Heben Sie die Packungsbeilage auf. Vielleicht möchten Sie diese später nochmals lesen.

- Wenn Sie weitere Fragen haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dieses Arzneimittel wurde Ihnen persönlich verschrieben. Geben Sie es nicht an Dritte weiter. Es kann anderen Menschen schaden, auch wenn diese die gleichen Beschwerden haben wie Sie.
- Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Siehe Abschnitt 4.

# Was in dieser Packungsbeilage steht

- achten?
- 3. Wie ist Valproat Aristo® einzunehmen? 1. Was ist Valproat Aristo® und wofür wird es angewendet? 2. Was sollten Sie vor der Einnahme von Valproat Aristo® be-

#### 1. Was ist Valproat Aristo® und wofür wird es angewendet? Valproat Aristo® ist ein Mittel zur Behandlung von Anfallsleiden

(Antiepileptikum).

Zur Behandlung von:

- generalisierten Anfällen in Form von Absencen, myoklonischen Anfällen und tonisch-klonischen Anfällen
- fokalen und sekundär-generalisierten Anfällen
- und zur Kombinationsbehandlung bei anderen Anfallsformen, z.B. fokalen Anfällen mit einfacher und komplexer Symptomatologie sowie fokalen Anfällen mit sekundärer Generalisation, wenn diese Anfallsformen auf die übliche antiepileptische Behandlung nicht ansprechen.

## Hinweis:

Bei Kleinkindern sind valproinsäurehaltige Arzneimittel nur in Ausnahmefällen Mittel erster Wahl; Valproat Aristo® sollte nur unter besonderer Vorsicht nach strenger Nutzen-Risiko-Abwägung und möglichst als Monotherapie angewendet werden.

### 2. Was sollten Sie vor der Einnahme von Valproat Aristo® beachten?

#### Valproat Aristo® darf nicht eingenommen werden wenn Sie allergisch gegenüber Valproinsäure oder einem

- der in Abschnitt 6. genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind, bei Lebererkrankungen in der eigenen oder familiären Vor-
- geschichte sowie bestehende schwerwiegende 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.

#### Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, bevor Sie

Valproat Aristo® einnehmen. Besondere Vorsicht bei der Einnahme von Valproat Aristo® ist

bei einer früheren Schädigung des Knochenmarks; in diesem Fall ist eine strenge ärztliche Überwachung erforderlich (Blut-

- bei systemischem Lupus erythematodes (eine Reaktion der körpereigenen Abwehr gegen eigenes Bindegewebe),
  - bei Stoffwechselerkrankungen insbesondere angeborenen
- Enzymmangelkrankheiten. Unter der Behandlung mit valproinsäurehaltigen Arzneimit-

teln 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 Aristo® zu verringern. Bei Verdacht auf eine bereits bestehende enzymatische Stö-

rung des Harnstoffzyklus sollte der Ammoniakserumspiegel bereits vor Beginn der Valproinsäuretherapie bestimmt 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 Aristo® eine erhöhte Blutungsneigung bestehen kann, muss der behandelnde Arzt darüber informiert werden, dass Sie Valproat Aristo® einnehmen, damit die Blutgerinnung überprüft wird. Bei gleichzeitiger Einnahme von Arzneimitteln, die die Blutgerinnung hemmen (z.B. Vitamin-K-Antagonisten) kann es zu
- einer erhöhten Blutungsneigung kommen. Die Blutgerinnung (Quick-Wert) muss deshalb regelmäßig überprüft werden. - Ebenso kann bei gleichzeitiger Einnahme von Acetylsalicylsäure, (z.B. ASS, Aspirin) die Blutungsneigung verstärkt sein,
- so dass regelmäßige Kontrollen der Blutgerinnung erforderlich sind (Bestimmung der Blutungszeit und/oder Blutplättchenzahl; siehe auch "Einnahme von Valproat Aristo® zusammen mit anderen Arzneimitteln" im Abschnitt 2 und Abschnitt 4 "Welche Nebenwirkungen sind möglich?"). Eine geringe Anzahl von Patienten, die mit Antiepileptika wie Valproat Aristo® 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. Fragen Sie in diesen Fällen vor Behandlungsbeginn den Arzt. Dies gilt auch, wenn diese Angaben bei Ihnen früher einmal

# Warnhinweis: Gelegentlich treten schwerwiegende (bis tödlich verlaufende) Schädigungen von Leber und Bauchspeicheldrüse auf. Diese

