

ANEXO I

**RELACIÓN DE LOS NOMBRES DEL MEDICAMENTO, FORMA(S)
FARMACÉUTICA(S), DOSIS, VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN, TITULAR(ES) DE LA
AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN EN LOS ESTADOS MIEMBROS**

Estado miembro	Titular de la autorización de comercialización	(Marca de fantasía) Nombre	Dosis	Forma farmacéutica	Vía de administración
Austria	GlaxoSmithKline Pharma GmbH, Albert-Schweitzer-Gasse 6 A-1140 Wien Austria	Lamictal 5mg - lösliche Tabletten	5 mg	Comprimidos dispersables	Uso oral
Austria	GlaxoSmithKline Pharma GmbH, Albert-Schweitzer-Gasse 6 A-1140 Wien Austria	Lamictal 25mg - lösliche Tabletten	25 mg	Comprimidos dispersables	Uso oral
Austria	GlaxoSmithKline Pharma GmbH, Albert-Schweitzer-Gasse 6 A-1140 Wien Austria	Lamictal 50mg - lösliche Tabletten	50 mg	Comprimidos dispersables	Uso oral
Austria	GlaxoSmithKline Pharma GmbH, Albert-Schweitzer-Gasse 6 A-1140 Wien Austria	Lamictal 100mg - lösliche Tabletten	100 mg	Comprimidos dispersables	Uso oral
Austria	GlaxoSmithKline Pharma GmbH, Albert-Schweitzer-Gasse 6 A-1140 Wien Austria	Lamictal 200mg - lösliche Tabletten	200 mg	Comprimidos dispersables	Uso oral
Belgica	GlaxoSmithKline s.a. Rue du Tilleul 13, B86 1332 Genval Belgica	Lamictal	25 mg	Comprimidos	Uso oral
Belgica	GlaxoSmithKline s.a. Rue du Tilleul 13, B86 1332 Genval Belgica	Lamictal	50 mg	Comprimidos	Uso oral

Belgica	GlaxoSmithKline s.a. Rue du Tilleul 13, B86 1332 Genval Belgica	Lamictal	100 mg	Comprimidos	Uso oral
Belgica	GlaxoSmithKline s.a. Rue du Tilleul 13, B86 1332 Genval Belgica	Lamictal Dispersible 25mg Starter-Pack Mono	25 mg	Comprimidos dispersables	Uso oral
Belgica	GlaxoSmithKline s.a. Rue du Tilleul 13, B86 1332 Genval Belgica	Lamictal Dispersible 25mg Starter-Pack Add-on	25 mg	Comprimidos dispersables	Uso oral
Belgica	GlaxoSmithKline s.a. Rue du Tilleul 13, B86 1332 Genval Belgica	Lamictal Dispersible 50mg Starter-Pack add-on	50 mg	Comprimidos dispersables	Uso oral
Belgica	GlaxoSmithKline s.a. Rue du Tilleul 13, B86 1332 Genval Belgica	Lamictal dispersible	2 mg	Comprimidos dispersables	Uso oral
Belgica	GlaxoSmithKline s.a. Rue du Tilleul 13, B86 1332 Genval Belgica	Lamictal dispersible	5 mg	Comprimidos dispersables	Uso oral
Belgica	GlaxoSmithKline s.a. Rue du Tilleul 13, B86 1332 Genval Belgica	Lamictal dispersible	25 mg	Comprimidos dispersables	Uso oral
Belgica	GlaxoSmithKline s.a. Rue du Tilleul 13, B86 1332 Genval Belgica	Lamictal dispersible	50 mg	Comprimidos dispersables	Uso oral

Belgica	GlaxoSmithKline s.a. Rue du Tilleul 13, B86 1332 Genval Belgica	Lamictal dispersible	100 mg	Comprimidos dispersables	Uso oral
Belgica	GlaxoSmithKline s.a. Rue du Tilleul 13, B86 1332 Genval Belgica	Lamictal dispersible	200 mg	Comprimidos dispersables	Uso oral
Bulgaria	GlaxoSmithKline EOOD, Ivan Vazov complex Dimitar Manov street, bl.10, Sofia 1408 Bulgaria	Lamictal	25 mg	Comprimidos	Uso oral
Bulgaria	GlaxoSmithKline EOOD, Ivan Vazov complex Dimitar Manov street, bl.10, Sofia 1408 Bulgaria	Lamictal	50 mg	Comprimidos	Uso oral
Bulgaria	GlaxoSmithKline EOOD, Ivan Vazov complex Dimitar Manov street, bl.10, Sofia 1408 Bulgaria	Lamictal	100 mg	Comprimidos	Uso oral
Bulgaria	Glaxo Group Ltd Greenford Road Greenford Middlesex UB6 0NN Reino Unido	Lamictal	5 mg	Comprimidos dispersables	Uso oral

Chipre	Glaxo Group Ltd Berkeley Avenue Greenford Middlesex UB6 0NN Reino Unido	Lamictal	5 mg	Comprimidos dispersables	Uso oral
Chipre	Glaxo Group Ltd Berkeley Avenue Greenford Middlesex UB6 0NN Reino Unido	Lamictal	25mg	Comprimidos dispersables	Uso oral
Chipre	Glaxo Group Ltd Berkeley Avenue Greenford Middlesex UB6 0NN Reino Unido	Lamictal	50 mg	Comprimidos dispersables	Uso oral
Chipre	Glaxo Group Ltd Berkeley Avenue Greenford Middlesex UB6 0NN Reino Unido	Lamictal	100 mg	Comprimidos dispersables	Uso oral
Chipre	Glaxo Group Ltd Berkeley Avenue Greenford Middlesex UB6 0NN Reino Unido	Lamictal	200 mg	Comprimidos dispersables	Uso oral

Republica Checa	The Wellcome Foundation Limited Glaxo Wellcome House Berkeley Avenue Greenford, Middlesex UB6 0NN Reino Unido	Lamictal 25 mg	25 mg	Comprimidos	Uso oral
Republica Checa	The Wellcome Foundation Limited Glaxo Wellcome House Berkeley Avenue Greenford, Middlesex UB6 0NN Reino Unido	Lamictal 50 mg	50 mg	Comprimidos	Uso oral
Republica Checa	The Wellcome Foundation Limited Glaxo Wellcome House Berkeley Avenue Greenford, Middlesex UB6 0NN Reino Unido	Lamictal 100 mg	100 mg	Comprimidos	Uso oral
Republica Checa	The Wellcome Foundation Limited Glaxo Wellcome House Berkeley Avenue Greenford, Middlesex UB6 0NN Reino Unido	Lamictal 2 mg	2 mg	Comprimidos dispersables	Uso oral
Republica Checa	The Wellcome Foundation Limited Glaxo Wellcome House Berkeley Avenue Greenford, Middlesex UB6 0NN Reino Unido	Lamictal 5 mg	5 mg	Comprimidos dispersables	Uso oral

Republica Checa	The Wellcome Foundation Limited Glaxo Wellcome House Berkeley Avenue Greenford, Middlesex UB6 0NN Reino Unido	Lamictal 25 mg	25 mg	Comprimidos dispersables	Uso oral
Republica Checa	The Wellcome Foundation Limited Glaxo Wellcome House Berkeley Avenue Greenford, Middlesex UB6 0NN Reino Unido	Lamictal 50 mg	50 mg	Comprimidos dispersables	Uso oral
Republica Checa	The Wellcome Foundation Limited Glaxo Wellcome House Berkeley Avenue Greenford, Middlesex UB6 0NN Reino Unido	Lamictal 100 mg	100 mg	Comprimidos dispersables	Uso oral
Dinamarca	GlaxoSmithKline Pharma A/S Nykaer 68 DK-2605 Broendby Dinamarca	Lamictal	25 mg	Comprimidos	Uso oral
Dinamarca	GlaxoSmithKline Pharma A/S Nykaer 68 DK-2605 Broendby Dinamarca	Lamictal	50 mg	Comprimidos	Uso oral
Dinamarca	GlaxoSmithKline Pharma A/S Nykaer 68 DK-2605 Broendby Dinamarca	Lamictal	100 mg	Comprimidos	Uso oral

Dinamarca	GlaxoSmithKline Pharma A/S Nykaer 68 DK-2605 Broendby Dinamarca	Lamictal	200 mg	Comprimidos	Uso oral
Dinamarca	GlaxoSmithKline Pharma A/S Nykaer 68 DK-2605 Broendby Dinamarca	Lamictal	2 mg	Comprimidos dispersables	Uso oral
Dinamarca	GlaxoSmithKline Pharma A/S Nykaer 68 DK-2605 Broendby Dinamarca	Lamictal	5 mg	Comprimidos dispersables	Uso oral
Dinamarca	GlaxoSmithKline Pharma A/S Nykaer 68 DK-2605 Broendby Dinamarca	Lamictal	25 mg	Comprimidos dispersables	Uso oral
Dinamarca	GlaxoSmithKline Pharma A/S Nykaer 68 DK-2605 Broendby Dinamarca	Lamictal	50 mg	Comprimidos dispersables	Uso oral
Dinamarca	GlaxoSmithKline Pharma A/S Nykaer 68 DK-2605 Broendby Dinamarca	Lamictal	100 mg	Comprimidos dispersables	Uso oral
Dinamarca	GlaxoSmithKline Pharma A/S Nykaer 68 DK-2605 Broendby Dinamarca	Lamictal	200 mg	Comprimidos dispersables	Uso oral

Estonia	Glaxo Wellcome Operations Greenford Road Greenford Middlesex UB6 0NN Reino Unido	Lamictal	2 mg	Comprimidos dispersables	Uso oral
Estonia	Glaxo Wellcome Operations Greenford Road Greenford Middlesex UB6 0NN Reino Unido	Lamictal	5 mg	Comprimidos dispersables	Uso oral
Estonia	Glaxo Wellcome Operations Greenford Road Greenford Middlesex UB6 0NN Reino Unido	Lamictal	25 mg	Comprimidos dispersables	Uso oral
Estonia	Glaxo Wellcome Operations Greenford Road Greenford Middlesex UB6 0NN Reino Unido	Lamictal	50 mg	Comprimidos dispersables	Uso oral
Estonia	Glaxo Wellcome Operations Greenford Road Greenford Middlesex UB6 0NN Reino Unido	Lamictal	100 mg	Comprimidos dispersables	Uso oral

Estonia	Glaxo Wellcome Operations Greenford Road Greenford Middlesex UB6 0NN Reino Unido	Lamictal	200 mg	Comprimidos dispersables	Uso oral
Finlandia	GlaxoSmithKline Oy Piispansilta 9 A 02230 Espoo Finlandia	Lamictal	2 mg	Comprimidos dispersables	Uso oral
Finlandia	GlaxoSmithKline Oy Piispansilta 9 A 02230 Espoo Finlandia	Lamictal	5 mg	Comprimidos dispersables	Uso oral
Finlandia	GlaxoSmithKline Oy Piispansilta 9 A 02230 Espoo Finlandia	Lamictal	25 mg	Comprimidos dispersables	Uso oral
Finlandia	GlaxoSmithKline Oy Piispansilta 9 A 02230 Espoo Finlandia	Lamictal	50 mg	Comprimidos dispersables	Uso oral
Finlandia	GlaxoSmithKline Oy Piispansilta 9 A 02230 Espoo Finlandia	Lamictal	100 mg	Comprimidos dispersables	Uso oral
Finlandia	GlaxoSmithKline Oy Piispansilta 9 A 02230 Espoo Finlandia	Lamictal	200 mg	Comprimidos dispersables	Uso oral

Francia	Laboratoire GlaxoSmithKline 100 Route de Versailles 78163 Marly-le-Roi Cedex Francia	Lamicstart 25 mg, comprimé	25 mg	Comprimidos	Uso oral
Francia	Laboratoire GlaxoSmithKline 100 Route de Versailles 78163 Marly-le-Roi Cedex Francia	Lamicstart 50 mg, comprimé	50 mg	Comprimidos	Uso oral
Francia	Laboratoire GlaxoSmithKline 100 Route de Versailles 78163 Marly-le-Roi Cedex Francia	Lamictal 2 mg, comprimé dispersible	2 mg	Comprimidos dispersables	Uso oral
Francia	Laboratoire GlaxoSmithKline 100 Route de Versailles 78163 Marly-le-Roi Cedex Francia	Lamictal 5 mg, comprimé dispersible ou à croquer	5 mg	Comprimidos dispersables o masticables	Uso oral
Francia	Laboratoire GlaxoSmithKline 100 Route de Versailles 78163 Marly-le-Roi Cedex Francia	Lamictal 25 mg, comprimé dispersible ou à croquer	25 mg	Comprimidos dispersables o masticables	Uso oral
Francia	Laboratoire GlaxoSmithKline 100 Route de Versailles 78163 Marly-le-Roi Cedex Francia	Lamictal 50 mg, comprimé dispersible ou à croquer	50 mg	Comprimidos dispersables o masticables	Uso oral
Francia	Laboratoire GlaxoSmithKline 100 Route de Versailles 78163 Marly-le-Roi Cedex Francia	Lamictal 100 mg, comprimé dispersible ou à croquer	100 mg	Comprimidos dispersables o masticables	Uso oral
Francia	Laboratoire GlaxoSmithKline 100 Route de Versailles 78163 Marly-le-Roi Cedex Francia	Lamictal 200 mg, comprimé dispersible ou à croquer	200 mg	Comprimidos dispersables o masticables	Uso oral

Alemania	GlaxoSmithKline GmbH & Co. KG Theresienhöhe 11 80339 München Alemania	Lamictal 2 mg Tabletten zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen	2 mg	Comprimidos dispersables	Uso oral
Alemania	GlaxoSmithKline GmbH & Co. KG Theresienhöhe 11 80339 München Alemania	Lamictal 5 mg Tabletten zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen	5 mg	Comprimidos dispersables	Uso oral
Alemania	GlaxoSmithKline GmbH & Co. KG Theresienhöhe 11 80339 München Alemania	Lamictal 25 mg Tabletten zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen	25 mg	Comprimidos dispersables	Uso oral
Alemania	GlaxoSmithKline GmbH & Co. KG Theresienhöhe 11 80339 München Alemania	Lamictal 50 mg Tabletten zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen	50 mg	Comprimidos dispersables	Uso oral
Alemania	GlaxoSmithKline GmbH & Co. KG Theresienhöhe 11 80339 München Alemania	Lamictal 100 mg Tabletten zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen	100 mg	Comprimidos dispersables	Uso oral
Alemania	GlaxoSmithKline GmbH & Co. KG Theresienhöhe 11 80339 München Alemania	Lamictal 200 mg Tabletten zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen	200 mg	Comprimidos dispersables	Uso oral

Grecia	GlaxoSmithKline α.ε.β.ε 266 Kifissias Ave 152 32 Halandri Athens Grecia	Lamictal	25 mg	Comprimidos	Uso oral
Grecia	GlaxoSmithKline α.ε.β.ε 266 Kifissias Ave 152 32 Halandri Athens Grecia	Lamictal	50 mg	Comprimidos	Uso oral
Grecia	GlaxoSmithKline α.ε.β.ε 266 Kifissias Ave 152 32 Halandri Athens Grecia	Lamictal	100 mg	Comprimidos	Uso oral
Grecia	GlaxoSmithKline α.ε.β.ε 266 Kifissias Ave 152 32 Halandri Athens Grecia	Lamictal	200 mg	Comprimidos	Uso oral
Grecia	GlaxoSmithKline α.ε.β.ε 266 Kifissias Ave 152 32 Halandri Athens Grecia	Lamictal	2 mg	Comprimidos dispersables/masticables	Uso oral
Grecia	GlaxoSmithKline α.ε.β.ε 266 Kifissias Ave 152 32 Halandri Athens Grecia	Lamictal	5 mg	Comprimidos dispersables/masticables	Uso oral

Grecia	GlaxoSmithKline α.ε.β.ε 266 Kifissias Ave 152 32 Halandri Athens Grecia	Lamictal	25 mg	Comprimidos dispersables/masticables	Uso oral
Grecia	GlaxoSmithKline α.ε.β.ε 266 Kifissias Ave 152 32 Halandri Athens Grecia	Lamictal	50 mg	Comprimidos dispersables/masticables	Uso oral
Grecia	GlaxoSmithKline α.ε.β.ε 266 Kifissias Ave 152 32 Halandri Athens Grecia	Lamictal	100 mg	Comprimidos dispersables/masticables	Uso oral
Grecia	GlaxoSmithKline α.ε.β.ε 266 Kifissias Ave 152 32 Halandri Athens Grecia	Lamictal	200 mg	Comprimidos dispersables/masticables	Uso oral
Hungria	GlaxoSmithKline Kft. 1124Bp. Csorsz u. 43. MOM Park, Gesztenyes torony Hungria	Lamictal	25 mg	Comprimidos	Uso oral
Hungria	GlaxoSmithKline Kft. 1124Bp. Csorsz u. 43. MOM Park, Gesztenyes torony Hungria	Lamictal	50 mg	Comprimidos	Uso oral
Hungria	GlaxoSmithKline Kft. 1124Bp. Csorsz u. 43. MOM Park, Gesztenyes torony Hungria	Lamictal	100 mg	Comprimidos	Uso oral

Hungria	GlaxoSmithKline Kft. 1124Bp. Csorsz u. 43. MOM Park, Gesztenyes torony Hungria	Lamictal	5 mg	Comprimidos dispersables	Uso oral
Hungria	GlaxoSmithKline Kft. 1124Bp. Csorsz u. 43. MOM Park, Gesztenyes torony Hungria	Lamictal	200 mg	Comprimidos dispersables	Uso oral
Islandia	GlaxoSmithKline ehf. Thverholt 14 105 Reykjavik Islandia	Lamictal	2 mg	Comprimidos dispersables	Uso oral
Islandia	GlaxoSmithKline ehf. Thverholt 14 105 Reykjavik Islandia	Lamictal	5 mg	Comprimidos dispersables	Uso oral
Islandia	GlaxoSmithKline ehf. Thverholt 14 105 Reykjavik Islandia	Lamictal	25 mg	Comprimidos dispersables	Uso oral
Islandia	GlaxoSmithKline ehf. Thverholt 14 105 Reykjavik Islandia	Lamictal	50 mg	Comprimidos dispersables	Uso oral
Islandia	GlaxoSmithKline ehf. Thverholt 14 105 Reykjavik Islandia	Lamictal	100 mg	Comprimidos dispersables	Uso oral
Islandia	GlaxoSmithKline ehf. Thverholt 14 105 Reykjavik Islandia	Lamictal	200 mg	Comprimidos dispersables	Uso oral

Irlanda	GlaxoSmithKline (Ireland) Ltd Stonemasons Way Rathfarnham Dublin 16 Irlanda	Lamictal Tablets 25mg	25 mg	Comprimidos	Uso oral
Irlanda	GlaxoSmithKline (Ireland) Ltd Stonemasons Way Rathfarnham Dublin 16 Irlanda	Lamictal Tablets 50mg	50 mg	Comprimidos	Uso oral
Irlanda	GlaxoSmithKline (Ireland) Ltd Stonemasons Way Rathfarnham Dublin 16 Irlanda	Lamictal Tablets 100mg	100 mg	Comprimidos	Uso oral
Irlanda	GlaxoSmithKline (Ireland) Ltd Stonemasons Way Rathfarnham Dublin 16 Irlanda	Lamictal Tablets 200mg	200 mg	Comprimidos	Uso oral
Irlanda	GlaxoSmithKline (Ireland) Ltd Stonemasons Way Rathfarnham Dublin 16 Irlanda	Lamictal 2mg Dispersible Tablets	2 mg	Comprimidos dispersables	Uso oral
Irlanda	GlaxoSmithKline (Ireland) Ltd Stonemasons Way Rathfarnham Dublin 16 Irlanda	Lamictal Dispersible Tablets 5mg	5 mg	Comprimidos dispersables	Uso oral

Irlanda	GlaxoSmithKline (Ireland) Ltd Stonemasons Way Rathfarnham Dublin 16 Irlanda	Lamictal Dispersible Tablets 25mg	25 mg	Comprimidos dispersables	Uso oral
Irlanda	GlaxoSmithKline (Ireland) Ltd Stonemasons Way Rathfarnham Dublin 16 Irlanda	Lamictal Dispersible Tablets 50mg	50 mg	Comprimidos dispersables	Uso oral
Irlanda	GlaxoSmithKline (Ireland) Ltd Stonemasons Way Rathfarnham Dublin 16 Irlanda	Lamictal Dispersible Tablets 100mg	100 mg	Comprimidos dispersables	Uso oral
Irlanda	GlaxoSmithKline (Ireland) Ltd Stonemasons Way Rathfarnham Dublin 16 Irlanda	Lamictal Dispersible Tablets 200mg	200 mg	Comprimidos dispersables	Uso oral
Italia	GlaxoSmithKline SpA Via Fleming 2 37135 Verona Italia	Lamictal	5 mg	Comprimidos dispersables	Uso oral
Italia	GlaxoSmithKline SpA Via Fleming 2 37135 Verona Italia	Lamictal	25 mg	Comprimidos dispersables	Uso oral
Italia	GlaxoSmithKline SpA Via Fleming 2 37135 Verona Italia	Lamictal	50 mg	Comprimidos dispersables	Uso oral

Italia	GlaxoSmithKline SpA Via Fleming 2 37135 Verona Italia	Lamictal	100 mg	Comprimidos dispersables	Uso oral
Italia	GlaxoSmithKline SpA Via Fleming 2 37135 Verona Italia	Lamictal	200 mg	Comprimidos dispersables	Uso oral
Letonia	GlaxoSmithKline Letonia SIA Bruninieku iela 5 Riga LV-1001 Letonia	Lamictal 2 mg dispersible tablets	2 mg	Comprimidos dispersables	Uso oral
Letonia	GlaxoSmithKline Letonia SIA Bruninieku iela 5 Riga LV-1001 Letonia	Lamictal 5 mg dispersible tablets	5 mg	Comprimidos dispersables	Uso oral
Letonia	GlaxoSmithKline Letonia SIA Bruninieku iela 5 Riga LV-1001 Letonia	Lamictal 25 mg dispersible tablets	25 mg	Comprimidos dispersables	Uso oral
Letonia	GlaxoSmithKline Letonia SIA Bruninieku iela 5 Riga LV-1001 Letonia	Lamictal 50 mg dispersible tablets	50 mg	Comprimidos dispersables	Uso oral
Letonia	GlaxoSmithKline Letonia SIA Bruninieku iela 5 Riga LV-1001 Letonia	Lamictal 100 mg dispersible tablets	100 mg	Comprimidos dispersables	Uso oral
Letonia	GlaxoSmithKline Letonia SIA Bruninieku iela 5 Riga LV-1001 Letonia	Lamictal 200 mg dispersible tablets	200 mg	Comprimidos dispersables	Uso oral

Lituania	The Wellcome Foundation Limited Glaxo Wellcome House Berkeley Avenue Greenford, Middlesex UB6 0NN Reino Unido	Lamictal	5 mg	Comprimidos dispersables	Uso oral
Lituania	The Wellcome Foundation Limited Glaxo Wellcome House Berkeley Avenue Greenford, Middlesex UB6 0NN Reino Unido	Lamictal	25 mg	Comprimidos dispersables	Uso oral
Lituania	The Wellcome Foundation Limited Glaxo Wellcome House Berkeley Avenue Greenford, Middlesex UB6 0NN Reino Unido	Lamictal	50 mg	Comprimidos dispersables	Uso oral
Lituania	The Wellcome Foundation Limited Glaxo Wellcome House Berkeley Avenue Greenford, Middlesex UB6 0NN Reino Unido	Lamictal	100 mg	Comprimidos dispersables	Uso oral
Lituania	The Wellcome Foundation Limited Glaxo Wellcome House Berkeley Avenue Greenford, Middlesex UB6 0NN Reino Unido	Lamictal	200 mg	Comprimidos dispersables	Uso oral

