

VEDLEGG I
PREPARATOMTALE

1. LEGEMIDLETS NAVN

Corbilta 50 mg/12,5 mg/200 mg filmdrasjerte tablett
Corbilta 75 mg/18,75 mg/200 mg filmdrasjerte tablett
Corbilta 100 mg/25 mg/200 mg filmdrasjerte tablett
Corbilta 125 mg/31,25 mg/200 mg filmdrasjerte tablett
Corbilta 150 mg/37,5 mg/200 mg filmdrasjerte tablett
Corbilta 175 mg/43,75 mg/200 mg filmdrasjerte tablett
Corbilta 200 mg/50 mg/200 mg filmdrasjerte tablett

2. KVALITATIV OG KVANTITATIV SAMMENSETNING

50 mg/12,5 mg/200 mg

Hver tablett inneholder 50 mg levodopa, 12,5 mg karbidopa og 200 mg entakapon.

Hjelpestoffer med kjent effekt:

Hver tablett inneholder 1,2 mg sukrose.

75 mg/18,75 mg/200 mg

Hver tablett inneholder 75 mg levodopa, 18,75 mg karbidopa og 200 mg entakapon.

Hjelpestoffer med kjent effekt:

Hver tablett inneholder 1,4 mg sukrose.

100 mg/25 mg/200 mg

Hver tablett inneholder 100 mg levodopa, 25 mg karbidopa og 200 mg entakapon.

Hjelpestoffer med kjent effekt:

Hver tablett inneholder 1,6 mg sukrose.

125 mg/31,25 mg/200 mg

Hver tablett inneholder 125 mg levodopa, 31,25 mg karbidopa og 200 mg entakapon.

Hjelpestoffer med kjent effekt:

Hver tablett inneholder 1,6 mg sukrose.

150 mg/37,5 mg/200 mg

Hver tablett inneholder 150 mg levodopa, 37,5 mg karbidopa og 200 mg entakapon.

Hjelpestoffer med kjent effekt:

Hver tablett inneholder 1,9 mg sukrose og 2,6 mg natrium som en komponent i et hjelpestoff.

175 mg/43,75 mg/200 mg

Hver tablett inneholder 175 mg levodopa, 43,75 mg karbidopa og 200 mg entakapon.

Hjelpestoffer med kjent effekt:

Hver tablett inneholder 1,89 mg sukrose.

200 mg/50 mg/200 mg

Hver tablett inneholder 200 mg levodopa, 50 mg karbidopa og 200 mg entakapon.

Hjelpestoffer med kjent effekt:

Hver tablett inneholder 2,3 mg sukrose.

For fullstendig liste over hjelpestoffer, se pkt. 6.1.

3. LEGEMIDDELFORM

Tablett, filmdrasjert (tablett)

50 mg/12,5 mg/200 mg

Brunnrøde eller grårøde, runde, konvekse filmdrasjerte tabletter uten delestrek merket med «LCE 50» på den ene siden.

75 mg/18,75 mg/200 mg

Lyst brunrøde, ovale filmdrasjerte tabletter merket med «LCE 75» på den ene siden.

100 mg/25 mg/200 mg

Brunnrøde eller grårøde, ovale filmdrasjerte tabletter uten delestrek merket med «LCE 100» på den ene siden.

125 mg/31,25 mg/200 mg

Lyst brunrøde, ovale filmdrasjerte tabletter merket med «LCE 125» på den ene siden.

150 mg/37,5 mg/200 mg

Brunnrøde eller grårøde, avlange, ellipseformede filmdrasjerte tabletter uten delestrek merket med «LCE 150» på den ene siden.

175 mg/43,75 mg/200 mg

Lyst brunrøde, ovale filmdrasjerte tabletter uten delestrek merket med «LCE 175» på den ene siden.

200 mg/50 mg/200 mg

Mørkt brunrøde, ovale filmdrasjerte tabletter uten delestrek merket med «LCE 200» på den ene siden.

4. KLINISKE OPPLYSNINGER

4.1 Indikasjoner

Corbilta er indisert for behandling av voksne pasienter med Parkinsons sykdom og motoriske «end-of-dose»-fluktuasjoner som ikke er stabilisert ved behandling med levodopa/dekarboksyylasehemmer.

4.2 Dosering og administrasjonsmåte

Dosering

Optimal daglig dose må bestemmes ved grundig titrering av levodopa hos hver enkelt pasient. Den daglige dosen bør fortrinnsvis optimaliseres ved å bruke en av de syv tilgjengelige tablettstyrkene (50 mg/12,5 mg/200 mg, 75 mg/18,75 mg/200 mg, 100 mg/25 mg/200 mg, 125 mg/31,25 mg/200 mg, 150 mg/37,5 mg/200 mg, 175 mg/43,75 mg/200 mg eller 200 mg/50 mg/200 mg levodopa/karbidopa/entakapon).

Pasientene bør instrueres i å ta kun én Corbilta-tablett ved hver dosering. Pasienter som bruker mindre enn 70–100 mg karbidopa daglig opplever oftere kvalme og oppkast. Da det er begrenset erfaring med totale døgndoser høyere enn 200 mg karbidopa, er anbefalt maksimal daglig dose aventakapon 2 000 mg, og maksimal dose for Corbilta-styrkene 50 mg/12,5 mg/200 mg, 75 mg/18,75 mg/200 mg, 100 mg/25 mg/200 mg, 125 mg/31,25 mg/200 mg og 150 mg/37,5 mg/200 mg er 10 tabletter per dag. Ti tabletter av Corbilta 150 mg/37,5 mg/200 mg tilsvarer 375 mg karbidopa per dag. I henhold til denne daglige karbidopadosen, er anbefalt maksimal daglig dose av Corbilta 175 mg/43,75 mg/200 mg 8 tabletter per dag og av Corbilta 200 mg/50 mg/200 mg 7 tabletter per dag.

Corbilta skal vanligvis brukes av pasienter som er under behandling med tilsvarende doser av levodopa/dekarboksylasehemmer og entakapon i standard formuleringer.

Overføring av pasienter som står på levodopa/dekarboksylasehemmer (karbidopa eller benserazid)-preparater og entakapon-tabletter til Corbilta

a. Pasienter som blir behandlet med entakapon og standard formulering levodopa/karbidopa i doser tilsvarende tablettstyrkene til Corbilta, kan overføres direkte til tilsvarende Corbilta-tabletter. For eksempel kan en pasient som bruker én tablett av styrken 50 mg/12,5 mg levodopa/karbidopa og én tablett entakapon 200 mg fire ganger daglig ta én 50 mg/12,5 mg/200 mg Corbilta-tablett fire ganger daglig istedenfor de vanlige levodopa/karbidopa- og entakapondosene.

b. Ved initiering av Corbilta-behandling hos pasienter som allerede blir behandlet med entakapon- og levodopa/karbidopadoser som ikke tilsvarer Corbilta-tabletter (50 mg/12,5 mg/200 mg eller 75 mg/18,75 mg/200 mg eller 100 mg/25 mg/200 mg eller 125 mg/31,25 mg/200 mg eller 150 mg/37,5 mg/200 mg eller 175 mg/43,75 mg/200 mg eller 200 mg/50 mg/200 mg), bør dosering med Corbilta titreres nøye for optimal klinisk respons. Ved initiering bør Corbilta justeres slik at dosen så nært som mulig tilsvarer den totale daglige dosen av levodopa som allerede er i bruk.

c. Ved initiering av Corbilta hos pasienter som allerede blir behandlet med entakapon og levodopa/benserazid i en standard formulering, bør behandlingen med levodopa/benserazid stoppes kvelden før og behandling med Corbilta bør startes morgenen etter. Startdose av Corbilta bør tilføre enten den samme mengden levodopa eller litt (5–10 %) mer.

Hvordan overføre pasienter som ikke behandles med entakapon til Corbilta

Det kan vurderes å gi Corbilta i doser som tilsvarer nåværende behandling hos noen pasienter med Parkinsons sykdom og motoriske «end-of-dose»-fluktuasjoner som ikke er stabilisert på eksisterende behandling med standard formulering levodopa/dekarboksylasehemmer. En direkte overføring fra levodopa/dekarboksylasehemmer er imidlertid ikke anbefalt for pasienter med dyskinesier eller for de som har daglig levodopadose over 800 mg. Hos slike pasienter er det anbefalt å introdusere entakaponbehandling som en separat behandling (entakapon-tabletter) og justere levodopadosen ved behov, før man fortsetter med behandling med Corbilta.

Entakapon forsterker effekten av levodopa. Det kan derfor være nødvendig å redusere levodopadosen med 10–30 % i løpet av de første dagene eller ukene etter behandlingsstart med Corbilta, spesielt hos pasienter med dyskinesi. Den daglige dosen med levodopa kan reduseres ved å øke doseintervallene og/eller ved å redusere levodopamengden per dose, avhengig av pasientens kliniske tilstand.

Justering av dosen under behandling

Når det er behov for mer levodopa, skal en økning av doseringshyppighet og/eller bruk av en annen styrke av Corbilta vurderes innenfor doseringsanbefalingene.

Når det er behov for mindre levodopa, skal den totale daglige dosen av Corbilta reduseres enten ved å redusere doseringshyppigheten (lengre intervaller mellom hver dose), eller ved å redusere styrken på Corbilta ved hver dosering.

Dersom andre levodopapreparater brukes samtidig med Corbilta-tabletter, bør de maksimale doseringsanbefalingene følges.

Seponering av Corbilta-behandling: Dersom behandling med Corbilta (levodopa/karbidopa/entakapon) opphører og pasienten overføres til behandling med levodopa/dekarboksylasehemmer uten entakapon, er det nødvendig å justere doseringen av annen antiparkinson-behandling, spesielt levodopa, for å oppnå tilstrekkelig kontroll av parkinsonsymptomer.

Pediatrik populasjon: Sikkerhet og effekt av Corbilta hos barn under 18 år har ikke blitt fastslått. Det finnes ingen tilgjengelige data.

Eldre: Det kreves ingen dosejustering av Corbilta hos eldre.

Nedsatt leverfunksjon: Det anbefales at Corbilta skal administreres med forsiktighet til pasienter med lett til moderat nedsatt leverfunksjon. Dosereduksjon kan være nødvendig (se pkt. 5.2). For alvorlig nedsatt leverfunksjon se pkt. 4.3.

Nedsatt nyrefunksjon: Nedsatt nyrefunksjon påvirker ikke farmakokinetikken av entakapon. Det foreligger ingen spesielle studier på farmakokinetikk av levodopa og karbidopa hos pasienter med nedsatt nyrefunksjon. Behandling med Corbilta bør derfor administreres med forsiktighet til pasienter med alvorlig nedsatt nyrefunksjon, inkludert de som får dialysebehandling (se pkt. 5.2).

Administrasjonsmåte

Hver tablett skal tas oralt med eller uten mat (se pkt. 5.2). Én tablett inneholder én behandlingsdose og tablettene skal kun administreres som hele tabletter.

4.3 Kontraindikasjoner

- Overfølsomhet overfor virkestoffene eller overfor noen av hjelpestoffene listet opp i pkt. 6.1.
- Alvorlig nedsatt leverfunksjon.
- Trangginklet glaukom.
- Feokromocytom.
- Samtidig administrering av Corbilta og ikke-selektive monoaminoksidase (MAO-A- og MAO-B)-hemmere (f.eks. fenelzin, tranylecypromin).
- Samtidig administrering av en selektiv MAO-A-hemmer og en selektiv MAO-B-hemmer (se pkt. 4.5).
- Tidligere forekomst av malignt nevroleptikasyndrom (NMS) og/eller ikke-traumatisk rabdomyolyse.

4.4 Advarsler og forsiktighetsregler

- Corbilta anbefales ikke for behandling av legemiddelinduserte ekstrapyramidale reaksjoner.
- Corbilta bør administreres med forsiktighet til pasienter med iskemisk hjertesykdom, alvorlig kardiovaskulær eller pulmonær sykdom, bronkialastma, nyre- eller endokrine sykdommer, tidligere ulcus pepticum eller kramper.
- Hos pasienter som har hatt hjerteinfarkt og som har gjenværende atrielle nodale eller ventrikulære arytmier bør hjertefunksjonen overvåkes ekstra nøye i løpet av perioden hvor initial dosejustering foretas.
- Alle pasienter som behandles med Corbilta bør overvåkes nøye med hensyn på utvikling av mentale endringer, depresjon med suicidale tendenser og annen alvorlig asosial adferd. Pasienter med tidligere eller eksisterende psykoser bør behandles med forsiktighet.
- Samtidig administrering av antipsykotiske legemidler med dopaminreseptor-blokkerende egenskaper, spesielt D₂-reseptorantagonister bør utføres med forsiktighet, og pasienten bør følges nøye om antiparkinsonseffekten skulle avta eller parkinsonsymptomer forverres.
- Pasienter med kronisk åpenvinklet glaukom kan med forsiktighet behandles med Corbilta dersom det intraokulære trykket er godt kontrollert og pasienten overvåkes nøye med hensyn på endringer i intraokulært trykk.
- Corbilta kan indusere ortostatisk hypotensjon. Corbilta bør derfor gis med forsiktighet til pasienter som bruker andre legemidler som kan forårsake ortostatisk hypotensjon.
- Entakapon har sammen med levodopa blitt forbundet med somnolens og plutselige innsettende søvnepisoder hos pasienter med Parkinsons sykdom, og det bør derfor utvises forsiktighet ved bilkjøring og bruk av maskiner (se pkt. 4.7).
- I kliniske studier var dopaminerge bivirkninger, for eksempel dyskinesier, mer vanlige hos pasienter som ble behandlet med entakapon og dopaminagonister (slik som bromokriptin),

- selegilin eller amantadin, sammenlignet med de som fikk placebo i kombinasjon med de samme stoffene. Det kan være nødvendig å justere dosene av andre antiparkinsonmidler når behandling med Corbilta settes i gang hos en pasient som ikke allerede behandles med entakapon.
- Rabdomyolyse sekundært til alvorlige dyskinesier eller malignt nevroleptikasyndrom (NMS) er observert sjelden hos pasienter med Parkinsons sykdom. Enhver plutselig dosereduksjon eller seponering av levodopa bør derfor følges nøye, spesielt hos pasienter som også bruker nevroleptika. NMS, inkludert rabdomyolyse og hypertermi, karakteriseres ved motoriske symptomer (stivhet, myoklonus, tremor), endring av mental tilstand (f.eks. agitasjon, forvirring, koma), hypertermi, autonom dysfunksjon (takykardi, labilt blodtrykk) og forhøyet serumkreatinfosfokinase. I enkelte tilfeller vil kun noen av disse symptomene og/eller funnene være til stede. En tidlig diagnose er viktig for riktig håndtering av NMS. Et syndrom som ligner malignt nevroleptikasyndrom, inkludert muskelstivhet, forhøyet kroppstemperatur, mentale endringer og økt serumkreatinfosfokinase har vært rapportert ved rask seponering av antiparkinsonmidler. Verken NMS eller rabdomyolyse har blitt rapportert i forbindelse med entakaponbehandling i kliniske utprøvinger hvor entakapon ble raskt seponert. Etter at entakapon kom på markedet er det rapportert isolerte tilfeller av NMS, spesielt etter plutselig dosereduksjon eller seponering av entakapon og andre samtidig administrerte dopaminerge legemidler. Når det anses nødvendig skal erstatning av Corbilta med levodopa og dekarboksylasehemmer uten entakapon eller annen dopaminerg behandling foregå langsomt og økning av levodopadosen kan være nødvendig.
 - Dersom det er behov for generell anestesi kan behandlingen med Corbilta fortsette så lenge pasienten får lov til å innta væske og perorale legemidler. Dersom behandlingen må stoppes midlertidig, kan behandling med Corbilta gjenopptas så snart perorale legemidler kan tas med samme daglige dose som tidligere.
 - Det anbefales jevnlig vurdering av hepatisk, hematopoietisk, kardiovaskulær og renal funksjon i løpet av forlenget behandling med Corbilta.
 - Hos pasienter som får diaré bør kroppsvekten følges, slik at en kraftig vektreduksjon kan unngås. Forlenget eller vedvarende diaré som forekommer ved bruk av entakapon, kan være tegn på kolitt. Ved forlenget eller vedvarende diaré bør legemidlet seponeres og annen passende behandling og undersøkelser vurderes.
 - Pasienter bør regelmessig monitoreres for utviklingen av impuls kontrollforstyrrelser. Pasienter og omsorgsyter bør gjøres oppmerksomme på at adferdssymptomer på impuls kontrollforstyrrelser, inkludert patologisk spilleavhengighet, økt libido, hyperseksualitet, tvangsførbruk -eller kjøp, overspising og tvangsspising kan oppstå hos pasienter som blir behandlet med dopaminagonister og/eller andre dopaminerge behandlinger som inneholder levodopa, inklusive Corbilta. Gjennomgang av behandling anbefales dersom slike symptomer oppstår.
 - Dopaminergt dysreguleringssyndrom (DDS) er en vanedannende lidelse som resulterer i overdreven bruk av legemidlet, og ses hos noen pasienter som behandles med karbidopa/levodopa. Før behandling startes opp, bør pasienter og omsorgspersoner advares om den potensielle risikoen for å utvikle DDS (se også pkt. 4.8).
 - For pasienter som opplever progressiv anoreksi, asteni og vekttap innen relativt kort tid, bør en generell medisinsk undersøkelse som omfatter kontroll av leverfunksjonen vurderes.
 - Levodopa/karbidopa kan gi falske positive svar ved bruk av testpinne for testing av ketoner i urinen, og denne reaksjonen endres ikke ved koking av urinprøven. Bruk av glukoseoksidasetester kan gi falske negative svar på glukosider.
 - Corbilta inneholder sukrose, og pasienter med sjeldne arvelige problemer med fruktoseintoleranse, glukose-galaktose-malabsorpsjon eller sukrase-isomaltasemangel bør ikke bruke dette legemidlet.
 - Corbilta 150 mg/37,5 mg/200 mg inneholder 2,6 mg natrium per tablett. Anbefalte maksimale daglige dose (10 tabletter) inneholder 26 mg natrium, tilsvarende 1,3 % av WHO's anbefalte maksimale daglige inntak av natrium på 2 g for en voksen person.
 - Corbilta 50 mg/12,5 mg/200 mg, 75 mg/18,75 mg/200 mg, 100 mg/25 mg/200 mg, 125 mg/31,25 mg/200 mg, 175 mg/43,75 mg/200 mg og 200 mg/50 mg/200 mg filmdrasjerte tabletter inneholder mindre enn 1 mmol (23 mg) natrium per anbefalte maksimale daglige dose, og er så godt som «natriumfritt».

4.5 Interaksjon med andre legemidler og andre former for interaksjon

Andre antiparkinsonmidler: Det har til nå ikke vært noen indikasjoner på interaksjoner som kan utelukke eksisterende bruk av standard antiparkinsonmidler sammen med Corbilta-behandling. Høye doser av entakapon kan påvirke absorpsjonen av karbidopa. Ingen interaksjoner med karbidopa har imidlertid blitt observert med det anbefalte doseringsskjemaet (200 mg entakapon inntil 10 ganger daglig). Det ble ikke observert interaksjoner mellom entakapon og selegilin i studier med gjentatt dosering hos pasienter med Parkinsons sykdom som ble behandlet med levodopa/dekarboksylasehemmer. Daglig dose av selegilin bør ikke overstige 10 mg ved samtidig bruk med Corbilta.