Schädigungen treten unabhängig von der Valproat Aristo®-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 einnehmen. Bei einer Leberschädigung zeigen sich meistens bereits vor einer Veränderung von Laborwerten klinische Auffälligkeiten wie Appetitverlust, Übelkeit, Erbrechen, Bauchschmerzen, Ab-

neigung gegen gewohnte Speisen, Abneigung gegen Valproinsäure, Müdigkeit, Schlappheit, Bewusstseinsstörungen mit Verwirrtheit, Teilnahmslosigkeit, Unruhe und 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. Der klinischen Überwachung der Patienten kommt deshalb größere Bedeutung zu als den Laborbefunden. Maßnahmen zur Früherkennung einer Leberschädigung:

Vor Behandlungsbeginn ausführliche klinische Untersuchung (insbesondere hinsichtlich Stoffwechselstörungen,

### kung der Leber oder Bauchspeicheldrüse und Gerinnungsstörungen) und laborchemische Bestimmung von Blutbild mit

Thrombozyten, Bilirubin, SGOT, SGPT, gamma-GT, Lipase alpha-Amylase im Blut, Blutzucker, Gesamteiweiß, Quick, PTT, Fibrinogen, Faktor VIII und – assoziierte Faktoren. Die Patienten sind engmaschig zu überwachen (besonders bei Fieber). Die Eltern/Bezugspersonen sind auf mögliche Zeichen einer Leberschädigung (s. o.) hinzuweisen und in die Überwachung mit einzubeziehen. Eltern und behandelnder Arzt sollten in den ersten 6 Behandlungsmonaten engen direkten oder telefonischen Kontakt Erster Telefonkontakt 2 Wochen nach Behandlungsbeginn, erste ärztliche und laborchemische Untersuchung nach 4 Wochen.

40 und 52. Telefonkontakte in den Wochen 6, 10, 14, 19, 34. Eltern sollten bei klinischen Auffälligkeiten und unabhängig von diesem Zeitplan sofort den behandelnden Arzt

Danach Arztkontakte jeweils in den Wochen 8, 12, 16, 22, 28,

Laborkontrollen bei den Arztbesuchen: Bei unauffälligem Kind: Blutbild mit Thrombozyten, SGOT und SGPT, bei jeder zweiten ärztlichen Untersuchung, außerdem Gerinnungsparameter. Nach 12-monatiger Therapie ohne Auffälligkeiten sind nur noch 2-3 ärztliche Kontrollen pro Jahr er-

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

Zeichen einer Leber- oder Bauchspeicheldrüsenschädigung oder Blutungsneigung, mehr als 2–3-facher Erhöhung der Lebertransaminasen auch ohne klinische Zeichen (Enzyminduktion durch evtl. Begleitmedikation bedenken), leichte (eineinhalb- bis zweifache) Erhöhung der Lebertransaminasen bei gleichzeitigem, akut fieberhaften Infekt, ausgeprägter Störung des Gerinnungsstatus.

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 empfehlen.

erforderlich bei - Kleinkindern, die gleichzeitig andere Arzneimittel gegen Anfallsleiden einnehmen,

ren Anfallsformen.

erfolaen.

Kinder und Jugendliche Besondere Vorsicht bei der Einnahme von Valproat Aristo® ist

Bei Kindern und Jugendlichen sind, besonders bei gleichzeitiger Einnahme von anderen Antiepileptika, gelegentlich dosisunabhängig schwerwiegende, in einzelnen Fällen tödlich

mehrfach behinderten Kindern und Jugendlichen mit schwe-

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 Aristo® nur mit besonderer Vorsicht und ohne gleichzeitige Behandlung mit anderen Arzneimitteln gegen Änfälle

Deshalb sind Kinder und Jugendliche besonders in den ersten

sechs Monaten ärztlich engmaschig zu überwachen.