Luxemburgo	GlaxoSmithKline s.a. Rue du Tilleul 13, B86 1332 Genval Belgica	Lamictal	25 mg	Comprimidos	Uso oral
Luxemburgo	GlaxoSmithKline s.a. Rue du Tilleul 13, B86 1332 Genval Belgica	Lamictal	50 mg	Comprimidos	Uso oral
Luxemburgo	GlaxoSmithKline s.a. Rue du Tilleul 13, B86 1332 Genval Belgica	Lamictal	100 mg	Comprimidos	Uso oral
Luxemburgo	GlaxoSmithKline s.a. Rue du Tilleul 13, B86 1332 Genval Belgica	Lamictal Dispersible 25mg Starter-Pack Mono	25 mg	Comprimidos dispersables	Uso oral
Luxemburgo	GlaxoSmithKline s.a. Rue du Tilleul 13, B86 1332 Genval Belgica	Lamictal Dispersible 25mg Starter-Pack Add-on	25 mg	Comprimidos dispersables	Uso oral
Luxemburgo	GlaxoSmithKline s.a. Rue du Tilleul 13, B86 1332 Genval Belgica	Lamictal Dispersible 50mg Starter-Pack add-on	50 mg	Comprimidos dispersables	Uso oral
Luxemburgo	GlaxoSmithKline s.a. Rue du Tilleul 13, B86 1332 Genval Belgica	Lamictal dispersible	2 mg	Comprimidos dispersables	Uso oral
Luxemburgo	GlaxoSmithKline s.a. Rue du Tilleul 13, B86 1332 Genval Belgica	Lamictal dispersible	5 mg	Comprimidos dispersables	Uso oral

Luxemburgo	GlaxoSmithKline s.a. Rue du Tilleul 13, B86 1332 Genval Belgica	Lamictal dispersible	25 mg	Comprimidos dispersables	Uso oral
Luxemburgo	GlaxoSmithKline s.a. Rue du Tilleul 13, B86 1332 Genval Belgica	Lamictal dispersible	50 mg	Comprimidos dispersables	Uso oral
Luxemburgo	GlaxoSmithKline s.a. Rue du Tilleul 13, B86 1332 Genval Belgica	Lamictal dispersible	100 mg	Comprimidos dispersables	Uso oral
Luxemburgo	GlaxoSmithKline s.a. Rue du Tilleul 13, B86 1332 Genval Belgica	Lamictal dispersible	200 mg	Comprimidos dispersables	Uso oral
Malta	GlaxoSmithKline (Ireland) Ltd Stonemasons Way Rathfarnham Dublin 16 Irlanda	Lamictal	25 mg	Comprimidos	Uso oral
Malta	GlaxoSmithKline (Ireland) Ltd Stonemasons Way Rathfarnham Dublin 16 Irlanda	Lamictal	50 mg	Comprimidos	Uso oral
Malta	GlaxoSmithKline (Ireland) Ltd Stonemasons Way Rathfarnham Dublin 16 Irlanda	Lamictal	100 mg	Comprimidos	Uso oral

Malta	GlaxoSmithKline (Ireland) Ltd Stonemasons Way Rathfarnham Dublin 16 Irlanda	Lamictal	2 mg	Comprimidos dispersables/masticables	Uso oral
Malta	GlaxoSmithKline (Ireland) Ltd Stonemasons Way Rathfarnham Dublin 16 Irlanda	Lamictal	5 mg	Comprimidos dispersables/masticables	Uso oral
Malta	GlaxoSmithKline (Ireland) Ltd Stonemasons Way Rathfarnham Dublin 16 Irlanda	Lamictal	25 mg	Comprimidos dispersables/masticables	Uso oral
Holanda	GlaxoSmithKline BV Huis ter Heideweg 62 3705 LZ Zeist Holanda	Lamictal 2 Dispers	2 mg	Comprimidos dispersables	Uso oral
Holanda	GlaxoSmithKline BV Huis ter Heideweg 62 3705 LZ Zeist Holanda	Lamictal 5 Dispers	5 mg	Comprimidos dispersables	Uso oral
Holanda	GlaxoSmithKline BV Huis ter Heideweg 62 3705 LZ Zeist Holanda	Lamictal 25 Dispers	25 mg	Comprimidos dispersables	Uso oral
Holanda	GlaxoSmithKline BV Huis ter Heideweg 62 3705 LZ Zeist Holanda	Lamictal 50 Dispers	50 mg	Comprimidos dispersables	Uso oral

Holanda	GlaxoSmithKline BV Huis ter Heideweg 62 3705 LZ Zeist Holanda	Lamictal 100 Dispers	100 mg	Comprimidos dispersables	Uso oral
Holanda	GlaxoSmithKline BV Huis ter Heideweg 62 3705 LZ Zeist Holanda	Lamictal 200 Dispers	200 mg	Comprimidos dispersables	Uso oral
Noruega	GlaxoSmithKline AS Forskingsveien 2a Postbox 180 Vinderen N-0319 Oslo Noruega	Lamictal	2 mg	Comprimidos dispersables	Uso oral
Noruega	GlaxoSmithKline AS Forskingsveien 2a Postbox 180 Vinderen N-0319 Oslo Noruega	Lamictal	5 mg	Comprimidos dispersables	Uso oral
Noruega	GlaxoSmithKline AS Forskingsveien 2a Postbox 180 Vinderen N-0319 Oslo Noruega	Lamictal	25 mg	Comprimidos dispersables	Uso oral
Noruega	GlaxoSmithKline AS Forskingsveien 2a Postbox 180 Vinderen N-0319 Oslo Noruega	Lamictal	50 mg	Comprimidos dispersables	Uso oral

Noruega	GlaxoSmithKline AS Forskningsveien 2a Postbox 180 Vinderen N-0319 Oslo Noruega	Lamictal	100 mg	Comprimidos dispersables	Uso oral
Noruega	GlaxoSmithKline AS Forskningsveien 2a Postbox 180 Vinderen N-0319 Oslo Noruega	Lamictal	200 mg	Comprimidos dispersables	Uso oral
Polonia	GlaxoSmithKline Export Ltd 980 Great West Road Brentford Middlesex TW8 9GS Reino Unido	Lamitrin	25 mg	Comprimidos	Uso oral
Polonia	GlaxoSmithKline Export Ltd 980 Great West Road Brentford Middlesex TW8 9GS Reino Unido	Lamitrin	50 mg	Comprimidos	Uso oral
Polonia	GlaxoSmithKline Export Ltd 980 Great West Road Brentford Middlesex TW8 9GS Reino Unido	Lamitrin	100 mg	Comprimidos	Uso oral
Polonia	GlaxoSmithKline Export Ltd 980 Great West Road Brentford Middlesex TW8 9GS Reino Unido	Lamitrin S	2 mg	Comprimidos dispersables	Uso oral

Polonia	GlaxoSmithKline Export Ltd 980 Great West Road Brentford Middlesex TW8 9GS Reino Unido	Lamitrin S	5 mg	Comprimidos dispersables	Uso oral
Polonia	GlaxoSmithKline Export Ltd 980 Great West Road Brentford Middlesex TW8 9GS Reino Unido	Lamitrin S	25 mg	Comprimidos dispersables	Uso oral
Polonia	GlaxoSmithKline Export Ltd 980 Great West Road Brentford Middlesex TW8 9GS Reino Unido	Lamitrin S	50 mg	Comprimidos dispersables	Uso oral
Polonia	GlaxoSmithKline Export Ltd 980 Great West Road Brentford Middlesex TW8 9GS Reino Unido	Lamitrin S	100 mg	Comprimidos dispersables	Uso oral
Polonia	GlaxoSmithKline Export Ltd 980 Great West Road Brentford Middlesex TW8 9GS Reino Unido	Lamitrin S	200 mg	Comprimidos dispersables	Uso oral
Portugal	Laboratórios Wellcome de Portugal Lda. Rua Dr. António Loureiro Borges 3 Arquiparque - Miraflores 1495 - 131 Algés Portugal	Lamictal	25 mg	Comprimidos	Uso oral

Portugal	Laboratórios Wellcome de Portugal Lda. Rua Dr. António Loureiro Borges 3 Arquiparque - Miraflores 1495 - 131 Algés Portugal	Lamictal	50 mg	Comprimidos	Uso oral
Portugal	Laboratórios Wellcome de Portugal Lda. Rua Dr. António Loureiro Borges 3 Arquiparque - Miraflores 1495 - 131 Algés Portugal	Lamictal	100 mg	Comprimidos	Uso oral
Portugal	Laboratórios Wellcome de Portugal Lda. Rua Dr. António Loureiro Borges 3 Arquiparque - Miraflores 1495 - 131 Algés Portugal	Lamictal	200 mg	Comprimidos	Uso oral
Portugal	Laboratórios Wellcome de Portugal Lda. Rua Dr. António Loureiro Borges 3 Arquiparque - Miraflores 1495 - 131 Algés Portugal	Lamictal	2 mg	Comprimidos dispersables	Uso oral
Portugal	Laboratórios Wellcome de Portugal Lda. Rua Dr. António Loureiro Borges 3 Arquiparque - Miraflores 1495 - 131 Algés Portugal	Lamictal	5 mg	Comprimidos dispersables	Uso oral

Portugal	Laboratórios Wellcome de Portugal Lda. Rua Dr. António Loureiro Borges 3 Arquiparque - Miraflores 1495 - 131 Algés Portugal	Lamictal	25 mg	Comprimidos dispersables	Uso oral
Portugal	Laboratórios Wellcome de Portugal Lda. Rua Dr. António Loureiro Borges 3 Arquiparque - Miraflores 1495 - 131 Algés Portugal	Lamictal	50 mg	Comprimidos dispersables	Uso oral
Portugal	Laboratórios Wellcome de Portugal Lda. Rua Dr. António Loureiro Borges 3 Arquiparque - Miraflores 1495 - 131 Algés Portugal	Lamictal	100 mg	Comprimidos dispersables	Uso oral
Portugal	Laboratórios Wellcome de Portugal Lda. Rua Dr. António Loureiro Borges 3 Arquiparque - Miraflores 1495 - 131 Algés Portugal	Lamictal	200 mg	Comprimidos dispersables	Uso oral
Rumania	The Wellcome Foundation Limited Glaxo Wellcome House Berkeley Avenue Greenford, Middlesex UB6 0NN Reino Unido	Lamictal 25 mg	25 mg	Comprimidos	Uso oral

Rumania	The Wellcome Foundation Limited Glaxo Wellcome House Berkeley Avenue Greenford, Middlesex UB6 0NN Reino Unido	Lamictal 50 mg	50 mg	Comprimidos	Uso oral
Rumania	The Wellcome Foundation Limited Glaxo Wellcome House Berkeley Avenue Greenford, Middlesex UB6 0NN Reino Unido	Lamictal 100 mg	100 mg	Comprimidos	Uso oral
Rumania	The Wellcome Foundation Limited Glaxo Wellcome House Berkeley Avenue Greenford, Middlesex UB6 0NN Reino Unido	Lamictal 2 mg	2 mg	Comprimidos dispersables/masticables	Uso oral
Rumania	The Wellcome Foundation Limited Glaxo Wellcome House Berkeley Avenue Greenford, Middlesex UB6 0NN Reino Unido	Lamictal 5 mg	5 mg	Comprimidos dispersables/masticables	Uso oral
Rumania	The Wellcome Foundation Limited Glaxo Wellcome House Berkeley Avenue Greenford, Middlesex UB6 0NN Reino Unido	Lamictal 25 mg	25 mg	Comprimidos dispersables/masticables	Uso oral

Rumania	The Wellcome Foundation Limited Glaxo Wellcome House Berkeley Avenue Greenford, Middlesex UB6 0NN Reino Unido	Lamictal 100 mg	100 mg	Comprimidos dispersables/masticables	Uso oral
Eslovaquia	GlaxoSmithKline Eslovaquia s.r.o. Galvaniho 7/A 82104 Bratislava Eslovaquia	Lamictal 25 mg	25 mg	Comprimidos	Uso oral
Eslovaquia	GlaxoSmithKline Eslovaquia s.r.o. Galvaniho 7/A 82104 Bratislava Eslovaquia	Lamictal 50 mg	50 mg	Comprimidos	Uso oral
Eslovaquia	GlaxoSmithKline Eslovaquia s.r.o. Galvaniho 7/A 82104 Bratislava Eslovaquia	Lamictal 100 mg	100 mg	Comprimidos	Uso oral
Eslovaquia	GlaxoSmithKline Eslovaquia s.r.o. Galvaniho 7/A 82104 Bratislava Eslovaquia	Lamictal 2 mg	2 mg	Comprimidos dispersables	Uso oral
Eslovaquia	GlaxoSmithKline Eslovaquia s.r.o. Galvaniho 7/A 82104 Bratislava Eslovaquia	Lamictal 5 mg	5 mg	Comprimidos dispersables	Uso oral
Eslovaquia	GlaxoSmithKline Eslovaquia s.r.o. Galvaniho 7/A 82104 Bratislava Eslovaquia	Lamictal 25 mg	25 mg	Comprimidos dispersables	Uso oral

Eslovaquia	GlaxoSmithKline Eslovaquia s.r.o. Galvaniho 7/A 82104 Bratislava Eslovaquia	Lamictal 100 mg	100 mg	Comprimidos dispersables	Uso oral
Eslovenia	GSK d.o.o. Ljubljana Knezov stradon 90 1000 Ljubljana Eslovenia	Lamictal 25 mg tablete	25 mg	Comprimidos	Uso oral
Eslovenia	GSK d.o.o. Ljubljana Knezov stradon 90 1000 Ljubljana Eslovenia	Lamictal 50 mg tablete	50 mg	Comprimidos	Uso oral
Eslovenia	GSK d.o.o. Ljubljana Knezov stradon 90 1000 Ljubljana Eslovenia	Lamictal 100 mg tablete	100 mg	Comprimidos	Uso oral
Eslovenia	GSK d.o.o. Ljubljana Knezov stradon 90 1000 Ljubljana Eslovenia	Lamictal 200 mg tablete	200 mg	Comprimidos	Uso oral
Eslovenia	GSK d.o.o. Ljubljana Knezov stradon 90 1000 Ljubljana Eslovenia	Lamictal 5 mg disperzibilne/žvečljive tablete	5 mg	Comprimidos dispersables/masticables	Uso oral
Eslovenia	GSK d.o.o. Ljubljana Knezov stradon 90 1000 Ljubljana Eslovenia	Lamictal 25 mg disperzibilne/žvečljive tablete	25 mg	Comprimidos dispersables/masticables	Uso oral
Eslovenia	GSK d.o.o. Ljubljana Knezov stradon 90 1000 Ljubljana Eslovenia	Lamictal 50 mg disperzibilne/žvečljive tablete	50 mg	Comprimidos dispersables/masticables	Uso oral

Eslovenia	GSK d.o.o. Ljubljana Knezov stradon 90 1000 Ljubljana Eslovenia	Lamictal 100 mg disperzibilne/žvečljive tablete	100 mg	Comprimidos dispersables/masticables	Uso oral
Eslovenia	GSK d.o.o. Ljubljana Knezov stradon 90 1000 Ljubljana Eslovenia	Lamictal 200 mg disperzibilne/žvečljive tablete	200 mg	Comprimidos dispersables/masticables	Uso oral
España	GlaxoSmithKline S.A Severo Ochoa 2 28760 Tres Cantos Madrid España	Lamictal	50 mg	Comprimidos	Uso oral
España	GlaxoSmithKline S.A Severo Ochoa 2 28760 Tres Cantos Madrid España	Lamictal	100 mg	Comprimidos	Uso oral
España	GlaxoSmithKline S.A Severo Ochoa 2 28760 Tres Cantos Madrid España	Lamictal	200 mg	Comprimidos	Uso oral
España	GlaxoSmithKline S.A Severo Ochoa 2 28760 Tres Cantos Madrid España	Lamictal	2 mg	Comprimidos dispersables	Uso oral
España	GlaxoSmithKline S.A Severo Ochoa 2 28760 Tres Cantos Madrid España	Lamictal	5 mg	Comprimidos dispersables	Uso oral
España	GlaxoSmithKline S.A Severo Ochoa 2 28760 Tres Cantos Madrid España	Lamictal	25 mg	Comprimidos dispersables	Uso oral

España	GlaxoSmithKline S.A Severo Ochoa 2 28760 Tres Cantos Madrid España	Lamictal	50 mg	Comprimidos dispersables	Uso oral
España	GlaxoSmithKline S.A Severo Ochoa 2 28760 Tres Cantos Madrid España	Lamictal	100 mg	Comprimidos dispersables	Uso oral
España	GlaxoSmithKline S.A Severo Ochoa 2 28760 Tres Cantos Madrid España	Lamictal	200 mg	Comprimidos dispersables	Uso oral
Suecia	GlaxoSmithKline AB Box 516 169 29 Solna Suecia	Lamictal	25 mg	Comprimidos	Uso oral
Suecia	GlaxoSmithKline AB Box 516 169 29 Solna Suecia	Lamictal	50 mg	Comprimidos	Uso oral
Suecia	GlaxoSmithKline AB Box 516 169 29 Solna Suecia	Lamictal	100 mg	Comprimidos	Uso oral
Suecia	GlaxoSmithKline AB Box 516 169 29 Solna Suecia	Lamictal	200 mg	Comprimidos	Uso oral

Suecia	GlaxoSmithKline AB Box 516 169 29 Solna Suecia	Lamictal	2 mg	Comprimidos solubles	Uso oral
Suecia	GlaxoSmithKline AB Box 516 169 29 Solna Suecia	Lamictal	5 mg	Comprimidos solubles	Uso oral
Suecia	GlaxoSmithKline AB Box 516 169 29 Solna Suecia	Lamictal	25 mg	Comprimidos solubles	Uso oral
Suecia	GlaxoSmithKline AB Box 516 169 29 Solna Suecia	Lamictal	50 mg	Comprimidos solubles	Uso oral
Suecia	GlaxoSmithKline AB Box 516 169 29 Solna Suecia	Lamictal	100 mg	Comprimidos solubles	Uso oral
Suecia	GlaxoSmithKline AB Box 516 169 29 Solna Suecia	Lamictal	200 mg	Comprimidos solubles	Uso oral

Reino Unido	<p>The Wellcome Foundation Limited Glaxo Wellcome House Berkeley Avenue Greenford, Middlesex UB6 0NN Reino Unido</p> <p><i>Comercializado por GlaxoSmithKline UK Stockley Park West Uxbridge Middlesex UB11 1BT Reino Unido</i></p>	Lamictal	25 mg	Comprimidos	Uso oral
Reino Unido	<p>The Wellcome Foundation Limited Glaxo Wellcome House Berkeley Avenue Greenford, Middlesex UB6 0NN Reino Unido</p> <p><i>Comercializado por GlaxoSmithKline UK Stockley Park West Uxbridge Middlesex UB11 1BT Reino Unido</i></p>	Lamictal	50 mg	Comprimidos	Uso oral

Reino Unido	<p>The Wellcome Foundation Limited Glaxo Wellcome House Berkeley Avenue Greenford, Middlesex UB6 0NN Reino Unido</p> <p><i>Comercializado por GlaxoSmithKline UK Stockley Park West Uxbridge Middlesex UB11 1BT Reino Unido</i></p>	Lamictal	100 mg	Comprimidos	Uso oral
Reino Unido	<p>The Wellcome Foundation Limited Glaxo Wellcome House Berkeley Avenue Greenford, Middlesex UB6 0NN Reino Unido</p> <p><i>Comercializado por GlaxoSmithKline UK Stockley Park West Uxbridge Middlesex UB11 1BT Reino Unido</i></p>	Lamictal	200 mg	Comprimidos	Uso oral

Reino Unido	The Wellcome Foundation Limited Glaxo Wellcome House Berkeley Avenue Greenford, Middlesex UB6 0NN Reino Unido <i>Comercializado por GlaxoSmithKline UK Stockley Park West Uxbridge Middlesex UB11 1BT Reino Unido</i>	Lamictal	2 mg	Comprimidos dispersables	Uso oral
Reino Unido	The Wellcome Foundation Limited Glaxo Wellcome House Berkeley Avenue Greenford, Middlesex UB6 0NN Reino Unido <i>Comercializado por GlaxoSmithKline UK Stockley Park West Uxbridge Middlesex UB11 1BT Reino Unido</i>	Lamictal	5 mg	Comprimidos dispersables	Uso oral

Reino Unido	<p>The Wellcome Foundation Limited Glaxo Wellcome House Berkeley Avenue Greenford, Middlesex UB6 0NN Reino Unido</p> <p><i>Comercializado por GlaxoSmithKline UK Stockley Park West Uxbridge Middlesex UB11 1BT Reino Unido</i></p>	Lamictal	25 mg	Comprimidos dispersables	Uso oral
Reino Unido	<p>The Wellcome Foundation Limited Glaxo Wellcome House Berkeley Avenue Greenford, Middlesex UB6 0NN Reino Unido</p> <p><i>Comercializado por GlaxoSmithKline UK Stockley Park West Uxbridge Middlesex UB11 1BT Reino Unido</i></p>	Lamictal	50 mg	Comprimidos dispersables	Uso oral

Reino Unido	<p>The Wellcome Foundation Limited Glaxo Wellcome House Berkeley Avenue Greenford, Middlesex UB6 0NN Reino Unido</p> <p><i>Comercializado por GlaxoSmithKline UK Stockley Park West Uxbridge Middlesex UB11 1BT Reino Unido</i></p>	Lamictal	100 mg	Comprimidos dispersables	Uso oral
Reino Unido	<p>The Wellcome Foundation Limited Glaxo Wellcome House Berkeley Avenue Greenford, Middlesex UB6 0NN Reino Unido</p> <p><i>Comercializado por GlaxoSmithKline UK Stockley Park West Uxbridge Middlesex UB11 1BT Reino Unido</i></p>	Lamictal	200 mg	Comprimidos dispersables	Uso oral

ANEXO II

CONCLUSIONES CIENTÍFICAS Y MOTIVOS PARA LA MODIFICACIÓN DEL RESUMEN DE LAS CARACTERÍSTICAS DEL PRODUCTO, ETIQUETADO Y PROSPECTO PRESENTADOS POR LA EMEA

CONCLUSIONES CIENTÍFICAS

RESUMEN GENERAL DE LA EVALUACIÓN CIENTÍFICA DE LAMICTAL Y NOMBRES ASOCIADOS (VÉASE ANEXO I)

La lamotrigina (el principio activo de Lamictal) es un conocido antiepiléptico, aprobado para el tratamiento de las crisis epilépticas en la mayoría de los Estados miembros de la UE a escala nacional. Está indicada como monoterapia y como terapia adyuvante en las crisis parciales, con o sin generalización secundaria, en las crisis generalizadas primarias y en algunos tipos de crisis específicas. Además, se ha aprobado el empleo de Lamictal en pacientes bipolares en varios Estados miembros de la UE, excepto el Reino Unido, los Países Bajos, Francia y Chipre.

Con exclusión de la indicación para el trastorno bipolar, el RCP de Lamictal de los distintos miembros de la UE presenta una yuxtaposición importante en los distintos miembros de la UE. Subsisten todavía diferencias por lo que se refiere a la redacción exacta de la indicación en la epilepsia, la restricción en categorías correlacionadas con la edad, la tipología de las crisis, las dosis recomendadas y las interacciones.

Por tal motivo, el titular de la autorización de comercialización ha iniciado un procedimiento para la armonización del RCP de la lamotrigina en toda Europa de conformidad con el artículo 30 (Directiva 2001/83/CE). Esta remisión se lleva a cabo a raíz de las dudas planteadas por las divergencias entre los Estados miembros de la UE por lo que se refiere a la decisión de aprobar la indicación de la lamotrigina para el trastorno bipolar.

El principal punto de discordia en el resumen de las características del producto existente se refiere a las indicaciones terapéuticas.

Además, la valoración de las cuestiones relativas a la calidad ha culminado en la armonización de las formas farmacéuticas (comprimido y comprimido dispersable/masticable) en la Unión Europea.

Indicaciones terapéuticas (sección 4.1 del RCP)

Epilepsia

“Adultos y niños mayores de 12 años

{Nombre comercial} está indicado como terapia auxiliar o en monoterapia en el tratamiento de la epilepsia, de las crisis parciales y generalizadas, incluidas las crisis tónico-clónicas y las crisis asociadas al síndrome de Lennox-Gastaut”.

El intervalo de edad se modificará para reflejar las franjas de edad avaladas por los datos disponibles, los adultos y los pacientes de 13 o más años de edad (adolescentes). Rara vez es practicable la monoterapia en el síndrome de Lennox-Gastaut, ya que normalmente es necesario emplear más de un medicamento para controlar los síntomas. En la indicación se especificará que la población objeto son los “adultos y adolescentes de 13 o más años de edad”.

“Niños de 2 a 12 años

{Nombre comercial} está indicado como terapia auxiliar en el tratamiento de la epilepsia, en las crisis parciales y las crisis generalizadas, incluidas las crisis tónico-clónicas y las crisis asociadas al síndrome de Lennox-Gastaut”.

Se modificará el intervalo de edad sobre la base de considerar que los pacientes de 12 años están dentro de la definición de los adolescentes. Se ha demostrado la eficacia de la monoterapia en las crisis de ausencia típicas.

En la indicación se especificará que la población objeto son los “niños y adolescentes de 2 a 12 años de edad”.