Det bør utvises forsiktighet når følgende legemidler administreres samtidig med levodopa.

Antihypertensiva: Symptomatisk postural hypotensjon kan oppstå når pasienter som allerede bruker antihypertensiva får levodopa i tillegg. Dosejustering av antihypertensivt legemiddel kan være nødvendig.

Antidepressiva: Reaksjoner, inkludert hypertensjon og dyskinesier, har i sjeldne tilfeller vært rapportert ved samtidig bruk av trisykliske antidepressiva og levodopa/karbidopa. Interaksjoner mellom entakapon og imipramin og mellom entakapon og moklobemid har blitt undersøkt i enkeltdosestudier hos friske frivillige. Det ble ikke observert noen farmakodynamiske interaksjoner. Et stort antall Parkinson-pasienter har blitt behandlet med kombinasjonen levodopa, karbidopa og entakapon med flere andre legemidler, bl.a. MAO-A-hemmere, trisykliske antidepressiva, noradrenalin-reopptakshemmere slik som desipramin, maprotilin og venlafaksin og legemidler som metaboliseres via COMT (f.eks. katekollignende forbindelser, paroksetin). Det har ikke blitt observert noen farmakodynamiske interaksjoner. Det skal imidlertid utvises forsiktighet når disse legemidlene brukes samtidig med Corbilta (se pkt. 4.3 og 4.4).

Andre legemidler: Dopaminreseptorantagonister (f.eks. noen antipsykotika og antiemetika), fenytoin og papaverin kan redusere levodopas terapeutiske effekt. Pasienter som bruker disse legemidlene samtidig med Corbilta bør overvåkes nøye med hensyn på tap av terapeutisk respons.

Pga. entakapons affinitet til cytokrom P450 2C9 *in vitro* (se pkt. 5.2), kan Corbilta interferere med virkestoffer der metabolismen er avhengig av dette isoenzymet, slik som S-warfarin. I en interaksjonsstudie med friske frivillige endret imidlertid ikke entakapon plasmanivåene av S-warfarin, mens AUC for R-warfarin økte gjennomsnittlig med 18 % (KI₉₀ 11–26 %). INR-verdiene økte gjennomsnittlig med 13 % (KI₉₀ 6–19 %). Det er derfor anbefalt kontroll av INR når behandling med Corbilta startes hos pasienter som behandles med warfarin.

Andre former for interaksjon: Levodopa konkurrerer med visse aminosyrer, og absorpsjonen av Corbilta kan derfor nedsettes hos noen pasienter på høyproteindiett.

Levodopa og entakapon kan danne chelater med jern i gastrointestinaltraktus. Corbilta og jernpreparater skal derfor tas med minst 2–3 timers mellomrom (se pkt. 4.8).

In vitro-data: Entakapon bindes til bindingssete II på humant albumin, som også binder flere andre legemidler, inkludert diazepam og ibuprofen. Ifølge *in vitro*-studier skjer det ingen betydelig utskiftning ved terapeutiske konsentrasjoner av legemidlene. Per i dag er det derfor ikke noen indikasjon på slike interaksjoner.

4.6 Fertilitet, graviditet og amming

Graviditet

Det foreligger ikke tilstrekkelige data fra bruk av kombinasjonen levodopa/karbidopa/entakapon hos gravide kvinner. Dyrestudier har vist reproduksjonstoksiske effekter for hvert enkelt av virkestoffene (se pkt. 5.3). Potensiell risiko for mennesker er ukjent. Corbilta bør ikke brukes under graviditet hvis ikke fordelene for moren oppveier mulig risiko for fosteret.

Amming

Levodopa skilles ut i morsmelk hos mennesker. Det er vist at amming hemmes ved bruk av levodopa. Karbidopa og entakapon ble utskilt i melk hos dyr, men det er ikke kjent om de skilles ut i morsmelk hos mennesker. Sikkerheten av levodopa, karbidopa eller entakapon hos nyfødte er ikke kjent. Kvinner bør ikke amme når de behandles med Corbilita.

Fertilitet

Det er ikke observert noen bivirkninger på fertilitet i prekliniske studier ved bruk av entakapon, karbidopa eller levodopa alene. Fertilitetsstudier med dyr har ikke vært utført med kombinasjonen entakapon, levodopa og karbidopa.

4.7 Påvirkning av evnen til å kjøre bil og bruke maskiner

Corbilita kan ha en stor påvirkning på evnen til å kjøre bil og bruke maskiner. Levodopa, karbidopa og entakapon kan sammen forårsake svimmelhet og symptomatisk ortostatisme. Det bør derfor utvises forsiktighet ved bilkjøring og bruk av maskiner.

Pasienter som behandles med Corbilita og viser tegn til somnolens og/eller plutselige søvnepisoder må informeres om å unngå bilkjøring eller delta i aktiviteter hvor nedsatt årvåkenhet kan føre til risiko for alvorlig skade eller død for dem selv eller andre (f.eks. betjene maskiner) inntil slike episoder opphører (se pkt. 4.4).

4.8 Bivirkninger

a. Sammendrag av sikkerhetsprofilen

De hyppigst rapporterte bivirkninger med Corbilita er dyskinesier som forekommer hos ca. 19 % av pasientene, gastrointestinale symptomer inkludert kvalme og diaré som forekommer hos henholdsvis ca. 15 % og 12 % av pasientene, smerter i muskler, muskel-skjelett og bindevev som forekommer hos ca. 12 % av pasientene, og ufarlig rødbrun misfarging av urin (kromaturi) som forekommer hos ca. 10 % av pasientene. Alvorlige tilfeller av gastrointestinal blødning (mindre vanlige) og angioødem (sjeldne) har blitt observert i kliniske studier med Corbilita eller entakapon kombinert med levodopa/dekarboksylasehemmer. Alvorlig hepatitt med hovedsakelig kolestatiske trekk, rabdomyolyse og malignt nevroleptikasyndrom kan oppstå med Corbilita selv om ingen tilfeller har blitt sett i data fra kliniske studier.

b. Bivirkningstabell

Følgende bivirkninger, oppført i tabell 1, har blitt samlet fra både 11 dobbeltblindede, kliniske studier med 3 230 pasienter (1 810 behandlet med Corbilita eller entakapon kombinert med levodopa/dekarboksylasehemmer og 1 420 behandlet med placebo kombinert med levodopa/dekarboksylasehemmer eller kabergolin kombinert med levodopa/dekarboksylasehemmer) og fra data på kombinasjonen entakapon og levodopa/dekarboksylasehemmer innhentet etter markedsføring etter at entakapon kom på markedet.

Bivirkningene er rangert etter hyppighet med de hyppigste først og etter følgende inndeling: Svært vanlige ($\geq 1/10$), vanlige ($\geq 1/100$ til $< 1/10$), mindre vanlige ($\geq 1/1\ 000$ til $< 1/100$), sjeldne ($\geq 1/10\ 000$ til $< 1/1\ 000$), svært sjeldne ($< 1/10\ 000$), ikke kjent (kan ikke anslås ut i fra tilgjengelige data, siden ingen sikre estimater kan trekkes ut fra kliniske eller epidemiologiske studier).

Tabell 1. Bivirkninger

Sykdommer i blod og lymfatiske organer

Vanlige: Anemi
Mindre vanlige: Trombocytopeni

Stoffskifte- og ernæringsbetingede sykdommer

Vanlige: Vekttap*, redusert appetitt*

Psykiatriske lidelser

Vanlige: Depresjon, hallusinasjoner, forvirring*, unormale drømmer*, angst, insomni

Mindre vanlige: Psykoser, agitasjon*

Ikke kjent: Suicidal oppførsel, dopaminergt dysreguleringssyndrom

Nevrologiske sykdommer

Svært vanlige: Dyskinesier*

Vanlige: Forverring av Parkinsons sykdom (f.eks. bradykinesi), tremor, av-og-på fenomen, dystoni, mental svekkelse, (f. eks. svekket hukommelse, demens), søvnighet, svimmelhet*, hodepine

Ikke kjent: Malignt nevroleptikas syndrom*

Øyesykdommer

Vanlige: Sløret syn

Hjertesykdommer

Vanlige: Iskemiske hjertesykdommer bortsett fra myokardinfarkt (f.eks. angina pectoris)**, uregelmessig hjerterytme

Mindre vanlige: Myokardinfarkt**

Karsykdommer

Vanlige: Ortostatisk hypotensjon, hypertensjon

Mindre vanlige: Gastrointestinal blødning

Sykdommer i respirasjonsorganer, thorax og mediastinum

Vanlige: Dyspné

Gastrointestinale sykdommer

Svært vanlige: Diaré*, kvalme*

Vanlige: Konstipasjon*, oppkast*, dyspepsi, abdominalsmerter og -ubehag*, munntørrehet*

Mindre vanlige: Kolitt*, dysfagi

Sykdommer i lever og galleveier

Mindre vanlige: Unormale leverfunksjonstester*

Ikke kjent: Hepatitt hovedsakelig med kolestatisk trekk (se pkt. 4.4)*

Hud- og underhudssykdommer

Vanlige: Utslett*, hyperhidrose

Mindre vanlige: Misfarging av annet enn urin (f.eks. hud, negler, hår, svette)*

Sjeldne: Angionevrotisk ødem

Ikke kjent: Urtikaria*

Sykdommer i muskler, bindevev og skjelett

Svært vanlig: Smarter i muskler, muskel-skjelett og bindevev*

Vanlige: Muskelkramper, leddsmerter

Ikke kjent: Rabdomyolyse*

Sykdommer i nyre- og urinveier

Svært vanlige: Kromaturi*

Vanlige: Urinveisinfeksjon

Mindre vanlige: Urinretensjon

Generelle lidelser og reaksjoner på administrasjonsstedet

Vanlige: Brystsmerter, perifere ødemer, fall, ustø gange, asteni, utmattelse

Mindre vanlige: Dårlig allmenntilstand

*Bivirkninger som hovedsakelig er knyttet til entakapon eller forekommer hyppigere (ved frekvensdifferanse på minst 1 % i data fra kliniske studier) med entakapon enn levodopa/dekarboksylasehemmer alene. Se punkt c.

**Insidensen av myokardinfarkt og andre iskemiske hjertesykdommer (henholdsvis 0,43 % og 1,54 %) er basert på analyse av 13 dobbeltblindede studier som inkluderer 2 082 pasienter som fikk entakapon og hadde «end-of-dose»-fluktuasjoner.

c. Beskrivelse av utvalgte bivirkninger

Bivirkninger som hovedsakelig er knyttet til entakapon eller er hyppigere med entakapon enn med levodopa/dekarboksylasehemmer alene er merket med en stjerne i tabell 1, pkt. 4.8b. Noen av disse bivirkningene er relatert til den økte dopaminerge aktiviteten (f.eks. dyskinesi, kvalme og oppkast) og forekommer oftest i begynnelsen av behandlingen. Reduksjon av levodopadose reduserer alvorlighetsgraden og hyppigheten av disse dopaminerge reaksjoner. Noen få bivirkninger er kjent for å være direkte knyttet til virkestoffet entakapon inkludert diaré og rødbrun misfarging av urin. Entakapon kan i enkelte tilfeller også forårsake misfarging av f.eks. hud, negler, hår og svette. Andre bivirkninger med stjerne i tabell 1, pkt. 4.8b er merket basert på at de enten forekommer hyppigere (ved frekvensforskjell på minst 1 %) i data fra kliniske studier med entakapon enn for levodopa/dekarboksylasehemmer alene eller at det er mottatt individuelle sikkerhetsrapporter etter at entakapon kom på markedet.

Kramper har vært sjelden observert med levodopa/karbidopa, men det er imidlertid ikke funnet årsakssammenheng knyttet til behandling med levodopa/karbidopa.

Impulskontrollforstyrrelser: Patologisk spilleavhengighet, økt libido, hyperseksualitet, tvangsforbruk eller -kjøp, overspising og tvangsspising kan oppstå hos pasienter som blir behandlet med dopaminagonister og/eller andre dopaminerge behandlinger som inneholder levodopa, inklusive Corbilita (se pkt. 4.4).

Dopaminergt dysreguleringssyndrom (DDS) er en vanedannende lidelse som ses hos noen pasienter som behandles med karbidopa/levodopa. Berørte pasienter viser et tvangsmessig mønster av dopaminrelatert legemiddelmisbruk med doser høyere enn det som er tilstrekkelig for å kontrollere motoriske symptomer, noe som i noen tilfeller kan føre til alvorlige dyskinesier (se også pkt. 4.4).

Entakapon har sammen med levodopa blitt assosiert med isolerte tilfeller av omfattende somnolens på dagtid og plutselig innsettende søvnepisoder.

Melding av mistenkte bivirkninger

Melding av mistenkte bivirkninger etter godkjenning av legemidlet er viktig. Det gjør det mulig å overvåke forholdet mellom nytte og risiko for legemidlet kontinuerlig. Helsepersonell oppfordres til å melde enhver mistenkt bivirkning. Dette gjøres via det nasjonale meldesystemet som beskrevet i [Appendix V](#).

4.9 Overdosering

Data etter markedsføring inkluderer isolerte tilfeller av overdosering hvor høyeste daglige dose av levodopa og entakapon henholdsvis er 10 000 mg og 40 000 mg. Akutte symptomer og tegn ved overdosering inkluderer agitasjon, forvirring, koma, bradykardi, ventrikulær takykardi, Cheyne-Stokes respirasjon, misfarging av hud, tunge og øyets bindehinne samt kromaturi. Behandling av akutt overdose med Corbilita er den samme som ved akutt overdose med levodopa. Pyridoksin har imidlertid ingen effekt mot virkningene av Corbilita. Sykehusinnleggelse anbefales og generelle støttetiltak bør igangsettes med umiddelbar magetømming og gjentatte doser med medisinsk kull over tid. Dette kan spesielt øke eliminasjonen av entakapon ved å redusere absorpsjonen/reabsorpsjonen fra gastrointestinaltraktus. Tilstrekkelig respirasjon, sirkulasjon og nyrefunksjon bør overvåkes nøye og

tilpassede støttetiltak benyttes. EKG-overvåking bør igangsettes, og pasienten bør følges nøye med hensyn på mulig utvikling av arytmier. Behandling med antiarytmika bør gis ved behov. Muligheten for at pasienten har tatt andre legemidler i tillegg til Corbilta bør tas med i vurderingen. Nytteten av dialysebehandling ved overdosering er ikke kjent.

5. FARMAKOLOGISKE EGENSKAPER

5.1 Farmakodynamiske egenskaper

Farmakoterapeutisk gruppe: Antiparkinsonmidler, dopa og dopaderivater, ATC-kode: N04B A03

I henhold til rådende oppfatning er symptomer ved Parkinsons sykdom knyttet til mangel på dopamin i corpus striatum. Dopamin krysser ikke blod-hjerne-barrieren. Levodopa, forløper til dopamin, krysser blod-hjerne-barrieren og reduserer symptomene knyttet til sykdommen. Levodopa metaboliseres i stor grad perifert, og bare en liten del av gitt dose når derfor sentralnervesystemet når levodopa administreres uten hemmere av metabolske enzymer.

Karbidopa og benserazid er perifere dekarboksylasehemmere som reduserer den perifere metabolismen av levodopa til dopamin, og mer levodopa er derfor tilgjengelig for hjernen. Når dekarboksyleringen av levodopa reduseres ved samtidig administrering av en dekarboksylasehemmer, kan en lavere dose av levodopa benyttes, og forekomsten av bivirkninger, slik som kvalme, reduseres.

Ved å hemme dekarboksylase med en dekarboksylasehemmer blir katekol-O-metyltransferase (COMT) hovedmetabolismeveien for levodopa perifert og katalyserer omdannelsen av levodopa til 3-O-metyldopa (3-OMD), en potensielt skadelig metabolitt av levodopa. Entakapon er en reversibel, spesifikk og i hovedsak perifertvirkende COMT-hemmer beregnet for samtidig administrering med levodopa. Entakapon reduserer clearance av levodopa fra blodet og fører til økt areal under kurven (AUC) i den farmakokinetiske profilen av levodopa. Som et resultat av dette forsterkes og forlenges den kliniske responsen av hver levodopadose.

De terapeutiske effektene av Corbilta er vist i to dobbeltblindede fase III -studier hvor 376 pasienter med Parkinsons sykdom med motoriske «end-of-dose»-fluktuasjoner ble behandlet med entakapon eller placebo med hver av dosene med levodopa/dekarboksylasehemmer. Daglig «on-tid» med eller uten entakapon ble registrert i dagbøker av pasientene. I den første studien økte entakapon gjennomsnittlig «on-tid» med 1 time og 20 minutter (KI₉₅ % 45 minutter, 1 time 56 minutter) fra «baseline». Dette tilsvarer en økning på 8,3 % i andel av daglig «on-tid». Tilsvarende var reduksjon av daglig «off-tid» 24 % i entakapongruppen og 0 % i placebogruppen. I den andre studien økte gjennomsnittlig andel av daglig «on-tid» med 4,5 % (KI₉₅ % 0,93 %, 7,97 %) fra «baseline». Dette kan overføres til en gjennomsnittlig økning i daglig «on-tid» på 35 minutter. Tilsvarende ble daglig «off-tid» redusert med 18 % med entakapon og 5 % med placebo. Effektene av Corbilta-tabletter er tilsvarende entakapon 200 mg tabletter administrert samtidig med markedsførte standardformulerte preparater med karbidopa/levodopa i tilsvarende doser, og disse resultatene kan derfor også anvendes for å beskrive effekten av Corbilta.

5.2 Farmakokinetiske egenskaper

Virkestoffenes generelle egenskaper

Absorpsjon/distribusjon: Det er betydelige inter- og intraindividuelle variasjoner med hensyn på absorpsjon av levodopa, karbidopa og entakapon. Både levodopa og entakapon absorberes og elimineres raskt. Karbidopa absorberes og elimineres noe mer langsomt enn levodopa.

Biotilgjengeligheten for levodopa er 15–33 %, for karbidopa 40–70 % og for entakapon 35 % etter en peroral dose på 200 mg, når disse gis hver for seg, uten de to andre virkestoffene. Måltider som inneholder mye store nøytrale aminosyrer kan forsinke og redusere absorpsjonen av levodopa. Absorpsjonen av entakapon påvirkes ikke i betydelig grad av mat. Distribusjonsvolumene for både

levodopa (V_d 0,36–1,6 liter/kg) og entakapon ($V_{d_{ss}}$ 0,27 liter/kg) er relativt små, og for karbidopa er det ingen tilgjengelige data.

