

## **Gebrauchsinformation: Information für Anwender**

### **Taloxa-SUSP 600 mg/5 ml Suspension zum Einnehmen** Felbamat

**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**

1. Was ist Taloxa und wofür wird es angewendet?
2. Was sollten Sie vor der Einnahme von Taloxa beachten?
3. Wie ist Taloxa einzunehmen?
4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?
5. Wie ist Taloxa aufzubewahren?
6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

#### **1. Was ist Taloxa und wofür wird es angewendet?**

##### **Was ist Taloxa?**

Taloxa ist ein Mittel zur Behandlung von Krampfanfällen. Krampfanfälle sind auch bekannt als Epilepsie oder Fallsucht (Krämpfe).

##### **Wofür wird Taloxa angewendet?**

Taloxa ist nicht zur Anwendung bei Kindern unter 4 Jahren vorgesehen.

Taloxa wird zur Behandlung des Lennox-Gastaut-Syndroms bei Erwachsenen und Kindern ab 4 Jahren empfohlen, deren Krampfanfälle mit allen bisher zur Verfügung stehenden relevanten Antiepileptika nicht ausreichend behandelbar waren. Taloxa wird als Kombinationsbehandlung mit anderen Arzneimitteln angewendet, um die Krampfanfälle unter Kontrolle zu bringen.

#### **2. Was sollten Sie vor der Einnahme von Taloxa beachten?**

##### **Taloxa darf nicht eingenommen werden,**

- wenn Sie allergisch gegen Felbamat oder einen der in Abschnitt 6. genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind.
- wenn Sie in der Vorgeschichte bekannte Bluterkrankungen (wie zum Beispiel Anämie [Blutarmut], niedrige Anzahl von Blutzellen, Blutungsstörungen, leichtes Auftreten von Blutergüssen, häufige Infekte) oder Leberfunktionsstörungen (wie zum Beispiel Gelbsucht [gelbliche Verfärbung von Augen oder Haut] oder Hepatitis) hatten. Sollten bei Ihnen Bluterkrankungen oder Leberfunktionsstörungen in der Vorgeschichte vorliegen, informieren Sie Ihren Arzt darüber, bevor Sie mit der Einnahme von Taloxa beginnen.

##### **Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen**

Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, bevor Sie Taloxa einnehmen.

- Wenn Sie irgendwelche ungewöhnlichen Reaktionen (wie z.B. nesselartiger Hautausschlag, keuchende Atmung oder Atemprobleme) auf die Suspension zum Einnehmen oder einen der

- sonstigen Bestandteile entwickeln.
- Wenn Sie Hautausschlag, Fieber, Schwellungen an den Augen, der Nase oder im Hals oder nesselartigen Hautausschlag entwickeln, kontaktieren Sie umgehend Ihren Arzt.
  - Stellen Sie sicher, dass Sie ausreichend hydriert sind und trinken Sie ausreichend Flüssigkeit während der Einnahme des Arzneimittels, um Nierensteine in Ihrem Urin zu vermeiden und zu gewährleisten, dass diese aus Ihrem Organismus ausgespült werden.
  - Eine geringe Anzahl von Patienten, die mit Antiepileptika wie Felbamat 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.
  - Wenn Sie Taloxa oder ein anderes Arzneimittel zur Kontrolle von Krampfanfällen regelmäßig eingenommen haben, so sollten Sie Ihre Arzneimittel ohne Anweisung durch Ihren Arzt nicht plötzlich absetzen.
  - Wenn Sie eine Frau im gebärfähigen Alter sind, müssen Sie während und bis zu einem Monat nach der Behandlung eine zuverlässige Verhütungsmethode anwenden. Die Behandlung mit Felbamat kann die Wirkung von oralen Kontrazeptiva herabsetzen, daher soll eine andere geeignete Verhütungsmethode angewendet werden.

### **Blutuntersuchungen**

Während der Einnahme dieses Arzneimittels wird Ihr Arzt häufig Blutuntersuchungen durchführen (alle zwei Wochen), um Ihren Zustand zu überwachen.

### **Kinder und Jugendliche**

Bei der Teilnahme von Kindern und Jugendlichen am Straßenverkehr (z. B. beim Fahrradfahren) sollte beachtet werden, dass Schwindel und Schwäche auftreten können (siehe Abschnitt Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen).