“Una vez logrado el control epiléptico con la terapia auxiliar, podrán retirarse los antiepilépticos (AE) concomitantes y los pacientes podrán continuar la monoterapia con {Nombre comercial}”.

El CHMP concluyó que el paso a la monoterapia no es una indicación, sino información sobre el uso correcto del producto. Por tanto, este texto deberá trasladarse a la sección 4.2, Posología y forma de administración.

Trastorno bipolar

“Adultos de 18 o más años de edad

{Nombre comercial} está indicado para la prevención de los episodios afectivos de los pacientes con trastorno bipolar, predominantemente mediante la prevención de los episodios depresivos”.

El CHMP dictaminó que la lamotrigina es eficaz para prevenir un aspecto de los episodios humorales del trastorno bipolar, es decir, los episodios depresivos, mientras que la prevención de los episodios maníacos o hipomaníacos todavía no se ha demostrado. Debe subrayarse además que la lamotrigina no está indicada para el tratamiento agudo. La población objeto estará constituida por los pacientes con trastorno bipolar de tipo I, ya tales pacientes fueron incluidos en los estudios clínicos.

- Aspectos relacionados con la calidad

Se han descrito correctamente el principio activo y el producto farmacológico y, en general, la documentación presentada ha sido satisfactoria. Los excipientes empleados en las formulaciones del producto farmacológico y los procesos de fabricación son los habituales por lo que se refiere a las formas farmacéuticas propuestas. Los resultados indican que el principio activo y el producto farmacológico pueden fabricarse en modo reproducible.

- Aspectos clínicos

Epilepsia

El uso de la lamotrigina en las indicaciones armonizadas propuestas se ha confirmado generalmente bien de acuerdo con los datos clínicos disponibles presentados por el TAC.

Se constató que la relación entre beneficio y riesgo de la terapia auxiliar de las crisis parciales y generalizadas en los adultos y los adolescentes de 13 o más años de edad es positiva.

Aunque el titular de la autorización de comercialización no ha realizado estudios específicos con monoterapia de lamotrigina exclusivamente en pacientes con crisis generalizadas primarias de tipo tónico-clónico, los datos de los estudios iniciales controlados con monoterapia (estudios UK49/89, UK74) garantizan la eficacia de la lamotrigina en este tipo de crisis.

La relación entre beneficio y riesgo de la lamotrigina como tratamiento adicional de las crisis generalizadas primarias de tipo tónico-clónico en los niños también se considera favorable.

El síndrome de Lennox-Gastaut es una patología difícil de tratar y rara vez es practicable la monoterapia. El tratamiento se inicia en monoterapia, pero es casi inevitable añadir con prontitud otros antiepilépticos para controlar los síntomas. No hay consenso sobre el fármaco que debería usarse como tratamiento inicial; sin embargo, los datos analizados no excluyen que la lamotrigina pueda ser el agente inicial.

El efecto de mantenimiento sobre las crisis de ausencia típicas sigue poco claro, por lo que se incluirá la siguiente advertencia en el RCP: “*En los niños que tomen lamotrigina como tratamiento de las crisis de ausencia típicas, es posible que la eficacia no se mantenga en todos los casos*”.

Trastorno bipolar

Al CHMP le preocupaba la idoneidad de la lamotrigina utilizada como regulador del estado de ánimo. De hecho, según los datos disponibles, la propiedad reguladora del estado de ánimo que posee la lamotrigina

obedece aparentemente a la prevención de los episodios depresivos y no a la prevención de los episodios maníacos. La regulación del estado de ánimo implica una protección frente a los episodios tanto maníacos como depresivos y no se ha observado que la lamotrigina evite la recurrencia de ambos tipos de episodios. Además, a los pacientes estudiados se les había diagnosticado trastorno bipolar I, con lo que los resultados de estos estudios no pueden extrapolarse al trastorno bipolar II.

Se consultó también a un Grupo de Asesoramiento Científico (SAG) sobre el SNC para que asesorase al CHMP acerca del trastorno bipolar y su tratamiento. En concreto, se pidió al SAG que aclarase la definición de regulador del estado de ánimo y la necesidad de un medicamento que actuara sobre los dos polos de estos trastornos. También se debatieron los tratamientos convencionales actuales del trastorno bipolar y la viabilidad de la monoterapia.

El grupo coincidió en que, en teoría, un regulador del estado de ánimo debería ser capaz de prevenir tanto los episodios maníacos como los depresivos, que son los rasgos característicos del trastorno bipolar, aunque por ahora no poseemos ningún regulador ideal de este tipo. Aunque el trastorno es una enfermedad heterogénea con necesidades terapéuticas contrastantes, se reconoció que el aspecto depresivo es el más preocupante y que, por consiguiente, un fármaco capaz de prevenir los episodios depresivos sería de gran utilidad.

En la práctica clínica, los fármacos aprobados para el trastorno bipolar han de combinarse normalmente para poder obtener un control aceptable de los síntomas. La monoterapia debería ser la práctica más deseable, pues los problemas de seguridad tienden a reducirse cuando sólo se utiliza un fármaco, pero en la actualidad sigue siendo raramente factible. El tratamiento se inicia normalmente en monoterapia y, sucesivamente, si no se obtiene el control de los síntomas, se añaden otros medicamentos, basándose en la experiencia del médico.

El CHMP, teniendo en cuenta la valoración de los estudios y la recomendación del SAG, concluyó que la lamotrigina debería utilizarse para prevenir los episodios depresivos de los pacientes afectados por el trastorno bipolar I que presenten de forma predominante episodios depresivos. Como sólo se ha demostrado la eficacia en la prevención de la recurrencia, la lamotrigina no está indicada para el tratamiento agudo de los episodios maníacos o depresivos.

MOTIVOS PARA LA MODIFICACIÓN DEL RESUMEN DE LAS CARACTERÍSTICAS DEL PRODUCTO, ETIQUETADO Y PROSPECTO

Considerando

- que el ámbito de la remisión era la armonización de los resúmenes de las características del producto, prospectos y etiquetados,
- que se evaluaron el Resumen de las Características del Producto, el etiquetado y el prospecto propuestos por los titulares de la autorización de comercialización sobre la base de la documentación presentada y de los comentarios científicos formulados en el Comité
- que el CHMP concluyó que los datos avalan las indicaciones siguientes:

“Epilepsia

Adultos y adolescentes a partir de los 13 años de edad

- Tratamiento añadido o en monoterapia de las crisis parciales y las crisis generalizadas, incluidas las crisis tónico-clónicas.
- Crisis asociadas al síndrome de Lennox-Gastaut. Lamictal se administra como tratamiento añadido, pero puede ser el antiepiléptico (AE) utilizado en el tratamiento inicial del síndrome de Lennox-Gastaut.

Niños y adolescentes entre 2 y 12 años de edad

- Terapia auxiliar de las crisis parciales y las crisis generalizadas, incluidas las crisis tónico-clónicas y las crisis asociadas al síndrome de Lennox-Gastaut.
- Monoterapia de las crisis de ausencia típicas.

Trastorno bipolar

Adultos de 18 o más años de edad

- Prevención de episodios depresivos en los pacientes con trastorno bipolar I que presenten de forma predominante episodios depresivos (véase la sección 5.1).

Lamictal no está indicado para el tratamiento agudo de los episodios maníacos o depresivos”.

El CPMP ha recomendado la modificación de las autorizaciones de comercialización cuyo Resumen de las Características del Producto, etiquetado y prospecto se incluyen en el Anexo III para Lamictal y nombres asociados (véase Anexo I).

ANEXO III

**FICHA TÉCNICA O RESUMEN DE LAS CARACTERÍSTICAS DEL PRODUCTO,
ETIQUETADO Y PROSPECTO**

FICHA TÉCNICA O RESUMEN DE LAS CARACTERÍSTICAS DEL PRODUCTO

1. NOMBRE DEL MEDICAMENTO

Lamictal y nombres asociados (ver Anexo I) 25 mg comprimidos.

Lamictal y nombres asociados (ve Anexo I) 50 mg comprimidos.

Lamictal y nombres asociados (ver Anexo I) 100 mg comprimidos.

Lamictal y nombres asociados (ver Anexo I) 200 mg comprimidos.

Lamictal y nombres asociados (ver Anexo I) 2 mg comprimidos dispersables/masticables.

Lamictal y nombres asociados (ver Anexo I) 5 mg comprimidos dispersables/masticables.

Lamictal y nombres asociados (ver Anexo I) 25 mg comprimidos dispersables/masticables.

Lamictal y nombres asociados (ver Anexo I) 50 mg comprimidos dispersables/masticables.

Lamictal y nombres asociados (ver Anexo I) 100 mg comprimidos dispersables/masticables.

Lamictal y nombres asociados (ver Anexo I) 200 mg comprimidos dispersables/masticables.

[Ver Anexo I - Para completar a nivel nacional]

2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA

Cada comprimido de Lamictal 25 mg contiene 25 mg de lamotrigina.

Excipiente: cada comprimido contiene 23,5 mg de lactosa.

Cada comprimido de Lamictal 50 mg contiene 50 mg de lamotrigina.

Excipiente: cada comprimido contiene 46,9 mg de lactosa.

Cada comprimido de Lamictal 100 mg contiene 100 mg de lamotrigina.

Excipiente: cada comprimido contiene 93,9 mg de lactosa.

Cada comprimido de Lamictal 200 mg contiene 200 mg de lamotrigina.

Excipiente: cada comprimido contiene 109,0 mg de lactosa.

Cada comprimido dispersable/masticable de Lamictal 2 mg contiene 2 mg de lamotrigina.

Cada comprimido dispersable/masticable de Lamictal 5 mg contiene 5 mg de lamotrigina.

Cada comprimido dispersable/masticable de Lamictal 25 mg contiene 25 mg de lamotrigina.

Cada comprimido dispersable/masticable de Lamictal 50 mg contiene 50 mg de lamotrigina.

Cada comprimido dispersable/masticable de Lamictal 100 mg contiene 100 mg de lamotrigina.

Cada comprimido dispersable/masticable de Lamictal 200 mg contiene 200 mg de lamotrigina.

Para consultar la lista completa de excipientes, ver sección 6.1.

3. FORMA FARMACÉUTICA

Comprimidos.

Comprimidos dispersables/masticables

Comprimidos de 25 mg:

Comprimidos superelípticos, de color amarillo-pardo pálido, con varias caras, con la leyenda “GSEC7” grabada en una cara y la leyenda “25” en la otra cara.

Comprimidos de 50 mg:

Comprimidos superelípticos, de color amarillo-pardo pálido, con varias caras, con la leyenda “GSEE1” grabada en una cara y la leyenda “50” en la otra cara.

Comprimidos de 100 mg:

Comprimidos superelípticos, de color amarillo-pardo pálido, con varias caras, con la leyenda “GSEE5” grabada en una cara y la leyenda “100” en la otra cara.

Comprimidos de 200 mg:

Comprimidos superelípticos, de color amarillo-pardo pálido, con varias caras, con la leyenda “GSEE7” grabada en una cara y la leyenda “200” en la otra cara.

Comprimidos dispersables/masticables de 2 mg: comprimidos redondos, de blancos a blanquecinos, con olor a grosella negra. Una cara tiene un borde biselado y presenta la leyenda “LTG” grabada sobre el número 2. La otra cara tiene grabadas dos superelipses que se solapan perpendicularmente. Los comprimidos pueden estar ligeramente moteados.

Comprimidos dispersables/masticables de 5 mg: comprimidos de blancos a blanquecinos, alargados, biconvexos, ranurados, con olor a grosella negra, con la leyenda “GS CL2” grabada en una cara y la leyenda “5” en la otra cara. Los comprimidos pueden estar ligeramente moteados.

Comprimidos dispersables/masticables de 25 mg: comprimidos de blancos a blanquecinos, de múltiples caras, superelípticos, no ranurados, con olor a grosella negra, con la leyenda “GS CL5” grabada en una cara y la leyenda “25” en la otra cara. Los comprimidos pueden estar ligeramente moteados.

Comprimidos dispersables/masticables de 50 mg: comprimidos de blancos a blanquecinos, de múltiples caras, superelípticos, no ranurados, con olor a grosella negra, con la leyenda “GS CX7” grabada en una cara y la leyenda “50” en la otra cara. Los comprimidos pueden estar ligeramente moteados.

Comprimidos dispersables/masticables de 100 mg: comprimidos de blancos a blanquecinos, de múltiples caras, superelípticos, no ranurados, con olor a grosella negra, con la leyenda “GS CL7” grabada en una cara y la leyenda “100” en la otra cara. Los comprimidos pueden estar ligeramente moteados.

Comprimidos dispersables/masticables de 200 mg: comprimidos de blancos a blanquecinos, de múltiples caras, superelípticos, no ranurados, con olor a grosella negra, con la leyenda “GS EC5” grabada en una cara y la leyenda “200” en la otra cara. Los comprimidos pueden estar ligeramente moteados.

4. DATOS CLÍNICOS

4.1 Indicaciones terapéuticas

Epilepsia

Adultos y adolescentes a partir de 13 años

- Tratamiento complementario o en monoterapia de crisis parciales y crisis generalizadas, incluyendo crisis tónico-clónicas .
- Crisis asociadas al síndrome de Lennox-Gastaut: Lamictal está indicado como tratamiento complementario pero puede utilizarse como fármaco antiepiléptico de inicio (FAE) en el síndrome de Lennox-Gastaut.

Niños y adolescentes entre 2 y 12 años

- Tratamiento complementario de crisis parciales y crisis generalizadas, incluyendo crisis tónico-clónicas y crisis asociadas al síndrome de Lennox-Gastaut.
- Monoterapia de crisis de ausencia típica.

Trastorno bipolar

Adultos a partir de 18 años

- Prevención de episodios depresivos en pacientes con trastorno bipolar I que experimenten predominantemente episodios depresivos (ver sección 5.1).

Lamictal no está indicado para el tratamiento agudo de episodios maníacos o depresivos.

4.2 Posología y forma de administración

Los comprimidos de Lamictal se deben tragar enteros, no se deben masticar ni machacar.

Los comprimidos dispersables/masticables de Lamictal se pueden masticar, disolver en una pequeña cantidad de agua (al menos la suficiente para cubrir el comprimido) o tragar con una pequeña cantidad de agua.

Si la dosis calculada de lamotrigina (por ejemplo para el tratamiento de epilepsia en niños o en pacientes con insuficiencia hepática) no coincide con la de uno o varios comprimidos enteros (sin fraccionar), la dosis que se debe administrar es el comprimido o el menor número de comprimidos con el/los que se consiga una dosis igual o inferior a la dosis calculada individualmente para el paciente.

Terapia de reinicio

Cuando se reinicie la terapia con Lamictal en pacientes que hayan suspendido el tratamiento por cualquier motivo, los médicos deben valorar la necesidad de realizar una escalada de dosis hasta alcanzar la dosis de mantenimiento, ya que el riesgo de que se produzca erupción cutánea grave está relacionado con la administración de dosis iniciales elevadas y con la realización de escaladas de dosis superiores a la recomendada para lamotrigina (ver sección 4.4). Cuanto mayor es el intervalo de tiempo desde la última dosis (desde la interrupción del tratamiento), más se debe considerar la realización de una escalada de la dosis para alcanzar la dosis de mantenimiento. Cuando el intervalo desde la retirada de lamotrigina sobrepase en cinco veces la vida media del medicamento (ver sección 5.2), generalmente se debe volver a realizar una escalada a la dosis de mantenimiento de Lamictal, de acuerdo con la pauta posológica recomendada.

No se recomienda reiniciar el tratamiento con Lamictal en el caso de pacientes que hayan interrumpido el tratamiento previo con lamotrigina debido a la aparición de erupciones cutáneas asociadas al tratamiento, a menos que el beneficio potencial supere claramente al riesgo.

Epilepsia

La escalada de dosis recomendada y la dosis de mantenimiento para adultos y adolescentes de 13 años en adelante (Tabla 1) y para niños y adolescentes entre 2 y 12 años (Tabla 2) se muestran a continuación. No se deben superar ni la dosis inicial ni la subsiguiente escalada de dosis debido al riesgo de que se produzca erupción cutánea (ver sección 4.4)

Cuando se retiren fármacos antiepilépticos (FAEs) que se estén administrando de forma concomitante o cuando se añadan otros FAEs a tratamientos previos que ya contienen lamotrigina, se debe tener en cuenta el efecto que puede tener sobre la farmacocinética de lamotrigina la administración/retirada de estos fármacos (ver sección 4.5).

Tabla 1: Adultos y adolescentes a partir de 13 años – pauta de tratamiento recomendada en epilepsia.

Pauta de tratamiento	Semanas 1 + 2	Semanas 3 + 4	Dosis de mantenimiento habitual
Monoterapia:	25 mg/día (una vez al día)	50 mg/día (una vez al día)	100 – 200 mg/día (una vez al día o divididos en dos dosis) Para alcanzar la dosis de mantenimiento, se puede aumentar la dosis en 50 -100 mg como máximo, cada una o dos semanas hasta que se alcance la respuesta óptima. Algunos pacientes han necesitado tomar 500 mg/día para alcanzar la respuesta deseada.
Terapia complementaria CON valproato (inhibidor de la glucuronidación de lamotrigina –ver sección 4.5):			
Esta pauta posológica debe utilizarse con valproato a pesar del uso concomitante con otros medicamentos	12,5 mg/día (comprimido de 25 mg administrado en días alternos)	25 mg/día (una vez al día)	100 - 200 mg/día (una vez al día o divididos en dos dosis) Para alcanzar la dosis de mantenimiento, se puede aumentar la dosis en 25 – 50 mg como máximo, cada una o dos semanas hasta que se alcance la respuesta óptima.
Terapia complementaria SIN valproato y CON inductores de la glucuronidación de lamotrigina (ver sección 4.5):			
Esta pauta posológica debe utilizarse sin asociarse a valproato, pero puede ser administrada en asociación con: fenitoína carbamazepina fenobarbital primidona rifampicina lopinavir/ritonavir	50 mg/día (una vez al día)	100 mg/día (divididos en dos dosis)	200 – 400 mg/día (divididos en dos dosis) Para alcanzar la dosis de mantenimiento, se puede aumentar la dosis en 100 mg como máximo, cada una o dos semanas hasta que se alcance la respuesta óptima. Algunos pacientes han necesitado tomar 700 mg/día para alcanzar la respuesta deseada.
Terapia complementaria SIN valproato y SIN inductores de la glucuronidación de lamotrigina (ver sección 4.5):			
Esta pauta posológica debe utilizarse con otros medicamentos que no inhiban o induzcan la glucuronidación de lamotrigina de manera significativa	25 mg/día (una vez al día)	50 mg/día (una vez al día)	100 – 200 mg/día (una vez al día o divididos en dos dosis) Para alcanzar las dosis de mantenimiento, se puede aumentar la dosis en 50 – 100 mg como máximo, cada una o dos semanas hasta que se alcance la respuesta óptima.
En pacientes que toman fármacos de los que se desconoce la interacción farmacocinética con lamotrigina (ver sección 4.5), se debe utilizar la pauta de tratamiento recomendada para la administración conjunta de lamotrigina con valproato.			

Tabla 2: Niños y adolescentes entre 2 y 12 años – pauta de tratamiento recomendada en epilepsia (dosis diaria total en mg/kg peso corporal/día)

Pauta de tratamiento	Semanas 1 + 2	Semanas 3 + 4	Dosis de mantenimiento habitual
Monoterapia en crisis de ausencia típica:	0,3 mg/kg/día (una vez al día o divididos en dos dosis)	0,6 mg/kg/día (una vez al día o divididos en dos dosis)	1 – 10 mg/kg/día, aunque algunos pacientes han necesitado dosis mayores (hasta 15 mg/kg/día) para alcanzar la respuesta deseada (una vez al día o divididos en dos dosis) Para alcanzar las dosis de mantenimiento, éstas pueden aumentarse en un máximo de 0,6 mg/kg/día cada una o dos semanas hasta alcanzar la respuesta óptima.
Terapia complementaria CON valproato (inhibidor de la glucuronidación de lamotrigina –ver sección 4.5):			
Esta pauta posológica debe utilizarse siempre que se administre con valproato con independencia del uso concomitante de otros medicamentos	0,15 mg/kg/día* (una vez al día)	0,3 mg/kg/día (una vez al día)	1 – 5 mg/kg/día (una vez al día o divididos en dos dosis) Para alcanzar las dosis de mantenimiento, éstas pueden aumentarse en un máximo de 0,3 mg/kg cada una o dos semanas hasta alcanzar la respuesta óptima, con un máximo de dosis de mantenimiento de 200 mg/día.
Terapia complementaria SIN valproato y CON inductores de la glucuronidación de lamotrigina (ver sección 4.5):			
Esta pauta posológica NO debe utilizarse cuando se administre con valproato pero puede seguirse en el caso de asociaciones con: fenitoína carbamazepina fenobarbital primidona rifampicina lopinavir/ritonavir	0,6 mg/kg/día (divididos en dos dosis)	1,2 mg/kg/día (divididos en dos dosis)	5 – 15 mg/kg/día (una vez al día o divididos en dos dosis) Para alcanzar las dosis de mantenimiento, éstas pueden aumentarse en un máximo de 1,2 mg/kg cada una o dos semanas hasta alcanzar la respuesta óptima, con un máximo de dosis de mantenimiento de 400 mg/día.
Terapia complementaria SIN valproato y SIN inductores de la glucuronidación de lamotrigina (ver sección 4.5):			

Esta pauta posológica debe utilizarse cuando se administre conjuntamente con medicamentos que no inhiban o induzcan la glucuronidación de lamotrigina de manera significativa	0,3 mg/kg/día (una vez al día o divididos en dos dosis)	0,6 mg/kg/día (una vez al día o divididos en dos dosis)	1 – 10 mg/kg/día (una vez al día o divididos en dos dosis) Para alcanzar las dosis de mantenimiento, éstas pueden aumentarse en un máximo de 0,6 mg/kg cada una o dos semanas hasta alcanzar la respuesta óptima, con un máximo de dosis de mantenimiento de 200 mg/día.
En pacientes que toman fármacos de los que se desconoce la interacción farmacocinética con lamotrigina (ver sección 4.5), se debe utilizar la pauta de tratamiento recomendada para la administración conjunta de lamotrigina con valproato.			
Comprimidos dispersables/masticables de 2 mg – para aquellos países en los que ésta sea la dosis más baja comercializada: <* si la dosis diaria calculada en pacientes que toman valproato es de 1 mg o más, pero menos de 2 mg, Lamictal 2 mg comprimidos dispersables/masticables puede tomarse en días alternos durante las dos primeras semanas. Si la dosis diaria calculada en pacientes que toman valproato es menos de 1 mg, Lamictal no se debe administrar.>			
Comprimidos dispersables/masticables de 5 mg – para aquellos países en los que los comprimidos dispersables/masticables de 2 mg no estén comercializados y Lamictal comprimidos dispersables/masticables de 5 mg sea la dosis más baja comercializada: <*si la dosis diaria calculada en pacientes que toman valproato es de 2,5 mg o más pero menos de 5 mg, Lamictal 5 mg comprimidos dispersables/masticables puede tomarse en días alternos durante las dos primeras semanas. Si la dosis diaria calculada en pacientes que toman valproato es menos de 2,5 mg, Lamictal no se debe administrar.>			

Se debe controlar el peso del niño para asegurar que se mantiene la dosis terapéutica y en caso de que se produzcan cambios en el peso del paciente, la dosis debe ajustarse. Es probable que los pacientes con edad comprendida entre dos y seis años requieran la dosis de mantenimiento más alta del rango recomendado.

Una vez se haya alcanzado el control epiléptico con el tratamiento complementario, los FAEs administrados de forma concomitante pueden ser retirados y los pacientes pueden continuar en monoterapia con Lamictal.

Comprimidos dispersables/masticables de 5 mg – para aquellos países en los que los comprimidos dispersables/masticables de 2 mg no estén comercializados y los comprimidos dispersables/masticables de 5 mg sean la dosis más baja comercializada:

<Es importante señalar que con la dosis actualmente disponible de Lamictal 5 mg comprimidos masticables y dispersables, no es posible iniciar con precisión la terapia con lamotrigina en pacientes con un peso inferior a 17 kg siguiendo las dosis recomendadas en las guías pediátricas.>

Niños menores de 2 años

La información de la que se dispone sobre la eficacia y seguridad de lamotrigina como terapia complementaria de crisis parciales en niños de edades comprendidas entre 1 mes y 2 años (ver sección 4.4) es limitada. No se dispone de información en niños menores de 1 mes. Por lo tanto, no se recomienda el uso de Lamictal en niños menores de 2 años. En caso de que, en base a las necesidades clínicas, se tomara la decisión de iniciar el tratamiento en esta población, deben consultarse las secciones 4.4, 5.1 y 5.2.