Levodopa er bare i liten grad, ca. 10–30 %, bundet til plasmaproteiner, karbidopa er bundet ca. 36 %, mens entakapon i høy grad er bundet til plasmaproteiner (ca. 98 %), i hovedsak til serumalbumin. Ved terapeutiske konsentrasjoner erstatter ikke entakapon andre sterkt bundne legemidler (for eksempel warfarin, salisylsyre, fenybutazon eller diazepam), og erstattes heller ikke i særlig grad av noen av disse legemidlene ved terapeutiske eller høyere konsentrasjoner.

Biotransformasjon og eliminasjon: Levodopa metaboliseres i stor grad til forskjellige metabolitter, der dekarboksylering ved dopadekarboksylase (DDC) og O-metylering ved katekol-O-metyltransferase (COMT) er de viktigste metabolismeveiene.

Karbidopa metaboliseres til to hovedmetabolitter som skilles ut i urinen som glukuronider og ikke-konjugerte komponenter. Uforandret karbidopa utgjør 30 % av det som totalt skilles ut i urinen.

Entakapon metaboliseres nesten fullstendig før utskillelse via urinen (10–20 %) og via galle og fæces (80–90 %). Hovedmetabolismeveien er glukuronidering av entakapon og dens aktive metabolitt, cis-isomeren, som utgjør ca. 5 % av total plasmamengde.

Total clearance for levodopa ligger i området 0,55–1,38 liter/kg/time og for entakapon i området 0,70 liter/kg/time. Halveringstiden ved eliminasjon ($t_{1/2}$) er 0,6–1,3 timer for levodopa, 2–3 timer for karbidopa og 0,4–0,7 timer for entakapon når de er administrert hver for seg.

Pga. kort halveringstid ved eliminasjon oppstår det ingen reell akkumulering av levodopa eller entakapon ved gjentatt administrering.

Data fra *in vitro*-studier med humane levermikrosomale preparater indikerer at entakapon hemmer cytokrom P450 2C9 ($IC_{50} \sim 4 \mu M$). Entakapon viste lite eller ingen hemming av andre typer P450-isoenzymer (CYP1A2, CYP2A6, CYP2D6, CYP2E1, CYP3A OG CYP2C19), se pkt. 4.5.

Egenskaper hos pasienter

Eldre: Absorpsjonen av levodopa, administrert uten karbidopa og entakapon, er større og elimineringen saktere hos eldre enn hos yngre personer. Imidlertid er absorpsjonen av levodopa lik for eldre og yngre personer når karbidopa kombineres med levodopa, men AUC er fremdeles 1,5 ganger større hos eldre pga. redusert dekarboksylasehemmer-aktivitet og lavere clearance ved høyere alder. Det er ingen signifikant forskjell i AUC for karbidopa eller entakapon mellom yngre (45–64 år) og eldre (65–75 år).

Kjønn: Biotilgjengeligheten av levodopa er signifikant høyere hos kvinner enn hos menn. I farmakokinetiske studier med Corbilta var biotilgjengeligheten av levodopa høyere for kvinner enn for menn, hovedsakelig pga. forskjellen i kroppsvekt, mens det var ingen kjønnsforskjeller med karbidopa og entakapon.

Nedsatt leverfunksjon: Metabolismen av entakapon er redusert hos pasienter med lett til moderat nedsatt leverfunksjon («Child-Pugh» klasse A og B), og dette fører til økt plasmakonsentrasjon av entakapon både i absorpsjons- og eliminasjonsfasene (se pkt. 4.2 og 4.3). Der er ikke rapportert spesielle farmakokinetikkstudier av karbidopa og levodopa hos pasienter med nedsatt leverfunksjon, men det er imidlertid anbefalt å administrere Corbilta med forsiktighet til pasienter med lett til moderat nedsatt leverfunksjon.

Nedsatt nyrefunksjon: Nedsatt nyrefunksjon påvirker ikke farmakokinetikken til entakapon. Det er ikke rapportert spesielle farmakokinetikkstudier på levodopa og karbidopa i pasienter med nedsatt nyrefunksjon. Et lengre doseringsintervall med Corbilta bør imidlertid vurderes for pasienter som gjennomgår dialysebehandling (se pkt. 4.2).

5.3 Prekliniske sikkerhetsdata

Prekliniske data for levodopa, karbidopa og entakapon utprøvd alene eller i kombinasjon indikerer ingen spesiell fare for mennesker basert på konvensjonelle studier av sikkerhetsfarmakologi, toksisitetstester ved gjentatt dosering, gentoksisitet eller karsinogenitet. I toksisitetsstudier med gjentatt dosering av entakapon ble det observert anemi, som mest sannsynlig oppsto pga. entakapons egenskaper for chelatbinding med jern. Med hensyn på reproduksjonstoksitet for entakapon ble det observert redusert fostervekt og en svakt forsinket benutvikling hos kaniner som ble eksponert for systemiske nivåer i det terapeutiske området. Både levodopa og kombinasjoner av karbidopa og levodopa har forårsaket viscerale og skjelettdeformasjoner i kaniner.

6. FARMASØYTISKE OPPLYSNINGER

6.1 Hjelpetoffer

Tablettkjerne:

Krysskarmellosenatrium
Magnesiumstearat
Maisstivelse
Mannitol (E 421)
Povidon K 30 (E 1201)

Filmdrasjering: 50/12,5/200 mg, 100/25/200 mg og 150/37,5/200 mg

Glyserol 85 % (E 422)
Hypromellose
Magnesiumstearat
Polysorbat 80
Rødt jernoksid (E 172)
Sukrose
Titandioksid (E 171)
Gult jernoksid (E 172)

Filmdrasjering: 75/18,75/200 mg, 125/31,25/200 mg, 175/43,75/200 mg og 200/50/200 mg

Glyserol 85 % (E 422)
Hypromellose
Magnesiumstearat
Polysorbat 80
Rødt jernoksid (E 172)
Sukrose
Titandioksid (E 171)

6.2 Uforlikeligheter

Ikke relevant.

6.3 Holdbarhet

3 år.

6.4 Oppbevaringsbetingelser

Dette legemidlet krever ingen spesielle oppbevaringsbetingelser.

6.5 Emballasje (type og innhold)

HDPE-flaske med et barnesikret PP-lokk.

Pakningsstørrelser: 50/12,5/200 mg, 100/25/200 mg og 150/37,5/200 mg
10, 30, 100, 130, 175 og 250 tabletter.

Pakningsstørrelser: 75/18,75/200 mg, 125/31,25/200 mg, 175/43,75/200 mg og 200/50/200 mg
10, 30, 100, 130 og 175 tabletter.

Ikke alle pakningsstørrelser vil nødvendigvis bli markedsført.

6.6 Spesielle forholdsregler for destruksjon

Ikke anvendt legemiddel samt avfall bør destrueres i overensstemmelse med lokale krav.

7. INNEHAVER AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN

Orion Corporation
Orionintie 1
FI-02200 Espoo
Finland

8. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMRE

50 mg/12,5 mg/200 mg
EU/1/13/859/001-006

75 mg/18,75 mg/200 mg
EU/1/13/859/007-011

100 mg/25 mg/200 mg
EU/1/13/859/012-017

125 mg/31,25 mg/200 mg
EU/1/13/859/018-022

150 mg/37,5 mg/200 mg
EU/1/13/859/023-028

175 mg/43,75 mg/200 mg
EU/1/13/859/029-033

200 mg/50 mg/200 mg
EU/1/13/859/034-038

9. DATO FOR FØRSTE MARKEDSFØRINGSTILLATELSE / SISTE FORNYELSE

Dato for første markedsføringstillatelse: 11. november 2013

Dato for siste fornyelse: 6 juli 2018

10. OPPDATERINGSDATO

Detaljert informasjon om dette legemidlet er tilgjengelig på nettstedet til Det europeiske legemiddelkontoret (the European Medicines Agency, EMA): <http://www.ema.europa.eu>.

VEDLEGG II

- A. TILVIRKER(E) ANSVARLIG FOR BATCH RELEASE**
- B. VILKÅR ELLER RESTRIKSJONER VEDRØRENDE LEVERANSE OG BRUK**
- C. ANDRE VILKÅR OG KRAV TIL MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN**
- D. VILKÅR ELLER RESTRIKSJONER VEDRØRENDE SIKKER OG EFFEKTIV BRUK AV LEGEMIDLET**

A. TILVIRKER(E) ANSVARLIG FOR BATCH RELEASE

Navn og adresse til tilvirker ansvarlig for batch release

Orion Corporation Orion Pharma
Joensuunkatu 7
FI-24100 Salo
Finland

B. VILKÅR ELLER RESTRIKSJONER VEDRØRENDE LEVERANSE OG BRUK

Legemiddel underlagt reseptplikt.

C. ANDRE VILKÅR OG KRAV TIL MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN

- **Periodiske sikkerhetsoppdateringsrapporter (PSUR-er)**

Kravene for innsendelse av periodiske sikkerhetsoppdateringsrapporter (PSUR-er) for dette legemidlet er angitt i EURD-listen (European Union Reference Date list), som gjort rede for i Artikkel 107c(7) av direktiv 2001/83/EF og i enhver oppdatering av EURD-listen som publiseres på nettstedet til Det europeiske legemiddelkontoret (the European Medicines Agency).

D. VILKÅR ELLER RESTRIKSJONER VEDRØRENDE SIKKER OG EFFEKTIV BRUK AV LEGEMIDLET

- **Risikohåndteringsplan (RMP)**

Innehaver av markedsføringstillatelsen skal gjennomføre de nødvendige aktiviteter og intervensjoner vedrørende legemiddelovervåkning spesifisert i godkjent RMP presentert i Modul 1.8.2 i markedsføringstillatelsen samt enhver godkjent påfølgende oppdatering av RMP.

En oppdatert RMP skal sendes inn:

- på forespørsel fra Det europeiske legemiddelkontoret (the European Medicines Agency);
- når risikohåndteringssystemet er modifisert, spesielt som resultat av at det fremkommer ny informasjon som kan lede til en betydelig endring i nytte/risiko profilen eller som resultat av at en viktig milepel (legemiddelovervåkning eller risikominimering) er nådd.

VEDLEGG III
MERKING OG PAKNINGSVEDLEGG

A. MERKING

**OPPLYSNINGER SOM SKAL ANGIS PÅ YTRE EMBALLASJE OG INDRE EMBALLASJE
ETIKETT PÅ FLASKE OG TEKST PÅ YTRE ESKE**

1. LEGEMIDLETS NAVN

Corbilta 50 mg/12,5 mg/200 mg filmdrasjerte tablett
levodopa/karbidopa/entakapon

2. DEKLARASJON AV VIRKESTOFF(ER)

Hver filmdrasjerte tablett inneholder 50 mg levodopa, 12,5 mg karbidopa og 200 mg entakapon.

3. LISTE OVER HJELPESTOFFER

Inneholder sukrose.

4. LEGEMIDDELFORM OG INNHOLD (PAKNINGSSTØRRELSE)

Eske

10 filmdrasjerte tablett
30 filmdrasjerte tablett
100 filmdrasjerte tablett
130 filmdrasjerte tablett
175 filmdrasjerte tablett
250 filmdrasjerte tablett

Etikett

10 tablett
30 tablett
100 tablett
130 tablett
175 tablett
250 tablett

5. ADMINISTRASJONSMÅTE OG -VEI(ER)

Les pakningsvedlegget før bruk.
Oral bruk.

**6. ADVARSEL OM AT LEGEMIDLET SKAL OPPBEVARES UTILGJENGELIG FOR
BARN**

Oppbevares utilgjengelig for barn.

7. EVENTUELLE ANDRE SPESIELLE ADVARSLER

8. UTLØPSDATO

Utløpsdato:

9. OPPBEVARINGSBETINGELSER**10. EVENTUELLE SPESEIELLE FORHOLDSREGLER VED DESTRUKSJON AV
UBRUKTE LEGEMIDLER ELLER AVFALL****11. NAVN OG ADRESSE PÅ INNEHAVEREN AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN****Eske**

Orion Corporation
Orionintie 1
FI-02200 Espoo
Finland

Etikett

Orion Corporation

12. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER (NUMRE)

EU/1/13/859/001 10 filmdrasjerte tabletter
EU/1/13/859/002 30 filmdrasjerte tabletter
EU/1/13/859/003 100 filmdrasjerte tabletter
EU/1/13/859/004 130 filmdrasjerte tabletter
EU/1/13/859/005 175 filmdrasjerte tabletter
EU/1/13/859/006 250 filmdrasjerte tabletter

13. PRODUKSJONSNUMMER

Batch:

14. GENERELL KLASSIFIKASJON FOR UTLEVERING**15. BRUKSANVISNING****16. INFORMASJON PÅ BLINDESKRIFT**

corbilta 50/12,5/200 mg [kun eske]

17. SIKKERHETSANORDNING (UNIK IDENTITET) – TODIMENSJONAL STREKKODE

Todimensjonal strekkode, inkludert unik identitet [kun eske]

18. SIKKERHETSANORDNING (UNIK IDENTITET) – I ET FORMAT LESBART FOR MENNESKER

[kun eske].

PC {nummer}
SN {nummer}
<NN {nummer}>

**OPPLYSNINGER SOM SKAL ANGIS PÅ YTRE EMBALLASJE OG INDRE EMBALLASJE
ETIKETT PÅ FLASKE OG TEKST PÅ YTRE ESKE**

1. LEGEMIDLETS NAVN

Corbilta 75 mg/18,75 mg/200 mg filmdrasjerte tabletter
levodopa/karbidopa/entakapon

2. DEKLARASJON AV VIRKESTOFF(ER)

Hver filmdrasjerte tablett inneholder 75 mg levodopa, 18,75 mg karbidopa og 200 mg entakapon.

3. LISTE OVER HJELPESTOFFER

Inneholder sukrose.

4. LEGEMIDDELFORM OG INNHOLD (PAKNINGSSTØRRELSE)

Eske

10 filmdrasjerte tabletter
30 filmdrasjerte tabletter
100 filmdrasjerte tabletter
130 filmdrasjerte tabletter
175 filmdrasjerte tabletter

Etikett

10 tabletter
30 tabletter
100 tabletter
130 tabletter
175 tabletter

5. ADMINISTRASJONSMÅTE OG -VEI(ER)

Les pakningsvedlegget før bruk.
Oral bruk.

**6. ADVARSEL OM AT LEGEMIDLET SKAL OPPBEVARES UTILGJENGELIG FOR
BARN**

Oppbevares utilgjengelig for barn.

7. EVENTUELLE ANDRE SPESIELLE ADVARSLER

8. UTLØPSDATO

Utløpsdato:

9. OPPBEVARINGSBETINGELSER**10. EVENTUELLE SPEIELLE FORHOLDSREGLER VED DESTRUKSJON AV
UBRUKTE LEGEMIDLER ELLER AVFALL****11. NAVN OG ADRESSE PÅ INNEHAVEREN AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN*****Eske***

Orion Corporation
Orionintie 1
FI-02200 Espoo
Finland

Etikett

Orion Corporation

12. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER (NUMRE)

EU/1/13/859/007 10 filmdrasjerte tabletter
EU/1/13/859/008 30 filmdrasjerte tabletter
EU/1/13/859/009 100 filmdrasjerte tabletter
EU/1/13/859/010 130 filmdrasjerte tabletter
EU/1/13/859/011 175 filmdrasjerte tabletter

13. PRODUKSJONSNUMMER

Batch:

14. GENERELL KLASSIFIKASJON FOR UTLIVERING**15. BRUKSANVISNING****16. INFORMASJON PÅ BLINDESKRIFT**

corbilta 75/18,75/200 mg [*kun eske*]

17. SIKKERHETSANORDNING (UNIK IDENTITET) – TODIMENSJONAL STREKKODE

Todimensjonal strekkode, inkludert unik identitet [*kun eske*]

**18. SIKKERHETSANORDNING (UNIK IDENTITET) – I ET FORMAT LESBART FOR
MENNESKER**

[kun eske]:

PC {nummer}
SN {nummer}
<NN {nummer}>

**OPPLYSNINGER SOM SKAL ANGIS PÅ YTRE EMBALLASJE OG INDRE EMBALLASJE
ETIKETT PÅ FLASKE OG TEKST PÅ YTRE ESKE**

1. LEGEMIDLETS NAVN

Corbilta 100 mg/25 mg/200 mg filmdrasjerte tablett
levodopa/karbidopa/entakapon

2. DEKLARASJON AV VIRKESTOFF(ER)

Hver filmdrasjerte tablett inneholder 100 mg levodopa, 25 mg karbidopa og 200 mg entakapon.

3. LISTE OVER HJELPESTOFFER

Inneholder sukrose.

4. LEGEMIDDELFORM OG INNHOLD (PAKNINGSSTØRRELSE)

Eske

10 filmdrasjerte tablett
30 filmdrasjerte tablett
100 filmdrasjerte tablett
130 filmdrasjerte tablett
175 filmdrasjerte tablett
250 filmdrasjerte tablett

Etikett

10 tablett
30 tablett
100 tablett
130 tablett
175 tablett
250 tablett

5. ADMINISTRASJONSMÅTE OG -VEI(ER)

Les pakningsvedlegget før bruk.
Oral bruk.

**6. ADVARSEL OM AT LEGEMIDLET SKAL OPPBEVARES UTILGJENGELIG FOR
BARN**

Oppbevares utilgjengelig for barn.

7. EVENTUELLE ANDRE SPESIELLE ADVARSLER

8. UTLØPSDATO

Utløpsdato:

9. OPPBEVARINGSBETINGELSER**10. EVENTUELLE SPESEIELLE FORHOLDSREGLER VED DESTRUKSJON AV UBRUKTE LEGEMIDLER ELLER AVFALL****11. NAVN OG ADRESSE PÅ INNEHAVEREN AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN****Eske**

Orion Corporation
Orionintie 1
FI-02200 Espoo
Finland

Etikett

Orion Corporation

12. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER (NUMRE)

EU/1/13/859/012 10 filmdrasjerte tabletter
EU/1/13/859/013 30 filmdrasjerte tabletter
EU/1/13/859/014 100 filmdrasjerte tabletter
EU/1/13/859/015 130 filmdrasjerte tabletter
EU/1/13/859/016 175 filmdrasjerte tabletter
EU/1/13/859/017 250 filmdrasjerte tabletter

13. PRODUKSJONSNUMMER

Batch:

14. GENERELL KLASSIFIKASJON FOR UTLEVERING**15. BRUKSANVISNING****16. INFORMASJON PÅ BLINDESKRIFT**

corbilta 100/25/200 mg [kun eske]

17. SIKKERHETSANORDNING (UNIK IDENTITET) – TODIMENSJONAL STREKKODE

Todimensjonal strekkode, inkludert unik identitet [kun eske]

18. SIKKERHETSANORDNING (UNIK IDENTITET) – I ET FORMAT LESBART FOR MENNESKER

[kun eske].

PC {nummer}
SN {nummer}
<NN {nummer}>

**OPPLYSNINGER SOM SKAL ANGIS PÅ YTRE EMBALLASJE OG INDRE EMBALLASJE
ETIKETT PÅ FLASKE OG TEKST PÅ YTRE ESKE**

1. LEGEMIDLETS NAVN

Corbilta 125 mg/31,25 mg/200 mg filmdrasjerte tabletter
levodopa/karbidopa/entakapon

2. DEKLARASJON AV VIRKESTOFF(ER)

Hver filmdrasjerte tablett inneholder 125 mg levodopa, 31,25 mg karbidopa og 200 mg entakapon.