- 4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?
  5. Wie ist Valproat Aristo® aufzubewahren?
  6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

Die gleichzeitige Einnahme von Valproat Aristo® und Acetylsalicylsäure (z.B. ASS, Aspirin) sollte besonders bei Säuglingen und Kleinkindern bei der Behandlung von Fieber oder Schmerzen unterbleiben, weil die Blutungsneigung erhöht sein kann

(siehe auch unter "Einnahme von Valproat Aristo® zusammen mit andere Arzneimitteln" und 4. "Welche Nebenwirkungen sind möglich. Ältere Menschen Bei älteren Patienten können die unter den Nebenwirkungen

Arzneimitteln

aufgeführten Störungen des Magen-Darm-Traktes und zentralnervösen Störungen (Müdigkeit) bei Behandlungsbeginn verstärkt auftreten. Einnahme von Valproat Aristo® zusammen mit anderen

#### nehmen/anwenden, kürzlich andere Arzneimittel eingenommen/angewendet haben oder beabsichtigen andere Arzneimittel einzunehmen/anzuwenden.

Informieren Sie Ihren Arzt wenn Sie andere Arzneimittel ein-

- Die Wirkung und teilweise die Nebenwirkungen von Valproat Aristo® 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 (z.B. Aspirin, ASS: Mittel gegen Fieber und Schmerzen). Die Acetylsalicylsäure vermindert die Bindung der Valproinsäure an das Bluteiweiß. Eine gleichzeitige Gabe von Valproat Aristo® und Acetylsalicylsäure sollte deshalb besonders bei Säuglingen und Kindern unterbleiben, weil die Blutungsneigung erhöht sein kann (siehe auch den Abschnitt "Kinder und Jugendliche" unter 2. "Was sollten Sie vor der Ëinnahme von Valproat Aristo® beachten?").

#### Die Wirkung von Valproat Aristo® wird abgeschwächt durch: andere Arzneimittel gegen Anfälle wie Phenobarbital, Phe-

nytoin und Carbamazepin, durch beschleunigte Valproinsäuré-Ausscheidung, Primidon (Arzneimittel gegen Anfallsleiden),
Mefloquin (Mittel gegen Malaria) und Meropenem (Mittel gegen bakterielle Infektionen), die Valproinsäure verstärkt

de Wirkung haben, - Panipenem (Mittel gegen bakterielle Infektionen). Teilen Sie Ihrem Arzt mit, wenn Sie eines der folgenden Arzneimittel einnehmen:

abbauen und darüber hinaus eine mögliche krampfauslösen-

Carbapeneme (Antibiotika zur Behandlung von bakteriellen Infektionen, wie Imipenem, Panipenem und Meropenem).

Die gleichzeitige Anwendung von Valproinsäure und Carbapenemen sollte vermieden werden, weil dadurch die Wirksamkeit von Valproinsäure vermindert werden kann. Die Wirkung von Valproat Aristo® kann verstärkt oder ab-

# geschwächt werden durch

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

#### Valproat Aristo® verstärkt die Wirkung und teilweise die Nebenwirkungen von Arzneimitteln gegen Anfälle wie

Phenobarbital (durch Erhöhung der Serumkonzentrationen

- von Phenobarbital), was sich insbesondere bei Kindern in verstärkter Müdigkeit äußern kann, Phenytoin (durch Verminderung der Bindung des Phenytoins
- an Plasmaeiweiß); hierdurch kann das Risiko für das Auftreten von Nebenwirkungen, insbesondere einer Hirnschädigung, erhöht sein (4. "Welche Nebenwirkungen sind möglich?" be-Primidon,
- Carbamazepin, Felbamat; der Serumspiegel von Felbamat kann durch gleich
  - zeitige Einnahme von Valproinsäure verdoppelt werden. Lamotrigin (durch Hemmung des Abbaus von Lamotrigin). Es besteht der Verdacht, dass bei einer Kombination von La-
- motrigin mit Valproat Aristo® das Risiko von Hautreaktionen erhöht ist. Neuroleptika (Mittel gegen seelische Erkrankungen), Benzodiazepine (angst- und spannungslösende Arzneimittel)
- wie Diazepam (durch Erhöhung des freien Diazepams, verminderten Abbau und verminderte Ausscheidung) und Lora-

Codein (u.a. in Hustenmitteln enthalten)

zepam (insbesondere durch verminderte Ausscheidung), Barbiturate (Beruhigungsmittel), MAO-Hemmer (Arzneimittel gegen Depressionen und andere Arzneimittel gegen Depressionen),