Trastorno bipolar

En las siguientes tablas se describe la escalada de dosis recomendada y la dosis de mantenimiento para adultos de 18 años de edad en adelante. El régimen de transición supone la realización de una escalada de

dosis de lamotrigina hasta que se alcance una dosis de mantenimiento estable de más de 6 semanas (Tabla 3) después de la cual, si está clínicamente indicado, se pueden retirar los otros fármacos psicótropos y/o FAEs que se estén administrando. (Tabla 4). El ajuste de dosis tras añadir otros fármacos psicótropos y/o FAEs se detalla a continuación (Tabla 5). No se deben superar ni la dosis inicial ni la subsiguiente escalada de dosis debido al riesgo de que se produzca erupción cutánea (ver sección 4.4)

Tabla 3: Adultos a partir de 18 años – escalada de dosis recomendada hasta una dosis diaria total de mantenimiento estable en el tratamiento del trastorno bipolar

Pauta de tratamiento	Semanas 1 + 2	Semanas 3 + 4	Semana 5	Dosis de estabilización (Semana 6)*
Monoterapia con lamotrigina O terapia complementaria SIN valproato y SIN inductores de la glucuronidación de lamotrigina (ver sección 4.5):				
Esta pauta posológica debe utilizarse cuando se administre conjuntamente con otros fármacos que no inhiban o induzcan significativamente la glucuronidación de lamotrigina	25 mg/día (una vez al día)	50 mg/día (una vez al día o divididos en dos dosis)	100 mg/día (una vez al día o divididos en dos dosis)	200 mg/día – dosis habitual para lograr una respuesta óptima (una vez al día o divididos en dos dosis) Rango de dosis 100 - 400 mg/día evaluada en ensayos clínicos
Terapia complementaria CON valproato (inhibidor de la glucuronidación de lamotrigina- ver sección 4.5):				
Esta pauta posológica debe utilizarse siempre que se administre con valproato con independencia del uso concomitante de otros medicamentos	12,5 mg/día (comprimido de 25 mg administrado en días alternos)	25 mg/día (una vez al día)	50 mg/día (una vez al día o divididos en dos dosis)	100 mg/día - dosis habitual para lograr una respuesta óptima (una vez al día o divididos en dos dosis) Puede alcanzarse una dosis máxima de 200 mg/día, dependiendo de la respuesta clínica.
Terapia complementaria SIN valproato y CON inductores de la glucuronidación de lamotrigina (ver sección 4.5):				
Esta pauta posológica NO debe utilizarse cuando se administre con valproato, pero puede seguirse en el caso de asociaciones con: fenitoína carbamazepina fenobarbital primidona rifampicina lopinavir/ritonavir	50 mg/día (una vez al día)	100 mg/día (divididos en dos dosis)	200 mg/día (divididos en dos dosis)	300 mg/día en la semana 6, aumentando la dosis habitual a 400 mg/día en la semana 7 si fuera necesario para alcanzar la respuesta óptima (divididos en dos dosis)
En pacientes que toman fármacos de los que se desconoce la interacción farmacocinética con lamotrigina (ver sección 4.5), se debe utilizar la pauta de tratamiento recomendada para la administración conjunta de lamotrigina con valproato.				

* La dosis de estabilización a alcanzar será modificada dependiendo de la respuesta clínica.

Tabla 4: Adultos a partir de 18 años – dosis diaria total de mantenimiento estable, seguida de la retirada de fármacos concomitantes en el tratamiento del trastorno bipolar

Una vez que se ha logrado la dosis diaria de mantenimiento estable, el resto de los fármacos administrados conjuntamente pueden retirarse, según se describe a continuación:

Pauta de tratamiento	Dosis actual de estabilización de lamotrigina (anterior a la retirada)	Semana 1 (inicio de la retirada)	Semana 2	A partir de la Semana 3 *
Retirada de valproato (inhibidor de la glucuronidación de lamotrigina- ver sección 4.5), dependiendo de la dosis original de lamotrigina:				
Cuando se retire el valproato, la dosis de lamotrigina debe aumentar hasta el doble de la dosis de estabilización, sin superar un incremento de más de 100 mg/semana	100 mg/día	200 mg/día	Mantener esta dosis (200 mg/día) (divididos en dos dosis)	
	200 mg/día	300 mg/día	400 mg/día	Mantener esta dosis (400 mg/día)
Retirada de inductores de la glucuronidación de lamotrigina (ver sección 4.5), dependiendo de la dosis original de lamotrigina:				
Esta pauta posológica debe utilizarse cuando se retiren los siguientes fármacos: fenitoína carbamazepina fenobarbital primidona rifampicina lopinavir/ritonavir	400 mg/día	400 mg/día	300 mg/día	200 mg/día
	300 mg/día	300 mg/día	225 mg/día	150 mg/día
	200 mg/día	200 mg/día	150 mg/día	100 mg/día
Retirada de fármacos que NO inhiben o inducen significativamente la glucuronidación de lamotrigina (ver sección 4.5):				
Esta pauta posológica debe utilizarse cuando se retiren fármacos administrados concomitantemente que inhiban o induzcan significativamente la glucuronidación de lamotrigina	La dosis de mantenimiento alcanzada en la escalada de dosis (200 mg/día; divididos en dos dosis) (rango de dosis 100 - 400 mg/día)			
En pacientes que toman fármacos de los que se desconoce la interacción farmacocinética con lamotrigina (ver sección 4.5), se debe utilizar la pauta de tratamiento recomendada para la administración conjunta de lamotrigina con valproato.				

* La dosis se puede aumentar a 400 mg/día a demanda.

Tabla 5: Adultos a partir de 18 años – ajuste de la dosis diaria de lamotrigina tras añadir otros fármacos para el tratamiento del trastorno bipolar

No se dispone de experiencia clínica en el ajuste de la dosis diaria de lamotrigina después de administrar concomitantemente otros fármacos. Sin embargo, en base a los estudios de interacción realizados con otros fármacos, se pueden hacer las siguientes recomendaciones:

Pauta de tratamiento	Dosis actual de estabilización de lamotrigina (antes de la adición)	Semana 1 (empezando con adición)	Semana 2	A partir de la Semana 3
Al añadir valproato (inhibidor de la glucuronidación de lamotrigina – ver sección 4.5), dependiendo de la dosis original de lamotrigina:				
Esta pauta posológica debe utilizarse siempre que se administre con valproato con independencia del uso concomitante de otros medicamentos	200 mg/día	100 mg/día	Mantener esta dosis (100 mg/día)	
	300 mg/día	150 mg/día	Mantener esta dosis (150 mg/día)	
	400 mg/día	200 mg/día	Mantener esta dosis (200 mg/día)	
Al añadir inductores de glucuronidación de lamotrigina en pacientes que NO toman valproato (ver sección 4.5), dependiendo de la dosis original de lamotrigina:				
Esta pauta posológica NO debe utilizarse cuando se administre con valproato, pero puede seguirse en el caso de asociaciones con: fenitoína carbamazepina fenobarbital primidona rifampicina lopinavir/ritonavir	200 mg/día	200 mg/día	300 mg/día	400 mg/día
	150 mg/día	150 mg/día	225 mg/día	300 mg/día
	100 mg/día	100 mg/día	150 mg/día	200 mg/día
Al añadir fármacos que NO inhiben o inducen significativamente la glucuronidación de lamotrigina (ver sección 4.5):				
Esta pauta posológica debe utilizarse cuando se retiren los fármacos administrados concomitantemente capaces de que inhibir o inducir significativamente la glucuronidación de lamotrigina	La dosis de mantenimiento alcanzada en la escalada de dosis (200 mg/día; divididos en dos dosis) (rango de dosis 100 - 400 mg/día)			
En pacientes que toman fármacos de los que se desconoce la interacción farmacocinética con lamotrigina (ver sección 4.5) se debe utilizar la pauta de tratamiento recomendada para la administración conjunta de lamotrigina con valproato.				

Discontinuación de Lamictal en pacientes con trastorno bipolar

En los ensayos clínicos realizados, no se observó aumento de la incidencia, de la gravedad o del tipo de reacciones adversas producidas tras la finalización brusca del tratamiento con lamotrigina en comparación con placebo. Por lo tanto, los pacientes pueden interrumpir el tratamiento con Lamictal sin realizar una reducción gradual de la dosis.

Niños y adolescentes menores de 18 años

No se recomienda el uso de Lamictal en niños menores de 18 años de edad debido a la falta de datos de seguridad y eficacia (ver sección 4.4).

Recomendaciones generales de dosificación de Lamictal en poblaciones especiales

Mujeres en tratamiento con anticonceptivos hormonales

Se ha demostrado que la administración de una combinación de etinilestradiol/levonogestrel (30 mcg/150 mcg) produce un aumento del aclaramiento de lamotrigina, de aproximadamente el doble, que da lugar a una disminución en los niveles de lamotrigina. Después de realizar la escalada de dosis, puede que sea necesaria la administración de dosis de mantenimiento más altas de lamotrigina (hasta el doble) para conseguir una respuesta terapéutica óptima. Durante la semana libre de tratamiento con la píldora, se han observado aumentos de los niveles de lamotrigina de hasta el doble. Los efectos adversos relacionados con la dosis no pueden ser excluidos. Por lo tanto, se recomienda como terapia anticonceptiva de primera línea, la utilización de anticonceptivos sin una semana libre de píldora (por ejemplo, uso de anticonceptivos hormonales administrados de forma continua o el uso de métodos no hormonales; ver secciones 4.4 y 4.5).

Inicio de tratamiento con anticonceptivos hormonales en pacientes que ya estén tomando la dosis de mantenimiento de lamotrigina y NO estén tomando inductores de la glucuronidación de lamotrigina

En la mayoría de los casos puede ser necesario incrementar la dosis de mantenimiento de lamotrigina hasta el doble (ver secciones 4.4 y 4.5). Desde el inicio del tratamiento con anticonceptivos hormonales, se recomienda incrementar la dosis de lamotrigina de 50 a 100 mg/día cada semana, dependiendo de la respuesta clínica individual. No se debe superar este incremento de dosis, salvo que la respuesta clínica justifique la utilización de incrementos mayores. Se recomienda realizar mediciones de las concentraciones séricas de lamotrigina antes y después del inicio del tratamiento con anticonceptivos hormonales, para confirmar que la concentración basal de lamotrigina se mantiene. En caso necesario, deberá modificarse adecuadamente la dosis de lamotrigina. En aquellas mujeres que tomen anticonceptivos hormonales cuya pauta posológica incluya una semana libre de píldora, se debe llevar a cabo una monitorización de los niveles séricos de lamotrigina durante la tercera semana de tratamiento p.ej.: en los días 15 a 21 del ciclo de la píldora. Por lo tanto, se recomienda como terapia anticonceptiva de primera línea, la utilización de anticonceptivos sin una semana libre de píldora (por ejemplo, uso de anticonceptivos hormonales administrados de forma continua o el uso de métodos no hormonales; ver secciones 4.4 y 4.5).

Cese del tratamiento con anticonceptivos hormonales en pacientes que estén en tratamiento con dosis de mantenimiento de lamotrigina y NO estén tomando inductores de la glucuronidación de lamotrigina

Puede ser necesario reducir la dosis de mantenimiento de lamotrigina hasta como máximo la mitad de la dosis (ver sección 4.4 y 4.5). Se recomienda una reducción gradual de la dosis diaria de lamotrigina de 50-100 mg cada semana (no excediendo el 25% de la dosis diaria total por semana) durante un período de 3 semanas, a menos que la respuesta clínica indique otra cosa. Se recomienda realizar mediciones de las concentraciones séricas de lamotrigina antes y después del inicio del tratamiento con anticonceptivos hormonales, para confirmar que la concentración basal de lamotrigina se mantiene. En mujeres que deseen dejar de tomar anticonceptivos hormonales cuya pauta posológica incluye una semana libre de píldora, se debe llevar a cabo una monitorización de los niveles séricos de lamotrigina durante la tercera semana de tratamiento p.ej.: en los días 15 a 21 del ciclo de la píldora. Las muestras para la evaluación de los niveles de lamotrigina no se deben recoger en la primera semana después del cese permanente de la píldora anticonceptiva.

Inicio de tratamiento con lamotrigina en pacientes que estén tomando anticonceptivos hormonales

La escalada de dosis debe seguir las pautas recomendadas descritas en las tablas.

Inicio y cese del tratamiento con anticonceptivos hormonales en pacientes que estén en tratamiento con dosis de mantenimiento de lamotrigina y TOMEN inductores de la glucuronidación de lamotrigina
No es necesario realizar ajustes de la dosis de mantenimiento de lamotrigina recomendada.

Personas de edad avanzada (más de 65 años)

No es necesario realizar ningún ajuste de la posología con respecto a la pauta recomendada. La farmacocinética de lamotrigina en este grupo de edad no varía significativamente con relación a la población adulta (ver sección 5.2).

Insuficiencia renal

Se debe tener precaución al administrar lamotrigina a pacientes con insuficiencia renal. En casos de insuficiencia renal terminal, la dosis inicial de lamotrigina debe ajustarse a lo indicado en las recomendaciones posológicas, teniendo en consideración la medicación concomitante que esté tomando el paciente; puede ser eficaz reducir las dosis de mantenimiento en pacientes con insuficiencia renal significativa (ver sección 4.4 y 5.2).

Insuficiencia hepática

Las dosis iniciales, las dosis posteriores utilizadas en la escalada de dosis y las dosis de mantenimiento se deben reducir generalmente en aproximadamente un 50 % en pacientes con insuficiencia hepática moderada (grado B de la clasificación Child-Pugh) y en un 75 % en pacientes con insuficiencia hepática grave (grado C de la clasificación Child-Pugh). Las dosis posteriores utilizadas en la escalada de dosis y las dosis de mantenimiento se deben ajustar en función de la respuesta clínica (ver sección 5.2).

4.3 Contraindicaciones

Hipersensibilidad a lamotrigina o a cualquiera de los excipientes de la formulación.

4.4 Advertencias y precauciones especiales de empleo

Erupción cutánea

Durante las primeras 8 semanas de tratamiento, se han notificado casos de aparición de reacciones adversas cutáneas, que en su mayoría han sido de naturaleza leve y resolución espontánea. No obstante, también se han notificado casos de erupciones cutáneas graves que requirieron hospitalización y la discontinuación de lamotrigina. Estos casos incluyeron reacciones cutáneas potencialmente mortales como Síndrome de Stevens-Johnson y necrolisis epidérmica tóxica (ver sección 4.8).

En adultos incluidos en estudios en los que se utilizaron las recomendaciones de dosificación de lamotrigina actuales, la incidencia de aparición de erupciones cutáneas graves es, aproximadamente, de 1 de cada 500 pacientes con epilepsia. Aproximadamente la mitad de estos casos se han notificado como Síndrome de Stevens-Johnson (1 de cada 1.000). En ensayos clínicos en pacientes con trastorno bipolar, la incidencia de erupción cutánea grave es aproximadamente 1 de cada 1.000.

El riesgo de que se produzcan erupciones cutáneas graves en niños es mayor que en los adultos. Los datos disponibles de una serie de estudios sugieren que la incidencia de erupciones cutáneas asociadas con hospitalización en niños epilépticos varía de 1 de cada 300 a 1 de cada 100.

En niños, la aparición inicial de una erupción cutánea se puede confundir con una infección, siendo los médicos los que deben considerar la posibilidad de que se esté produciendo una reacción adversa al tratamiento de lamotrigina en los niños que desarrollen síntomas de erupción cutánea y fiebre durante las ocho primeras semanas de tratamiento.

Adicionalmente, el riesgo global de que se produzca erupción cutánea parece estar fuertemente asociado con:

- La administración de dosis iniciales de lamotrigina elevadas y realizar una escalada de dosis con dosis por encima de las recomendadas (ver sección 4.2).
- Uso concomitante de valproato, (ver sección 4.2).

Se debe tener precaución cuando se trate a pacientes con antecedentes de alergia o erupciones cutáneas a otros FAEs, ya que la frecuencia de la aparición de erupciones cutáneas no graves tras el tratamiento con lamotrigina, fue aproximadamente 3 veces superior en estos pacientes, en comparación a los que no tenían dichos antecedentes.

Todos los pacientes (adultos y niños) que desarrollen una erupción deben evaluarse rápidamente y se debe retirar el tratamiento con Lamictal inmediatamente, a menos que, claramente, la erupción no esté relacionada con el tratamiento con lamotrigina. No se recomienda reiniciar el tratamiento con Lamictal en el caso de pacientes que hayan interrumpido el tratamiento previo con lamotrigina debido a la aparición de erupciones cutáneas asociada al tratamiento, a menos que el beneficio potencial supere claramente el riesgo.

También se ha notificado casos de erupción cutánea como parte de un síndrome de hipersensibilidad asociado con un patrón variable de síntomas sistémicos que incluyeron fiebre, linfadenopatía, edema facial y anomalías en sangre e hígado (ver sección 4.8). El síndrome muestra un amplio espectro de gravedad clínica y puede, raramente, dar lugar a coagulación intravascular diseminada y a fallo multiorgánico. Es importante resaltar que pueden aparecer manifestaciones tempranas de hipersensibilidad (fiebre, linfadenopatía), incluso cuando la erupción cutánea no es evidente. En el caso de que aparezcan dichos signos y síntomas, se deberá evaluar al paciente de forma inmediata y se debe interrumpir el tratamiento con lamotrigina si no se puede determinar una etiología alternativa.

Empeoramiento clínico y riesgo de suicidio

Se han notificado casos de ideación y comportamiento suicida (tendencias suicidas) en pacientes en tratamiento con FAEs para varias indicaciones, entre las que se incluyen epilepsia y trastorno bipolar. Un meta-análisis de ensayos clínicos controlados con placebo con FAEs mostró un incremento del riesgo de comportamiento suicida (ver sección 5.1). Los FAEs de los que no existen datos disponibles, no pueden excluirse de una relación similar respecto al suicidio. Por lo tanto, durante el tratamiento con Lamictal se debe monitorizar la aparición de signos de tendencias suicidas en los pacientes. Se debe avisar tanto a los pacientes como a los cuidadores de los pacientes, acerca de la necesidad de buscar asistencia médica en caso de que aparezcan signos emergentes de tendencia suicida.

En pacientes con trastorno bipolar puede producirse un empeoramiento de los síntomas depresivos y/o tendencias suicidas emergentes, con independencia de que estén tomando medicación para el trastorno bipolar, incluyendo tratamiento con Lamictal. Por lo tanto, se debe monitorizar estrechamente a aquellos pacientes que estén en tratamiento con Lamictal para el trastorno bipolar y que presenten un empeoramiento clínico (incluyendo el desarrollo de nuevos síntomas) y tendencias suicidas. Esta monitorización es especialmente importante al inicio del tratamiento y cuando se realicen cambios/ajustes en la dosis. Algunos pacientes, incluyendo los que presenten un historial de comportamiento o pensamientos suicidas, adultos jóvenes y aquellos pacientes que presentan un grado significativo de ideación suicida anterior al inicio del tratamiento, pueden presentar un mayor riesgo de intentos y pensamientos suicidas por lo que deben monitorizarse cuidadosamente durante el tratamiento.

Se recomienda precaución al cambiar el régimen de tratamiento, incluyendo la posible discontinuación de la medicación, en pacientes que experimenten un empeoramiento clínico (incluyendo el desarrollo de nuevos síntomas) y/o ideación/comportamiento suicida emergente, especialmente si estos síntomas son severos, de brusca aparición o si no formaban parte de los síntomas presentes en el paciente.

Anticonceptivos hormonales

Efectos de los anticonceptivos hormonales sobre la eficacia de lamotrigina:

La administración de una combinación de etinilestradiol/levonorgestrel (30 mcg/150 mcg) aumenta hasta aproximadamente el doble el aclaramiento de lamotrigina dando lugar a una disminución en los niveles de lamotrigina (ver sección 4.5). El descenso de los niveles de lamotrigina se ha asociado con una pérdida del control de las crisis. Para conseguir una respuesta terapéutica máxima, en la mayoría de los casos, tras la escalada de dosis puede que sea necesaria la administración de dosis de mantenimiento más altas de lamotrigina (hasta el doble). Cuando se suspende el tratamiento con anticonceptivos hormonales, el aclaramiento de lamotrigina puede reducirse a la mitad. Incrementos en las concentraciones de lamotrigina pueden estar asociados con efectos adversos relacionados con la dosis. Se debe monitorizar a los pacientes al respecto.

En mujeres que no están tomando un inductor de la glucuronidación de lamotrigina y están tomando un anticonceptivo hormonal que incluye una semana sin medicación (semana “libre de píldora”), durante esa semana se producirán incrementos graduales transitorios en los niveles de lamotrigina (ver sección 4.5). Los cambios en los niveles de lamotrigina pueden asociarse con efectos adversos. Por lo tanto, se recomienda como terapia anticonceptiva de primera línea, la utilización de anticonceptivos sin una semana libre de píldora (por ejemplo, uso de anticonceptivos hormonales administrados de forma continua o el uso de métodos no hormonales).

No se han estudiado las interacciones entre lamotrigina y otros anticonceptivos orales o tratamientos de terapia hormonal sustitutiva, aunque la administración de estos medicamentos, puede modificar los parámetros farmacocinéticos de lamotrigina.

Efectos de lamotrigina sobre la eficacia de los anticonceptivos hormonales:

En un estudio con 16 voluntarias sanas, tras la administración concomitante de lamotrigina y un anticonceptivo hormonal (etinilestradiol/levonorgestrel) se ha observado un leve aumento en el aclaramiento de levonorgestrel y cambios en los niveles séricos de FSH y LH (ver sección 4.5). El impacto de estos cambios en la actividad ovulatoria es desconocido. Sin embargo, no se puede excluir la posibilidad de que estos cambios produzcan una disminución en la eficacia anticonceptiva en pacientes que tomen preparados hormonales y lamotrigina de forma simultánea. Por tanto, se debe instar a los pacientes a comunicar rápidamente a su médico cualquier cambio producido en el patrón de sangrado menstrual, por ej. aparición de hemorragia.

Dihidrofolato reductasa

La lamotrigina es un inhibidor débil de la dihidrofolato reductasa y, por lo tanto, existe la posibilidad de que interfiera con el metabolismo del folato durante un tratamiento a largo plazo (ver sección 4.6). Sin embargo, en un tratamiento prolongado en humanos, lamotrigina no indujo cambios significativos en la concentración de hemoglobina, en el volumen corpuscular medio, ni en las concentraciones de folato en suero o en glóbulos rojos durante un período de 1 año, ni en las concentraciones de folato en glóbulos rojos durante un período de 5 años.

Insuficiencia renal

En estudios a dosis única en sujetos que presentaban insuficiencia renal en fase terminal, las concentraciones plasmáticas de lamotrigina no se alteraron significativamente. Sin embargo, se debe tener precaución en el tratamiento de pacientes con insuficiencia renal puesto que es esperable que se produzca la acumulación del metabolito glucurónico.

Pacientes que estén en tratamiento con otros medicamentos que contienen lamotrigina

No se debe administrar Lamictal a pacientes que están siendo tratados simultáneamente con otros medicamentos que contengan lamotrigina sin consultarlo previamente con el médico.

Comprimidos de 25, 50, 100 y 200 mg:

Excipientes de Lamictal comprimidos

Los comprimidos de Lamictal contienen lactosa monohidrato. Los pacientes con intolerancia hereditaria a galactosa, insuficiencia de Lactasa de Lapp (insuficiencia observada en ciertas poblaciones de Laponia) o malabsorción de glucosa o galactosa no deben tomar este medicamento.

Desarrollo en niños

No se dispone de datos del efecto de lamotrigina sobre el crecimiento, maduración sexual y cognitiva, desarrollo emocional y del comportamiento, en niños.

Precauciones relacionadas con la epilepsia

Como ocurre con otros FAEs, la retirada brusca de lamotrigina puede dar lugar a la aparición de crisis convulsivas por un efecto rebote. La dosis de lamotrigina se deberá reducir de forma gradual durante un período de 2 semanas a menos que, por motivos de seguridad (p. ej. aparición de erupción cutánea), se requiera una retirada brusca de la misma.

Se han descrito casos en la bibliografía en los que las crisis convulsivas graves, incluyendo el status epilepticus, pueden dar lugar a rabdomiolisis, fallo multiorgánico y coagulación intravascular diseminada, a veces con resultado fatal. Casos similares han ocurrido en asociación con el uso de lamotrigina.

Se puede observar un empeoramiento clínico significativo de la frecuencia de crisis convulsivas, en lugar de una mejoría.

En pacientes que presenten más de un tipo de crisis, debe valorarse el beneficio observado en el control de un tipo de crisis concreto respecto al empeoramiento de cualquier otro tipo de crisis.