3. LISTE OVER HJELPESTOFFER

Inneholder sukrose.

4. LEGEMIDDELFORM OG INNHOLD (PAKNINGSSTØRRELSE)

Eske

10 filmdrasjerte tabletter
30 filmdrasjerte tabletter
100 filmdrasjerte tabletter
130 filmdrasjerte tabletter
175 filmdrasjerte tabletter

Etikett

10 tabletter
30 tabletter
100 tabletter
130 tabletter
175 tabletter

5. ADMINISTRASJONSMÅTE OG -VEI(ER)

Les pakningsvedlegget før bruk.
Oral bruk.

**6. ADVARSEL OM AT LEGEMIDLET SKAL OPPBEVARES UTILGJENGELIG FOR
BARN**

Oppbevares utilgjengelig for barn.

7. EVENTUELLE ANDRE SPESIELLE ADVARSLER

8. UTLØPSDATO

Utløpsdato:

9. OPPBEVARINGSBETINGELSER

**10. EVENTUELLE SPESIELLE FORHOLDSREGLER VED DESTRUKSJON AV
UBRUKTE LEGEMIDLER ELLER AVFALL**

11. NAVN OG ADRESSE PÅ INNEHAVEREN AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN

Eske

Orion Corporation
Orionintie 1
FI-02200 Espoo
Finland

Etikett

Orion Corporation

12. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER (NUMRE)

EU/1/13/859/018 10 filmdrasjerte tabletter
EU/1/13/859/019 30 filmdrasjerte tabletter
EU/1/13/859/020 100 filmdrasjerte tabletter
EU/1/13/859/021 130 filmdrasjerte tabletter
EU/1/13/859/022 175 filmdrasjerte tabletter

13. PRODUKSJONSNUMMER

Batch:

14. GENERELL KLASSIFIKASJON FOR UTLEVERING

15. BRUKSANVISNING

16. INFORMASJON PÅ BLINDESKRIFT

corbilta 125/31,25/200 mg [*kun eske*]

17. SIKKERHETSANORDNING (UNIK IDENTITET) – TODIMENSJONAL STREKKODE

Todimensjonal strekkode, inkludert unik identitet [*kun eske*]

**18. SIKKERHETSANORDNING (UNIK IDENTITET) – I ET FORMAT LESBART FOR
MENNESKER**

[kun eske].

PC {nummer}
SN {nummer}
<NN {nummer}>

**OPPLYSNINGER SOM SKAL ANGIS PÅ YTRE EMBALLASJE OG INDRE EMBALLASJE
ETIKETT PÅ FLASKE OG TEKST PÅ YTRE ESKE**

1. LEGEMIDLETS NAVN

Corbilta 150 mg/37,5 mg/200 mg filmdrasjerte tabletter
levodopa/karbidopa/entakapon

2. DEKLARASJON AV VIRKESTOFF(ER)

Hver filmdrasjerte tablett inneholder 150 mg levodopa, 37,5 mg karbidopa og 200 mg entakapon.

3. LISTE OVER HJELPESTOFFER

Inneholder sukrose og natrium.

4. LEGEMIDDELFORM OG INNHOLD (PAKNINGSSTØRRELSE)

Eske

10 filmdrasjerte tabletter
30 filmdrasjerte tabletter
100 filmdrasjerte tabletter
130 filmdrasjerte tabletter
175 filmdrasjerte tabletter
250 filmdrasjerte tabletter

Etikett

10 tabletter
30 tabletter
100 tabletter
130 tabletter
175 tabletter
250 tabletter

5. ADMINISTRASJONSMÅTE OG -VEI(ER)

Les pakningsvedlegget før bruk.
Oral bruk.

**6. ADVARSEL OM AT LEGEMIDLET SKAL OPPBEVARES UTILGJENGELIG FOR
BARN**

Oppbevares utilgjengelig for barn.

7. EVENTUELLE ANDRE SPESIELLE ADVARSLER

8. UTLØPSDATO

Utløpsdato:

9. OPPBEVARINGSBETINGELSER**10. EVENTUELLE SPESEIELLE FORHOLDSREGLER VED DESTRUKSJON AV UBRUKTE LEGEMIDLER ELLER AVFALL****11. NAVN OG ADRESSE PÅ INNEHAVEREN AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN****Eske**

Orion Corporation
Orionintie 1
FI-02200 Espoo
Finland

Etikett

Orion Corporation

12. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER (NUMRE)

EU/1/13/859/023 10 filmdrasjerte tabletter
EU/1/13/859/024 30 filmdrasjerte tabletter
EU/1/13/859/025 100 filmdrasjerte tabletter
EU/1/13/859/026 130 filmdrasjerte tabletter
EU/1/13/859/027 175 filmdrasjerte tabletter
EU/1/13/859/028 250 filmdrasjerte tabletter

13. PRODUKSJONSNUMMER

Batch:

14. GENERELL KLASSIFIKASJON FOR UTLEVERING**15. BRUKSANVISNING****16. INFORMASJON PÅ BLINDESKRIFT**

corbilta 150/37,5/200 mg [kun eske]

17. SIKKERHETSANORDNING (UNIK IDENTITET) – TODIMENSJONAL STREKKODE

Todimensjonal strekkode, inkludert unik identitet [kun eske]

18. SIKKERHETSANORDNING (UNIK IDENTITET) – I ET FORMAT LESBART FOR MENNESKER

[kun eske]

PC {nummer}

SN {nummer}

<NN {nummer}>

**OPPLYSNINGER SOM SKAL ANGIS PÅ YTRE EMBALLASJE OG INDRE EMBALLASJE
ETIKETT PÅ FLASKE OG TEKST PÅ YTRE ESKE**

1. LEGEMIDLETS NAVN

Corbilta 175 mg/43,75 mg/200 mg filmdrasjerte tablett
levodopa/karbidopa/entakapon

2. DEKLARASJON AV VIRKESTOFF(ER)

Hver filmdrasjerte tablett inneholder 175 mg levodopa, 43,75 mg karbidopa og 200 mg entakapon.

3. LISTE OVER HJELPESTOFFER

Inneholder sukrose.

4. LEGEMIDDELFORM OG INNHOLD (PAKNINGSSTØRRELSE)

Eske

10 filmdrasjerte tablett
30 filmdrasjerte tablett
100 filmdrasjerte tablett
130 filmdrasjerte tablett
175 filmdrasjerte tablett

Etikett

10 tablett
30 tablett
100 tablett
130 tablett
175 tablett

5. ADMINISTRASJONSMÅTE OG -VEI(ER)

Les pakningsvedlegget før bruk.
Oral bruk.

**6. ADVARSEL OM AT LEGEMIDLET SKAL OPPBEVARES UTILGJENGELIG FOR
BARN**

Oppbevares utilgjengelig for barn.

7. EVENTUELLE ANDRE SPESIELLE ADVARSLER

8. UTLØPSDATO

Utløpsdato:

9. OPPBEVARINGSBETINGELSER

**10. EVENTUELLE SPESIELLE FORHOLDSREGLER VED DESTRUKSJON AV
UBRUKTE LEGEMIDLER ELLER AVFALL**

11. NAVN OG ADRESSE PÅ INNEHAVEREN AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN

Eske

Orion Corporation
Orionintie 1
FI-02200 Espoo
Finland

Etikett

Orion Corporation

12. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER (NUMRE)

EU/1/13/859/029 10 filmdrasjerte tabletter
EU/1/13/859/030 30 filmdrasjerte tabletter
EU/1/13/859/031 100 filmdrasjerte tabletter
EU/1/13/859/032 130 filmdrasjerte tabletter
EU/1/13/859/033 175 filmdrasjerte tabletter

13. PRODUKSJONSNUMMER

Batch:

14. GENERELL KLASSIFIKASJON FOR UTLEVERING

15. BRUKSANVISNING

16. INFORMASJON PÅ BLINDESKRIFT

corbilta 175/43,75/200 mg [*kun eske*]

17. SIKKERHETSANORDNING (UNIK IDENTITET) – TODIMENSJONAL STREKKODE

Todimensjonal strekkode, inkludert unik identitet [*kun eske*]

**18. SIKKERHETSANORDNING (UNIK IDENTITET) – I ET FORMAT LESBART FOR
MENNESKER**

[kun eske]

PC {nummer}
SN {nummer}
<NN {nummer}>

**OPPLYSNINGER SOM SKAL ANGIS PÅ YTRE EMBALLASJE OG INDRE EMBALLASJE
ETIKETT PÅ FLASKE OG TEKST PÅ YTRE ESKE**

1. LEGEMIDLETS NAVN

Corbilta 200 mg/50 mg/200 mg filmdrasjerte tablett
levodopa/karbidopa/entakapon

2. DEKLARASJON AV VIRKESTOFF(ER)

Hver filmdrasjerte tablett inneholder 200 mg levodopa, 50 mg karbidopa og 200 mg entakapon.

3. LISTE OVER HJELPESTOFFER

Inneholder sukrose.

4. LEGEMIDDELFORM OG INNHOLD (PAKNINGSSTØRRELSE)

Eske

10 filmdrasjerte tablett
30 filmdrasjerte tablett
100 filmdrasjerte tablett
130 filmdrasjerte tablett
175 filmdrasjerte tablett

Etikett

10 tablett
30 tablett
100 tablett
130 tablett
175 tablett

5. ADMINISTRASJONSMÅTE OG -VEI(ER)

Les pakningsvedlegget før bruk.
Oral bruk.

**6. ADVARSEL OM AT LEGEMIDLET SKAL OPPBEVARES UTILGJENGELIG FOR
BARN**

Oppbevares utilgjengelig for barn.

7. EVENTUELLE ANDRE SPESIELLE ADVARSLER

8. UTLØPSDATO

Utløpsdato:

9. OPPBEVARINGSBETINGELSER

**10. EVENTUELLE SPESIELLE FORHOLDSREGLER VED DESTRUKSJON AV
UBRUKTE LEGEMIDLER ELLER AVFALL**

11. NAVN OG ADRESSE PÅ INNEHAVEREN AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN

Eske

Orion Corporation
Orionintie 1
FI-02200 Espoo
Finland

Etikett

Orion Corporation

12. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER (NUMRE)

EU/1/13/859/034 10 filmdrasjerte tabletter
EU/1/13/859/035 30 filmdrasjerte tabletter
EU/1/13/859/036 100 filmdrasjerte tabletter
EU/1/13/859/037 130 filmdrasjerte tabletter
EU/1/13/859/038 175 filmdrasjerte tabletter

13. PRODUKSJONSNUMMER

Batch:

14. GENERELL KLASSEFIKASJON FOR UTLEVERING

15. BRUKSANVISNING

16. INFORMASJON PÅ BLINDESKRIFT

corbilta 200/50/200 mg [*kun eske*]

17. SIKKERHETSANORDNING (UNIK IDENTITET) – TODIMENSJONAL STREKKODE

Todimensjonal strekkode, inkludert unik identitet [*kun eske*]

**18. SIKKERHETSANORDNING (UNIK IDENTITET) – I ET FORMAT LESBART FOR
MENNESKER**

[kun eske].

PC {nummer}
SN {nummer}
<NN {nummer}>

B. PAKNINGSVEDLEGG

Pakningsvedlegg: Informasjon til brukeren

Corbilta 50 mg/12,5 mg/200 mg filmdrasjerte tabletter levodopa/karbidopa/entakapon

Les nøye gjennom dette pakningsvedlegget før du begynner å bruke dette legemidlet. Det inneholder informasjon som er viktig for deg.

- Ta vare på dette pakningsvedlegget. Du kan få behov for å lese det igjen.
- Spør lege eller apotek hvis du har flere spørsmål eller trenger mer informasjon.
- Dette legemidlet er skrevet ut kun til deg. Ikke gi det videre til andre. Det kan skade dem, selv om de har symptomer på sykdom som ligner dine.
- Kontakt lege eller apotek dersom du opplever bivirkninger, inkludert mulige bivirkninger som ikke er nevnt i dette pakningsvedlegget. Se avsnitt 4.

I dette pakningsvedlegget finner du informasjon om:

1. Hva Corbilta er og hva det brukes mot
2. Hva du må vite før du bruker Corbilta
3. Hvordan du bruker Corbilta
4. Mulige bivirkninger
5. Hvordan du oppbevarer Corbilta
6. Innholdet i pakningen og ytterligere informasjon

1. Hva Corbilta er og hva det brukes mot

Corbilta inneholder tre virkestoffer (levodopa, karbidopa og entakapon) i en filmdrasjert tablett. Corbilta brukes til behandling av Parkinsons sykdom.

Parkinsons sykdom skyldes lavt nivå av et stoff i hjernen som kalles dopamin. Levodopa øker mengden dopamin og dermed reduseres symptomene ved Parkinsons sykdom. Karbidopa og entakapon forbedrer virkningen levodopa har på Parkinsons sykdom.

2. Hva du må vite før du bruker Corbilta

Bruk ikke Corbilta:

- dersom du er allergisk overfor levodopa, karbidopa eller entakapon eller noen av de andre innholdsstoffene i dette legemidlet (listet opp i avsnitt 6)
- dersom du har trangvinklet glaukom (en øyesykdom)
- dersom du har en svulst i binyrene
- dersom du tar visse legemidler for behandling av depresjon (kombinasjoner av selektive MAO-A- og MAO-B-hemmere, eller ikke-selektive MAO-hemmere)
- dersom du noen gang har hatt malignt nevroleptikasyndrom (NMS – dette er en sjelden reaksjon på legemidler som brukes til behandling av alvorlige mentale lidelser)
- dersom du noen gang har hatt rabdomyolyse (en sjelden muskellidelse)
- dersom du har en alvorlig leversykdom.

Advarsler og forsiktighetsregler

Snakk med lege eller apotek før du bruker Corbilta dersom du har eller har hatt:

- hjerteinfarkt eller annen sykdom som gjelder hjerte, inkludert uregelmessig hjerterytme, eller sykdommer i blodårene
- astma eller andre lungesykdommer
- leverproblemer, fordi det kan være nødvendig å justere dosen din
- nyre- eller hormonrelaterte sykdommer
- magesår eller magekramper

- dersom du opplever vedvarende diaré. Snakk med lege siden det kan være tegn på betennelse i tarmen.
- noen form for alvorlig mental lidelse, slik som psykose
- kronisk åpenvinklet glaukom, fordi det kan være behov for å justere dosen din og det kan være behov for å måle trykket i øynene dine.

Snakk med lege dersom du bruker:

- antipsykotika (legemidler til behandling av psykose)
- et legemiddel som kan forårsake lavt blodtrykk når du reiser deg opp fra stolen eller sengen. Du må være oppmerksom på at Corbilta kan forverre slike virkninger.

Snakk med lege dersom du ved behandling med Corbilta:

- merker at musklene blir veldig stive eller rykker kraftig, eller du får kramper, blir opphisset, forvirret, får feber, høy puls eller store svingninger i blodtrykket. Hvis noe av dette oppstår, **må du kontakte lege øyeblikkelig**.
- føler deg deprimert, har selvmordstanker eller legger merke til andre unormale forandringer i adferden din.
- plutselig faller i søvn, eller hvis du føler deg svært søvnløs. Hvis dette skjer bør du ikke kjøre eller bruke verktøy eller maskiner (se også avsnittet «Kjøring og bruk av maskiner»).
- får ukontrollerte bevegelser eller disse blir verre etter at du begynte å bruke Corbilta. Hvis dette skjer, kan legen endre doseringen av legemidlene du tar for behandling av Parkinsons sykdom, hvis det er behov for det.
- får diaré. Overvåkning av din vekt anbefales for å unngå eventuelt stort vekttap.
- får anoreksi som forverres raskt, asteni (svakhet, utmattelse) og vekttap i løpet av en kort tidsperiode. Dersom dette inntreffer bør en generell medisinsk undersøkelse vurderes.
- føler for å slutte med Corbilta, se avsnittet «Dersom du avbryter behandling med Corbilta».

Snakk med lege dersom du eller familien/omsorgspersonen din merker at du utvikler avhengighetslignende symptomer som fører til en sterk trang til å ta høye doser av Corbilta og andre legemidler som brukes til å behandle Parkinsons sykdom.

Kontakt lege dersom du eller familien din/omsorgsyter merker at du utvikler lyst eller begjær for en oppførsel som er uvanlig for deg eller at du ikke kan motstå impulsivitet, driv eller fristelse til å utføre visse aktiviteter som kan skade deg selv eller andre. Denne adferden kalles impulskontrollforstyrrelser og kan inkludere spilleavhengighet, overdreven spising eller forbruk, en unormalt høy seksualdrift eller en opptatthet med en økning i seksuelle tanker eller følelser. Legen kan ha behov for å vurdere behandlingen din.

Legen kan finne det nødvendig å ta regelmessige laboratorieprøver ved behandling med Corbilta.

Dersom du skal gjennomgå et kirurgisk inngrep, må du informere legen om at du bruker Corbilta.

Corbilta anbefales ikke i behandling av såkalte ekstrapyramidale symptomer (f.eks. ufrivillige bevegelser, skjelvninger, muskelstivhet og muskelsammentrekninger) forårsaket av andre legemidler.

Barn og ungdom

Erfaring med Corbilta hos pasienter yngre enn 18 år er begrenset. Det anbefales derfor ikke å bruke Corbilta til barn eller ungdom.

Andre legemidler og Corbilta

Snakk med lege eller apotek dersom du bruker, nylig har brukt eller planlegger å bruke andre legemidler.

Bruk ikke Corbilta dersom du bruker visse legemidler til behandling av depresjon (kombinasjoner av selektive MAO-A- og MAO-B-hemmere, eller ikke-selektive MAO-hemmere).

Corbilta kan forsterke virkningene og bivirkningene av visse legemidler. Dette omfatter:

- legemidler mot depresjon slik som moklobemid, amitryptilin, desipramin, maprotilin, venlafaksin og paroksetin
- rimiterol og isoprenalin, som brukes til behandling av sykdommer i luftveiene
- adrenalin, som brukes til behandling av alvorlige allergiske reaksjoner
- noradrenalin, dopamin og dobutamin, som brukes til behandling av hjertesykdommer og lavt blodtrykk
- alfametyldopa, som brukes til behandling av høyt blodtrykk
- apomorfin, som brukes til behandling av Parkinsons sykdom.

Effekten av Corbilta kan svekkes av visse legemidler. Disse er:

- dopaminantagonister som brukes til behandling av mentale lidelser, kvalme og oppkast
- fenytoin, som brukes til å forhindre kramper
- papaverin, som brukes som muskelavslappende.

Corbilta kan gjøre det vanskeligere for deg å fordøye jern. Ta derfor ikke Corbilta og jerntilskudd samtidig. Etter at du har tatt ett av preparatene skal du vente minst 2-3 timer før du tar det andre.

Inntak av Corbilta sammen med mat og drikke

Corbilta kan tas med eller uten mat.