- 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

Arzneimittel 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 Aristo® mit anderen Arzneimitteln gegen Krampfanfälle, Depressionen und seelische Erkrankungen können schwerwiegende Neben-

wirkungen auftreten. Daher dürfen diese Arzneimittel nicht ohne Rücksprache mit Ihrem Arzt mit Valproat Aristo® kombiniert werden. Bei gleichzeitiger Behandlung von valproinsäurehaltigen Arzneimitteln und Clonazepam (Arzneimittel gegen Anfälle) trat bei Patienten mit Anfällen vom Absence-Typ (spezielle von beiden Gehirnhälften ausgehende Anfallsform) in der Vorge-

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

Acetylsalicylsäure, z.B. ASS, Aspirin, (schmerz- und fiebersen-

schichte ein Absence-Status (längerdauernder Dämmerzu-

# kendes Arzneimittel) kann bei gleichzeitiger Einnahme mit Valproat Aristo<sup>®</sup> zu einer erhöhten Blutungsneigung führen (siehe auch "Kinder und Jugendliche" im Abschnitt 2. "Warn-

- hinweise und Vorsichtsmaßnahmen" 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 Aristo® nicht vermindert.
- Beachten Sie bitte, dass diese Angaben auch für vor kurzem angewandte Arzneimittel gelten können. Einnahme von Valproat Aristo® zusammen mit Nahrungs-

Alkoholkonsum kann die Wirkung von Valproat Aristo® 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 Aristo® einnehmen. Schwangerschaft und Stillzeit

Wenn Sie schwanger sind oder stillen, oder wenn Sie vermu-

# ten, schwanger zu sein oder beabsichtigen, schwanger zu werden, fragen Sie vor der Einnahme dieses Arzneimittels Ihren Arzt oder Apotheker um Rat.

mitteln, Getränken und Alkohol

Schwangerschaft Sie sollten dieses Arzneimittel nicht einnehmen, wenn Sie schwanger 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.

Frauen im gebärfähigen Alter sollten vor Beginn einer Behandlung von ihrem Arzt über die Notwendigkeit von Planung und Überwachung einer eventuellen Schwangerschaft beraten Das Risiko der Entwicklung einer Fehlbildung der Wirbelsäule und des Rückenmarks ist bei Einnahme von Valproat Aristo®

während der Frühschwangerschaft erhöht. Daneben kommen andere Fehlbildungen vor, deren Entstehungsrisiko sich bei gleichzeitiger Einnahme weiterer Mittel gegen Anfallsleiden noch erhöht.

werden diagnostische Maßnahmen wie Ultraschall und Laborkontrollen, bei denen alpha-Fetoprotein bestimmt wird, empfohlen. Bei Kinderwunsch und bei eingetretener Schwangerschaft soll-

Zur Früherkennung möglicher Schädigungen des Kindes

te, vor allem in der Frühschwangerschaft (20. bis 40.Tag nach der Befruchtung), Valproat Aristo® in der niedrigsten anfallskontrollierenden Dosis verwendet werden. Die Einnahme der Tagesdosis erfolgt in mehreren klei-

proinsäure im Blut eine möglichst gleichmäßige Konzentration im Tagesverlauf zeigt. Die Behandlung mit Valproat Aristo® sollte während der Schwangerschaft nicht ohne Zustimmung durch Ihren Arzt unterbrochen werden, weil ein plötzlicher Abbruch der Behand-





Bei Planung einer Schwangerschaft sowie während der Schwangerschaft werden eine Kontrolle der Folsäurespiegel und gegebenenfalls Folsäuresubstitution empfohlen.

Es liegen Fallberichte über eine Störung der Blutgerinnung (hämorrhagisches Syndrom) bei Neugeborenen vor, deren Mütter während der Schwangerschaft mit Valproat 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 Gerinnungstests durchgeführt werden.

Stillzeit

Valproinsäure (der Wirkstoff von Valproat Aristo®) 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.

# Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Ma-Sie dürfen sich nicht ohne Rücksprache mit Ihrem Arzt an das

Steuer eines Fahrzeugs setzen oder Maschinen bedienen. Zu Beginn einer Behandlung mit Valproat Aristo® 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 Stra-Benverkehr oder zum Bedienen von elektrischen Werkzeugen und Maschinen vermindert wird. Dies gilt in verstärktem Maße im Zusammenwirken mit Alkohol.

# 3. Wie ist Valproat Aristo® einzunehmen?

Nehmen Sie dieses Arzneimittel immer genau nach Absprache mit Ihrem Arzt ein. Fragen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich nicht sicher sind.