La administración de lamotrigina puede empeorar las crisis mioclónicas.

Los datos sugieren que las respuestas de la administración de lamotrigina en combinación con inductores enzimáticos son menores que las respuestas obtenidas de la administración de lamotrigina junto con agentes antiepilépticos que no sean inductores enzimáticos. Se desconoce la razón de este efecto.

En niños que estén tomando lamotrigina para el tratamiento de las crisis de ausencia típica, puede que no se mantenga la eficacia del tratamiento en todos los pacientes.

Precauciones relacionadas con el trastorno bipolar

Niños y adolescentes menores de 18 años:

El tratamiento con antidepresivos se asocia con un incremento del riesgo de pensamiento y comportamiento suicida en niños y adolescentes con trastorno depresivo mayor y otros trastornos psiquiátricos.

4.5 Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción

Los estudios de interacción se han realizado sólo en adultos.

Se ha comprobado que las enzimas responsables del metabolismo de lamotrigina son las UDP-glucuronil transferasas. No hay evidencias de que la administración de lamotrigina produzca una inducción o inhibición de las enzimas responsables del metabolismo oxidativo hepático de fármacos clínicamente significativas. Asimismo, es poco probable que se produzcan interacciones entre lamotrigina y fármacos metabolizados por enzimas del citocromo P-450. Lamotrigina puede inducir su propio metabolismo pero el efecto es escaso y es poco probable que tenga consecuencias clínicas significativas.

Tabla 6: Efectos de otros fármacos sobre la glucuronidación de lamotrigina

Fármacos que inhiben significativamente la glucuronidación de lamotrigina	Fármacos que inducen significativamente la glucuronidación de lamotrigina	Fármacos que no inhiben ni inducen significativamente la glucuronidación de lamotrigina
Valproato	Fenitoína	Oxcarbazepina
	Carbamazepina	Felbamato
	Fenobarbital	Gabapentina
	Primidona	Levetiracetam
	Rifampicina	Pregabalin
	Lopinavir/ritonavir	Topiramato
	Etinilestradiol/ levonorgestrel combinación*	Zonisamida
		Litio
		Bupropión
		Olanzapina

* No se han estudiado otros tratamientos hormonales sustitutivos y anticonceptivos orales, aunque podrían afectar los parámetros farmacocinéticos de lamotrigina de forma similar (ver sección 4.2 y 4.4).

Interacciones de fármacos antiepilépticos

El valproato, que inhibe la glucuronidación de lamotrigina, reduce el metabolismo de lamotrigina y aumenta casi al doble el valor medio de la semivida de lamotrigina. En pacientes que se encuentren en tratamiento concomitante con valproato, se debe utilizar el régimen de tratamiento apropiado (ver sección 4.2).

Ciertos fármacos antiepilépticos inductores del metabolismo (tales como fenitoína, carbamazepina, fenobarbital y primidona), inducen las enzimas responsables del metabolismo hepático y la glucuronidación de lamotrigina y aumentan el metabolismo de lamotrigina. En pacientes que se encuentren en tratamiento concomitante con fenitoína, carbamazepina, fenobarbital o primidona, se debe utilizar el régimen de tratamiento apropiado (ver sección 4.2).

En pacientes a los que se les administró carbamazepina después de la introducción de lamotrigina se han notificado casos de afectación del sistema nervioso central que incluyen vértigo, ataxia, diplopía, visión borrosa y náuseas. Estos efectos se resuelven normalmente al reducir la dosis de carbamazepina. Se ha observado un efecto similar en un estudio en voluntarios adultos sanos con lamotrigina y oxcarbazepina, pero no se han estudiado los posibles efectos de una reducción en la dosificación.

En la bibliografía, hay notificaciones de casos en los que la administración concomitante de lamotrigina y oxcarbamazepina produjo una disminución los niveles de lamotrigina. Sin embargo, en un estudio prospectivo realizado con voluntarios adultos sanos a los que se les administraron 200 mg de lamotrigina y 1.200 mg de oxcarbazepina, la oxcarbazepina no alteró el metabolismo de lamotrigina ni viceversa. Por lo tanto en pacientes que reciben terapia concomitante con oxcarbazepina, se debe usar la pauta de tratamiento

para lamotrigina en terapia añadida sin valproato y sin inductores de la glucuronidación de lamotrigina (ver sección 4.2).

En un estudio realizado con voluntarios sanos, la coadministración de felbamato (1.200 mg dos veces al día) junto con lamotrigina (100 mg dos veces al día durante 10 días) no produjo efectos clínicamente relevantes en la farmacocinética de lamotrigina.

Sobre la base de un análisis retrospectivo de los niveles plasmáticos de lamotrigina en pacientes que recibieron lamotrigina con y sin gabapentina, la administración concomitante de gabapentina no parece que modifique el aclaramiento aparente de lamotrigina.

Las posibles interacciones entre levetiracetam y lamotrigina se evaluaron mediante el cálculo de las concentraciones séricas de ambos fármacos durante los ensayos clínicos controlados con placebo. Estos datos indican que lamotrigina no influye en la farmacocinética de levetiracetam ni viceversa.

El estado de equilibrio de las concentraciones plasmáticas de lamotrigina se vio afectado con la administración concomitante de pregabalina (200 mg 3 veces al día). No existen interacciones farmacocinéticas entre lamotrigina y pregabalina.

Topiramato no modifica las concentraciones plasmáticas de lamotrigina. La administración de lamotrigina dio lugar a un aumento de la concentración de topiramato del 15%.

En un estudio con pacientes epilépticos, durante 35 días se administraron conjuntamente zonizamida (200-400 mg/día) y lamotrigina (150 -500 mg/día) sin efectos significativos en la farmacocinética de lamotrigina.

Aunque se han notificado cambios en las concentraciones plasmáticas de otros FAEs, los estudios controlados no han presentado evidencia de que lamotrigina afecte las concentraciones plasmáticas de FAEs que se administran concomitantemente. Los resultados procedentes de estudios *in vitro* indican que lamotrigina no desplaza a otros FAEs de su lugar de unión a las proteínas plasmáticas.

Interacciones de lamotrigina con agentes psicoactivos

La farmacocinética del litio, después de la administración de 2 g de gluconato de litio anhidro, dos veces al día durante seis días a 20 sujetos sanos, no se vio alterada por la administración concomitante de 100 mg / día de lamotrigina.

La administración de dosis orales múltiples de bupropión no tuvo ningún efecto estadísticamente significativo en la farmacocinética de lamotrigina administrada en dosis única a 12 sujetos, en los que solamente se observó un ligero incremento en el AUC del glucurónido de lamotrigina.

En un estudio realizado en voluntarios sanos adultos, la administración de 15 mg de olanzapina produjo una reducción en el área bajo la curva (AUC) y la Concentración plasmática máxima (C_{max}) de lamotrigina en un porcentaje del 24% y del 20%, respectivamente. No se espera que dicho efecto sea clínicamente relevante. La administración de 200 mg de lamotrigina, no afectó la farmacocinética de olanzapina.

La administración de dosis orales múltiples de lamotrigina 400 mg al día no tuvo ningún efecto clínicamente significativo en la farmacocinética de risperidona administrada en dosis única de 2 mg a 14 voluntarios adultos sanos. En el seguimiento de la administración concomitante de 2 mg de risperidona con lamotrigina, 12 de los 14 voluntarios notificaron somnolencia en comparación con 1 de cada 20 cuando se administró solo risperidona, y no se notificó ningún caso cuando se administró solo lamotrigina.

Los estudios de inhibición *in vitro* indican que la formación del principal metabolito de lamotrigina, el 2-N-glucurónido, se vio mínimamente afectada por la incubación conjunta con amitriptilina, bupropión,

clonazepam, haloperidol o lorazepam. Los resultados de las pruebas *in vitro* también sugieren que el aclaramiento de lamotrigina es poco probable que se vea afectado por clozapina, fluoxetina, fenelzina, risperidona, sertralina o trazodona. Los datos del metabolismo de bufuralol en microsomas hepáticos humanos, sugieren que lamotrigina no reduce el aclaramiento de fármacos eliminados predominantemente por el CYP2D6.

Interacciones con anticonceptivos hormonales

Efectos de los anticonceptivos hormonales sobre la farmacocinética de lamotrigina

En un estudio con 16 voluntarias, la administración de la píldora anticonceptiva combinada con 30 mcg de etinilestradiol/150 mcg levonorgestrel causó un aumento del aclaramiento de lamotrigina de aproximadamente el doble, dando lugar a una reducción del AUC y la Cmax de lamotrigina del 52% y 39%, respectivamente. Las concentraciones séricas de lamotrigina aumentaron de forma gradual durante la semana “libre de píldora”, siendo las concentraciones pre-dosis al final de dicha semana de media, aproximadamente dos veces superiores al período de tratamiento concomitante (ver sección 4.4). No son necesarios ajustes de la escalada de dosis recomendados en las guías de lamotrigina únicamente basados en el uso de anticonceptivos hormonales, pero la dosis de mantenimiento de lamotrigina necesita ser aumentada o disminuida en la mayoría de los casos cuando se inicia o se interrumpe el uso de anticonceptivos orales (ver sección 4.2).

Efectos de lamotrigina en la farmacocinética de anticonceptivos hormonales

En un estudio con 16 voluntarias, no se produjo ningún efecto en la farmacocinética del etinilestradiol de la píldora anticonceptiva oral de combinación con una dosis de 300 mg de lamotrigina en estado de equilibrio estacionario. Sin embargo, si se observó un leve aumento en el aclaramiento de levonorgestrel, dando lugar a una reducción del AUC y Cmax de levonorgestrel del 19% y 12%, respectivamente. Las medidas realizadas durante el estudio de los niveles sanguíneos de FSH, LH y estradiol, indicaron cierta pérdida de la actividad hormonal ovárica de algunas mujeres, aunque las medidas de los niveles sanguíneos de progesterona indicaron que no había evidencia hormonal de ovulación en ninguna de las 16 pacientes. Se desconoce el impacto sobre la actividad ovulatoria de este leve aumento en el aclaramiento de levonorgestrel y de los cambios en los niveles sanguíneos de FSH y LH (ver sección 4.4). No se han realizado estudios de estos efectos con otras dosis de lamotrigina diferentes a 300 mg/día, ni con otros preparados hormonales femeninos.

Interacciones con otros fármacos

En un estudio realizado en 10 voluntarios varones, rifampicina produjo un incremento en el aclaramiento y una disminución en la vida media de lamotrigina debido a la inducción de las enzimas hepáticas responsables de la glucuronidación. Los pacientes en tratamiento concomitante con rifampicina, deben seguir las pautas recomendadas de dosificación de terapia añadida con inductores de la glucuronidación (ver sección 4.2).

En un estudio realizado con voluntarios sanos, lopinavir/ritonavir redujeron a la mitad la concentración plasmática de lamotrigina, probablemente por inducción de la glucuronidación. En pacientes que reciben terapia concomitante con lopinavir/ritonavir, se debe utilizar el régimen de tratamiento apropiado (ver sección 4.2).

4.6 Embarazo y lactancia

Riesgo relacionado con fármacos antiepilépticos

Las mujeres que estén en período fértil deben disponer del consejo de un especialista. Cuando una mujer decida quedarse embarazada se debe reevaluar la necesidad del tratamiento con FAEs. En mujeres que se encuentren en tratamiento para la epilepsia, la terapia con FAEs no se debe interrumpir de forma brusca ya

que esto podría dar lugar a la aparición de convulsiones, lo que podría ocasionar graves consecuencias para la madre y el feto.

El riesgo de malformaciones congénitas se ve incrementado de 2 a 3 veces en los recién nacidos de madres tratadas con FAEs, en comparación con la incidencia aproximada del 3% esperada en la población general. Los defectos notificados de forma más frecuente son labio leporino, malformaciones cardiovasculares y defectos del tubo neural. La terapia con múltiples FAEs se ha asociado con un mayor riesgo de malformaciones congénitas que el uso en monoterapia, por lo que ésta debe ser utilizada siempre que sea posible.

Riesgo relacionado con lamotrigina

Embarazo

De los datos obtenidos de estudios epidemiológicos realizados en un total de aproximadamente 2.000 mujeres que tomaron lamotrigina en monoterapia durante el embarazo, no se puede excluir un incremento en el riesgo de malformaciones congénitas. Datos de un registro de casos han mostrado un incremento en la incidencia de fisuras orales. Los datos procedentes de otros registros de casos no han confirmado este hecho. Los estudios en animales han mostrado efectos tóxicos en el desarrollo. (ver sección 5.3).

En el caso de que se considere necesario el tratamiento con lamotrigina durante el embarazo, se recomienda administrar la menor dosis terapéutica posible.

Lamotrigina tiene un ligero efecto inhibitorio de la dihidrofolato reductasa, lo que teóricamente puede producir un aumento del riesgo de daño embriofetal debido a la reducción de los niveles de ácido fólico (ver sección 4.4). Se recomienda la administración de ácido fólico en mujeres que estén planeando quedarse embarazadas y en mujeres embarazadas, durante las primeras etapas del embarazo.

Los cambios fisiológicos que se producen durante el embarazo pueden afectar a los niveles de lamotrigina y/o a su efecto terapéutico. Hay informes que recogen niveles de lamotrigina disminuidos durante el embarazo con riesgo potencial de perder el control de los ataques. Después del nacimiento los niveles de lamotrigina pueden aumentar rápidamente con el riesgo de aparición de efectos adversos relacionados con la dosis. Por lo tanto, las concentraciones séricas deben ser monitorizadas antes, durante y después del embarazo, así como después del nacimiento. Si es necesario, se debería adaptar la dosis para mantener la concentración sérica de lamotrigina en el mismo nivel que antes del embarazo, o adaptarla de acuerdo a la respuesta clínica. Además, las reacciones adversas relacionadas con la dosis deben monitorizarse después del nacimiento.

Lactancia

Los datos indican que lamotrigina pasa a la leche materna. En un estudio realizado en un número limitado de niños alimentados con leche materna, las concentraciones séricas de lamotrigina en los niños alcanzaron niveles a los que pueden aparecer efectos farmacológicos.

Debe valorarse el posible beneficio de la lactancia materna frente al riesgo de efectos adversos para el recién nacido. En caso de que una mujer decida alimentar con leche materna durante el tratamiento con lamotrigina, se debe monitorizar la aparición de efectos adversos en el recién nacido.

Fertilidad

Experimentos con animales no revelaron trastornos en la fertilidad por lamotrigina (ver sección 5.3).

4.7 Efectos sobre la capacidad para conducir y utilizar máquinas

Debido a que existe una variación individual en la respuesta a todas las terapias con fármacos antiepilépticos, los pacientes deben consultar a su médico sobre aspectos específicos relacionados con la conducción y epilepsia.

No se han realizado ensayos de los efectos sobre la capacidad para conducir y utilizar máquinas. Dos estudios realizados en voluntarios han demostrado que el efecto de lamotrigina en la coordinación visual, movimiento de los ojos, balanceo del cuerpo y los efectos subjetivos sedantes no se diferenciaron del placebo. En ensayos clínicos con lamotrigina, se han informado efectos adversos de carácter neurológico tales como vértigo y diplopía. Por lo tanto, los pacientes deben observar cómo les afecta el tratamiento con lamotrigina, antes de conducir o de utilizar maquinaria.

4.8 Reacciones adversas

Las reacciones adversas se han dividido en secciones específicas para epilepsia y para trastorno bipolar, basándose en los datos actualmente disponibles. Sin embargo, cuando se evalúe el perfil total de seguridad de lamotrigina, deben consultarse ambas secciones.

Se ha utilizado el criterio siguiente para la clasificación de la frecuencia de las reacciones adversas: Muy frecuentes ($\geq 1/10$), Frecuentes ($\geq 1/100$, $< 1/10$), Poco frecuentes ($\geq 1/1000$, $< 1/100$), Raras ($\geq 1/10.000$, $< 1/1000$), Muy raras ($< 1/10.000$) incluyendo notificaciones aisladas.

Las reacciones adversas se enumeran en orden decreciente de gravedad dentro de cada intervalo de frecuencia.

Epilepsia

Trastornos de la sangre y del sistema linfático

Muy raras: anomalías hematológicas incluyendo, neutropenia, leucopenia, anemia, trombocitopenia, pancitopenia, anemia aplásica, agranulocitosis.

Las anomalías hematológicas pueden o no estar asociadas al síndrome de hipersensibilidad asociado con un patrón variable de síntomas sistémicos (ver Trastornos del sistema inmunológico**).

Trastornos del sistema inmunológico

Muy raras: síndrome de hipersensibilidad** (incluyendo síntomas tales como fiebre, linfadenopatía, edema facial, anomalías de la sangre e hígado, coagulación intravascular diseminada, fallo multiorgánico).

** La erupción cutánea también se ha notificado como parte de un síndrome de hipersensibilidad asociado con un patrón variable de síntomas sistémicos que incluye fiebre, linfadenopatía, edema facial y anomalías de la sangre e hígado. El síndrome muestra un amplio espectro de gravedad clínica y en raras ocasiones puede producir coagulación intravascular diseminada y fallo multiorgánico. Es importante resaltar que incluso cuando la erupción no es evidente, pueden aparecer manifestaciones tempranas de hipersensibilidad (ej. fiebre, linfadenopatía). Si tales signos y síntomas aparecen, el paciente debe ser evaluado inmediatamente y se debe suspender lamotrigina si no se puede establecer una etiología alternativa.

Trastornos psiquiátricos

Frecuentes: agresividad, irritabilidad.
Muy raras: confusión, alucinaciones, tics.

Trastornos del sistema nervioso

Durante ensayos clínicos en monoterapia:

Muy frecuentes: dolor de cabeza.
Frecuentes: somnolencia, insomnio, vértigo, temblor.
Poco frecuentes: ataxia.
Raros: nistagmo

En otro uso clínico:

Muy frecuentes: somnolencia, ataxia, vértigo, dolor de cabeza.
Frecuentes: nistagmo, temblor, insomnio.
Muy raras: agitación, inestabilidad, alteraciones del movimiento, empeoramiento de la enfermedad de Parkinson, efectos extrapiramidales, coreoatetosis, aumento en la frecuencia de convulsiones.

Se ha notificado que la administración de lamotrigina puede empeorar los síntomas en pacientes con enfermedad de Parkinson preexistente, así como producir en casos aislados efectos extrapiramidales y coreoatetosis en pacientes sin esta condición subyacente.

Trastornos oculares

Durante ensayos clínicos en monoterapia:

Poco frecuentes: diplopía, visión borrosa.

En otro uso clínico:

Muy frecuentes: diplopía, visión borrosa.
Raras: conjuntivitis.

Trastornos gastrointestinales

Durante ensayos clínicos en monoterapia:

Frecuentes: náuseas, vómitos, diarrea.

En otro uso clínico:

Muy frecuentes: náuseas, vómitos.
Frecuentes: diarrea.

Trastornos hepatobiliares

Muy raras: fallo hepático, insuficiencia hepática, aumento en los valores de las pruebas de función hepática.

La insuficiencia hepática normalmente aparece en asociación con reacciones de hipersensibilidad, pero también se han comunicado casos aislados sin la aparición de signos de hipersensibilidad.

Trastornos de la piel y tejido subcutáneo

Muy frecuentes: erupción cutánea.
Raras: síndrome de Stevens-Johnson.
Muy raras: necrólisis epidérmica tóxica.

En ensayos clínicos doble ciego en terapia añadida, aparecieron erupciones cutáneas hasta en un 10% de los pacientes tratados con lamotrigina y en un 5% de los pacientes a los que se administró placebo. Las erupciones cutáneas llevaron a la retirada del tratamiento con lamotrigina en un 2% de los pacientes. La erupción, normalmente de aspecto maculopapular, aparece generalmente en las 8 semanas siguientes al comienzo del tratamiento y desaparece al retirar lamotrigina (ver sección 4.4).

Se han dado casos de erupciones cutáneas graves potencialmente mortales, que incluyen el síndrome de Stevens-Johnson y necrolisis epidérmica tóxica (síndrome de Lyell). Aunque la mayoría de los pacientes se recupera con la retirada del fármaco, algunos pacientes experimentan lesiones cutáneas irreversibles, que raramente pueden provocar la muerte (ver sección 4.4).

El riesgo global de aparición de la erupción está altamente asociado con:

- Dosis iniciales elevadas de lamotrigina que exceden la pauta de escalada de dosis recomendada (ver sección 4.2).
- Uso concomitante de valproato (ver sección 4.2).

La erupción cutánea también se ha comunicado como parte de un síndrome de hipersensibilidad asociado con un patrón variable de síntomas sistémicos (ver Trastornos del sistema inmunológico**).

Trastornos musculoesqueléticos, del tejido conjuntivo y de los huesos

Muy raras: reacciones de tipo lupus.

Trastornos generales y condiciones en el lugar de administración

Frecuentes: cansancio.

Trastorno Bipolar

Para conocer el perfil de seguridad global de lamotrigina, las reacciones adversas indicadas a continuación, se deben considerar junto con las mencionadas en la sección de Epilepsia

Trastornos del sistema nervioso

Durante ensayos clínicos en trastorno bipolar:

Muy frecuentes: dolor de cabeza.

Frecuentes: agitación, somnolencia, vértigo.

Trastornos gastrointestinales

Durante ensayos clínicos en trastorno bipolar:

Frecuentes: sequedad de boca.

Trastornos de la piel y tejido subcutáneo

Durante ensayos clínicos en trastorno bipolar:

Muy frecuentes: erupción cutánea.

Raras: síndrome de Stevens-Johnson.

Cuando se considera el conjunto de todos los estudios realizados en trastorno bipolar (controlados y no controlados) con lamotrigina, las erupciones cutáneas ocurrieron en el 12 % de pacientes en el grupo de lamotrigina. Mientras que, si se consideran sólo los ensayos clínicos controlados en pacientes con trastorno bipolar, las erupciones cutáneas ocurrieron en el 8 % de pacientes que tomaban lamotrigina y en el 6 % de pacientes que tomaban placebo.

Trastornos musculoesqueléticos, del tejido conjuntivo y de los huesos

Durante ensayos clínicos en trastorno bipolar:

Frecuentes: artralgia.

Trastornos generales y alteraciones en el lugar de administración

Durante ensayos clínicos en trastorno bipolar:
Frecuentes: dolor, dolor de espalda.

4.9 Sobredosis

Síntomas y signos

Se ha comunicado la ingestión aguda de dosis entre 10 y 20 veces superiores a la dosis terapéutica máxima. La sobredosis ha dado lugar a la aparición de síntomas entre los que se incluyen nistagmo, ataxia, alteración de la conciencia y coma.

Tratamiento

En caso de sobredosis, el paciente debe ingresarse en un hospital y se le debe aplicar el tratamiento adecuado. Si es necesario debe llevarse a cabo una terapia dirigida a reducir la absorción (carbón activo, laxantes o lavado gástrico). No hay experiencia con hemodiálisis como tratamiento de la sobredosis. En seis voluntarios con insuficiencia renal, el 20% de lamotrigina fue eliminado del organismo durante una sesión de 4 horas de hemodiálisis (ver sección 5.2).

5. PROPIEDADES FARMACOLÓGICAS

5.1 Propiedades farmacodinámicas

Grupo farmacoterapéutico: Otros antiepilépticos; código ATC: N03AX09

Mecanismo de acción

Los resultados de los estudios farmacológicos sugieren que lamotrigina es un bloqueante uso-dependiente de los canales de sodio voltaje dependientes. Produce un bloqueo, uso y voltaje dependiente, de neuronas cultivadas hiperexcitadas repetidamente e inhibe la liberación patológica del glutamato (aminoácido que juega un papel clave en la generación de crisis epilépticas), así como los potenciales de acción evocados tras la administración de glutamato. Es probable que estos efectos contribuyan a las propiedades anticonvulsivantes de lamotrigina.

En cambio, los mecanismos por los que lamotrigina ejerce su acción terapéutica en el trastorno bipolar no se han establecido, aunque la interacción con los canales de sodio voltaje dependientes es probable que sea importante.

Farmacodinamia

En estudios diseñados para evaluar los efectos de los fármacos sobre el sistema nervioso central, los resultados obtenidos empleando dosis de 240 mg de lamotrigina administrada a voluntarios sanos adultos, no se diferenciaron de los obtenidos empleando placebo, en tanto que, 1.000 mg de fenitoína y 10 mg de diazepam alteraron notablemente la coordinación fina visual motora y movimientos oculares, incrementaron el desequilibrio corporal y produjeron efectos sedativos subjetivos.