For noen pasienter kan Corbilta tas dårligere opp i tarmen dersom den tas med eller kort tid etter proteinrik mat (slik som kjøtt, fisk, melkeprodukter, frø og nøtter). Snakk med lege hvis du tror dette gjelder deg.

Graviditet, amming og fertilitet

Snakk med lege eller apotek før du tar dette legemidlet dersom du er gravid eller ammer, tror at du kan være gravid eller planlegger å bli gravid.

Du bør ikke amme når du får behandling med Corbilta.

Kjøring og bruk av maskiner

Corbilta kan senke blodtrykket ditt, og du kan da føle deg ør eller svimmel. Du må derfor være spesielt forsiktig når du kjører eller bruker verktøy eller maskiner.

Dersom du føler deg veldig søvnig, eller dersom du oppdager at du plutselig faller i søvn, skal du vente til du føler deg helt våken før du kjører eller gjør noe annet som krever at du er våken. Hvis ikke kan du utsette deg selv eller andre for risiko for alvorlig skade eller død.

Corbilta inneholder sukrose

Corbilta inneholder sukrose (1,2 mg/tablett). Dersom legen din har fortalt deg at du har en intoleranse overfor noen sukkertyper, bør du kontakte legen din før du tar dette legemidlet.

Dette legemidlet inneholder mindre enn 1 mmol natrium (23 mg) per anbefalte maksimale daglige dose, og er så godt som «natriumfritt».

3. Hvordan du bruker Corbilta

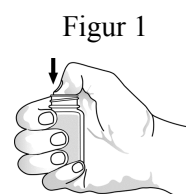
Bruk alltid dette legemidlet nøyaktig slik legen eller apoteket har fortalt deg. Kontakt lege eller apotek hvis du er usikker.

Voksne og eldre:

- Legen vil informere deg nøyaktig om hvor mange Corbilta-tabletter du skal ta hver dag.
- Tablettene skal ikke deles eller knuses i mindre deler.
- Du skal bare ta én tablett per gang.
- Avhengig av hvordan behandlingen virker på deg, kan legen foreslå en høyere eller lavere dose.
- Dersom du bruker Corbilta 50 mg/12,5 mg/200 mg, 75 mg/18,75 mg/200 mg, 100 mg/25 mg/200 mg, 125 mg/31,25 mg/200 mg eller 150 mg/37,5 mg/200 mg tabletter, skal du ikke ta mer enn 10 tabletter per dag.

Hvis du mener at virkningen av Corbilta er for kraftig eller for svak, eller du opplever mulige bivirkninger, bør du snakke med legen eller apoteket om dette.

For å åpne flasken for første gang: åpne lokket, press deretter med tommelen på forseglingen til den brytes. Se Figur 1.



Dersom du tar for mye av Corbilta

Dersom du ved uhell har tatt flere Corbilta-tabletter enn du burde, kontakt umiddelbart lege eller apotek. I tilfelle av en overdose kan du føle deg forvirret og opphisset, hjertet kan slå saktere eller forttere enn normalt, eller fargen på hud, tunge, øyne eller urin kan endre seg.

Dersom du har glemt å ta Corbilta

Du skal ikke ta dobbel dose som erstatning for en glemt tablett.

Dersom det er mer enn 1 time til den neste dosen:

Ta én tablett så snart du husker det og den neste til vanlig tid.

Dersom det er mindre enn 1 time til den neste dosen:

Ta én tablett så snart du husker det, vent 1 time, og så ta en ny tablett. Etter dette kan du fortsette som vanlig.

Det må alltid være minst én time mellom hver Corbilta-tablett for å unngå mulige bivirkninger.

Dersom du avbryter behandling med Corbilta

Slutt ikke å ta Corbilta uten at legen har gitt deg beskjed om dette. I slike tilfeller kan det være nødvendig for legen å justere dosen av de andre legemidlene mot Parkinsons sykdom, spesielt levodopa, for å kontrollere symptomene dine godt nok. Dersom du plutselig slutter å bruke Corbilta og andre legemidler mot Parkinsons sykdom kan dette føre til bivirkninger.

Spør lege eller apotek dersom du har noen spørsmål om bruken av dette legemidlet.

4. Mulige bivirkninger

Som alle legemidler kan dette legemidlet forårsake bivirkninger, men ikke alle får det. Mange av bivirkningene kan dempes ved å justere dosen.

Dersom du under behandling med Corbilta opplever følgende symptomer, **må du kontakte lege umiddelbart:**

- Musklene blir veldig stive eller rykker kraftig, eller du får skjelvinger, blir opphisset, forvirret, får feber, høy puls eller store blodtrykkssvingninger. Dette kan være symptomer på malignt nevroleptikasyndrom (NMS, en sjelden, alvorlig reaksjon på legemidler som brukes til

behandling av lidelser i sentralnervesystemet) eller rabdomyolyse (en sjelden, alvorlig muskelsykdom).

- Allergisk reaksjon, tegn kan være elveblest (neslefeber), kløe, utslett, hevelse i ansikt, lepper, tunge eller svelg. Dette kan medføre puste- eller svelgeproblemer.

Svært vanlige (kan forekomme hos flere enn 1 av 10 personer):

- ukontrollerte bevegelser (dyskinesier)
- kvalme
- ufarlig rødbrun misfarging av urinen
- muskelsmerte
- diaré.

Vanlige (kan forekomme hos opptil 1 av 10 personer):

- ørhet eller besvimelse på grunn av lavt blodtrykk, høyt blodtrykk
- forverring av parkinsonsymptomer, svimmelhet, søvnighet
- oppkast, magesmerter og ubehag, halsbrann, munntørrehet, forstoppelse
- søvnproblemer, hallusinasjoner, forvirring, unormale drømmer (inkludert mareritt), tretthet
- mentale forandringer, inkludert problemer med hukommelse, angst og depresjon (kan inkludere selvmordstanker)
- hjerte- eller karsykdommer (f.eks. brystsmerte), uregelmessig puls eller hjerterytme
- oftere episoder hvor man faller
- kortpustethet
- økt svetting, utslett
- muskelkramper, hevelse i bena
- sløret syn
- anemi
- redusert appetitt, redusert vekt
- hodepine, leddsmerter
- urinveisinfeksjon.

Mindre vanlige (kan forekomme hos opptil 1 av 100 personer):

- hjerteinfarkt
- blødninger i mage/tarm
- endringer i antall blodceller (kan føre til blødninger og unormale leverfunksjonstester)
- kramper
- følelse av uro
- psykotiske symptomer
- kolitt (betennelse i tykktarmen)
- misfarging av annet enn urin (f.eks. hud, negler, hår, svette)
- problemer med å svelge
- problemer med å late vannet.

Ikke kjent (frekvens kan ikke anslås ut ifra tilgjengelige data):

Sterk trang til å ta høye doser av Corbilta over det som kreves for å kontrollere motoriske symptomer, kjent som dopaminergt dysreguleringsyndrom. Noen pasienter opplever alvorlige unormale ufrivillige bevegelser (dyskinesier), humørsvingninger eller andre bivirkninger etter å ha tatt høye doser av Corbilta.

Følgende bivirkninger er også rapportert:

- leverbetennelse (hepatitt)
- kløe.

Du kan oppleve følgende bivirkninger:

- Manglende evne til å motstå fristelsen til å utføre en handling som kan være skadelig, som kan omfatte:
 - sterk trang til overdreven spilling/gambling til tross for alvorlige eller personlige familiære konsekvenser

- forandret eller økt seksuell interesse og oppførsel av signifikant bekymring for deg eller andre, for eksempel, en økt seksuell lyst
- ukontrollert overdreven shopping eller forbruk
- overspising (spise store mengder mat på kort tid) eller tvangsspising (spise mer mat enn normalt og mer enn nødvendig for å dempe sulten din).

Kontakt lege dersom du opplever noe av adferden ovenfor; de vil diskutere måter å håndtere eller redusere symptomene.

Melding av bivirkninger

Kontakt lege eller apotek dersom du opplever bivirkninger. Dette gjelder også bivirkninger som ikke er nevnt i pakningsvedlegget. Du kan også melde fra om bivirkninger direkte via [det nasjonale meldesystemet som beskrevet i Appendix V](#). Ved å melde fra om bivirkninger bidrar du med informasjon om sikkerheten ved bruk av dette legemidlet.

5. Hvordan du oppbevarer Corbilta

Oppbevares utilgjengelig for barn.

Bruk ikke dette legemidlet etter utløpsdatoen som er angitt på etiketten og esken. Utløpsdatoen er den siste dagen i den angitte måneden.

Dette legemidlet krever ingen spesielle oppbevaringsbetingelser.

Legemidler skal ikke kastes i avløpsvann eller sammen med husholdningsavfall. Spør på apoteket hvordan du skal kaste legemidler som du ikke lenger bruker. Disse tiltakene bidrar til å beskytte miljøet.

6. Innholdet i pakningen og ytterligere informasjon

Sammensetning av Corbilta

- Virkestoffer i Corbilta er levodopa, karbidopa og entakapon.
- Hver Corbilta 50 mg/12,5 mg/200 mg tablett inneholder 50 mg levodopa, 12,5 mg karbidopa og 200 mg entakapon.
- Andre innholdsstoffer i tablettkjernen er krysskarmellosenatrium, magnesiumstearat, maisstivelse, mannitol (E 421), povidon (E 1201).
- Innholdsstoffer i filmdrasjeringen er glyserol (85 %) (E 422), hypromellose, magnesiumstearat, polysorbat 80, rødt jernoksid (E 172), sukrose, titandioksid (E 171), gult jernoksid (E 172).

Hvordan Corbilta ser ut og innholdet i pakningen

Corbilta 50 mg/12,5 mg/200 mg: brunrøde eller grårøde, runde, konvekse filmdrasjerte tabletter uten delestrek merket «LCE 50» på den ene siden.

Corbilta finnes i seks forskjellige pakningsstørrelser (10, 30, 100, 130, 175 og 250 tabletter). Ikke alle pakningsstørrelser vil nødvendigvis bli markedsført.

Innehaver av markedsføringstillatelsen

Orion Corporation
Orionintie 1
FI-02200 Espoo
Finland

Tilvirker

Orion Corporation Orion Pharma
Joensuunkatu 7
FI-24100 Salo
Finland

Ta kontakt med den lokale representanten for innehaveren av markedsføringstillatelsen for ytterligere informasjon om dette legemidlet.

België/Belgique/Belgien Sandoz n.v./s.a.
Tél/Tel: +32 2 722 97 97

Lietuva
Orion Corporation
Tel. +358 10 4261

България
ТП Сандоз
Тел.: + 359 2 970 47 47

Luxembourg/Luxemburg
Sandoz n.v./s.a.
Tél/Tel: +32 2 722 97 97

Česká republika
Sandoz s.r.o.
Tel: +420 225 775 111

Magyarország
Sandoz Hungária Kft.
Tel.: +36 1 430 2890

Danmark
Orion Corporation
Tlf: +358 10 4261

Malta
Orion Corporation
Tel: +358 10 4261

Deutschland
Orion Corporation
Tel: +358 10 4261

Nederland
Sandoz B.V.
Tel: +31 (0)36 5241600

Eesti
Orion Corporation
Tel: +358 10 4261

Norge
Orion Corporation
Tlf: +358 10 4261

Ελλάδα
Novartis (Hellas) S.A.C.I.
Τηλ: +30 210 2811712

Österreich
Sandoz GmbH
Tel: +43 5338 200 0

España
Orion Corporation
Tel: +358 10 4261

Polska
Orion Corporation
Tel.: +358 10 4261

France
Orion Corporation
Tél: +358 10 4261

Portugal
Sandoz Farmacêutica Lda.
Tel: +351 21 924 19 19

Hrvatska
Sandoz d.o.o.
Tel. +385 1 2353 111

România
S.C Sandoz S.R.L.
+40 21 407 51 60

Ireland
Orion Corporation
Tel: +358 10 4261

Slovenija
Lek Pharmaceuticals d.d.
Tel: +386 1 580 21 11

Ísland
Orion Corporation
Sími: +358 10 4261

Slovenská republika
Sandoz d.d. organizačná zložka
Tel: +421 2 48 200 600

Italia

Sandoz S.p.A.
Tel: +39 02 96 54 3494

Κύπρος

Sandoz GmbH
Τηλ: +43 5338 200 0

Latvija

Orion Corporation
Tel: +358 10 4261

Suomi/Finland

Orion Corporation
Puh./Tel: +358 10 4261

Sverige

Orion Corporation
Tel: +358 10 4261

United Kingdom (Northern Ireland)

Orion Corporation
Tel: +358 10 4261

Dette pakningsvedlegget ble sist oppdatert

Andre informasjonskilder

Detaljert informasjon om dette legemidlet er tilgjengelig på nettstedet til Det europeiske legemiddelkontoret (the European Medicines Agency, EMA) <http://www.ema.europa.eu>

Pakningsvedlegg: Informasjon til brukeren

Corbilta 75 mg/18,75 mg/200 mg filmdrasjerte tablett levodopa/karbidopa/entakapon

Les nøye gjennom dette pakningsvedlegget før du begynner å bruke dette legemidlet. Det inneholder informasjon som er viktig for deg.

- Ta vare på dette pakningsvedlegget. Du kan få behov for å lese det igjen.
- Spør lege eller apotek hvis du har flere spørsmål eller trenger mer informasjon.
- Dette legemidlet er skrevet ut kun til deg. Ikke gi det videre til andre. Det kan skade dem, selv om de har symptomer på sykdom som ligner dine.
- Kontakt lege eller apotek dersom du opplever bivirkninger, inkludert mulige bivirkninger som ikke er nevnt i dette pakningsvedlegget. Se avsnitt 4.

I dette pakningsvedlegget finner du informasjon om:

1. Hva Corbilta er og hva det brukes mot
2. Hva du må vite før du bruker Corbilta
3. Hvordan du bruker Corbilta
4. Mulige bivirkninger
5. Hvordan du oppbevarer Corbilta
6. Innholdet i pakningen og ytterligere informasjon

1. Hva Corbilta er og hva det brukes mot

Corbilta inneholder tre virkestoffer (levodopa, karbidopa og entakapon) i en filmdrasjert tablett. Corbilta brukes til behandling av Parkinsons sykdom.

Parkinsons sykdom skyldes lavt nivå av et stoff i hjernen som kalles dopamin. Levodopa øker mengden dopamin og dermed reduseres symptomene ved Parkinsons sykdom. Karbidopa og entakapon forbedrer virkningen levodopa har på Parkinsons sykdom.

2. Hva du må vite før du bruker Corbilta

Bruk ikke Corbilta:

- dersom du er allergisk overfor levodopa, karbidopa eller entakapon eller noen av de andre innholdsstoffene i dette legemidlet (listet opp i avsnitt 6)
- dersom du har trangvinklet glaukom (en øyesykdom)
- dersom du har en svulst i binyrene
- dersom du tar visse legemidler for behandling av depresjon (kombinasjoner av selektive MAO-A- og MAO-B-hemmere, eller ikke-selektive MAO-hemmere)
- dersom du noen gang har hatt malignt nevroleptikasyndrom (NMS – dette er en sjelden reaksjon på legemidler som brukes til behandling av alvorlige mentale lidelser)
- dersom du noen gang har hatt rabdomyolyse (en sjelden muskellidelse)
- dersom du har en alvorlig leversykdom.

Advarsler og forsiktighetsregler

Snakk med lege eller apotek før du bruker Corbilta dersom du har eller har hatt:

- hjerteinfarkt eller annen sykdom som gjelder hjerte, inkludert uregelmessig hjerterytme, eller sykdommer i blodårene
- astma eller andre lungesykdommer
- leverproblemer, fordi det kan være nødvendig å justere dosen din
- nyre- eller hormonrelaterte sykdommer
- magesår eller magekramper

- dersom du opplever vedvarende diaré. Snakk med lege siden det kan være tegn på betennelse i tarmen.
- noen form for alvorlig mental lidelse, slik som psykose
- kronisk åpenvinklet glaukom, fordi det kan være behov for å justere dosen din og det kan være behov for å måle trykket i øynene dine.

Snakk med lege dersom du bruker:

- antipsykotika (legemidler til behandling av psykose)
- et legemiddel som kan forårsake lavt blodtrykk når du reiser deg opp fra stolen eller sengen. Du må være oppmerksom på at Corbilta kan forverre slike virkninger.

Snakk med lege dersom du ved behandling med Corbilta:

- merker at musklene blir veldig stive eller rykker kraftig, eller du får kramper, blir opphisset, forvirret, får feber, høy puls eller store svingninger i blodtrykket. Hvis noe av dette oppstår, **må du kontakte lege øyeblikkelig**.
- føler deg deprimert, har selvmordstanker eller legger merke til andre unormale forandringer i adferden din.
- plutselig faller i søvn, eller hvis du føler deg svært søvnnig. Hvis dette skjer bør du ikke kjøre eller bruke verktøy eller maskiner (se også avsnittet «Kjøring og bruk av maskiner»).
- får ukontrollerte bevegelser eller disse blir verre etter at du begynte å bruke Corbilta. Hvis dette skjer, kan legen endre doseringen av legemidlene du tar for behandling av Parkinsons sykdom, hvis det er behov for det.
- får diaré. Overvåkning av din vekt anbefales for å unngå eventuelt stort vekttap.
- får anoreksi som forverres raskt, asteni (svakhet, utmattelse) og vekttap i løpet av en kort tidsperiode. Dersom dette inntreffer bør en generell medisinsk undersøkelse vurderes.
- føler for å slutte med Corbilta, se avsnittet «Dersom du avbryter behandling med Corbilta».

Snakk med lege dersom du eller familien/omsorgspersonen din merker at du utvikler avhengighetslignende symptomer som fører til en sterk trang til å ta høye doser av Corbilta og andre legemidler som brukes til å behandle Parkinsons sykdom.

Kontakt lege dersom du eller familien din/omsorgsyter merker at du utvikler lyst eller begjær for en oppførsel som er uvanlig for deg eller at du ikke kan motstå impulsivitet, driv eller fristelse til å utføre visse aktiviteter som kan skade deg selv eller andre. Denne atferden kalles impulskontrollforstyrrelser og kan inkludere spilleavhengighet, overdreven spising eller forbruk, en unormalt høy seksualdrift eller en opptatthet med en økning i seksuelle tanker eller følelser. Legen kan ha behov for å vurdere behandlingen din.

Legen kan finne det nødvendig å ta regelmessige laboratorieprøver ved behandling med Corbilta.

Dersom du skal gjennomgå et kirurgisk inngrep, må du informere legen om at du bruker Corbilta.

Corbilta anbefales ikke i behandling av såkalte ekstrapyramidale symptomer (f.eks. ufrivillige bevegelser, skjelvninger, muskelstivhet og muskelsammentrekninger) forårsaket av andre legemidler.

Barn og ungdom

Erfaring med Corbilta hos pasienter yngre enn 18 år er begrenset. Det anbefales derfor ikke å bruke Corbilta til barn eller ungdom.

Andre legemidler og Corbilta

Snakk med lege eller apotek dersom du bruker, nylig har brukt eller planlegger å bruke andre legemidler.

Bruk ikke Corbilta dersom du bruker visse legemidler til behandling av depresjon (kombinasjoner av selektive MAO-A- og MAO-B-hemmere, eller ikke-selektive MAO-hemmere).