Falls vom Arzt nicht anders verordnet, ist die übliche Dosis: 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 <u>Anfangsdosis</u>

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 <u>Langzeit</u>-

behandlung 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: s. Dosierungstabelle

<u>Dosierungstabelle</u> Lebensalter Körper-Anzahl

Lebensaiter	gewicht [kg]	schnittl. Dosis [mg] Valproinsäu- re/Tag	Tropfen/Tag
Erwachsene	ab ca. 60	1200-2100	115 - 202
Jugendliche ab 14 Jahre	ca. 40-60	600-1500	58 - 144
Kinder:			
3-6 Monate	ca. 5,5-7,5	150	14
6-12 Monate	ca. 7,5-10	150-300	14 – 29
1-3 Jahre	ca. 10-15	300-450	29 - 43
3-6 Jahre	ca. 15-25	300-600	29 – 58
7-14 Jahre	ca. 25-40	600-1200	58 - 115
Wird Valproat Aristo <sup>®</sup> zusammen mit anderen Arzneimitteln gegen Anfallsleiden eingenommen oder soll es eine frühe-			

re 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 ausschlei-Andere Arzneimittel gegen Anfallsleiden beschleunigen den Abbau von Valproinsäure. Werden diese Medikamente abge-

setzt, 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 Aristo<sup>®</sup> ist gegebenenfalls zu vermindern. Die Konzentration von Valproinsäure im Blutserum (bestimmt vor der ersten Tagesdosis) sollte 100 μg/ml nicht überschreiten.

Besondere Patientengruppen Bei Patienten mit verminderter Nierenfunktion und Eiweiß-

mangel im Blut ist der Anstieg an freier Valproinsäure im Serum in Betracht zu ziehen und die Dosis ggf. zu verringern. Entscheidend für eine Dosisanpassung sollte jedoch das klinische Bild und nicht der Valproinsäurespiegel im Serum sein. Wie viel von Valproat Aristo® und wie oft sollten Sie Valproat Aristo® einnehmen?

#### Folgende Tagesdosen werden empfohlen: siehe Dosierungs-<u>tabelle oben</u>

Die Tagesdosis kann auf 2 - 4 Einzelgaben verteilt werden. Wie und wann sollten Sie Valproat Aristo® einnehmen?

Kleinkinder erhalten 14 – 43 Tropfen Valproat Aristo® pro Tag; Kinder erhalten 43 – 115 Tropfen Valproat Aristo® pro Tag; siehe Dosierungstabelle oben Die Lösung sollte möglichst zu den Mahlzeiten mit einem hal-

den. Es wird empfohlen, keine kohlensäurehaltigen Getränke wie Mineralwasser oder Ähnliches zu verwenden. Art der Anwendung Tropflösung zum Einnehmen.

ben Glas Zuckerwasser oder ähnlichem eingenommen wer-

Wie lange sollten Sie Valproat Aristo® einnehmen?

men haben, als Sie sollten:

Beim Tropfvorgang muss die Flasche senkrecht gehalten

### Die Behandlung von Anfallsleiden ist grundsätzlich eine Langzeitbehandlung. Über die Einstellung, Behandlungsdauer, Dosierung und das Absetzen von Valproat Aristo® 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 erwägen. Das Absetzen muss in schrittweiser Dosisverringerung über ein bis zwei Jahre erfolgen, Kinder können der Dosis pro kg Kör-

pergewicht entwachsen, anstelle altersgemäßer Dosisanpassung, wobei sich der EEG-Befund nicht verschlechtern sollte. Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt, wenn Sie den Eindruck haben, dass die Wirkung von Valproat Aristo® zu stark oder zu schwach ist. Wenn Sie eine größere Menge Valproat Aristo® eingenom-

#### Maße auftreten, z. B. erhöhte Anfallsneigung und Verhaltensstörungen bei Erwachsenen wie bei Kindern. Bei jedem Anwendungsfehler ist sofort ein Arzt zu informieren.