### **Einnahme von Taloxa zusammen mit anderen Arzneimitteln**

Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie andere Arzneimittel einnehmen, kürzlich andere Arzneimittel eingenommen haben oder beabsichtigen andere Arzneimittel einzunehmen.

- Bitte informieren Sie Ihren Arzt, wenn Sie andere Arzneimittel einnehmen, um Ihre Anfälle zu kontrollieren, so dass Ihre Dosis Ihren Bedürfnissen entsprechend angepasst werden kann.
- Taloxa kann einen Einfluss auf die Wirksamkeit oraler Kontrazeptiva haben. Sprechen Sie daher mit Ihrem Arzt, wenn Sie orale Kontrazeptiva einnehmen.
- Wenn Sie Taloxa zusammen mit anderen Antiepileptika einnehmen, kann es zu einem vermehrten Auftreten von Nebenwirkungen kommen. Informieren Sie bitte Ihren Arzt, wenn eine Nebenwirkung Sie erheblich beeinträchtigt.

### **Einnahme von Taloxa zusammen mit Nahrungsmitteln und Getränken**

Taloxa wird durch Nahrungsmittel nicht beeinflusst und kann daher zu den Mahlzeiten eingenommen werden.

### **Schwangerschaft und Stillzeit**

Taloxa sollte während der Schwangerschaft nicht angewendet werden, es sei denn, dies ist medizinisch eindeutig erforderlich. Wenn Sie eine Frau im gebärfähigen Alter sind, müssen Sie während und bis zu einem Monat nach der Behandlung eine zuverlässige Verhütungsmethode anwenden. Die Behandlung mit Felbamat kann die Wirkung von oralen Kontrazeptiva herabsetzen, daher soll eine andere geeignete Verhütungsmethode angewendet werden.

Sollten Sie schwanger sein oder beabsichtigen, schwanger zu werden, sollen Sie die Einnahme nicht selbst beenden, sondern unverzüglich Ihren Arzt um Rat fragen. Ihr Arzt wird entscheiden, ob Ihre Behandlung geändert werden soll.

Taloxa wird stillenden Müttern nicht empfohlen. Felbamat geht in die Muttermilch über. Es kann zur Schädigung des Blutes und der Leber Ihres Babys führen.

Sollten Sie stillen, wird Ihr Arzt Sie beraten, ob Sie Taloxa weiter einnehmen sollten.

Wenn Sie schwanger sind oder stillen, oder wenn Sie vermuten, schwanger zu sein oder beabsichtigen, schwanger zu werden, fragen Sie vor der Einnahme dieses Arzneimittels Ihren Arzt oder Apotheker um Rat.

### **Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen**

Sie dürfen keine Werkzeuge oder Maschinen bedienen. Tritt bei der Einnahme von Taloxa Schwindel oder Benommenheit auf, so dürfen Sie kein Fahrzeug führen oder Maschinen bedienen. Wenn Taloxa Kindern und Jugendlichen verabreicht wird, beachten Sie bitte, dass Schwindel und Schwäche auch bei der Teilnahme am Straßenverkehr (z. B. beim Fahrradfahren) auftreten können.

### **Taloxa Suspension zum Einnehmen enthält**

- 1,05 g Sorbitol pro komplett gefüllter 5-ml-Dosierspritze entsprechend 210 mg/ml. Sorbitol ist eine Quelle für Fructose. Sprechen Sie mit Ihrem Arzt bevor Sie (oder Ihr Kind) dieses Arzneimittel einnehmen oder erhalten, wenn Ihr Arzt Ihnen mitgeteilt hat, dass Sie (oder Ihr Kind) eine Unverträglichkeit gegenüber einigen Zuckern haben oder wenn bei Ihnen eine hereditäre Fructoseintoleranz (HFI) - eine seltene angeborene Erkrankung, bei der eine Person Fructose nicht abbauen kann - festgestellt wurde. Sorbitol kann Magen-Darm-Beschwerden hervorrufen und kann eine leicht abführende Wirkung haben.
- Methyl- und Propyl-4-hydroxybenzoat, die allergische Reaktionen hervorrufen können (möglicherweise auch verzögert).
- weniger als 1 mmol Natrium (23 mg) pro 5 ml, d.h.es ist nahezu "natriumfrei".
- 10 mg Natriumbenzoat pro 5 ml entsprechend 2 mg/ml.