Corbilta kan forsterke virkningene og bivirkningene av visse legemidler. Dette omfatter:

- legemidler mot depresjon slik som moklobemid, amitryptilin, desipramin, maprotilin, venlafaksin og paroksetin
- rimiterol og isoprenalin, som brukes til behandling av sykdommer i luftveiene
- adrenalin, som brukes til behandling av alvorlige allergiske reaksjoner
- noradrenalin, dopamin og dobutamin, som brukes til behandling av hjertesykdommer og lavt blodtrykk
- alfametyldopa, som brukes til behandling av høyt blodtrykk
- apomorfin, som brukes til behandling av Parkinsons sykdom.

Effekten av Corbilta kan svekkes av visse legemidler. Disse er:

- dopaminantagonister som brukes til behandling av mentale lidelser, kvalme og oppkast
- fenytoin, som brukes til å forhindre kramper
- papaverin, som brukes som muskelavslappende.

Corbilta kan gjøre det vanskeligere for deg å fordøye jern. Ta derfor ikke Corbilta og jerntilskudd samtidig. Etter at du har tatt ett av preparatene skal du vente minst 2-3 timer før du tar det andre.

Inntak av Corbilta sammen med mat og drikke

Corbilta kan tas med eller uten mat. For noen pasienter kan Corbilta tas dårligere opp i tarmen dersom den tas med eller kort tid etter proteinrik mat (slik som kjøtt, fisk, melkeprodukter, frø og nøtter). Snakk med lege hvis du tror dette gjelder deg.

Graviditet, amming og fertilitet

Snakk med lege eller apotek før du tar dette legemidlet dersom du er gravid eller ammer, tror at du kan være gravid eller planlegger å bli gravid.

Du bør ikke amme når du får behandling med Corbilta.

Kjøring og bruk av maskiner

Corbilta kan senke blodtrykket ditt, og du kan da føle deg ør eller svimmel. Du må derfor være spesielt forsiktig når du kjører eller bruker verktøy eller maskiner.

Dersom du føler deg veldig søvnig, eller dersom du oppdager at du plutselig faller i søvn, skal du vente til du føler deg helt våken før du kjører eller gjør noe annet som krever at du er våken. Hvis ikke kan du utsette deg selv eller andre for risiko for alvorlig skade eller død.

Corbilta inneholder sukrose

Corbilta inneholder sukrose (1,4 mg/tablett). Dersom legen din har fortalt deg at du har en intoleranse overfor noen sukkertyper, bør du kontakte legen din før du tar dette legemidlet.

Dette legemidlet inneholder mindre enn 1 mmol natrium (23 mg) per anbefalte maksimale daglige dose, og er så godt som «natriumfritt».

3. Hvordan du bruker Corbilta

Bruk alltid dette legemidlet nøyaktig slik legen eller apoteket har fortalt deg. Kontakt lege eller apotek hvis du er usikker.

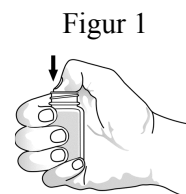
Voksne og eldre:

- Legen vil informere deg nøyaktig om hvor mange Corbilta-tabletter du skal ta hver dag.

- Tablettene skal ikke deles eller knuses i mindre deler.
- Du skal bare ta én tablett per gang.
- Avhengig av hvordan behandlingen virker på deg, kan legen foreslå en høyere eller lavere dose.
- Dersom du bruker Corbilta 50 mg/12,5 mg/200 mg, 75 mg/18,75 mg/200 mg, 100 mg/25 mg/200 mg, 125 mg/31,25 mg/200 mg eller 150 mg/37,5 mg/200 mg tabletter, skal du ikke ta mer enn 10 tabletter per dag.

Hvis du mener at virkningen av Corbilta er for kraftig eller for svak, eller du opplever mulige bivirkninger, bør du snakke med legen eller apoteket om dette.

For å åpne flasken for første gang: åpne lokket, press deretter med tommelen på forseglingen til den brytes.
Se Figur 1.



Dersom du tar for mye av Corbilta

Dersom du ved uhell har tatt flere Corbilta-tabletter enn du burde, kontakt umiddelbart lege eller apotek. I tilfelle av en overdose kan du føle deg forvirret og opphisset, hjertet kan slå saktere eller fortære enn normalt, eller fargen på hud, tunge, øyne eller urin kan endre seg.

Dersom du har glemt å ta Corbilta

Du skal ikke ta dobbel dose som erstatning for en glemt tablett.

Dersom det er mer enn 1 time til den neste dosen:

Ta én tablett så snart du husker det og den neste til vanlig tid.

Dersom det er mindre enn 1 time til den neste dosen:

Ta én tablett så snart du husker det, vent 1 time, og så ta en ny tablett. Etter dette kan du fortsette som vanlig.

Det må alltid være minst én time mellom hver Corbilta-tablett for å unngå mulige bivirkninger.

Dersom du avbryter behandling med Corbilta

Slutt ikke å ta Corbilta uten at legen har gitt deg beskjed om dette. I slike tilfeller kan det være nødvendig for legen å justere dosen av de andre legemidlene mot Parkinsons sykdom, spesielt levodopa, for å kontrollere symptomene dine godt nok. Dersom du plutselig slutter å bruke Corbilta og andre legemidler mot Parkinsons sykdom kan dette føre til bivirkninger.

Spør lege eller apotek dersom du har noen spørsmål om bruken av dette legemidlet.

4. Mulige bivirkninger

Som alle legemidler kan dette legemidlet forårsake bivirkninger, men ikke alle får det. Mange av bivirkningene kan dempes ved å justere dosen.

Dersom du under behandling med Corbilta opplever følgende symptomer, **må du kontakte lege umiddelbart:**

- Musklene blir veldig stive eller rykker kraftig, eller du får skjelvninger, blir opphisset, forvirret, får feber, høy puls eller store blodtrykkssvingninger. Dette kan være symptomer på malignt nevroleptikasyndrom (NMS, en sjelden, alvorlig reaksjon på legemidler som brukes til behandling av lidelser i sentralnervesystemet) eller rabdomyolyse (en sjelden, alvorlig muskelsykdom).

- Allergisk reaksjon, tegn kan være elveblest (neslefeber), kløe, utslett, hevelse i ansikt, lepper, tunge eller svelg. Dette kan medføre puste- eller svelgeproblemer.

Svært vanlige (kan forekomme hos flere enn 1 av 10 personer):

- ukontrollerte bevegelser (dyskinesier)
- kvalme
- ufarlig rødbrun misfarging av urinen
- muskelsmerte
- diaré.

Vanlige (kan forekomme hos opptil 1 av 10 personer):

- ørhet eller besvimelse på grunn av lavt blodtrykk, høyt blodtrykk
- forverring av parkinsonsymptomer, svimmelhet, søvnighet
- oppkast, magesmerter og ubehag, halsbrann, munntørrehet, forstoppelse
- søvnproblemer, hallusinasjoner, forvirring, unormale drømmer (inkludert mareritt), tretthet
- mentale forandringer, inkludert problemer med hukommelse, angst og depresjon (kan inkludere selvmordstanker)
- hjerte- eller karsykdommer (f.eks. brystsmerte), uregelmessig puls eller hjerterytme
- oftere episoder hvor man faller
- kortpustethet
- økt svetting, utslett
- muskelkramper, hevelse i bena
- sløret syn
- anemi
- redusert appetitt, redusert vekt
- hodepine, leddsmerter
- urinveisinfeksjon.

Mindre vanlige (kan forekomme hos opptil 1 av 100 personer):

- hjerteinfarkt
- blødninger i mage/tarm
- endringer i antall blodceller (kan føre til blødninger og unormale leverfunksjonstester)
- kramper
- følelse av uro
- psykotiske symptomer
- kolitt (betennelse i tykktarmen)
- misfarging av annet enn urin (f.eks. hud, negler, hår, svette)
- problemer med å svelge
- problemer med å late vannet.

Ikke kjent (frekvens kan ikke anslås ut ifra tilgjengelige data):

Sterk trang til å ta høye doser av Corbilta over det som kreves for å kontrollere motoriske symptomer, kjent som dopaminergt dysreguleringsyndrom. Noen pasienter opplever alvorlige unormale ufrivillige bevegelser (dyskinesier), humørsvingninger eller andre bivirkninger etter å ha tatt høye doser av Corbilta.

Følgende bivirkninger er også rapportert:

- leverbetennelse (hepatitt)
- kløe.

Du kan oppleve følgende bivirkninger:

- Manglende evne til å motstå fristelsen til å utføre en handling som kan være skadelig, som kan omfatte:
 - sterk trang til overdreven spilling/gambling til tross for alvorlige eller personlige familiære konsekvenser
 - forandret eller økt seksuell interesse og oppførsel av signifikant bekymring for deg eller andre, for eksempel, en økt seksuell lyst

- ukontrollert overdreven shopping eller forbruk
- overspising (spise store mengder mat på kort tid) eller tvangsspising (spise mer mat enn normalt og mer enn nødvendig for å dempe sulten din).

Kontakt lege dersom du opplever noe av adferden ovenfor; de vil diskutere måter å håndtere eller redusere symptomene.

Melding av bivirkninger

Kontakt lege eller apotek dersom du opplever bivirkninger. Dette gjelder også bivirkninger som ikke er nevnt i pakningsvedlegget. Du kan også melde fra om bivirkninger direkte via [det nasjonale meldesystemet som beskrevet i Appendix V](#). Ved å melde fra om bivirkninger bidrar du med informasjon om sikkerheten ved bruk av dette legemidlet.

5. Hvordan du oppbevarer Corbilta

Oppbevares utilgjengelig for barn.

Bruk ikke dette legemidlet etter utløpsdatoen som er angitt på etiketten og esken. Utløpsdatoen er den siste dagen i den angitte måneden.

Dette legemidlet krever ingen spesielle oppbevaringsbetingelser.

Legemidler skal ikke kastes i avløpsvann eller sammen med husholdningsavfall. Spør på apoteket hvordan du skal kaste legemidler som du ikke lenger bruker. Disse tiltakene bidrar til å beskytte miljøet.

6. Innholdet i pakningen og ytterligere informasjon

Sammensetning av Corbilta

- Virkestoffer i Corbilta er levodopa, karbidopa og entakapon.
- Hver Corbilta 75 mg/18,75 mg/200 mg tablett inneholder 75 mg levodopa, 18,75 mg karbidopa og 200 mg entakapon.
- Andre innholdsstoffer i tablettkjernen er krysskarmellosenatrium, magnesiumstearat, maisstivelse, mannitol (E 421), povidon (E 1201).
- Innholdsstoffer i filmdrasjeringen er glyserol (85 %) (E 422), hypromellose, magnesiumstearat, polysorbat 80, rødt jernoksid (E 172), sukrose, titandioksid (E 171).

Hvordan Corbilta ser ut og innholdet i pakningen

Corbilta 75 mg/18,75 mg/200 mg: lyst brunrøde, ovale filmdrasjerte tabletter merket «LCE 75» på den ene siden.

Corbilta 75 mg/18,75 mg/200 mg finnes i fem forskjellige pakningsstørrelser (10, 30, 100, 130 og 175 tabletter). Ikke alle pakningsstørrelser vil nødvendigvis bli markedsført.

Innehaver av markedsføringstillatelsen

Orion Corporation
Orionintie 1
FI-02200 Espoo
Finland

Tilvirker

Orion Corporation Orion Pharma
Joensuunkatu 7

FI-24100 Salo
Finland

Ta kontakt med den lokale representanten for innehaveren av markedsføringstillatelsen for ytterligere informasjon om dette legemidlet.

België/Belgique/Belgien

Sandoz n.v./s.a.
Tél/Tel: +32 2 722 97 97

България

ТП Сандоз
Тел.: + 359 2 970 47 47

Česká republika

Sandoz s.r.o.
Tel: +420 225 775 111

Danmark

Orion Corporation
Tlf: +358 10 4261

Deutschland

Orion Corporation
Tel: +358 10 4261

Eesti

Orion Corporation
Tel: +358 10 4261

Ελλάδα

Novartis (Hellas) S.A.C.I.
Τηλ: +30 210 2811712

España

Orion Corporation
Tel: +358 10 4261

France

Orion Corporation
Tél: +358 10 4261

Hrvatska

Sandoz d.o.o.
Tel. +385 1 2353 111

Ireland

Orion Corporation
Tel: +358 10 4261

Ísland

Orion Corporation
Sími: +358 10 4261

Italia

Sandoz S.p.A.
Tel: +39 02 96 54 3494

Lietuva

Orion Corporation
Tel. +358 10 4261

Luxembourg/Luxemburg

Sandoz n.v./s.a.
Tél/Tel: +32 2 722 97 97

Magyarország

Sandoz Hungária Kft.
Tel.: +36 1 430 2890

Malta

Orion Corporation
Tel: +358 10 4261

Nederland

Sandoz B.V.
Tel: +31 (0)36 5241600

Norge

Orion Corporation
Tlf: +358 10 4261

Österreich

Sandoz GmbH
Tel: +43 5338 200 0

Polska

Orion Corporation
Tel.: +358 10 4261

Portugal

Sandoz Farmacêutica Lda.
Tel: +351 21 924 19 19

România

S.C Sandoz S.R.L.
+40 21 407 51 60

Slovenija

Lek Pharmaceuticals d.d.
Tel: +386 1 580 21 11

Slovenská republika

Sandoz d.d. organizačná zložka
Tel: +421 2 48 200 600

Suomi/Finland

Orion Corporation
Puh./Tel: +358 10 4261

Κύπρος
Sandoz GmbH
Τηλ: +43 5338 200 0

Sverige
Orion Corporation
Tel: +358 10 4261

Latvija
Orion Corporation
Tel: +358 10 4261

United Kingdom (Northern Ireland)
Orion Corporation
Tel: +358 10 4261

Dette pakningsvedlegget ble sist oppdatert

Andre informasjonskilder

Detaljert informasjon om dette legemidlet er tilgjengelig på nettstedet til Det europeiske legemiddelkontoret (the European Medicines Agency, EMA) <http://www.ema.europa.eu>

Pakningsvedlegg: Informasjon til brukeren

Corbilta 100 mg/25 mg/200 mg filmdrasjerte tabletter levodopa/karbidopa/entakapon

Les nøye gjennom dette pakningsvedlegget før du begynner å bruke dette legemidlet. Det inneholder informasjon som er viktig for deg.

- Ta vare på dette pakningsvedlegget. Du kan få behov for å lese det igjen.
- Spør lege eller apotek hvis du har flere spørsmål eller trenger mer informasjon.
- Dette legemidlet er skrevet ut kun til deg. Ikke gi det videre til andre. Det kan skade dem, selv om de har symptomer på sykdom som ligner dine.
- Kontakt lege eller apotek dersom du opplever bivirkninger, inkludert mulige bivirkninger som ikke er nevnt i dette pakningsvedlegget. Se avsnitt 4.

I dette pakningsvedlegget finner du informasjon om:

1. Hva Corbilta er og hva det brukes mot
2. Hva du må vite før du bruker Corbilta
3. Hvordan du bruker Corbilta
4. Mulige bivirkninger
5. Hvordan du oppbevarer Corbilta
6. Innholdet i pakningen og ytterligere informasjon

1. Hva Corbilta er og hva det brukes mot

Corbilta inneholder tre virkestoffer (levodopa, karbidopa og entakapon) i en filmdrasjert tablett. Corbilta brukes til behandling av Parkinsons sykdom.

Parkinsons sykdom skyldes lavt nivå av et stoff i hjernen som kalles dopamin. Levodopa øker mengden dopamin og dermed reduseres symptomene ved Parkinsons sykdom. Karbidopa og entakapon forbedrer virkningen levodopa har på Parkinsons sykdom.

2. Hva du må vite før du bruker Corbilta

Bruk ikke Corbilta:

- dersom du er allergisk overfor levodopa, karbidopa eller entakapon eller noen av de andre innholdsstoffene i dette legemidlet (listet opp i avsnitt 6)
- dersom du har trangvinklet glaukom (en øyesykdom)
- dersom du har en svulst i binyrene
- dersom du tar visse legemidler for behandling av depresjon (kombinasjoner av selektive MAO-A- og MAO-B-hemmere, eller ikke-selektive MAO-hemmere)
- dersom du noen gang har hatt malignt nevroleptikasyndrom (NMS – dette er en sjelden reaksjon på legemidler som brukes til behandling av alvorlige mentale lidelser)
- dersom du noen gang har hatt rabdomyolyse (en sjelden muskellidelse).
- dersom du har en alvorlig leversykdom.

Advarsler og forsiktighetsregler

Snakk med lege eller apotek før du bruker Corbilta dersom du har eller har hatt:

- hjerteinfarkt eller annen sykdom som gjelder hjerte, inkludert uregelmessig hjerterytme, eller sykdommer i blodårene
- astma eller andre lungesykdommer
- leverproblemer, fordi det kan være nødvendig å justere dosen din
- nyre- eller hormonrelaterte sykdommer
- magesår eller magekramper

- dersom du opplever vedvarende diaré. Snakk med lege siden det kan være tegn på betennelse i tarmen.
- noen form for alvorlig mental lidelse, slik som psykose
- kronisk åpenvinklet glaukom, fordi det kan være behov for å justere dosen din og det kan være behov for å måle trykket i øynene dine.

Snakk med lege dersom du bruker:

- antipsykotika (legemidler til behandling av psykose)
- et legemiddel som kan forårsake lavt blodtrykk når du reiser deg opp fra stolen eller sengen. Du må være oppmerksom på at Corbilta kan forverre slike virkninger.

Snakk med lege dersom du ved behandling med Corbilta:

- merker at musklene blir veldig stive eller rykker kraftig, eller du får kramper, blir opphisset, forvirret, får feber, høy puls eller store svingninger i blodtrykket. Hvis noe av dette oppstår, **må du kontakte lege øyeblikkelig**.
- føler deg deprimert, har selvmordstanker eller legger merke til andre unormale forandringer i adferden din.
- plutselig faller i søvn, eller hvis du føler deg svært søvning. Hvis dette skjer bør du ikke kjøre eller bruke verktøy eller maskiner (se også avsnittet «Kjøring og bruk av maskiner»).
- får ukontrollerte bevegelser eller disse blir verre etter at du begynte å bruke Corbilta. Hvis dette skjer, kan legen endre doseringen av legemidlene du tar for behandling av Parkinsons sykdom, hvis det er behov for det.
- får diaré. Overvåkning av din vekt anbefales for å unngå eventuelt stort vekttap.
- får anoreksi som forverres raskt, asteni (svakhet, utmattelse) og vekttap i løpet av en kort tidsperiode. Dersom dette inntreffer bør en generell medisinsk undersøkelse vurderes.
- føler for å slutte med Corbilta, se avsnittet «Dersom du avbryter behandling med Corbilta».

Snakk med lege dersom du eller familien/omsorgspersonen din merker at du utvikler avhengighetslignende symptomer som fører til en sterk trang til å ta høye doser av Corbilta og andre legemidler som brukes til å behandle Parkinsons sykdom.