Die unter den "Nebenwirkungen" genannten unerwünschten Erscheinungen können bei einer Überdosierung im verstärkten

Wurden hohe Dosen eingenommen, sind Notfallmaßnahmen einzuleiten (Einlieferung in ein Krankenhaus). 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 von Aktivkohle vorgenommen werden. Eine inten-

### sive medizinische Überwachung kann im Einzelfall erforderlich sein Wenn Sie die Einnahme von Valproat Aristo® vergessen

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

#### Wenn Sie die Einnahme von Valproat Aristo® abbrechen: Sie dürfen auf keinen Fall die Behandlung mit Valproat Aristo® eigenmächtig unterbrechen oder vorzeitig beenden. Bitte

sprechen Sie vorher mit Ihrem Arzt, wenn Unverträglichkeiten oder eine Änderung in Ihrem Krankheitsbild eintreten. Sie können damit den Behandlungserfolg gefährden und erneut epileptische Anfälle auslösen. Wenn Sie weitere Fragen zur Anwendung dieses Arzneimittels haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker.

4. Welche Nebenwirkungen sind möglich? Wie alle Arzneimittel kann auch dieses Arzneimittel Nebenwir-

#### kungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen. Bei den Häufigkeitsangaben zu Nebenwirkungen werden fol-

gende Kategorien zugrunde gelegt: bei mehr als 1 von 10 Behandelten Sehr häufig: bis zu 1 von 10 Behandelten Häufig:

bis zu 1 von 100 Behandelten

Selten: bis zu 1 von 1.000 Behandelten bis zu 1 von 10.000 Behandelten Sehr selten: Häufigkeit auf der Grundlage verfüg-Nicht bekannt: barer Daten nicht abschätzbar Zu beachten ist, dass zu Beginn der Behandlung mit Valproat Aristo® gelegentlich auch eine harmlose, meist vorübergehen-

de 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

GI071000-09/0513

Gelegentlich:

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 Aristo<sup>®</sup> vollständig zurückbildet. <u>Sehr</u> <u>selten</u> 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 be-

Gelegentlich traten Blutungen auf.

Störungen der körpereigenen Abwehr und Überempfindlichkeitsreaktionen

Selten kommt es zu Reaktionen der körpereigenen Abwehr gegen eigenes Bindegewebe (Lupus erythematodes) und Blutgefäßentzündung (Vaskulitis).

Siehe auch Störungen der Haut <u>Stoffwechselstörungen</u>

Sehr häufig kann eine isoliert auftretende und mäßig ausge-prägte Erhöhung des Ammoniakserumspiegels <u>ohne Verände-</u> rung der Leberfunktionsparameter auftreten, die keinen Abbruch der Behandlung erfordert.

**Dosisabhängig** werden <u>häufig</u> 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 Störungen

Es wurden Sinnestäuschungen beobachtet.

Störungen des zentralen Nervensystems

Dosisabhängig werden häufig Schläfrigkeit, Zittern oder Gefühlsstörungen 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 Erschei-

nungsbild 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 Arznei-

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.

mittel gegen Anfälle) ein Anstieg des Phenobarbitalspiegels

Einzelfälle von Hirnleistungsstörung, einhergehend mit einer Schrumpfung des Gehirngewebes, die sich nach Absetzen von Valproat Aristo® zurückbilden, wurden ebenfalls berichtet.

Übelkeit, Benommenheit, extrapyramidale Störungen (Bewe-

gungsstörungen, die die Steuerung der Muskeltätigkeit durch das Gehirn betreffen). Bei einer **Langzeittherapie** mit Valproat Aristo® zusammen mit anderen Arzneimitteln gegen Anfälle, insbesondere Phenytoin, kann es zu Zeichen einer Hirnschädigung (Enzepha-

lopathie) kommen, einhergehend mit vermehrtem Auftreten von Krampfanfällen, Antriebslosigkeit, 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 Hörver-

mit der Einnahme von valproinsäurehaltigen Arzneimitteln nicht gesichert ist. Störungen des Magen-Darm-Traktes Gelegentlich wurden übermäßige Speichelbildung und Durch-

fall beobachtet, besonders zu Beginn der Behandlung

lust wurde berichtet, wobei ein ursächlicher Zusammenhang

Besonders zu Beginn der Therapie wurden häufig 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 schwer-

wiegende (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 Abschnitt 2 "Besondere Vorsicht bei der Einnahme von Valproat Aristo<sup>®</sup> ist erforderlich" – "Warnhinweise"). <u>Störungen der Haut</u>

Dosisabhängig wird häufig vorübergehender Haarausfall beobachtet.