En otro estudio, dosis únicas por vía oral de 600 mg de carbamazepina, alteraron significativamente la coordinación fina motora visual y movimientos oculares incrementando tanto el desequilibrio corporal como la frecuencia cardiaca, mientras que los resultados obtenidos con dosis de lamotrigina de 150 y 300 mg no se diferenciaron de los resultados obtenidos con placebo.

Eficacia y seguridad clínica en niños entre 1 y 24 meses

En un pequeño estudio de retirada, doble ciego controlado con placebo, se ha evaluado la eficacia y seguridad de la terapia añadida en crisis parciales en niños de entre 1 y 24 meses. El tratamiento fue iniciado en 177 pacientes con un esquema de ajuste de dosis similar al de niños de entre 2 y 12 años. La dosis más baja disponible es la de Lamotrigina 2 mg, por lo tanto el esquema de dosis estándar fue adaptado en algunos casos durante la fase de ajuste de dosis (por ejemplo, mediante la administración de un comprimido de 2 mg en días alternativos, cuando la dosis calculada fuera menor de 2 mg). Los niveles séricos fueron medidos al final de la segunda semana de ajuste de dosis y la dosis siguiente se redujo o se aumentó si la concentración superaba los 0,41 µg/ml, concentración esperada en adultos en este punto. La reducción de dosis hasta el 90% fue requerida en algunos pacientes al final de la segunda semana.

Treinta y ocho pacientes que respondieron bien al tratamiento (> 40% reducción de la frecuencia de crisis) fueron randomizados con placebo o continuaron el tratamiento con lamotrigina. La proporción de pacientes con trastorno del tratamiento fue del 84% (16/19 pacientes) en el grupo de placebo y un 58% (11/19 pacientes) en el grupo de lamotrigina. La diferencia no fue estadísticamente significativa: 26,3% CI95%-2,6% < 50,2%, p=0,07.

Un total de 256 pacientes de entre 1 y 24 meses fueron expuestos a lamotrigina en un rango de dosis de 1 a 15 mg/kg/día hasta alcanzar las 72 semanas. El perfil de seguridad de lamotrigina en niños de entre 1 y 2 años fue similar al de niños de mayor edad con la excepción de que se informaron empeoramientos clínicamente significativos de las crisis, siendo estas más frecuentes en niños menores de 2 años (26%) en comparación con niños de mayor edad (14%).

Eficacia y seguridad clínica en el síndrome de Lennox-Gastaut

No hay datos para la monoterapia en crisis asociadas con el síndrome de Lennox-Gastaut

Eficacia clínica en la prevención de trastornos del estado de ánimo en pacientes con trastorno bipolar

La eficacia de lamotrigina en la prevención del trastorno del estado de ánimo en pacientes con trastorno bipolar I ha sido evaluada en dos estudios.

El estudio SCAB2003 fue multicéntrico, doble ciego, doble simulación, controlado con placebo y litio, aleatorio, a dosis fija para la evaluación a largo plazo de la prevención de recaídas y recurrencia de depresión y/o manía en pacientes con trastorno bipolar I que hubieran experimentado episodios durante la inclusión en el estudio o recientes de depresión mayor. Una vez estabilizados con lamotrigina en monoterapia o terapia añadida, los pacientes fueron aleatoriamente asignados a 5 grupos de tratamiento: lamotrigina (50, 200, 400 mg/día), litio (niveles en suero de 0,8 a 1,1 mEq/l) o placebo durante un máximo de 76 semanas (18 meses). La variable principal fue “Tiempo hasta una intervención debido a un episodio del trastorno del ánimo (TIME)”, donde las intervenciones fueron farmacoterapia adicional o terapia electroconvulsiva (ECT). El estudio SCAB2006 tuvo un diseño similar al estudio SCAB2003, pero se diferencia del estudio SCAB2003 en la dosis flexible de evaluación de lamotrigina (100 a 400 mg/día) e incluye pacientes con trastorno bipolar I que hubieran experimentado episodios durante la inclusión en el estudio o recientes de manía. Los resultados se muestran en la Tabla 7.

Tabla 7: Resumen de los resultados de los estudios de investigación de la eficacia de lamotrigina en la prevención de trastornos del estado del ánimo en pacientes con trastorno bipolar I

‘Proporción’ de pacientes sin eventos en la semana 76						
	Estudio SCAB2003 Bipolar I			Estudio SCAB2006 Bipolar I		
Criterios de inclusión	Episodios de depresión mayor			Episodios de manía mayor		
	Lamotrigina	Litio	Placebo	Lamotrigina	Litio	Placebo
Sin intervención	0,22	0,21	0,12	0,17	0,24	0,04
Valor-p ensayo Log rank	0,004	0,006	-	0,023	0,006	-
Sin depresión	0,51	0,46	0,41	0,82	0,71	0,40
Valor-p ensayo Log rank	0,047	0,209	-	0,015	0,167	-
Sin manía**	0,70	0,86	0,67	0,53	0,64	0,37
Valor-p ensayo Log rank	0,339	0,026	-	0,280	0,006	-

En análisis comparativos del tiempo hasta el primer episodio depresivo y el tiempo hasta el primer episodio maniaco/hipomaniaco o episodios mixtos, los pacientes tratados con lamotrigina tuvieron tiempos significativamente mayores hasta el primer episodio de depresión que pacientes tratados con placebo, y no hubo diferencias de tratamiento estadísticamente relevantes con respecto al tiempo hasta la aparición de episodios maníacos/hipomaniacos o conjuntos.

La eficacia de lamotrigina en combinación con estabilizadores del estado del ánimo no ha sido estudiada adecuadamente.

Análisis de las tendencias suicidas

En un análisis conjunto de ensayos clínicos con lamotrigina controlado con placebo donde participaron un total de 6.467 pacientes, se evaluó la incidencia de ideación y comportamiento suicida.

En el subgrupo de ensayos clínicos de trastorno bipolar, el número de casos fue más grande numéricamente pero no estadísticamente significativo para lamotrigina (29/1212 [2,4%]) comparado con placebo (19/1054 [1,8%]). En un análisis conjunto de indicaciones psiquiátricas en pacientes en tratamiento con lamotrigina, los casos fueron más comunes en el primer mes de tratamiento. Los casos de comportamiento suicida fueron más comunes en los hombres.

En el subgrupo de ensayos clínicos de epilepsia, no hubo diferencias estadísticamente significantes en el número de casos de lamotrigina y placebo. Aunque el número de casos relacionados con la ideación y comportamiento suicida fue muy bajo (6/1073 [0,6%]) en lamotrigina y 2/805 [0,3%] en placebo) para permitir una comparación definitiva entre los grupos de tratamiento, el número relativo comunicado procedente del análisis de lamotrigina es consistente con el efecto de clase comunicado para FAEs (ver sección 4.4).

Estudio del efecto de lamotrigina en la conducción cardiaca

Un estudio con voluntarios sanos adultos evaluó los efectos de dosis repetidas de lamotrigina (más de 400 mg/día) sobre la conducción cardiaca, evaluado mediante ECG de 12 derivaciones. No hubo un efecto clínicamente significativo de lamotrigina en el intervalo QT en comparación con el placebo.

5.2 Propiedades farmacocinéticas

Absorción

Lamotrigina se absorbe completa y rápidamente en el intestino con un insignificante metabolismo de primer paso. El pico de concentraciones plasmáticas se produce aproximadamente 2,5 horas tras la administración oral del fármaco. El tiempo hasta conseguir la concentración máxima se retrasa ligeramente después de ingerir alimentos aunque la extensión de la absorción no se ve afectada. Existe una considerable variación interindividual en las concentraciones máximas en estado de equilibrio estacionario, pero dentro del mismo individuo las concentraciones varían muy poco.

Distribución

La unión de lamotrigina a proteínas plasmáticas es de alrededor del 55 %; es muy poco probable que el desplazamiento de las proteínas plasmáticas diera lugar a toxicidad.

El volumen de distribución es 0,92 a 1,22 l/kg.

Metabolismo

Las UDP-glucuronil transferasas han sido identificadas como las enzimas responsables del metabolismo de lamotrigina.

Lamotrigina induce su propio metabolismo de forma modesta y dosis dependiente. Sin embargo, no existe evidencia de que lamotrigina afecte la farmacocinética de otros fármacos antiepilépticos y los datos sugieren que las interacciones entre lamotrigina y fármacos metabolizados por enzimas del citocromo P₄₅₀ son poco probables.

Eliminación

El aclaramiento medio en el estado de equilibrio en adultos sanos es 30 ml/min. El aclaramiento de lamotrigina es primariamente metabólico con eliminación posterior del glucurónido conjugado en orina. Menos del 10% se excreta inalterado en orina. Sólo el 2% del material relacionado con el fármaco se excreta en heces. El aclaramiento y la semivida son independientes de la dosis. La semivida de eliminación en adultos sanos es 33 horas (intervalo de 14 a 103 horas). En un estudio de sujetos con el Síndrome de Gilbert, el aclaramiento medio aparente se redujo en un 32% comparado con los controles normales aunque los valores estaban dentro del rango para la población general.

La semivida de eliminación de la lamotrigina se ve ampliamente afectada por la medicación concomitante. La semivida se redujo aproximadamente a 14 horas cuando se administró con fármacos inductores de la glucuronidación tales como carbamazepina y fenitoína y se incrementa a una media de 70 horas aproximadamente cuando se administra conjuntamente con valproato solo (ver sección 4.2).

Linealidad

La farmacocinética de lamotrigina es lineal hasta 450 mg, la dosis única más alta probada.

Poblaciones especiales

Niños

El aclaramiento ajustado al peso corporal es mayor en niños que en adultos con valores más altos en niños de edad inferior a cinco años. La semivida de lamotrigina es generalmente más corta en niños que en adultos con un valor medio de aproximadamente 7 horas cuando se administra con fármacos inductores enzimáticos tales como carbamazepina y fenitoína y se incrementa a valores medios de 45 a 50 horas cuando se administra conjuntamente con valproato solo (ver sección 4.2).

Niños entre 2 y 26 meses

En 143 pacientes pediátricos de edades comprendidas entre 2 y 26 meses, con un peso entre 3 y 16 kg, que recibieron dosis orales por kg de peso corporal similares a las de niños mayores de 2 años, hubo una reducción del aclaramiento en comparación con niños de mayor edad con el mismo peso corporal. La vida media se estimó a las 23 horas en niños menores de 26 meses con terapia de inducción enzimática, 136 horas cuando se les co-administró valproato y 38 horas en pacientes tratados sin inhibidores/inductores de enzimas. La variabilidad inter-individual del aclaramiento oral fue mayor en el grupo de pacientes pediátricos de 2 a 26 meses (47%). La predicción de los niveles de concentración sérica en niños de 2 a 26 meses fueron en general en el mismo rango que los niños mayores, aunque es probable observar niveles más altos de la concentración máxima (C_{max}) en algunos niños con un peso corporal por debajo de 10 kg.

Ancianos

Los resultados obtenidos a partir de un análisis farmacocinético poblacional, que incluyó tanto a adultos jóvenes como a ancianos con epilepsia, procedentes de los mismos ensayos, indicaron que el aclaramiento de lamotrigina no varió de forma clínicamente relevante. Después de administrar dosis únicas, el aclaramiento aparente disminuyó en un 12 % desde 35 ml/min a la edad de 20 años a 31 ml/min a los 70 años. La disminución tras 48 semanas de tratamiento fue del 10%, desde 41 a 37 ml/min, entre grupos de jóvenes y ancianos. Además, se estudió la farmacocinética de lamotrigina en 12 ancianos voluntarios sanos tras administración de una dosis única de 150 mg. El aclaramiento medio en los ancianos (0,39 ml/min/kg) está dentro del intervalo de los valores de aclaramiento medio (0,31 a 0,65 ml/min/kg) obtenidos en 9 estudios con adultos no ancianos tras la administración de dosis únicas de 30 a 450 mg.

Pacientes con insuficiencia renal

Se administró una dosis única de 100 mg de lamotrigina a doce voluntarios con insuficiencia renal crónica y a otros 6 individuos sometidos a hemodiálisis. El aclaramiento medio fue de 0,42 ml/min/kg (insuficiencia renal crónica), 0,33 ml/min/kg (entre hemodiálisis) y 1,57 ml/min/kg (durante la hemodiálisis) comparado con 0,58 ml/min/kg en voluntarios sanos. Las semividas plasmáticas medias fueron de 42,9 horas (insuficiencia renal crónica), 57,4 horas (entre hemodiálisis) y 13,0 horas (durante la hemodiálisis), comparadas con 26,2 horas en voluntarios sanos. Como media, aproximadamente un 20 % (rango = 5,6 a 35,1) de la cantidad de lamotrigina presente en el cuerpo, se eliminó durante una sesión de cuatro horas de hemodiálisis. Para esta población de pacientes, la dosis inicial de lamotrigina se debe ajustar según la medicación concomitante que reciba; una reducción en la dosis de mantenimiento puede ser eficaz en pacientes con insuficiencia renal funcional significativa (ver secciones 4.2 y 4.4).

Pacientes con insuficiencia hepática

Se realizó un estudio farmacocinético de dosis única en el que participaron varios sujetos con grados variables de insuficiencia hepática y 12 sujetos sanos como controles. La mediana del aclaramiento aparente de lamotrigina fue de 0,31, 0,10 ml/min/kg en pacientes con grado A, B o C Child-Pugh, respectivamente, en comparación con 0,34 ml/min/kg en los controles sanos. Las dosis iniciales, las dosis posteriores de escalada y las dosis de mantenimiento, deberán reducirse en pacientes con insuficiencia hepática moderada o grave (ver sección 4.2).

5.3 Datos preclínicos sobre seguridad

Los datos preclínicos basados en estudios de seguridad farmacológica, toxicidad a repetidas dosis, genotoxicidad y potencial carcinogénico, no revelan riesgos especiales para los seres humanos.

En estudios de toxicidad sobre la reproducción y el desarrollo, en roedores y conejos, no se han observado efectos teratogénicos, aparte de una reducción del peso corporal y retraso en la osificación del feto, a dosis menores o similares a las esperadas dosis clínicas del fármaco. Debido a que no se pueden realizar estudios en animales a dosis superiores, debido a toxicidad materna, no se ha determinado el posible efecto teratogénico de lamotrigina a dosis superiores a las dosis clínicas.

En ratas se ha observado un incremento en la mortalidad fetal y post-natal cuando se administró lamotrigina en etapas tardías de la gestación. Estos efectos se observaron a dosis clínicas esperadas del fármaco.

En ratas jóvenes se observó un efecto sobre el aprendizaje en la prueba del laberinto de Biel, un ligero retraso en la separación balanoprepucial y permeabilidad vaginal y una disminución del aumento de peso corporal postnatal en animales F1, cuando su exposición al fármaco fue de dos veces superior a la exposición terapéutica en adultos humanos.

Los experimentos en animales no evidenciaron alteraciones en la fertilidad debidas a lamotrigina. En ratas, lamotrigina redujo los niveles de ácido fólico fetal. La deficiencia de ácido fólico está relacionada con un incremento en el riesgo de malformaciones congénitas en animales y en seres humanos.

Lamotrigina causa inhibición dependiente de la dosis de la corriente del canal hERG en las células embrionarias del riñón humano. La IC50 estuvo nueve veces por encima de la máxima concentración terapéutica libre. Lamotrigina no causa prolongación del intervalo QT en animales a exposiciones por encima de dos veces la máxima concentración terapéutica libre. En un estudio clínico, no hubo efectos clínicamente significativos de lamotrigina en el intervalo QT de voluntarios sanos adultos (ver sección 5.1).

6. DATOS FARMACÉUTICOS

6.1 Lista de excipientes

Comprimidos de 25, 50, 100 y 200 mg:

Lactosa monohidrato

Celulosa microcristalina

Povidona K30

Glicolato sódico de almidón (Tipo A)

Óxido amarillo de hierro (E172)

Estearato magnésico

Comprimidos dispersables/masticables de 2, 5, 25, 50, 100 y 200:

Carbonato de calcio

Hidroxipropilcelulosa de bajo grado de sustitución

Silicato de aluminio y magnesio

Glicolato sódico de almidón (Tipo A)

Povidona K30

Sacarina de sodio

Estearato de magnesio

Saborizante de grosella negra

6.2 Incompatibilidades

No aplicable.

6.3 Periodo de validez

Comprimidos de 25, 50, 100 y 200 mg, comprimidos dispersables/masticables de 5, 25, 50, 100 y 200 mg:
Tres años.

Comprimidos dispersables/masticables de 2 mg:
Dos años.

6.4 Precauciones especiales de conservación

Este medicamento no requiere condiciones especiales de conservación.

6.5 Naturaleza y contenido del envase

25 mg comprimidos:
Blister de PVC/Aluminio

Envases de 14, 21, 30, 42, 50, 56 o 100 comprimidos
Envase de iniciación de 21 o 42 comprimidos.

50 mg comprimidos:
Blister de PVC/Aluminio

Envases de 14, 30, 42, 56, 90 o 100 comprimidos
Envase de iniciación de 42 comprimidos.

100 mg comprimidos:
Blister de PVC/Aluminio

Envases de 30, 50, 56, 60, 90 o 100 comprimidos

200 mg comprimidos:
Blister de PVC/Aluminio

Envases de 30, 56 o 100 comprimidos

2 mg comprimidos dispersables/masticables
Frascos de HDPE con cierre resistente a los niños.

Envases de 30 comprimidos dispersables/masticables

5 mg comprimidos dispersables/masticables
Blister PVC/PVdC/Aluminio

Envases de 10, 14, 28, 30, 50 o 56 comprimidos dispersables/masticables.

25 mg comprimidos dispersables/masticables.
Blister PVC/PVdC/Aluminio

Envases de 10, 14, 21, 28, 30, 42, 50, 56 o 60 comprimidos dispersables/masticables.
Envase de iniciación de 21 o 42 comprimidos dispersables/masticables.

50 mg comprimidos dispersables/masticables
Blister PVC/PVdC/Aluminio

Envases de 10, 14, 30, 42, 50, 56, 60, 90, 100 o 200 comprimidos dispersables/masticables.
Envase de iniciación de 42 comprimidos dispersables/masticables.

100 mg comprimidos dispersables/masticables
Blister PVC/PVdC/Aluminio

Envases de 10, 30, 50, 56, 60, 90, 100 o 200 comprimidos dispersables/masticables.

200 mg comprimidos dispersables/masticables
Blister PVC/PVdC/Aluminio

Envases de 10, 30, 50, 56, 60, 90, 100 o 200 comprimidos dispersables/masticables.

Puede que solamente estén comercializados algunos tamaños de envases.

6.6 Precauciones especiales de eliminación <y otras manipulaciones>

Ninguna especial.

7. TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

[Ver Anexo I – Para completar a nivel nacional]

8. NÚMERO(S) DE AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

[Para completar a nivel nacional]

9. FECHA DE LA PRIMERA AUTORIZACIÓN/RENOVACIÓN DE LA AUTORIZACIÓN

{Día/mes/año}

[Para completar a nivel nacional]

10. FECHA DE LA REVISIÓN DEL TEXTO

{Mes/año}

[Para completar a nivel nacional]

ETIQUETADO

INFORMACIÓN QUE DEBE FIGURAR EN EL EMBALAJE EXTERIOR

ESTUCHE

1. NOMBRE DEL MEDICAMENTO

Lamictal y nombres asociados (ver el Anexo I) 25 mg comprimidos
[Ver Anexo I - Para completar a nivel nacional]
Lamotrigina

2. PRINCIPIO(S) ACTIVO(S)

Cada comprimido contiene 25 mg de lamotrigina

3. LISTA DE EXCIPIENTES

Contiene lactosa monohidrato - para mayor información consultar el prospecto

4. FORMA FARMACÉUTICA Y CONTENIDO DEL ENVASE

14 comprimidos
21 comprimidos
30 comprimidos
42 comprimidos
50 comprimidos
56 comprimidos
100 comprimidos

Envase de iniciación 21 comprimidos, terapia adicional con valproato.

Envase de iniciación 42 comprimidos, monoterapia.

5. FORMA Y VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN

Vía oral

Los comprimidos no se deben masticar o machacar.

Leer el prospecto antes de utilizar este medicamento.

6. ADVERTENCIA ESPECIAL DE QUE EL MEDICAMENTO DEBE MANTENERSE FUERA DE LA VISTA Y DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS

Mantener fuera del alcance y de la vista de los niños.

7. OTRA(S) ADVERTENCIA(S) ESPECIAL(ES), SI ES NECESARIO

8. FECHA DE CADUCIDAD

CAD {MM AAAA}

9. CONDICIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

10. PRECAUCIONES ESPECIALES DE ELIMINACIÓN DEL MEDICAMENTO NO UTILIZADO Y DE LOS MATERIALES DERIVADOS DE SU USO (CUANDO CORRESPONDA)

11. NOMBRE Y DIRECCIÓN DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

[Ver Anexo I - Para completar a nivel nacional]

12. NÚMERO(S) DE AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

[Para completar a nivel nacional]

13. NÚMERO DE LOTE

Lote

14. CONDICIONES GENERALES DE DISPENSACIÓN

[Para completar a nivel nacional]

15. INSTRUCCIONES DE USO

16. INFORMACIÓN EN BRAILLE

[Para completar a nivel nacional]

INFORMACIÓN MÍNIMA A INCLUIR EN BLÍSTERS O TIRAS

BLISTER

1. NOMBRE DEL MEDICAMENTO

Lamictal y nombres asociados (ver el Anexo I) 25 mg comprimidos
[Ver Anexo I - Para completar a nivel nacional]
Lamotrigina

2. NOMBRE DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

[Ver Anexo I - Para completar a nivel nacional]

3. FECHA DE CADUCIDAD

CAD {MM AAAA}

4. NÚMERO DE LOTE

Lote

5. OTROS

(Envase de iniciación 21 comprimidos, terapia adicional con valproato – envase con calendario mostrando el número de días):

1 3 5 7 9 11 13 (un alveolo)

2 4 6 8 10 12 14 (sin alveolo)

15 17 19 21 23 25 27 (un alveolo)

16 18 20 22 24 26 28 (un alveolo)

(Envase de iniciación 42 comprimidos, monoterapia – envase con calendario mostrando el número de días):

1 2 3 4 5 6 7 (un alveolo)

8 9 10 11 12 13 14 (un alveolo)

15 16 17 18 19 20 21 (dos alveolos)

22 23 24 25 26 27 28 (dos alveolos)

INFORMACIÓN QUE DEBE FIGURAR EN EL EMBALAJE EXTERIOR

ESTUCHE

1. NOMBRE DEL MEDICAMENTO

Lamictal y nombres asociados (ver el Anexo I) 50 mg comprimidos
[Ver Anexo I - Para completar a nivel nacional]
Lamotrigina

2. PRINCIPIO(S) ACTIVO(S)

Cada comprimido contine 50 mg de lamotrigina

3. LISTA DE EXCIPIENTES

Contine lactosa monohidrato - para mayor información consultar el prospecto

4. FORMA FARMACÉUTICA Y CONTENIDO DEL ENVASE

14 comprimidos
30 comprimidos
42 comprimidos
56 comprimidos
90 comprimidos
100 comprimidos
Envase de iniciación 42 comprimidos, terapia adicional sin valproato.

5. FORMA Y VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN

Vía oral
Los comprimidos no se deben masticar o machacar.
Leer el prospecto antes de utilizar este medicamento.

6. ADVERTENCIA ESPECIAL DE QUE EL MEDICAMENTO DEBE MANTENERSE FUERA DE LA VISTA Y DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS

Mantener fuera del alcance y de la vista de los niños.