Kontakt lege dersom du eller familien din/omsorgsyter merker at du utvikler lyst eller begjær for en oppførsel som er uvanlig for deg eller at du ikke kan motstå impulsivitet, driv eller fristelse til å utføre visse aktiviteter som kan skade deg selv eller andre. Denne adferden kalles impulskontrollforstyrrelser og kan inkludere spilleavhengighet, overdreven spising eller forbruk, en unormalt høy seksualdrift eller en opptatthet med en økning i seksuelle tanker eller følelser. Legen kan ha behov for å vurdere behandlingen din.

Legen kan finne det nødvendig å ta regelmessige laboratorieprøver ved behandling med Corbilta.

Dersom du skal gjennomgå et kirurgisk inngrep, må du informere legen om at du bruker Corbilta.

Corbilta anbefales ikke i behandling av såkalte ekstrapyramidale symptomer (f.eks. ufrivillige bevegelser, skjelvninger, muskelstivhet og muskelsammentrekninger) forårsaket av andre legemidler.

Barn og ungdom

Erfaring med Corbilta hos pasienter yngre enn 18 år er begrenset. Det anbefales derfor ikke å bruke Corbilta til barn eller ungdom.

Andre legemidler og Corbilta

Snakk med lege eller apotek dersom du bruker, nylig har brukt eller planlegger å bruke andre legemidler.

Bruk ikke Corbilta dersom du bruker visse legemidler til behandling av depresjon (kombinasjoner av selektive MAO-A- og MAO-B-hemmere, eller ikke-selektive MAO-hemmere).

Corbilta kan forsterke virkningene og bivirkningene av visse legemidler. Dette omfatter:

- legemidler mot depresjon slik som moklobemid), amitriptylin, desipramin, maprotilin, venlafaksin og paroksetin
- rimiterol og isoprenalin, som brukes til behandling av sykdommer i luftveiene
- adrenalin, som brukes til behandling av alvorlige allergiske reaksjoner
- noradrenalin, dopamin og dobutamin, som brukes til behandling av hjertesykdommer og lavt blodtrykk
- alfametyldopa, som brukes til behandling av høyt blodtrykk
- apomorfin, som brukes til behandling av Parkinsons sykdom.

Effekten av Corbilta kan svekkes av visse legemidler. Disse er:

- dopaminantagonister som brukes til behandling av mentale lidelser, kvalme og oppkast
- fenytoin, som brukes til å forhindre kramper
- papaverin, som brukes som muskelavslappende.

Corbilta kan gjøre det vanskeligere for deg å fordøye jern. Ta derfor ikke Corbilta og jerntilskudd samtidig. Etter at du har tatt ett av preparatene skal du vente minst 2-3 timer før du tar det andre.

Inntak av Corbilta sammen med mat og drikke

Corbilta kan tas med eller uten mat. For noen pasienter kan Corbilta tas dårligere opp i tarmen dersom den tas med eller kort tid etter proteinrik mat (slik som kjøtt, fisk, melkeprodukter, frø og nøtter). Snakk med lege hvis du tror dette gjelder deg.

Graviditet, amming og fertilitet

Snakk med lege eller apotek før du tar dette legemidlet dersom du er gravid eller ammer, tror at du kan være gravid eller planlegger å bli gravid.

Du bør ikke amme når du får behandling med Corbilta.

Kjøring og bruk av maskiner

Corbilta kan senke blodtrykket ditt, og du kan da føle deg ør eller svimmel. Du må derfor være spesielt forsiktig når du kjører eller bruker verktøy eller maskiner.

Dersom du føler deg veldig søvnig, eller dersom du oppdager at du plutselig faller i søvn, skal du vente til du føler deg helt våken før du kjører eller gjør noe annet som krever at du er våken. Hvis ikke kan du utsette deg selv eller andre for risiko for alvorlig skade eller død.

Corbilta inneholder sukrose

Corbilta inneholder sukrose (1,6 mg/tablett). Dersom legen din har fortalt deg at du har en intoleranse overfor noen sukkertyper, bør du kontakte legen din før du tar dette legemidlet.

Dette legemidlet inneholder mindre enn 1 mmol natrium (23 mg) per anbefalte maksimale daglige dose, og er så godt som «natriumfritt».

3. Hvordan du bruker Corbilta

Bruk alltid dette legemidlet nøyaktig slik legen eller apoteket har fortalt deg. Kontakt lege eller apotek hvis du er usikker.

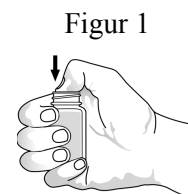
Voksne og eldre:

- Legen vil informere deg nøyaktig om hvor mange Corbilta-tabletter du skal ta hver dag.

- Tablettene skal ikke deles eller knuses i mindre deler
- Du skal bare ta én tablett per gang.
- Avhengig av hvordan behandlingen virker på deg, kan legen foreslå en høyere eller lavere dose.
- Dersom du bruker Corbilta 50 mg/12,5 mg/200 mg, 75 mg/18,75 mg/200 mg, 100 mg/25 mg/200 mg, 125 mg/31,25 mg/200 mg eller 150 mg/37,5 mg/200 mg tabletter, skal du ikke ta mer enn 10 tabletter per dag.

Hvis du mener at virkningen av Corbilta er for kraftig eller for svak, eller du opplever mulige bivirkninger, bør du snakke med legen eller apoteket om dette.

For å åpne flasken for første gang: åpne lokket, press deretter med tommelen på forseglingen til den brytes.
Se Figur 1.



Dersom du tar for mye av Corbilta

Dersom du ved uhell har tatt flere Corbilta-tabletter enn du burde, kontakt umiddelbart lege eller apotek. I tilfelle av en overdose kan du føle deg forvirret og opphisset, hjertet kan slå saktere eller forttere enn normalt, eller fargen på hud, tunge, øyne eller urin kan endre seg.

Dersom du har glemt å ta Corbilta

Du skal ikke ta dobbel dose som erstatning for en glemt tablett.

Dersom det er mer enn 1 time til den neste dosen:

Ta én tablett så snart du husker det og den neste til vanlig tid.

Dersom det er mindre enn 1 time til den neste dosen:

Ta én tablett så snart du husker det, vent 1 time, og så ta en ny tablett. Etter dette kan du fortsette som vanlig.

Det må alltid være minst én time mellom hver Corbilta-tablett for å unngå mulige bivirkninger.

Dersom du avbryter behandling med Corbilta

Slutt ikke å ta Corbilta uten at legen har gitt deg beskjed om dette. I slike tilfeller kan det være nødvendig for legen å justere dosen av de andre legemidlene mot Parkinsons sykdom, spesielt levodopa, for å kontrollere symptomene dine godt nok. Dersom du plutselig slutter å bruke Corbilta og andre legemidler mot Parkinsons sykdom kan dette føre til bivirkninger.

Spør lege eller apotek dersom du har noen spørsmål om bruken av dette legemidlet.

4. Mulige bivirkninger

Som alle legemidler kan dette legemidlet forårsake bivirkninger, men ikke alle får det. Mange av bivirkningene kan dempes ved å justere dosen.

Dersom du under behandling med Corbilta opplever følgende symptomer, **må du kontakte lege umiddelbart:**

- Musklene blir veldig stive eller rykker kraftig, eller du får skjelvinger, blir opphisset, forvirret, får feber, høy puls eller store blodtrykkssvingninger. Dette kan være symptomer på malignt nevroleptikasyndrom (NMS, en sjelden, alvorlig reaksjon på legemidler som brukes til behandling av lidelser i sentralnervesystemet) eller rabdomyolyse (en sjelden, alvorlig muskelsykdom).

- Allergisk reaksjon, tegn kan være elveblest (neslefeber), kløe, utslett, hevelse i ansikt, lepper, tunge eller svelg. Dette kan medføre puste- eller svelgeproblemer.

Svært vanlige (kan forekomme hos flere enn 1 av 10 personer):

- ukontrollerte bevegelser (dyskinesier)
- kvalme
- ufarlig rødbrun misfarging av urinen
- muskelsmerte
- diaré.

Vanlige (kan forekomme hos opptil 1 av 10 personer):

- ørhet eller besvimelse på grunn av lavt blodtrykk, høyt blodtrykk
- forverring av parkinsonsymptomer, svimmelhet, søvnighet
- oppkast, magesmerter og ubehag, halsbrann, munntørrehet, forstoppelse
- søvnproblemer, hallusinasjoner, forvirring, unormale drømmer (inkludert mareritt), tretthet
- mentale forandringer, inkludert problemer med hukommelse, angst og depresjon (kan inkludere selvmordstanker)
- hjerte- eller karsykdommer (f.eks. brystsmerte), uregelmessig puls eller hjerterytme
- oftere episoder hvor man faller
- kortpustethet
- økt svetting, utslett
- muskelkramper, hevelse i bena
- sløret syn
- anemi
- redusert appetitt, redusert vekt
- hodepine, leddsmerter
- urinveisinfeksjon.

Mindre vanlige (kan forekomme hos opptil 1 av 100 personer):

- hjerteinfarkt
- blødninger i mage/tarm
- endringer i antall blodceller (kan føre til blødninger og unormale leverfunksjonstester)
- kramper
- følelse av uro
- psykotiske symptomer
- kolitt (betennelse i tykktarmen)
- misfarging av annet enn urin (f.eks. hud, negler, hår, svette)
- problemer med å svelge
- problemer med å late vannet.

Ikke kjent (frekvens kan ikke anslås ut ifra tilgjengelige data):

Sterk trang til å ta høye doser av Corbilta over det som kreves for å kontrollere motoriske symptomer, kjent som dopaminergt dysreguleringsyndrom. Noen pasienter opplever alvorlige unormale ufrivillige bevegelser (dyskinesier), humørsvingninger eller andre bivirkninger etter å ha tatt høye doser av Corbilta.

Følgende bivirkninger er også rapportert:

- leverbetennelse (hepatitt)
- kløe.

Du kan oppleve følgende bivirkninger:

- Manglende evne til å motstå fristelsen til å utføre en handling som kan være skadelig, som kan omfatte:
 - sterk trang til overdreven spilling/gambling til tross for alvorlige eller personlige familiære konsekvenser
 - forandret eller økt seksuell interesse og oppførsel av signifikant bekymring for deg eller andre, for eksempel, en økt seksuell lyst

- ukontrollert overdreven shopping eller forbruk
- overspising (spise store mengder mat på kort tid) eller tvangsspising (spise mer mat enn normalt og mer enn nødvendig for å dempe sulten din).

Kontakt lege dersom du opplever noe av adferden ovenfor; de vil diskutere måter å håndtere eller redusere symptomene.

Melding av bivirkninger

Kontakt lege eller apotek dersom du opplever bivirkninger. Dette gjelder også bivirkninger som ikke er nevnt i pakningsvedlegget. Du kan også melde fra om bivirkninger direkte via [det nasjonale meldesystemet som beskrevet i Appendix V](#). Ved å melde fra om bivirkninger bidrar du med informasjon om sikkerheten ved bruk av dette legemidlet.

5. Hvordan du oppbevarer Corbilta

Oppbevares utilgjengelig for barn.

Bruk ikke dette legemidlet etter utløpsdatoen som er angitt på etiketten og esken. Utløpsdatoen er den siste dagen i den angitte måneden.

Dette legemidlet krever ingen spesielle oppbevaringsbetingelser.

Legemidler skal ikke kastes i avløpsvann eller sammen med husholdningsavfall. Spør på apoteket hvordan du skal kaste legemidler som du ikke lenger bruker. Disse tiltakene bidrar til å beskytte miljøet.

6. Innholdet i pakningen og ytterligere informasjon

Sammensetning av Corbilta

- Virkestoffer i Corbilta er levodopa, karbidopa og entakapon.
- Hver Corbilta 100 mg/25 mg/200 mg tablett inneholder 100 mg levodopa, 25 mg karbidopa og 200 mg entakapon.
- Andre innholdsstoffer i tablettkjernen er krysskarmellosenatrium, magnesiumstearat, maisstivelse, mannitol (E 421), povidon (E 1201).
- Innholdsstoffer i filmdrasjeringen er glyserol (85 %) (E 422), hypromellose, magnesiumstearat, polysorbat 80, rødt jernoksid (E 172), sukrose, titandioksid (E 171), gult jernoksid (E 172).

Hvordan Corbilta ser ut og innholdet i pakningen

Corbilta 100 mg/25 mg/200 mg: brunrøde eller grårøde, ovale filmdrasjerte tabletter uten delestrek merket «LCE 100» på den ene siden.

Corbilta finnes i seks forskjellige pakningsstørrelser (10, 30, 100, 130, 175 og 250 tabletter). Ikke alle pakningsstørrelser vil nødvendigvis bli markedsført.

Innehaver av markedsføringstillatelsen

Orion Corporation
Orionintie 1
FI-02200 Espoo
Finland

Tilvirker

Orion Corporation Orion Pharma
Joensuunkatu 7

FI-24100 Salo
Finland

Ta kontakt med den lokale representanten for innehaveren av markedsføringstillatelsen for ytterligere informasjon om dette legemidlet.

België/Belgique/Belgien

Sandoz n.v./s.a.
Tél/Tel: +32 2 722 97 97

България

ТП Сандоз
Тел.: + 359 2 970 47 47

Česká republika

Sandoz s.r.o.
Tel: +420 225 775 111

Danmark

Orion Corporation
Tlf: +358 10 4261

Deutschland

Orion Corporation
Tel: +358 10 4261

Eesti

Orion Corporation
Tel: +358 10 4261

Ελλάδα

Novartis (Hellas) S.A.C.I.
Τηλ: +30 210 2811712

España

Orion Corporation
Tel: +358 10 4261

France

Orion Corporation
Tél: +358 10 4261

Hrvatska

Sandoz d.o.o.
Tel. +385 1 2353 111

Ireland

Orion Corporation
Tel: +358 10 4261

Ísland

Orion Corporation
Sími: +358 10 4261

Italia

Sandoz S.p.A.
Tel: +39 02 96 54 3494

Lietuva

Orion Corporation
Tel. +358 10 4261

Luxembourg/Luxemburg

Sandoz n.v./s.a.
Tél/Tel: +32 2 722 97 97

Magyarország

Sandoz Hungária Kft.
Tel.: +36 1 430 2890

Malta

Orion Corporation
Tel: +358 10 4261

Nederland

Sandoz B.V.
Tel: +31 (0)36 5241600

Norge

Orion Corporation
Tlf: +358 10 4261

Österreich

Sandoz GmbH
Tel: +43 5338 200 0

Polska

Orion Corporation
Tel.: +358 10 4261

Portugal

Sandoz Farmacêutica Lda.
Tel: +351 21 924 19 19

România

S.C Sandoz S.R.L.
+40 21 407 51 60

Slovenija

Lek Pharmaceuticals d.d.
Tel: +386 1 580 21 11

Slovenská republika

Sandoz d.d. organizačná zložka
Tel: +421 2 48 200 600

Suomi/Finland

Orion Corporation
Puh./Tel: +358 10 4261

Κύπρος
Sandoz GmbH
Τηλ: +43 5338 200 0

Sverige
Orion Corporation
Tel: +358 10 4261

Latvija
Orion Corporation
Tel: +358 10 4261

United Kingdom (Northern Ireland)
Orion Corporation
Tel: +358 10 4261

Dette pakningsvedlegget ble sist oppdatert

Andre informasjonskilder

Detaljert informasjon om dette legemidlet er tilgjengelig på nettstedet til Det europeiske legemiddelkontoret (the European Medicines Agency, EMA) <http://www.ema.europa.eu>

Pakningsvedlegg: Informasjon til brukeren

Corbilta 125 mg/31,25 mg/200 mg filmdrasjerte tablett levodopa/karbidopa/entakapon

Les nøye gjennom dette pakningsvedlegget før du begynner å bruke dette legemidlet. Det inneholder informasjon som er viktig for deg.

- Ta vare på dette pakningsvedlegget. Du kan få behov for å lese det igjen.
- Spør lege eller apotek hvis du har flere spørsmål eller trenger mer informasjon.
- Dette legemidlet er skrevet ut kun til deg. Ikke gi det videre til andre. Det kan skade dem, selv om de har symptomer på sykdom som ligner dine.
- Kontakt lege eller apotek dersom du opplever bivirkninger, inkludert mulige bivirkninger som ikke er nevnt i dette pakningsvedlegget. Se avsnitt 4.

I dette pakningsvedlegget finner du informasjon om:

1. Hva Corbilta er og hva det brukes mot
2. Hva du må vite før du bruker Corbilta
3. Hvordan du bruker Corbilta
4. Mulige bivirkninger
5. Hvordan du oppbevarer Corbilta
6. Innholdet i pakningen og ytterligere informasjon

1. Hva Corbilta er og hva det brukes mot

Corbilta inneholder tre virkestoffer (levodopa, karbidopa og entakapon) i en filmdrasjert tablett. Corbilta brukes til behandling av Parkinsons sykdom.

Parkinsons sykdom skyldes lavt nivå av et stoff i hjernen som kalles dopamin. Levodopa øker mengden dopamin og dermed reduseres symptomene ved Parkinsons sykdom. Karbidopa og entakapon forbedrer virkningen levodopa har på Parkinsons sykdom.

2. Hva du må vite før du bruker Corbilta

Bruk ikke Corbilta:

- dersom du er allergisk overfor levodopa, karbidopa eller entakapon eller noen av de andre innholdsstoffene i dette legemidlet (listet opp i avsnitt 6)
- dersom du har trangvinklet glaukom (en øyesykdom)
- dersom du har en svulst i binyrene
- dersom du tar visse legemidler for behandling av depresjon (kombinasjoner av selektive MAO-A- og MAO-B-hemmere, eller ikke-selektive MAO-hemmere)
- dersom du noen gang har hatt malignt nevroleptikasyndrom (NMS – dette er en sjelden reaksjon på legemidler som brukes til behandling av alvorlige mentale lidelser)
- dersom du noen gang har hatt rabdomyolyse (en sjelden muskellidelse).
- dersom du har en alvorlig leversykdom.

Advarsler og forsiktighetsregler

Snakk med lege eller apotek før du bruker Corbilta dersom du har eller har hatt:

- hjerteinfarkt eller annen sykdom som gjelder hjerte, inkludert uregelmessig hjerterytme, eller sykdommer i blodårene
- astma eller andre lungesykdommer
- leverproblemer, fordi det kan være nødvendig å justere dosen din
- nyre- eller hormonrelaterte sykdommer
- magesår eller magekramper

- dersom du opplever vedvarende diaré. Snakk med lege siden det kan være tegn på betennelse i tarmen.
- noen form for alvorlig mental lidelse, slik som psykose
- kronisk åpenvinklet glaukom, fordi det kan være behov for å justere dosen din og det kan være behov for å måle trykket i øynene dine.

Snakk med lege dersom du bruker:

- antipsykotika (legemidler til behandling av psykose)
- et legemiddel som kan forårsake lavt blodtrykk når du reiser deg opp fra stolen eller sengen. Du må være oppmerksom på at Corbilta kan forverre slike virkninger.