### **3. Wie ist Taloxa einzunehmen?**

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

#### **Wie viel Taloxa muss eingenommen werden?**

- Ihr Arzt wird die korrekte Dosis und das Zeitintervall festlegen, mit dem Sie oder Ihr Kind dieses Arzneimittel einnehmen müssen.
- Taloxa wird in 2 (alle 12 Stunden) oder 3 (alle 8 Stunden) Einzelgaben pro Tag mit Wasser eingenommen. Einige Patienten müssen unter Umständen 4 (alle 6 Stunden) Einzeldosen pro Tag einnehmen.
- Ihr Arzt wird Ihnen und Ihrem Apotheker die Anzahl der Milliliter (ml) pro Einmalgabe mitteilen und wie viele Einmalgaben Sie oder Ihr Kind am Tag einnehmen sollten.

#### Während der ersten Wochen:

Ihre Dosis wird unter Umständen durch den Arzt angepasst.

#### Wenn die Dosis feststeht:

Achten Sie darauf, dass das Arzneimittel jeden Tag zur selben Tageszeit eingenommen wird.

#### **Wie ist eine Taloxa Dosis einzunehmen?**

- Achten Sie darauf, die Flasche ausreichend zu schütteln, bevor Sie die Dosis abmessen.
- Die Dosis für Sie oder Ihr Kind sollte mit der der Packung beiliegenden Dosierspritze über den Mund verabreicht werden.



### 1. Abmessen

Die Dosis mit der mitgelieferten 5,0-ml-Dosierspritze abmessen. Die Dosierspritze zur oralen Anwendung ist aus Kunststoff und besteht aus zwei Teilen, einem undurchsichtigen Zylinder und einer Kolbenstange, die in diesen Zylinder passt. Die Stange ist mit Markierungen im Abstand von jeweils 0,1 ml versehen, beginnend bei 0,5 ml (am oberen Ende der Stange) und endend mit 5,0 ml.

A. Führen Sie die zusammengebaute Dosierspritze in die Flasche Taloxa ein.



B. Während Sie die Spritze in die Flüssigkeit halten, ziehen Sie die Stange heraus. Während sich die Spritze mit Flüssigkeit füllt, werden Sie die Zahlen auf der Stange ansteigen sehen.

C. Ziehen Sie die Stange so weit heraus, bis Sie die richtige Anzahl an Millilitern für die Dosis ablesen können, die Sie abmessen.

D. Nehmen Sie die Dosierspritze aus der Flasche. Kontrollieren Sie, ob Sie die richtige Menge am Boden der Spritze sehen können. Wenn Sie zu viel oder zu wenig haben, versuchen Sie es erneut, bis Sie die richtige Menge haben.

### 2. Anwenden



#### 2. Anwenden:

Halten Sie die Spritze an Ihren Mund bzw. den Mund Ihres Kindes und befördern Sie die Dosis durch Drücken der Stange in den Mund. Schlucken Sie die Dosis.

### 3. Spülen



#### 3. Spülen:

Nehmen Sie die Spritze nach jeder Anwendung auseinander und spülen Sie sie mit Wasser.

Sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, wenn Sie oder Ihr Kind den Eindruck haben, dass die Dosis zu stark oder zu schwach ist.

**Wenn Sie oder Ihr Kind eine größere Menge von Taloxa eingenommen haben, als Sie sollten**  
Verständigen Sie umgehend Ihren Arzt, Ihren Apotheker oder die Gift-Notrufnummer (+32(0)70/245.245), wenn Sie zuviel Taloxa eingenommen haben.

#### **Wenn Sie oder Ihr Kind die Einnahme von Taloxa vergessen haben**

Nehmen Sie unverzüglich die versäumte Dosis ein, außer es ist bereits Zeit, die nächste Dosis einzunehmen.

Nehmen Sie nicht die doppelte Menge ein, wenn Sie die vorherige Einnahme vergessen haben. Es ist wichtig so bald als möglich zum üblichen Dosierungsschema zurückzukehren.

#### **Wenn Sie oder Ihr Kind die Einnahme von Taloxa abbrechen**

Brechen Sie die Einnahme dieses Arzneimittels nicht ohne Rücksprache mit Ihrem Arzt ab. Das plötzliche Absetzen eines Antiepileptikums, einschließlich Taloxa, kann zu einer erhöhten Anfallshäufigkeit führen.

Wenn Sie oder Ihr Kind 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 Taloxa Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen.