Die Einnahme von valproinsäurehaltigen Arzneimitteln führt selten zu Reaktionen der Haut (Erythema multiforme). Dane-

ben wurden einzelne Ausnahmefälle von schweren Hautreaktionen (Stevens-Johnson-Syndrom und toxische epidermale Nekrolyse bzw. Lyell-Syndrom) berichtet (siehe auch im Abschnitt "Bei Einnahme von Valproat Aristo® mit anderen Arz-Siehe auch "Störungen der körpereigenen Abwehr und Über-empfindlichkeitsreaktionen"

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

Störungen im Bereich der Gynäkologie und Reproduktionsendokrinologie Unregelmäßige Regelblutungen oder Ausbleiben der Mens-

truation können <u>selten</u> auftreten; <u>selten</u> wurde über zystisch vergrößerte Eierstöcke und erhöhte Spiegel des männlichen Sexualhormons Testosteron berichtet. <u>Bewegungsapparat</u> Es wurden Fälle von Verringerungen der Knochendichte (Os-

teoporose bis hin zu Knochenbrüchen) berichtet. Bitte beraten Sie sich mit Ihrem Arzt oder Apotheker, wenn Sie Antiepilepti-

ka über eine lange Zeit anwenden, wenn bei Ihnen eine Osteoporose festgestellt wurde oder wenn Sie gleichzeitig Kortison oder andere Steroidhormone einnehmen. <u>Sonstiges</u> Weiterhin wurde bei Kindern Bettnässen beobachtet. Sehr selten wurde über Stomatitis (Entzündung der Mundschleimhaut) berichtet.

Sollten Sie eine oder mehrere der oben genannten Nebenwirkungen bei sich beobachten, so benachrichtigen Sie Ihren Arzt, damit er über den Schweregrad und die gegebenenfalls erforderlichen Maßnahmen entscheiden kann.

Beim Auftreten nicht-dosisabhängiger Nebenwirkungen ist

das Absetzen des Arzneimittels erforderlich. Besteht der Ver-

dacht, dass eine schwere Leberfunktionsstörung oder eine

Schädigung der Bauchspeicheldrüse vorliegt, muss der Arzt Valproat Aristo<sup>®</sup> 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. Meldung von Nebenwirkungen Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind.

#### Sie können Nebenwirkungen auch direkt über das nationale Meldesystem anzeigen. Indem Sie Nebenwirkungen melden,

können Sie dazu beitragen, dass mehr Informationen über die Sicherheit dieses Arzneimittels zur Verfügung gestellt Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte Abt. Pharmakovigilanz Kurt-Georg-Kiesinger Allee 3 D-53175 Bonn Website: http://www.bfarm.de

#### Sie dürfen das Arzneimittel nach dem auf dem Etikett und der Faltschachtel nach "Verwendbar bis" angegebenen Verfalldatum nicht mehr verwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf

5. Wie ist Valproat Aristo® aufzubewahren?

den letzten Tag des angegebenen Monats. Haltbarkeit nach Öffnen des Behältnisses: Nach Anbruch soll Valproat Aristo® nicht länger als 6 Monate verwendet werden Aufbewahrungsbedingungen:

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf.

Für dieses Arzneimittel sind keine besonderen Lagerungsbedingungen erforderlich. Entsorgen Sie Arzneimittel nicht im Abwasser. Fragen Sie Ihren Apotheker, wie das Arzneimittel zu entsorgen ist, wenn Sie es nicht mehr verwenden. Sie tragen damit zum Schutz der Um-

6. Inhalt der Packung und weitere Informationen Was Valproat Aristo® 300 mg/g Tropfen zum Einnehmen Der Wirkstoff ist Natriumvalproat. 1 g Lösung (ca. 25 Tropfen) enthält 300 mg Natriumvalproat (entspr. 260,3 mg Valproinsäure).

Die sonstigen Bestandteile sind: Orangenaroma, Saccharin-Natrium und Gereinigtes Wasser. Wie Valproat Aristo® 300 mg/g Tropfen zum Einnehmen

aussehen und Inhalt der Packung: Valproat Aristo® 300 mg/g sind klare Tropfen zum Einnehmen,

Die Tropfen sind in Braunglasflaschen mit Tropfeinsatz und Schraubkappe zu 100 ml erhältlich.

und Hersteller

Aristo Pharma GmbH Wallenroder Str. 8-10 13435 Berlin

welt bei.

Tel. +49 30 71094 4200 Fax +49 30 71094 4250 info@aristo.pharma.de

Pharmazeutischer Unternehmer

40019621

Code 237

Aktualisierungsstand Gebrauchs.info Oktober 2015