7. OTRA(S) ADVERTENCIA(S) ESPECIAL(ES), SI ES NECESARIO

8. FECHA DE CADUCIDAD

CAD {MM AAAA}

9. CONDICIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

10. PRECAUCIONES ESPECIALES DE ELIMINACIÓN DEL MEDICAMENTO NO UTILIZADO Y DE LOS MATERIALES DERIVADOS DE SU USO (CUANDO CORRESPONDA)

11. NOMBRE Y DIRECCIÓN DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

[Ver Anexo I - Para completar a nivel nacional]

12. NÚMERO(S) DE AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

[Para completar a nivel nacional]

13. NÚMERO DE LOTE

Lote

14. CONDICIONES GENERALES DE DISPENSACIÓN

[Para completar a nivel nacional]

15. INSTRUCCIONES DE USO

16. INFORMACIÓN EN BRAILLE

[Para completar a nivel nacional]

INFORMACIÓN MÍNIMA A INCLUIR EN BLÍSTERS O TIRAS

BLISTER

1. NOMBRE DEL MEDICAMENTO

Lamictal y nombres asociados (ver el Anexo I) 50 mg comprimidos
[Ver Anexo I - Para completar a nivel nacional]
Lamotrigina

2. NOMBRE DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

[Ver Anexo I - Para completar a nivel nacional]

3. FECHA DE CADUCIDAD

CAD {MM AAAA}

4. NÚMERO DE LOTE

Lote

5. OTROS

(Envase de iniciación 42 comprimidos, terapia adicional sin valproato– envase con calendario mostrando el número de días):

1 2 3 4 5 6 7 (1 alveolo)

8 9 10 11 12 13 14 (1 alveolo)

15 16 17 18 19 20 21 (2 alveolos)

22 23 24 25 26 27 28 (2 alveolos)

INFORMACIÓN QUE DEBE FIGURAR EN EL EMBALAJE EXTERIOR

ESTUCHE

1. NOMBRE DEL MEDICAMENTO

Lamictal y nombres asociados (ver el Anexo I) 100 mg comprimidos
[Ver Anexo I - Para completar a nivel nacional]
Lamotrigina

2. PRINCIPIO(S) ACTIVO(S)

Cada comprimido contiene 100 mg de lamotrigina

3. LISTA DE EXCIPIENTES

Contiene lactosa monohidrato. Para mayor información consultar el prospecto

4. FORMA FARMACÉUTICA Y CONTENIDO DEL ENVASE

30 comprimidos
50 comprimidos
56 comprimidos
60 comprimidos
90 comprimidos
100 comprimidos

5. FORMA Y VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN

Vía oral
Los comprimidos no se deben masticar o machacar.
Leer el prospecto antes de utilizar este medicamento.

6. ADVERTENCIA ESPECIAL DE QUE EL MEDICAMENTO DEBE MANTENERSE FUERA DE LA VISTA Y DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS

Mantener fuera del alcance y de la vista de los niños.

7. OTRA(S) ADVERTENCIA(S) ESPECIAL(ES), SI ES NECESARIO

8. FECHA DE CADUCIDAD

CAD {MM AAAA}

9. CONDICIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

10. PRECAUCIONES ESPECIALES DE ELIMINACIÓN DEL MEDICAMENTO NO UTILIZADO Y DE LOS MATERIALES DERIVADOS DE SU USO (CUANDO CORRESPONDA)

11. NOMBRE Y DIRECCIÓN DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

[Ver Anexo I - Para completar a nivel nacional]

12. NÚMERO(S) DE AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

[Para completar a nivel nacional]

13. NÚMERO DE LOTE

Lote

14. CONDICIONES GENERALES DE DISPENSACIÓN

[Para completar a nivel nacional]

15. INSTRUCCIONES DE USO

16. INFORMACIÓN EN BRAILLE

[Para completar a nivel nacional]

INFORMACIÓN MÍNIMA A INCLUIR EN BLÍSTERS O TIRAS

BLISTER

1. NOMBRE DEL MEDICAMENTO

Lamictal y nombres asociados (ver el Anexo I) 100 mg comprimidos
[Ver Anexo I - Para completar a nivel nacional]
Lamotrigina

2. NOMBRE DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

[Ver Anexo I - Para completar a nivel nacional]

3. FECHA DE CADUCIDAD

CAD {MM AAAA}

4. NÚMERO DE LOTE

Lote

5. OTROS

INFORMACIÓN QUE DEBE FIGURAR EN EL EMBALAJE EXTERIOR

ESTUCHE

1. NOMBRE DEL MEDICAMENTO

Lamictal y nombres asociados (ver el Anexo I) 200 mg comprimidos
[Ver Anexo I - Para completar a nivel nacional]
Lamotrigina

2. PRINCIPIO(S) ACTIVO(S)

Cada comprimido contiene 200 mg de lamotrigina

3. LISTA DE EXCIPIENTES

Contiene lactosa monohidrato - para mayor información consultar el prospecto

4. FORMA FARMACÉUTICA Y CONTENIDO DEL ENVASE

30 comprimidos
56 comprimidos
100 comprimidos

5. FORMA Y VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN

Vía oral
Los comprimidos no se deben masticar o machacar.
Leer el prospecto antes de utilizar este medicamento.

6. ADVERTENCIA ESPECIAL DE QUE EL MEDICAMENTO DEBE MANTENERSE FUERA DE LA VISTA Y DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS

Mantener fuera del alcance y de la vista de los niños.

7. OTRA(S) ADVERTENCIA(S) ESPECIAL(ES), SI ES NECESARIO

8. FECHA DE CADUCIDAD

CAD {MM AAAA}

9. CONDICIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

10. PRECAUCIONES ESPECIALES DE ELIMINACIÓN DEL MEDICAMENTO NO UTILIZADO Y DE LOS MATERIALES DERIVADOS DE SU USO (CUANDO CORRESPONDA)

11. NOMBRE Y DIRECCIÓN DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

[Ver Anexo I - Para completar a nivel nacional]

12. NÚMERO(S) DE AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

[Para completar a nivel nacional]

13. NÚMERO DE LOTE

Lote

14. CONDICIONES GENERALES DE DISPENSACIÓN

[Para completar a nivel nacional]

15. INSTRUCCIONES DE USO

16. INFORMACIÓN EN BRAILLE

[Para completar a nivel nacional]

INFORMACIÓN MÍNIMA A INCLUIR EN BLÍSTERS O TIRAS

BLISTER

1. NOMBRE DEL MEDICAMENTO

Lamictal y nombres asociados (ver el Anexo I) 200 mg comprimidos
[Ver Anexo I - Para completar a nivel nacional]
Lamotrigina

2. NOMBRE DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

[Ver Anexo I - Para completar a nivel nacional]

3. FECHA DE CADUCIDAD

CAD {MM AAAA}

4. NÚMERO DE LOTE

Lote

5. OTROS

INFORMACIÓN QUE DEBE FIGURAR EN EL EMBALAJE EXTERIOR

BOTE

1. NOMBRE DEL MEDICAMENTO

Lamictal y nombres asociados (ver el Anexo I) 2 mg comprimidos dispersables/masticables
[Ver Anexo I - Para completar a nivel nacional]
Lamotrigina

2. PRINCIPIO(S) ACTIVO(S)

Cada comprimido dispersable/masticable contiene 2 mg de lamotrigina

3. LISTA DE EXCIPIENTES

4. FORMA FARMACÉUTICA Y CONTENIDO DEL ENVASE

30 comprimidos dispersables/masticables

5. FORMA Y VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN

Vía oral
Leer el prospecto antes de utilizar este medicamento.

6. ADVERTENCIA ESPECIAL DE QUE EL MEDICAMENTO DEBE MANTENERSE FUERA DE LA VISTA Y DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS

Mantener fuera del alcance y de la vista de los niños.

7. OTRA(S) ADVERTENCIA(S) ESPECIAL(ES), SI ES NECESARIO

8. FECHA DE CADUCIDAD

CAD{MM AAAA}

9. CONDICIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

10. PRECAUCIONES ESPECIALES DE ELIMINACIÓN DEL MEDICAMENTO NO UTILIZADO Y DE LOS MATERIALES DERIVADOS DE SU USO (CUANDO CORRESPONDA)

11. NOMBRE Y DIRECCIÓN DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

[Ver Anexo I - Para completar a nivel nacional]

12. NÚMERO(S) DE AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

[Para completar a nivel nacional]

13. NÚMERO DE LOTE

Lote

14. CONDICIONES GENERALES DE DISPENSACIÓN

[Para completar a nivel nacional]

15. INSTRUCCIONES DE USO

16. INFORMACIÓN EN BRAILLE

[Para completar a nivel nacional]

INFORMACIÓN QUE DEBE FIGURAR EN EL EMBALAJE EXTERIOR

ESTUCHE

1. NOMBRE DEL MEDICAMENTO

Lamictal y nombres asociados (ver el Anexo I) 5 mg comprimidos dispersables/masticables.
[Ver Anexo I - Para completar a nivel nacional]
Lamotrigina

2. PRINCIPIO(S) ACTIVO(S)

Cada comprimido dispersable/masticable contine 5 mg de lamotrigina

3. LISTA DE EXCIPIENTES

4. FORMA FARMACÉUTICA Y CONTENIDO DEL ENVASE

10 comprimidos dispersables/masticables
14 comprimidos dispersables/masticables
28 comprimidos dispersables/masticables
30 comprimidos dispersables/masticables
50 comprimidos dispersables/masticables
56 comprimidos dispersables/masticables

5. FORMA Y VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN

Vía oral
Leer el prospecto antes de utilizar este medicamento.

6. ADVERTENCIA ESPECIAL DE QUE EL MEDICAMENTO DEBE MANTENERSE FUERA DE LA VISTA Y DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS

Mantener fuera del alcance y de la vista de los niños.

7. OTRA(S) ADVERTENCIA(S) ESPECIAL(ES), SI ES NECESARIO

8. FECHA DE CADUCIDAD

CAD{MM AAAA}

9. CONDICIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

10. PRECAUCIONES ESPECIALES DE ELIMINACIÓN DEL MEDICAMENTO NO UTILIZADO Y DE LOS MATERIALES DERIVADOS DE SU USO (CUANDO CORRESPONDA)

11. NOMBRE Y DIRECCIÓN DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

[Ver Anexo I - Para completar a nivel nacional]

12. NÚMERO(S) DE AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

[Para completar a nivel nacional]

13. NÚMERO DE LOTE

Lote

14. CONDICIONES GENERALES DE DISPENSACIÓN

[Para completar a nivel nacional]

15. INSTRUCCIONES DE USO

16. INFORMACIÓN EN BRAILLE

[Para completar a nivel nacional]

INFORMACIÓN MÍNIMA A INCLUIR EN BLÍSTERS O TIRAS

BLISTER

1. NOMBRE DEL MEDICAMENTO

Lamictal y nombres asociados (ver el Anexo I) 5 mg comprimidos dispersables/masticables
[Ver Anexo I - Para completar a nivel nacional]
Lamotrigina

2. NOMBRE DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

[Ver Anexo I - Para completar a nivel nacional]

3. FECHA DE CADUCIDAD

CAD {MM AAAA}

4. NÚMERO DE LOTE

Lote

5. OTROS

INFORMACIÓN QUE DEBE FIGURAR EN EL EMBALAJE EXTERIOR

ESTUCHE

1. NOMBRE DEL MEDICAMENTO

Lamictal y nombres asociados (ver el Anexo I) 25 mg comprimidos dispersables/masticables
[Ver Anexo I - Para completar a nivel nacional]
Lamotrigina

2. PRINCIPIO(S) ACTIVO(S)

Cada comprimido dispersable/masticable contiene 25 mg de lamotrigina

3. LISTA DE EXCIPIENTES

4. FORMA FARMACÉUTICA Y CONTENIDO DEL ENVASE

10 comprimidos dispersables/masticables
14 comprimidos dispersables/masticables
21 comprimidos dispersables/masticables
28 comprimidos dispersables/masticables
30 comprimidos dispersables/masticables
42 comprimidos dispersables/masticables
50 comprimidos dispersables/masticables
56 comprimidos dispersables/masticables
60 comprimidos dispersables/masticables
Envase de iniciación 21 comprimidos dispersables/masticables, terapia adicional con valproato
Envase de iniciación 42 comprimidos dispersables/masticables, monoterapia.

5. FORMA Y VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN

Vía oral
Leer el prospecto antes de utilizar este medicamento.

6. ADVERTENCIA ESPECIAL DE QUE EL MEDICAMENTO DEBE MANTENERSE FUERA DE LA VISTA Y DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS

Mantener fuera del alcance y de la vista de los niños.

7. OTRA(S) ADVERTENCIA(S) ESPECIAL(ES), SI ES NECESARIO

8. FECHA DE CADUCIDAD

CAD{MM AAAA}

9. CONDICIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

10. PRECAUCIONES ESPECIALES DE ELIMINACIÓN DEL MEDICAMENTO NO UTILIZADO Y DE LOS MATERIALES DERIVADOS DE SU USO (CUANDO CORRESPONDA)

11. NOMBRE Y DIRECCIÓN DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

[Ver Anexo I - Para completar a nivel nacional]

12. NÚMERO(S) DE AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

[Para completar a nivel nacional]

13. NÚMERO DE LOTE

Lote

14. CONDICIONES GENERALES DE DISPENSACIÓN

[Para completar a nivel nacional]

15. INSTRUCCIONES DE USO

16. INFORMACIÓN EN BRAILLE

[Para completar a nivel nacional]

INFORMACIÓN MÍNIMA A INCLUIR EN BLÍSTERS O TIRAS

BLISTER

1. NOMBRE DEL MEDICAMENTO

Lamictal y nombres asociados (ver el Anexo I) 25 mg comprimidos dispersables/masticables
[Ver Anexo I - Para completar a nivel nacional]
Lamotrigina

2. NOMBRE DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

[Ver Anexo I - Para completar a nivel nacional]

3. FECHA DE CADUCIDAD

CAD {MM AAAA}

4. NÚMERO DE LOTE

Lote

5. OTROS

(Envase de iniciación 21 comprimidos, terapia adicional con valproato – envase con calendario mostrando el número de días):

1 3 5 7 9 11 13 (un alveolo)

2 4 6 8 10 12 14 (sin alveolo)

15 17 19 21 23 25 27 (un alveolo)

16 18 20 22 24 26 28 (un alveolo)

(Envase de iniciación 42 comprimidos, monoterapia – envase con calendario mostrando el número de días):

1 2 3 4 5 6 7 (un alveolo)

8 9 10 11 12 13 14 (un alveolo)

15 16 17 18 19 20 21 (dos alveolos)

22 23 24 25 26 27 28 (dos alveolos)

INFORMACIÓN QUE DEBE FIGURAR EN EL EMBALAJE EXTERIOR

ESTUCHE

1. NOMBRE DEL MEDICAMENTO

Lamictal y nombres asociados (ver el Anexo I) 50 mg comprimidos dispersables/masticables
[Ver Anexo I - Para completar a nivel nacional]
Lamotrigina

2. PRINCIPIO(S) ACTIVO(S)

Cada comprimido dispersable/masticable contiene 50 mg de lamotrigina

3. LISTA DE EXCIPIENTES

4. FORMA FARMACÉUTICA Y CONTENIDO DEL ENVASE

10 comprimidos dispersables/masticables
14 comprimidos dispersables/masticables
30 comprimidos dispersables/masticables
42 comprimidos dispersables/masticables
50 comprimidos dispersables/masticables
56 comprimidos dispersables/masticables
60 comprimidos dispersables/masticables
90 comprimidos dispersables/masticables
100 comprimidos dispersables/masticables
200 comprimidos dispersables/masticables
Envase de iniciación 42 comprimidos dispersables/masticables, terapia adicional sin valproato.

5. FORMA Y VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN

Vía oral
Leer el prospecto antes de utilizar este medicamento.

6. ADVERTENCIA ESPECIAL DE QUE EL MEDICAMENTO DEBE MANTENERSE FUERA DE LA VISTA Y DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS

Mantener fuera del alcance y de la vista de los niños.

7. OTRA(S) ADVERTENCIA(S) ESPECIAL(ES), SI ES NECESARIO

8. FECHA DE CADUCIDAD

CAD{MM AAAA}

9. CONDICIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

10. PRECAUCIONES ESPECIALES DE ELIMINACIÓN DEL MEDICAMENTO NO UTILIZADO Y DE LOS MATERIALES DERIVADOS DE SU USO (CUANDO CORRESPONDA)

11. NOMBRE Y DIRECCIÓN DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

[Ver Anexo I - Para completar a nivel nacional]

12. NÚMERO(S) DE AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

[Para completar a nivel nacional]

13. NÚMERO DE LOTE

Lote

14. CONDICIONES GENERALES DE DISPENSACIÓN

[Para completar a nivel nacional]

15. INSTRUCCIONES DE USO

16. INFORMACIÓN EN BRAILLE

[Para completar a nivel nacional]

INFORMACIÓN MÍNIMA A INCLUIR EN BLÍSTERS O TIRAS

BLISTER

1. NOMBRE DEL MEDICAMENTO

Lamictal y nombres asociados (ver el Anexo I) 50 mg comprimidos dispersables/masticables
[Ver Anexo I - Para completar a nivel nacional]
Lamotrigina

2. NOMBRE DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

[Ver Anexo I - Para completar a nivel nacional]

3. FECHA DE CADUCIDAD

CAD {MM AAAA}

4. NÚMERO DE LOTE

Lote

5. OTROS

(Envase de iniciación 42 comprimidos, terapia adicional sin valproato – envase con calendario mostrando el número de días):

1 2 3 4 5 6 7 (1 alveolo)

8 9 10 11 12 13 14 (1 alveolo)

15 16 17 18 19 20 21 (2 alveolos)

22 23 24 25 26 27 28 (2 alveolos)

INFORMACIÓN QUE DEBE FIGURAR EN EL EMBALAJE EXTERIOR

ESTUCHE

1. NOMBRE DEL MEDICAMENTO

Lamictal y nombres asociados (ver el Anexo I) 100 mg comprimidos dispersables/masticables
[Ver Anexo I - Para completar a nivel nacional]
Lamotrigina

2. PRINCIPIO(S) ACTIVO(S)

Cada comprimido dispersable/masticable contiene 100 mg de lamotrigina

3. LISTA DE EXCIPIENTES

4. FORMA FARMACÉUTICA Y CONTENIDO DEL ENVASE

10 comprimidos dispersables/masticables
30 comprimidos dispersables/masticables
50 comprimidos dispersables/masticables
56 comprimidos dispersables/masticables
60 comprimidos dispersables/masticables
90 comprimidos dispersables/masticables
100 comprimidos dispersables/masticables
200 comprimidos dispersables/masticables

5. FORMA Y VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN

Vía oral
Leer el prospecto antes de utilizar este medicamento.

6. ADVERTENCIA ESPECIAL DE QUE EL MEDICAMENTO DEBE MANTENERSE FUERA DE LA VISTA Y DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS

Mantener fuera del alcance y de la vista de los niños.

7. OTRA(S) ADVERTENCIA(S) ESPECIAL(ES), SI ES NECESARIO

8. FECHA DE CADUCIDAD

CAD{MM AAAA}

9. CONDICIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

10. PRECAUCIONES ESPECIALES DE ELIMINACIÓN DEL MEDICAMENTO NO UTILIZADO Y DE LOS MATERIALES DERIVADOS DE SU USO (CUANDO CORRESPONDA)

11. NOMBRE Y DIRECCIÓN DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

[Ver Anexo I - Para completar a nivel nacional]

12. NÚMERO(S) DE AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

[Para completar a nivel nacional]

13. NÚMERO DE LOTE

Lote

14. CONDICIONES GENERALES DE DISPENSACIÓN

[Para completar a nivel nacional]

15. INSTRUCCIONES DE USO

16. INFORMACIÓN EN BRAILLE

[Para completar a nivel nacional]

INFORMACIÓN MÍNIMA A INCLUIR EN BLÍSTERS O TIRAS

BLISTER

1. NOMBRE DEL MEDICAMENTO

Lamictal y nombres asociados (ver el Anexo I) 100 mg comprimidos dispersables/masticables
[Ver Anexo I - Para completar a nivel nacional]
Lamotrigina

2. NOMBRE DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

[Ver Anexo I - Para completar a nivel nacional]

3. FECHA DE CADUCIDAD

CAD {MM AAAA}

4. NÚMERO DE LOTE

Lote

5. OTROS

INFORMACIÓN QUE DEBE FIGURAR EN EL EMBALAJE EXTERIOR

ESTUCHE

1. NOMBRE DEL MEDICAMENTO

Lamictal y nombres asociados (ver el Anexo I) 200 mg comprimidos dispersables/masticables
[Ver Anexo I - Para completar a nivel nacional]
Lamotrigina

2. PRINCIPIO(S) ACTIVO(S)

Cada comprimido dispersable/masticable contiene 200 mg de lamotrigina

3. LISTA DE EXCIPIENTES

4. FORMA FARMACÉUTICA Y CONTENIDO DEL ENVASE

10 comprimidos dispersables/masticables
30 comprimidos dispersables/masticables
50 comprimidos dispersables/masticables
56 comprimidos dispersables/masticables
60 comprimidos dispersables/masticables
90 comprimidos dispersables/masticables
100 comprimidos dispersables/masticables
200 comprimidos dispersables/masticables

5. FORMA Y VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN

Vía oral
Leer el prospecto antes de utilizar este medicamento.

6. ADVERTENCIA ESPECIAL DE QUE EL MEDICAMENTO DEBE MANTENERSE FUERA DE LA VISTA Y DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS

Mantener fuera del alcance y de la vista de los niños.

7. OTRA(S) ADVERTENCIA(S) ESPECIAL(ES), SI ES NECESARIO

8. FECHA DE CADUCIDAD

CAD{MM AAAA}

9. CONDICIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

10. PRECAUCIONES ESPECIALES DE ELIMINACIÓN DEL MEDICAMENTO NO UTILIZADO Y DE LOS MATERIALES DERIVADOS DE SU USO (CUANDO CORRESPONDA)

11. NOMBRE Y DIRECCIÓN DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

[Ver Anexo I - Para completar a nivel nacional]

12. NÚMERO(S) DE AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

[Para completar a nivel nacional]

13. NÚMERO DE LOTE

Lote

14. CONDICIONES GENERALES DE DISPENSACIÓN

[Para completar a nivel nacional]

15. INSTRUCCIONES DE USO

16. INFORMACIÓN EN BRAILLE

[Para completar a nivel nacional]

INFORMACIÓN MÍNIMA A INCLUIR EN BLÍSTERS O TIRAS

BLISTER

1. NOMBRE DEL MEDICAMENTO

Lamictal y nombres asociados (ver el Anexo I) 200 mg comprimidos dispersables/masticables
[Ver Anexo I - Para completar a nivel nacional]
Lamotrigina

2. NOMBRE DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

[Ver Anexo I - Para completar a nivel nacional]

3. FECHA DE CADUCIDAD

CAD {MM AAAA}

4. NÚMERO DE LOTE

Lote

5. OTROS

PROSPECTO

PROSPECTO : INFORMACIÓN PARA EL USUARIO

LAMICTAL y nombres asociados (ver Anexo I) 25 mg comprimidos

LAMICTAL y nombres asociados (ver Anexo I) 50 mg comprimidos

LAMICTAL y nombres asociados (ver Anexo I) 100 mg comprimidos

LAMICTAL y nombres asociados (ver Anexo I) 200 mg comprimidos

LAMICTAL y nombres asociados (ver Anexo I) 2 mg comprimidos dispersables/masticables

LAMICTAL y nombres asociados (ver Anexo I) 5 mg comprimidos dispersables/masticables

LAMICTAL y nombres asociados (ver Anexo I) 25 mg comprimidos dispersables/masticables

LAMICTAL y nombres asociados (ver Anexo I) 50 mg comprimidos dispersables/masticables

LAMICTAL y nombres asociados (ver Anexo I) 100 mg comprimidos dispersables/masticables

LAMICTAL y nombres asociados (ver Anexo I) 200 mg comprimidos dispersables/masticables

[Ver Anexo I - Para completar a nivel nacional]

lamotrigina

Lea todo el prospecto detenidamente antes de empezar a tomar el medicamento.

- Conserve este prospecto, ya que puede tener que volver a leerlo.
- Si tiene alguna duda, consulte a su médico o farmacéutico.
- Este medicamento se le ha recetado a usted y no debe dárselo a otras personas, aunque tengan los mismos síntomas, ya que puede perjudicarles .
- Si considera que alguno de los efectos adversos que sufre es grave o si aprecia cualquier efecto adverso no mencionado en este prospecto, informe a su médico o farmacéutico.

Contenido del prospecto:

- 1. Qué es Lamictal y para qué se utiliza**
- 2. Antes de tomar Lamictal**
- 3. Cómo tomar Lamictal**
- 4. Posibles efectos adversos**
- 5. Conservación de Lamictal**
- 6. Información adicional**

1. QUÉ ES LAMICTAL Y PARA QUÉ SE UTILIZA

Lamictal pertenece a un grupo de medicamentos denominados *antiepilépticos*. Se puede utilizar para el tratamiento de dos enfermedades: la epilepsia y el trastorno bipolar.

Lamictal se utiliza para el tratamiento de la epilepsia porque bloquea las señales en el cerebro que desencadenan convulsiones (ataques).

- En adultos y niños de 13 años de edad en adelante, Lamictal puede utilizarse solo o en combinación con otros medicamentos, para el tratamiento de la epilepsia. Lamictal también puede utilizarse junto con otros medicamentos para el tratamiento de las convulsiones que produce una enfermedad llamada Síndrome de Lennox-Gastaut.
- En niños entre 2 y 12 años de edad, Lamictal puede utilizarse en combinación con otros medicamentos para el tratamiento de las mismas enfermedades. También puede utilizarse sin combinar con otros medicamentos para el tratamiento de un tipo de epilepsia llamado crisis de ausencia típicas.