Die Einnahme von Taloxa Suspension stand im Zusammenhang mit seltenen Fällen von schweren, möglicherweise lebensbedrohlichen Blutbild- und Leberfunktionsstörungen.

##### **Kontaktieren Sie umgehend Ihren Arzt wenn Sie Folgendes bemerken:**

- ungewöhnliche Symptome während der Einnahme von Taloxa Suspension wie z.B. Blutungen, Blutergüsse, häufige Infektionen, Müdigkeit, Gelbsucht (gelbliche Verfärbung von Augen oder Haut), Gewichtsverlust, Erbrechen oder Schmerzen im Bauchraum.
- Blasen am Mund, der Nase, den Augen oder Blasenbildung und Abschälen der Haut, Muskel- oder Gelenkschmerzen, Fieber, Hautausschlag, unkontrolliertes Erbrechen, Völlegefühl oder Verstopfung.

##### Häufige Nebenwirkungen (kann bis zu 1 Anwender von 10 betreffen):

Gewichtsverlust, Appetitverlust, Schlaflosigkeit, Schläfrigkeit, Unsicherheit beim Gehen, Schwindel, Kopfschmerzen, Sehveränderungen wie Doppeltsehen oder Sehstörungen, Übelkeit, Erbrechen, Magenverstimmung, Schmerzen im Bauchraum, Durchfall, Müdigkeit.

##### Gelegentliche Nebenwirkungen (kann bis zu 1 Anwender von 100 betreffen):

Abnormal niedriger Phosphatspiegel im Blut (Hypophosphatämie), Sprachstörungen, Depression, Benommenheit, Angstgefühl, Hautausschlag (Rash), Gangstörungen.

##### Seltene Nebenwirkungen (kann bis zu 1 Anwender von 1.000 betreffen):

Bluterkrankungen, einschließlich Thrombozytopenie (Verminderung der Thrombozytenzahl), Leukopenie (Verminderung der Leukozytenzahl), Neutropenie (Verminderung der neutrophilen Granulozytenzahl) und Anämie (Verminderung der Erythrozytenzahl). Eine Kombination mehrerer der genannten oder eine Verminderung aller drei Zelltypen zusammen sowie ein Versagen des Knochenmarks, diese Zelltypen zu bilden, ist möglich.

Erhöhte Krampfanfallshäufigkeit, anaphylaktischer Schock (schwere, ganzkörperliche, allergische Reaktion), andere schwere allergische Reaktionen einschließlich: Blasen am Mund, der Nase, den Augen oder anderen Schleimhäuten (Stevens-Johnson-Syndrom, bullöser Hautausschlag), toxisch-epidermale Nekrolyse (Blasenbildung und Abschälen der Oberhaut), Muskel- oder Gelenkschmerzen, Fieber.

##### Sehr seltene Nebenwirkungen (kann bis zu 1 Anwender von 10.000 betreffen):

Verstopfung, Leberfunktionsstörungen die schwerwiegend sein und ein tödliches Leberversagen umfassen können, Kristalle im Urin.

##### **Zusätzliche Nebenwirkungen bei Kindern und Jugendlichen**

Bei Kindern zeigte sich ein ähnliches Nebenwirkungsprofil. Zusätzlich wurden bei Kindern häufig Infektionen der oberen Atemwege beobachtet. Ein Zusammenhang mit der Behandlung ist jedoch nicht wahrscheinlich.

##### **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: **in Belgien:** Föderalagentur für Arzneimittel und Gesundheitsprodukte. Abteilung Vigilanz. Postfach 97, B-1000 Brussel Madou. Website: [www.fagg-afmps.be](http://www.fagg-afmps.be), E-Mail: [patientinfo@fagg-afmps.be](mailto:patientinfo@fagg-afmps.be), **in Luxemburg:** Centre

Transfer Organon

Régional de Pharmacovigilance de Nancy, E-mail: [crpv@chru-nancy.fr](mailto:crpv@chru-nancy.fr), Tél : (+33) 3 83 65 60 85 / 87, Fax : (+33) 3 83 65 61 33 oder Direction de la Santé – Division de la Pharmacie et des Médicaments, E-mail : [pharmacovigilance@ms.etat.lu](mailto:pharmacovigilance@ms.etat.lu), Tél. : (+352) 2478 5592, Fax : (+352) 2479 5615. Indem Sie Nebenwirkungen melden, können Sie dazu beitragen, dass mehr Informationen über die Sicherheit dieses Arzneimittels zur Verfügung gestellt werden.

## 5. Wie ist Taloxa aufzubewahren?

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf.

### Vor dem ersten Öffnen der Flasche

Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf der Faltschachtel und auf der Flasche nach EXP angegebenen Verfalldatum nicht mehr verwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des angegebenen Monats.

### Nach dem ersten Öffnen der Flasche

Die Aufbrauchsfrist beträgt 1 Monat.

Die Flasche fest verschlossen aufbewahren, um den Inhalt vor Feuchtigkeit zu schützen.

Entsorgen Sie die Flasche Taloxa 1 Monat nach dem ersten Öffnen.

Nicht über 25 °C lagern.

Sie dürfen Taloxa nicht ohne Rücksprache mit Ihrem Arzt oder Apotheker verwenden, wenn Sie eine Veränderung im Aussehen des Taloxa bemerken.

Entsorgen Sie Arzneimittel nicht im Abwasser oder Haushaltsabfall. Fragen Sie Ihren Apotheker, wie das Arzneimittel zu entsorgen ist, wenn Sie es nicht mehr verwenden. Sie tragen damit zum Schutz der Umwelt bei.

## 6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

### Was Taloxa enthält

Der Wirkstoff ist Felbamat. 5 ml Taloxa Suspension zum Einnehmen enthalten 600 mg Felbamat.

Die sonstigen Bestandteile sind (siehe Abschnitt 2):

Sorbitol (E420), Glycerol (E422), dispersible Cellulose (Mikrokristalline Cellulose+Carmellose-Natrium), Dimeticon, Saccharin-Natrium, Methyl-4-hydroxybenzoat (E218), Polysorbat 80, Propyl-4-hydroxybenzoat (E216), Natriumbenzoat (E211), Prosweet „G“ #859 (Glycerol (E422), Vanillin, Ethylmaltol), gereinigtes Wasser.

### Wie Taloxa aussieht und Inhalt der Packung

Taloxa-SUSP 600 mg/5 ml Suspension zum Einnehmen ist eine weiße bis beige, lichtundurchlässige, viskose Suspension.

Taloxa-SUSP 600 mg/5 ml Suspension zum Einnehmen ist in verschiedenen Packungsgrößen erhältlich:

- 50 ml in einer Glasflasche
- 100 ml in einer Glasflasche
- 230 ml in einer Glasflasche
- 250 ml in einer Glasflasche
- 450 ml in einer Glasflasche
- 2300 ml in einer Glasflasche
- 50 ml in einer Flasche (HDPE)
- 100 ml in einer Flasche (HDPE)

Transfer Organon

- 230 ml in einer Flasche (HDPE)
- 250 ml in einer Flasche (HDPE)
- 450 ml in einer Flasche (HDPE)
- 2300 ml in einer Flasche (HDPE)

Eine 5,0-ml-Dosierspritze mit CE-Kennzeichnung für die orale Anwendung liegt bei.

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in den Verkehr gebracht.

**Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller**

*Pharmazeutischer Unternehmer:*

Organon Belgium, Handelsstraat 31 /Rue du Commerce 31, B-1000 Brussel/Bruxelles/Brüssel.  
Tel/Tél: 0080066550123 (+32 2 2418100); [dpoc.benelux@organon.com](mailto:dpoc.benelux@organon.com)

*Hersteller:*

Schering-Plough Labo N.V, Industriepark 30, B-2220 Heist-op-den-Berg

**Zulassungsnummer:**

Taloxa-SUSP (Glasflasche): BE375112

Taloxa-SUSP (HDPE-flasche): BE171832

Verschreibungspflichtig

**Dieses Arzneimittel ist in den Mitgliedsstaaten des Europäischen Wirtschaftsraumes (EWR) unter den folgenden Bezeichnungen zugelassen:**

BE: Taloxa-SUSP 600 mg/5 ml suspension buvable

DE: Taloxa Saft

FR: Taloxa 600 mg/5 ml suspension buvable

IT: Taloxa 600 mg/5 ml sospensione orale

LU: Taloxa suspension 600 mg/5 ml

NL: Taloxa-SUSP.

PT: Taloxa 600 mg/5ml suspensão oral

**Diese Packungsbeilage wurde zuletzt überarbeitet im 12/2020.**

**Diese Packungsbeilage wurde zuletzt genehmigt im 01/2021.**