Lamictal también se usa para el tratamiento del trastorno bipolar.

Personas con trastorno bipolar (antes denominado trastorno maníaco-depresivo) padecen cambios de humor radicales, con períodos de manía (excitamiento o euforia) alternados con períodos de depresión (tristeza profunda o desesperación). En adultos de 18 años de edad en adelante, Lamictal puede usarse, para prevenir los períodos de depresión que tienen lugar en el trastorno bipolar bien solo o en combinación con otros medicamentos. No se conoce cómo actúa Lamictal en el cerebro para tener este efecto.

2. ANTES DE TOMAR LAMICTAL

No tome Lamictal:

- **si es alérgico** (*hipersensible*) a lamotrigina o a cualquiera de los demás componentes del Lamictal (mencionados en la sección 6).

Si este es su caso:

➔ **Comuníquesele a su médico**, y no tome Lamictal.

Tenga especial cuidado con Lamictal

Su médico necesita saber antes de tomar Lamictal:

- **Si tiene problemas de riñón**
- **Si alguna vez ha desarrollado alguna erupción cutánea** cuando ha tomado lamotrigina u otros medicamentos para la epilepsia.
- **Si usted ya está tomando medicamentos que contienen lamotrigina**

Si este es su caso:

➔ **Comuníquesele al médico**, quien decidirá disminuir su dosis, o determinará que Lamictal no es adecuado para usted.

Importante estar atento a los síntomas

Pida inmediatamente ayuda a su médico si después de empezar a tomar Lamictal manifiesta alguno de estos síntomas,:

- **Reacción en la piel**, como enrojecimiento o erupciones
- **Irritación en la boca o en los ojos**
- **Alta temperatura** (fiebre), síntomas parecidos a los de la gripe o somnolencia (sopor)
- **Hinchazón alrededor de la cara o inflamación de las glándulas** del cuello, axilas e ingles
- **Sangrado o aparición de moratones de forma inesperada**, o los dedos se vuelven azules
- **Irritación de garganta**, o más infecciones (como resfriados) de lo normal.

Es más probable que estos síntomas se produzcan durante los primeros meses de tratamiento con Lamictal, especialmente si usted empieza en tratamiento con una dosis demasiado elevada o si le aumentan la dosis demasiado rápido; también es más probable que se produzcan si está tomando Lamictal junto con otro medicamento denominado *valproato*. Los niños tienen más probabilidades que los adultos de padecer estos efectos adversos.

Si no se tratan los síntomas enumerados en la lista anterior pueden convertirse en problemas más graves, como fallo orgánico (fallo de los órganos) o una enfermedad muy grave de la piel.

Si usted nota cualquiera de estos síntomas:

➔ **Acuda a un médico inmediatamente**. Su médico decidirá si debe realizarse pruebas para valorar el funcionamiento del hígado, el riñón o la sangre, y puede aconsejarle dejar de tomar Lamictal.

Ideas de autolesión o suicidio

Las personas con trastorno bipolar pueden haber tenido en alguna ocasión ideas de autolesión o suicidio. Si padece trastorno bipolar, puede que tenga más probabilidad de tener estas ideas en las siguientes situaciones:

- Cuando empiece el tratamiento.
- Si ha tenido anteriormente ideas de autolesión o suicidio.
- Si tiene menos de 25 años.

En algunas ocasiones, éstas ideas de autolesión o suicidio también las han tenido personas con epilepsia. Un número reducido de personas que estuvieron en tratamiento con Lamictal para el trastorno bipolar o la epilepsia han tenido estos pensamientos. Si tiene pensamientos o experiencias preocupantes, o si nota que se siente peor o que desarrolla nuevos síntomas mientras esté en tratamiento con Lamictal:

➔ **Consulte a su médico lo antes posible o acerquese al hospital más cercano.**

Si usted está tomando Lamictal para la epilepsia

En algunos tipos de epilepsia durante el tratamiento con Lamictal ocasionalmente las convulsiones pueden empeorar o suceder más a menudo. Algunos pacientes pueden experimentar convulsiones graves que pueden causarles problemas de salud graves. Si nota que padece convulsiones más a menudo o si experimenta convulsiones graves mientras está tomando Lamictal:

➔ **Acuda a un médico inmediatamente.**

No se debe administrar Lamictal a niños menores de 18 años para el tratamiento del trastorno bipolar. Los medicamentos indicados para el tratamiento de la depresión y de otros problemas mentales aumentan el riesgo de pensamientos y comportamientos suicidas en niños y adolescentes menores de 18 años.

Uso de otros medicamentos

Informe a su médico o farmacéutico si está utilizando o ha utilizado recientemente otros medicamentos, incluso los adquiridos sin receta o las plantas medicinales.

Si usted está utilizando ciertos medicamentos, puede que su médico necesite comprobar la dosis de Lamictal. Estos incluyen:

- **oxcarbazepina, felbamato, gabapentina, levetiracetam, pregabalina, topiramato o zonisamida**, indicados para el tratamiento de la **epilepsia**
- **litio**, indicado para el tratamiento de **problemas de salud mental**
- **bupropión**, indicado para el **tratamiento de problemas mentales** o para **dejar de fumar**

➔ **Informe a su médico** si está utilizando alguno de estos medicamentos.

Algunos medicamentos interactúan con Lamictal o hacen más probable la aparición de efectos adversos. Estos incluyen:

- **valproato**, indicado para el tratamiento de la **epilepsia** y **problemas de salud mental**
- **carbamazepina**, indicado para el tratamiento de la **epilepsia** y **problemas de salud mental**
- **fenitoína, primidona o fenobarbitona**, indicados para el tratamiento de la **epilepsia**
- **olanzapina**, indicado para el tratamiento de **problemas de salud mental**
- **risperidona**, indicado para el tratamiento de **problemas de salud mental**
- **rifampicina**, que es un **antibiótico**
- una combinación de **lopinavir y ritonavir**, indicado para el tratamiento de la infección por el **Virus de Inmunodeficiencia Humana (VIH)(SIDA)**
- **anticonceptivos hormonales**, como **la Píldora** (*ver a continuación*).

➔ **Informe a su médico** si está utilizando, o si empieza o deja de utilizar, cualquiera de estos medicamentos.

Anticonceptivos Hormonales (como la Píldora) puede afectar la forma de actuar de Lamictal

Puede que su médico le recomiende que utilice un anticonceptivo hormonal en concreto, o que utilice otro método anticonceptivo distinto, como preservativos, diafragma o el DIU. Si usted está tomando un anticonceptivo hormonal como la Píldora, puede que su médico le pida que se haga análisis de sangre para comprobar la concentración de Lamictal. Si está pensando en empezar a usar un anticonceptivo hormonal:

➔ **Informe a su médico**, ya que él le indicará cuáles son los métodos anticonceptivos más adecuados para usted.

Puede que la administración de Lamictal modifique la forma de actuar de los anticonceptivos hormonales aunque no es probable que disminuya su eficacia. Si usted está utilizando un anticonceptivo hormonal, y padece cambios en su ciclo menstrual, como hemorragias intermenstruales o manchado entre los períodos:

➔ **Informe a su médico**. Éstos pueden ser signos de que el Lamictal está afectando a la forma de actuar de su anticonceptivo.

Embarazo y lactancia

➔ **Consulte a su médico si está embarazada, si puede estarlo o si planea quedarse embarazada.**

No debe suspender el tratamiento para la epilepsia mientras esté embarazada. Sin embargo, hay un mayor riesgo de que se produzcan defectos de nacimiento en aquellos recién nacidos cuyas madres tomaron Lamictal durante el embarazo. Estos defectos incluyen hendidura labial o palatina. Puede que su médico le aconseje tomar suplementos de ácido fólico si está planeando quedarse embarazada y también durante el embarazo.

El embarazo puede modificar la eficacia del tratamiento con Lamictal, por lo que puede que el médico le pida que se haga un análisis de sangre para comprobar los niveles de Lamictal, y poder así ajustar su dosis.

➔ **Consulte con su médico si está en período de lactancia o si planea iniciar un periodo de lactancia:** El principio activo de Lamictal pasa a la leche materna y puede afectar a su bebé. Su médico le comentará los riesgos y beneficios de la lactancia mientras está tomando Lamictal. En el caso de que decida iniciar la lactancia, el médico hará revisiones a su bebé de vez en cuando.

Conducción y uso de máquinas

Lamictal puede causar mareos y visión doble.

➔ **No conduzca ni use máquinas al menos que esté seguro de no sentir estos efectos.**

Si padece epilepsia, consulte a su médico la posibilidad de conducir o usar máquinas.

Comprimidos:

Información importante sobre algunos de los componentes de Lamictal

Este medicamento contiene lactosa. Si su médico le ha indicado que padece una intolerancia a ciertos azúcares consulte con él antes de tomar este medicamento.

➔ **Consulte a su médico**, y no tome Lamictal.

3. CÓMO TOMAR LAMICTAL

Siga exactamente las instrucciones de administración de Lamictal indicadas por su médico. Consulte con su médico o farmacéutico si tiene dudas.

Qué dosis de Lamictal tomar

Puede llevar un tiempo hasta que el médico encuentre la dosis de Lamictal más apropiada para usted. La dosis que debe tomar dependerá de:

- su edad
- si está tomando Lamictal junto con otros medicamentos

- si tiene problemas de hígado o de riñón

El médico le pedirá que comience el tratamiento con una dosis baja, y de forma gradual, irá aumentando la dosis hasta alcanzar la más apropiada para usted (llamada dosis efectiva). **No tome nunca más cantidad de Lamictal de la que su médico le haya prescrito.**

Normalmente, la dosis efectiva de Lamictal para adultos y niños con más de 12 años está entre 100 mg y 400 mg al día.

Para niños entre 2 y 12 años de edad, la dosis efectiva depende de su peso corporal, normalmente entre 1 mg y 15 mg por cada kilogramo de peso del niño, hasta un máximo de 400 mg diarios.

Cómo tomar la dosis de Lamictal

Comprimidos:

La dosis de Lamictal se puede tomar en una sola vez o dividida en dos veces al día, según le recomiende el médico. Puede tomarla con o sin alimentos.

Puede que el médico también le recomiende empezar a tomar otros medicamentos o dejar de tomar alguno de los medicamentos que ya esté tomando, dependiendo de la enfermedad que le estén tratando y de la forma en la que este respondiendo al tratamiento.

- **Trage los comprimidos enteros.** No los parta, ni los mastique ni los rompa.
- **Tome siempre la dosis completa** que su médico le ha prescrito. Nunca tome solo una mitad o una parte del comprimido.

Comprimidos dispersables/masticables:

Tome su dosis de Lamictal una o dos veces al día, según le haya aconsejado el médico. Puede tomarlo con o sin alimentos.

- **Siempre tome la dosis completa** que el médico le ha prescrito. Nunca tome parte del comprimido.

Su médico puede aconsejarle que empiece o deje de tomar otros medicamentos, dependiendo de las condiciones en las que está siendo tratado y de la forma en que responde al tratamiento.

Tome los comprimidos dispersables/masticables de Lamictal tragándolos enteros con un poco de agua, o disolviéndolos en agua:

Si mastica el comprimido:

Es posible que, al masticar el comprimido, necesite beber un poco de agua para ayudar a que el comprimido se disuelva en la boca. Después de tragarlo, beba un poco más de agua para asegurarse de que ha tomado todo el medicamento.

Para disolver el medicamento (hacer un medicamento líquido):

- Ponga el comprimido en un vaso que como mínimo contenga agua suficiente para cubrir el comprimido completamente.
- Agite para disolver, o espere durante un minuto, hasta que el comprimido esté totalmente disuelto.
- Beba todo el líquido.
- Añada un poco más de agua al vaso y bébala, para asegurarse de que ha tomado todo el medicamento.

Si toma más Lamictal del que debiera

Si alguien toma demasiado Lamictal:

- ➔ **Consulte con su médico o farmacéutico inmediatamente.** Si es posible, muéstreles el envase de Lamictal.

Alguien que toma demasiado Lamictal puede tener alguno de estos síntomas:

- movimientos rápidos e incontrolables de ojos (nistagmo)
- torpeza y pérdida de coordinación, afectando al equilibrio (ataxia)
- pérdida de conciencia o coma

Si olvidó tomar Lamictal

No tome un comprimido extra o una dosis doble para compensar las dosis olvidadas.

Si no ha tomado una dosis de Lamictal:

➔ **Pregunte a su médico para que le explique cómo empezar otra vez el tratamiento.** Es importante que haga esto.

No deje de tomar Lamictal sin que su médico se lo indique

Debe tomar Lamictal durante todo el tiempo que su médico le recomiende. No suspenda el tratamiento hasta que su médico se lo indique.

Si usted está tomando Lamictal para el tratamiento de la epilepsia

Para dejar de tomar Lamictal, **es importante que la dosis se reduzca gradualmente**, durante aproximadamente 2 semanas. Si deja de tomar Lamictal de golpe, puede volver a padecer los síntomas de la epilepsia o puede que la enfermedad empeore.

Si usted está tomando Lamictal para el trastorno bipolar

Lamictal puede tardar un tiempo en actuar, por lo que es improbable que se sienta mejor de forma inmediata. Para dejar de tomar Lamictal, no necesita reducir la dosis gradualmente. Pero aún así, antes de interrumpir el tratamiento con Lamictal, debe consultar con su médico.

4. POSIBLES EFECTOS ADVERSOS

Al igual que todos los medicamentos, Lamictal puede producir efectos adversos, aunque no todas las personas los sufran.

Reacciones alérgicas o reacciones en la piel potencialmente graves: consulte con su médico inmediatamente.

Un número reducido de personas que toman Lamictal tienen reacciones alérgicas o reacciones en la piel potencialmente graves. Si no se tratan, estas reacciones pueden agravarse, e incluso llegar a ser mortales. Los síntomas de estas reacciones incluyen:

- **erupciones o enrojecimiento en la piel**
- **úlceras y dolor en la boca o en los ojos**
- **alta temperatura** (fiebre), síntomas parecidos a la gripe o somnolencia (sopor)
- **hinchazón de cara o inflamación** de las glándulas de cuello, axilas e ingles
- **sangrado o aparición de moratones de forma inesperada**, o que los dedos se vuelvan azulados
- **dolor de garganta**, o padecer más infecciones de lo normal (como resfriados).

En muchos casos, estos síntomas pueden ser signos de efectos adversos menos graves. **Pero usted debe ser consciente de que son potencialmente graves**- si usted padece cualquiera de estos síntomas:

➔ **Acuda a un médico inmediatamente.** Su médico decidirá si debe realizarle pruebas para valorar el funcionamiento del hígado, los riñones o la sangre y también le dirá que interrumpa el tratamiento con Lamictal.

Efectos adversos muy frecuentes

Estos afectan a **más de 1 de cada 10** personas:

- dolor de cabeza
- sensación de mareo
- sensación de sueño o somnolencia
- torpeza y pérdida de coordinación (*ataxia*)
- visión doble o visión borrosa
- náuseas o vómitos
- erupción en la piel

Efectos adversos frecuentes

Estos afectan **hasta 1 de cada 10** personas:

- agresividad o irritabilidad
- movimientos de ojos rápidos e incontrolables (*nistagmo*)
- espasmos o temblores
- dificultad para dormir
- diarrea
- boca seca
- cansancio
- dolor en la espalda o en las articulaciones, o en otros lugares.

Efectos adversos raros

Estos afectan **hasta 1 de cada 1.000** personas:

- Picor de ojos, con secreción y legañas en los párpados (*conjuntivitis*)
- Enfermedad rara de la piel, en la que se producen ampollas graves y sangrado en los labios, ojos, boca, nariz y área genital (*Síndrome de Stevens Johnson*)

Efectos adversos muy raros

Estos afectan **hasta 1 de cada 10.000** personas:

- alucinaciones (escuchar o ver cosas que no están realmente).
- confusión o agitación.
- sentir temblor o inestabilidad al moverse.
- movimientos corporales incontrolables (*tics*), espasmos musculares que afectan a los ojos, cabeza y torso (*coreoatetosis*), u otros movimientos inusuales como sacudidas, espasmos o agarrotamientos
- reacción grave en la piel, esta reacción empieza con la aparición de una zona enrojecida dolorosa, posteriormente aparecen grandes ampollas y finalmente, estas ampollas se descaman en capas de piel (*Necrólisis epidérmica tóxica*).
- en personas que ya han tenido epilepsia, que las convulsiones ocurran con más frecuencia.
- cambios en la función del hígado, que pueden observarse en los análisis de sangre, o fallo hepático.
- cambios que puedan observarse en los análisis de sangre incluyendo número reducido de glóbulos rojos (*anemia*), número reducido de glóbulos blancos (*leucopenia*, *neutropenia*, *agranulocitosis*), número reducido de plaquetas (*trombocitopenia*), número reducido de todos los tipos de células de la sangre (pancitopenia), y una alteración de la médula espinal denominada anemia aplásica.
- alteración en la coagulación de la sangre, que puede causar sangrado o aparición inesperada de moratones (*coagulación intravascular diseminada*).
- temperatura alta (*fiebre*).
- hinchazón alrededor de la cara (*edema*) o inflamación de las glándulas del cuello, ingles o axilas (*linfadenopatía*).
- en personas que padecen la enfermedad de Parkinson, empeoramiento de los síntomas.

Si padece efectos adversos

- Si considera que alguno de los efectos adversos que sufre es grave o si aprecia cualquier efecto adverso no mencionado en este prospecto, **informe a su médico o farmacéutico.**

5. CONSERVACIÓN DE LAMICTAL

Mantener fuera del alcance y de la vista de los niños.

No utilice Lamictal después de la fecha de caducidad que aparece en el blister, envase o frasco. La fecha de caducidad es el último día del mes que se indica.

Lamictal no necesita condiciones especiales de conservación.

Los medicamentos no se deben tirar por los desagües ni a la basura. Pregunte a su farmacéutico cómo deshacerse de los envases y de los medicamentos que no necesita. De esta forma ayudará a proteger el medio ambiente.

6. INFORMACIÓN ADICIONAL

Composición de Lamictal comprimidos

El principio activo es lamotrigina. Cada comprimido contiene 25 mg, 50 mg, 100 mg o 200 mg de lamotrigina.

Los demás componentes son: lactosa monohidrato, celulosa microcristalina, povidona K30, glicolato sódico de almidón (Tipo A), óxido amarillo de hierro (E172) y estearato magnésico.

Composición de Lamictal comprimidos dispersables/masticables

El principio activo es lamotrigina. Cada comprimido dispersable/masticable contiene 2 mg, 5 mg, 25 mg, 50 mg, 100 mg o 200 mg de lamotrigina.

Los demás componentes son: carbonato de calcio, hidroxipropilcelulosa de bajo grado de sustitución, silicato de aluminio y magnesio, glicolato sódico de almidón (Tipo A), carboximetilalmidón de sodio (Tipo A), povidona K30, Sacarina de sodio, estearato magnésico, saborizante de grosella negra.

Aspecto del producto y contenido del envase de Lamictal comprimidos

Los comprimidos de Lamictal (todas las dosis) son cuadrados con las esquinas redondeadas, de color amarillo-pardo pálido. Puede que solamente estén comercializados algunos tamaños de envases

Los comprimidos de Lamictal 25 mg muestran la leyenda "GSEC7" grabada en una cara y la leyenda "25" en la otra cara. Cada envase contiene blisters de 14, 21, 30, 42, 50, 56 o 100 comprimidos. Los envases de iniciación contienen 21 o 42 comprimidos y están disponibles para su uso durante las primeras semanas de tratamiento cuando la dosis se va aumentando lentamente.

Los comprimidos de Lamictal 50 mg muestran la leyenda "GSEE1" grabada en una cara y la leyenda "50" en la otra cara. Cada envase contiene blisters de 14, 30, 42, 56, 90 o 100 comprimidos. Los envases de iniciación contienen 42 comprimidos y están disponibles para su uso durante las primeras semanas de tratamiento cuando la dosis se va aumentando lentamente.

Los comprimidos de Lamictal 100 mg muestran la leyenda "GSEE5" grabada en una cara y la leyenda "100" en la otra cara. Cada envase contiene blisters de 30, 50, 56, 60, 90 o 100 comprimidos.

Los comprimidos de Lamictal 200 mg muestran la leyenda "GSEE7" grabada en una cara y la leyenda "200" en la otra cara. Cada envase contiene blisters de 30, 56 o 100 comprimidos.

Aspecto del producto y contenido del envase de Lamictal comprimidos dispersables/masticables

Los comprimidos dispersables/masticables de Lamictal (todas las dosis) son blancos a blanquecinos y pueden estar ligeramente moteados. Los comprimidos tiene olor a grosella negra. Puede que solamente estén comercializados algunos tamaños de envases.

Los comprimidos dispersables/masticables de Lamictal 2 mg son redondos. Los comprimidos muestran la leyenda "LTG" grabada sobre el número 2. La otra cara muestra grabadas dos superelipses que se solapan perpendicularmente. Cada frasco contiene 30 comprimidos.

Los comprimidos dispersables/masticables de Lamictal 5 mg son alargados con caras curvas. Los comprimidos muestran la leyenda "GS CL2" grabada en una cara y la leyenda "5" en la otra cara. Cada envase contiene blisters de 10, 14, 28, 30, 50 o 56 comprimidos.

Los comprimidos dispersables/masticables de Lamictal 25 mg son cuadrados con las esquinas redondeadas. Los comprimidos muestran la leyenda "GSCL5" grabada en una cara y la leyenda "25" en la otra cara. Cada envase contiene blisters de 10, 14, 21, 28, 30, 42, 50, 56 o 60 comprimidos. Los envases de iniciación contienen 21 o 42 comprimidos y están disponibles para su uso en las primeras semanas de tratamiento cuando la dosis se va aumentado lentamente.

Los comprimidos dispersables/masticables de Lamictal 50 mg son cuadrados con las esquinas redondeadas. Los comprimidos muestran la leyenda "GSCX7" grabada en una cara y la leyenda "50" en la otra cara. Cada envase contiene blisters de 10, 14, 30, 42, 50, 56, 60, 90, 100 o 200 comprimidos. Los envases de iniciación contienen 42 comprimidos y están disponibles para su uso en las primeras semanas de tratamiento cuando la dosis se va aumentando lentamente.

Los comprimidos dispersables/masticables de Lamictal 100 mg son cuadrados con las esquinas redondeadas. Los comprimidos muestran la leyenda "GSCL7" grabada en una cara y la leyenda "100" en la otra cara. Cada envase contiene blisters de 10, 30, 50, 56, 60, 90, 100 o 200 comprimidos.

Los comprimidos dispersables/masticables de Lamictal 200 mg son cuadrados con las esquinas redondeadas. Los comprimidos muestran la leyenda "GSEC5" grabada en una cara y la leyenda "200" en la otra cara. Cada envase contiene blisters de 10, 30, 50, 56, 60, 90, 100 o 200 comprimidos.

Titular de la autorización de comercialización y responsable de la fabricación

Titular de la autorización de comercialización: [Ver Anexo I - Para completar a nivel nacional]

{Nombre y dirección}

<tel>

<fax>

<e-mail>

Fabricante: <Glaxo Operations UK Limited (Trading as Glaxo Wellcome Operations), Priory Street, Ware, Hertfordshire SG12 0DJ, Reino Unido.>

<GlaxoSmithKline Pharmaceuticals S.A., Ul. Grunwaldzka 189, 60-322 Poznan, Polonia.>

<Glaxo Wellcome GmbH & Co., Industriestrasse 32-36, 23843 Bad Oldesloe, Alemania.>

<GlaxoSmithKline EOOD, Gradinarska Street 5, Sofia 1510, Bulgaria.>

<Glaxo Wellcome S.A., Avda. Extremadura, 3, Polígono Industrial Allenduro, 09400 Aranda de Duero (Burgos), España.>

Este prospecto ha sido aprobado en {Mes/año}.

[Para completar a nivel nacional]

ANEXO IV

CONDICIONES DE LA(S) AUTORIZACION(ES) DE COMERCIALIZACIÓN

CONDICIONES CONSIDERADAS FUNDAMENTALES PARA EL USO INOCUO Y EFICAZ DEL MEDICAMENTO INCLUIDA LA FARMACOVIGILANCIA

El Titular de la Autorización de Comercialización se compromete a presentar puntualmente las variaciones nacionales/por reconocimiento mutuo para introducir modificaciones en el etiquetado, que pueden ser aprobadas de conformidad con la recomendación del Grupo de trabajo "Farmacovigilancia" relativa a las ideas de suicidio y comportamiento suicidas asociados a medicamentos antiepilépticos.