Snakk med lege dersom du ved behandling med Corbilta:

- merker at musklene blir veldig stive eller rykker kraftig, eller du får kramper, blir opphisset, forvirret, får feber, høy puls eller store svingninger i blodtrykket. Hvis noe av dette oppstår, **må du kontakte lege øyeblikkelig**.
- føler deg deprimert, har selvmordstanker eller legger merke til andre unormale forandringer i adferden din.
- plutselig faller i søvn, eller hvis du føler deg svært søvning. Hvis dette skjer bør du ikke kjøre eller bruke verktøy eller maskiner (se også avsnittet «Kjøring og bruk av maskiner»).
- får ukontrollerte bevegelser eller disse blir verre etter at du begynte å bruke Corbilta. Hvis dette skjer, kan legen endre doseringen av legemidlene du tar for behandling av Parkinsons sykdom, hvis det er behov for det.
- får diaré. Overvåkning av din vekt anbefales for å unngå eventuelt stort vekttap.
- får anoreksi som forverres raskt, asteni (svakhet, utmattelse) og vekttap i løpet av en kort tidsperiode. Dersom dette inntreffer bør en generell medisinsk undersøkelse vurderes.
- føler for å slutte med Corbilta, se avsnittet «Dersom du avbryter behandling med Corbilta».

Snakk med lege dersom du eller familien/omsorgspersonen din merker at du utvikler avhengighetslignende symptomer som fører til en sterk trang til å ta høye doser av Corbilta og andre legemidler som brukes til å behandle Parkinsons sykdom.

Kontakt lege dersom du eller familien din/omsorgsyter merker at du utvikler lyst eller begjær for en oppførsel som er uvanlig for deg eller at du ikke kan motstå impulsivitet, driv eller fristelse til å utføre visse aktiviteter som kan skade deg selv eller andre. Denne adferden kalles impulskontrollforstyrrelser og kan inkludere spilleavhengighet, overdreven spising eller forbruk, en unormalt høy seksualdrift eller en opptatthet med en økning i seksuelle tanker eller følelser. Legen kan ha behov for å vurdere behandlingen din.

Legen kan finne det nødvendig å ta regelmessige laboratorieprøver ved behandling med Corbilta.

Dersom du skal gjennomgå et kirurgisk inngrep, må du informere legen om at du bruker Corbilta.

Corbilta anbefales ikke i behandling av såkalte ekstrapyramidale symptomer (f.eks. ufrivillige bevegelser, skjelvninger, muskelstivhet og muskelsammentrekninger) forårsaket av andre legemidler.

Barn og ungdom

Erfaring med Corbilta hos pasienter yngre enn 18 år er begrenset. Det anbefales derfor ikke å bruke Corbilta til barn eller ungdom.

Andre legemidler og Corbilta

Snakk med lege eller apotek dersom du bruker, nylig har brukt eller planlegger å bruke andre legemidler.

Bruk ikke Corbilta dersom du bruker visse legemidler til behandling av depresjon (kombinasjoner av selektive MAO-A- og MAO-B-hemmere, eller ikke-selektive MAO-hemmere).

Corbilta kan forsterke virkningene og bivirkningene av visse legemidler. Dette omfatter:

- legemidler mot depresjon slik som moklobemid), amitriptylin, desipramin, maprotilin, venlafaksin og paroksetin
- rimiterol og isoprenalin, som brukes til behandling av sykdommer i luftveiene
- adrenalin, som brukes til behandling av alvorlige allergiske reaksjoner
- noradrenalin, dopamin og dobutamin, som brukes til behandling av hjertesykdommer og lavt blodtrykk
- alfametyldopa, som brukes til behandling av høyt blodtrykk
- apomorfin, som brukes til behandling av Parkinsons sykdom.

Effekten av Corbilta kan svekkes av visse legemidler. Disse er:

- dopaminantagonister som brukes til behandling av mentale lidelser, kvalme og oppkast
- fenytoin, som brukes til å forhindre kramper
- papaverin, som brukes som muskelavslappende

Corbilta kan gjøre det vanskeligere for deg å fordøye jern. Ta derfor ikke Corbilta og jerntilskudd samtidig. Etter at du har tatt ett av preparatene skal du vente minst 2-3 timer før du tar det andre.

Inntak av Corbilta sammen med mat og drikke

Corbilta kan tas med eller uten mat. For noen pasienter kan Corbilta tas dårligere opp i tarmen dersom den tas med eller kort tid etter proteinrik mat (slik som kjøtt, fisk, melkeprodukter, frø og nøtter). Snakk med lege hvis du tror dette gjelder deg.

Graviditet, amming og fertilitet

Snakk med lege eller apotek før du tar dette legemidlet dersom du er gravid eller ammer, tror du kan være gravid eller planlegger å bli gravid.

Du bør ikke amme når du får behandling med Corbilta.

Kjøring og bruk av maskiner

Corbilta kan senke blodtrykket ditt, og du kan da føle deg ør eller svimmel. Du må derfor være spesielt forsiktig når du kjører eller bruker verktøy eller maskiner.

Dersom du føler deg veldig søvnig, eller dersom du oppdager at du plutselig faller i søvn, skal du vente til du føler deg helt våken før du kjører eller gjør noe annet som krever at du er våken. Hvis ikke kan du utsette deg selv eller andre for risiko for alvorlig skade eller død.

Corbilta inneholder sukrose

Corbilta inneholder sukrose (1,6 mg/tablett). Dersom legen din har fortalt deg at du har en intoleranse overfor noen sukkertyper, bør du kontakte legen din før du tar dette legemidlet.

Dette legemidlet inneholder mindre enn 1 mmol natrium (23 mg) per anbefalte maksimale daglige dose, og er så godt som «natriumfritt».

3. Hvordan du bruker Corbilta

Bruk alltid dette legemidlet nøyaktig slik legen eller apoteket har fortalt deg. Kontakt lege eller apotek hvis du er usikker.

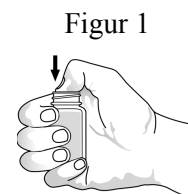
Voksne og eldre:

- Legen vil informere deg nøyaktig om hvor mange Corbilta-tabletter du skal ta hver dag.

- Tablettene skal ikke deles eller knuses i mindre deler.
- Du skal bare ta én tablett per gang.
- Avhengig av hvordan behandlingen virker på deg, kan legen foreslå en høyere eller lavere dose.
- Dersom du bruker Corbilta 50 mg/12,5 mg/200 mg, 75 mg/18,75 mg/200 mg, 100 mg/25 mg/200 mg, 125 mg/31,25 mg/200 mg eller 150 mg/37,5 mg/200 mg tabletter, skal du ikke ta mer enn 10 tabletter per dag.

Hvis du mener at virkningen av Corbilta er for kraftig eller for svak, eller du opplever mulige bivirkninger, bør du snakke med legen eller apoteket om dette.

For å åpne flasken for første gang: åpne lokket, press deretter med tommelen på forseglingen til den brytes.
Se Figur 1.



Dersom du tar for mye av Corbilta

Dersom du ved uhell har tatt flere Corbilta-tabletter enn du burde, kontakt umiddelbart lege eller apotek. I tilfelle av en overdose kan du føle deg forvirret og opphisset, hjertet kan slå saktere eller fortære enn normalt, eller fargen på hud, tunge, øyne eller urin kan endre seg.

Dersom du har glemt å ta Corbilta

Du skal ikke ta dobbel dose som erstatning for en glemt tablett.

Dersom det er mer enn 1 time til den neste dosen:

Ta én tablett så snart du husker det og den neste til vanlig tid.

Dersom det er mindre enn 1 time til den neste dosen:

Ta én tablett så snart du husker det, vent 1 time, og så ta en ny tablett. Etter dette kan du fortsette som vanlig.

Det må alltid være minst én time mellom hver Corbilta-tablett for å unngå mulige bivirkninger.

Dersom du avbryter behandling med Corbilta

Slutt ikke å ta Corbilta uten at legen har gitt deg beskjed om dette. I slike tilfeller kan det være nødvendig for legen å justere dosen av de andre legemidlene mot Parkinsons sykdom, spesielt levodopa, for å kontrollere symptomene dine godt nok. Dersom du plutselig slutter å bruke Corbilta og andre legemidler mot Parkinsons sykdom kan dette føre til bivirkninger.

Spør lege eller apotek dersom du har noen spørsmål om bruken av dette legemidlet.

4. Mulige bivirkninger

Som alle legemidler kan dette legemidlet forårsake bivirkninger, men ikke alle får det. Mange av bivirkningene kan dempes ved å justere dosen.

Dersom du under behandling med Corbilta opplever følgende symptomer, **må du kontakte lege umiddelbart:**

- Musklene blir veldig stive eller rykker kraftig, eller du får skjelvinger, blir opphisset, forvirret, får feber, høy puls eller store blodtrykkssvingninger. Dette kan være symptomer på malignt nevroleptikasyndrom (NMS, en sjelden, alvorlig reaksjon på legemidler som brukes til behandling av lidelser i sentralnervesystemet) eller rabdomyolyse (en sjelden, alvorlig muskelsykdom).

- Allergisk reaksjon, tegn kan være elveblest (neslefeber), kløe, utslett, hevelse i ansikt, lepper, tunge eller svelg. Dette kan medføre puste- eller svelgeproblemer.

Svært vanlige (kan forekomme hos flere enn 1 av 10 personer):

- ukontrollerte bevegelser (dyskinesier)
- kvalme
- ufarlig rødbrun misfarging av urinen
- muskelsmerte
- diaré.

Vanlige (kan forekomme hos opptil 1 av 10 personer):

- ørhet eller besvimelse på grunn av lavt blodtrykk, høyt blodtrykk
- forverring av parkinsonsymptomer, svimmelhet, søvnighet
- oppkast, magesmerter og ubehag, halsbrann, munntørrehet, forstoppelse
- søvnproblemer, hallusinasjoner, forvirring, unormale drømmer (inkludert mareritt), tretthet
- mentale forandringer, inkludert problemer med hukommelse, angst og depresjon (kan inkludere selvmordstanker)
- hjerte- eller karsykdommer (f.eks. brystmerter), uregelmessig puls eller hjerterytme
- oftere episoder hvor man faller
- kortpustethet
- økt svetting, utslett
- muskelkramper, hevelse i bena
- sløret syn
- anemi
- redusert appetitt, redusert vekt
- hodepine, leddsmerter
- urinveisinfeksjon.

Mindre vanlige (kan forekomme hos opptil 1 av 100 personer):

- hjerteinfarkt
- blødninger i mage/tarm
- endringer i antall blodceller (kan føre til blødninger og unormale leverfunksjonstester)
- kramper
- følelse av uro
- psykotiske symptomer
- kolitt (betennelse i tykktarmen)
- misfarging av annet enn urin (f.eks. hud, negler, hår, svette)
- problemer med å svelge
- problemer med å late vannet.

Ikke kjent (frekvens kan ikke anslås ut ifra tilgjengelige data):

Sterk trang til å ta høye doser av Corbilta over det som kreves for å kontrollere motoriske symptomer, kjent som dopaminergt dysreguleringsyndrom. Noen pasienter opplever alvorlige unormale ufrivillige bevegelser (dyskinesier), humørsvingninger eller andre bivirkninger etter å ha tatt høye doser av Corbilta.

Følgende bivirkninger er også rapportert:

- leverbetennelse (hepatitt)
- kløe.

Du kan oppleve følgende bivirkninger:

- Manglende evne til å motstå fristelsen til å utføre en handling som kan være skadelig, som kan omfatte:
 - sterk trang til overdreven spilling/gambling til tross for alvorlige eller personlige familiære konsekvenser
 - forandret eller økt seksuell interesse og oppførsel av signifikant bekymring for deg eller andre, for eksempel, en økt seksuell lyst

- ukontrollert overdreven shopping eller forbruk
- overspising (spise store mengder mat på kort tid) eller tvangsspising (spise mer mat enn normalt og mer enn nødvendig for å dempe sulten din).

Kontakt lege dersom du opplever noe av adferden ovenfor; de vil diskutere måter å håndtere eller redusere symptomene.

Melding av bivirkninger

Kontakt lege eller apotek dersom du opplever bivirkninger. Dette gjelder også bivirkninger som ikke er nevnt i pakningsvedlegget. Du kan også melde fra om bivirkninger direkte via [det nasjonale meldesystemet som beskrevet i Appendix V](#). Ved å melde fra om bivirkninger bidrar du med informasjon om sikkerheten ved bruk av dette legemidlet.

5. Hvordan du oppbevarer Corbilta

Oppbevares utilgjengelig for barn.

Bruk ikke dette legemidlet etter utløpsdatoen som er angitt på etiketten og esken. Utløpsdatoen er den siste dagen i den angitte måneden.

Dette legemidlet krever ingen spesielle oppbevaringsbetingelser.

Legemidler skal ikke kastes i avløpsvann eller sammen med husholdningsavfall. Spør på apoteket hvordan du skal kaste legemidler som du ikke lenger bruker. Disse tiltakene bidrar til å beskytte miljøet.

6. Innholdet i pakningen og ytterligere informasjon

Sammensetning av Corbilta

- Virkestoffer i Corbilta er levodopa, karbidopa og entakapon.
- Hver Corbilta 125 mg/31,25 mg/200 mg tablett inneholder 125 mg levodopa, 31,25 mg karbidopa og 200 mg entakapon.
- Andre innholdsstoffer i tablettkjernen er krysskarmellosenatrium, magnesiumstearat, maisstivelse, mannitol (E 421), povidon (E 1201).
- Innholdsstoffer i filmdrasjeringen er glyserol (85 %) (E 422), hypromellose, magnesiumstearat, polysorbat 80, rødt jernoksid (E 172), sukrose, titandioksid (E 171).

Hvordan Corbilta ser ut og innholdet i pakningen

Corbilta 125 mg/31,25 mg/200 mg: lyst brunrøde, ovale filmdrasjerte tabletter merket «LCE 125» på den ene siden.

Corbilta 125 mg/31,25 mg/200 mg finnes i fem forskjellige pakningsstørrelser (10, 30, 100, 130 og 175 tabletter). Ikke alle pakningsstørrelser vil nødvendigvis bli markedsført.

Innehaver av markedsføringstillatelsen

Orion Corporation
Orionintie 1
FI-02200 Espoo
Finland

Tilvirker

Orion Corporation Orion Pharma
Joensuunkatu 7

FI-24100 Salo
Finland

Ta kontakt med den lokale representanten for innehaveren av markedsføringstillatelsen for ytterligere informasjon om dette legemidlet.

België/Belgique/Belgien

Sandoz n.v./s.a.
Tél/Tel: +32 2 722 97 97

България

ТП САНДОЗ
Тел.: + 359 2 970 47 47

Česká republika

Sandoz s.r.o.
Tel: +420 225 775 111

Danmark

Orion Corporation
Tlf: +358 10 4261

Deutschland

Orion Corporation
Tel: +358 10 4261

Eesti

Orion Corporation
Tel: +358 10 4261

Ελλάδα

Novartis (Hellas) S.A.C.I.
Τηλ: +30 210 2811712

España

Orion Corporation
Tel: +358 10 4261

France

Orion Corporation
Tél: +358 10 4261

Hrvatska

Sandoz d.o.o.
Tel. +385 1 2353 111

Ireland

Orion Corporation
Tel: +358 10 4261

Ísland

Orion Corporation
Sími: +358 10 4261

Italia

Sandoz S.p.A.
Tel: +39 02 96 54 3494

Lietuva

Orion Corporation
Tel. +358 10 4261

Luxembourg/Luxemburg

Sandoz n.v./s.a.
Tél/Tel: +32 2 722 97 97

Magyarország

Sandoz Hungária Kft.
Tel.: +36 1 430 2890

Malta

Orion Corporation
Tel: +358 10 4261

Nederland

Sandoz B.V.
Tel: +31 (0)36 5241600

Norge

Orion Corporation
Tlf: +358 10 4261

Österreich

Sandoz GmbH
Tel: +43 5338 200 0

Polska

Orion Corporation
Tel.: +358 10 4261

Portugal

Sandoz Farmacêutica Lda.
Tel: +351 21 924 19 19

România

S.C Sandoz S.R.L.
+40 21 407 51 60

Slovenija

Lek Pharmaceuticals d.d.
Tel: +386 1 580 21 11

Slovenská republika

Sandoz d.d. organizačná zložka
Tel: +421 2 48 200 600

Suomi/Finland

Orion Corporation
Puh./Tel: +358 10 4261

Κύπρος
Sandoz GmbH
Τηλ: +43 5338 200 0

Sverige
Orion Corporation
Tel: +358 10 4261

Latvija
Orion Corporation
Tel: +358 10 4261

United Kingdom (Northern Ireland)
Orion Corporation
Tel: +358 10 4261

Dette pakningsvedlegget ble sist oppdatert

Andre informasjonskilder

Detaljert informasjon om dette legemidlet er tilgjengelig på nettstedet til Det europeiske legemiddelkontoret (the European Medicines Agency, EMA) <http://www.ema.europa.eu>

Pakningsvedlegg: Informasjon til brukeren

Corbilta 150 mg/37,5 mg/200 mg filmdrasjerte tabletter levodopa/karbidopa/entakapon

Les nøye gjennom dette pakningsvedlegget før du begynner å bruke dette legemidlet. Det inneholder informasjon som er viktig for deg.

- Ta vare på dette pakningsvedlegget. Du kan få behov for å lese det igjen.
- Spør lege eller apotek hvis du har flere spørsmål eller trenger mer informasjon.
- Dette legemidlet er skrevet ut kun til deg. Ikke gi det videre til andre. Det kan skade dem, selv om de har symptomer på sykdom som ligner dine.
- Kontakt lege eller apotek dersom du opplever bivirkninger, inkludert mulige bivirkninger som ikke er nevnt i dette pakningsvedlegget. Se avsnitt 4.

I dette pakningsvedlegget finner du informasjon om:

1. Hva Corbilta er og hva det brukes mot
2. Hva du må vite før du bruker Corbilta
3. Hvordan du bruker Corbilta
4. Mulige bivirkninger
5. Hvordan du oppbevarer Corbilta
6. Innholdet i pakningen og ytterligere informasjon

1. Hva Corbilta er og hva det brukes mot

Corbilta inneholder tre virkestoffer (levodopa, karbidopa og entakapon) i en filmdrasjert tablett. Corbilta brukes til behandling av Parkinsons sykdom.

Parkinsons sykdom skyldes lavt nivå av et stoff i hjernen som kalles dopamin. Levodopa øker mengden dopamin og dermed reduseres symptomene ved Parkinsons sykdom. Karbidopa og entakapon forbedrer virkningen levodopa har på Parkinsons sykdom.

2. Hva du må vite før du bruker Corbilta

Bruk ikke Corbilta:

- dersom du er allergisk overfor levodopa, karbidopa eller entakapon eller noen av de andre innholdsstoffene i dette legemidlet (listet opp i avsnitt 6)
- dersom du har trangvinklet glaukom (en øyesykdom)
- dersom du har en svulst i binyrene
- dersom du tar visse legemidler for behandling av depresjon (kombinasjoner av selektive MAO-A- og MAO-B-hemmere, eller ikke-selektive MAO-hemmere)
- dersom du noen gang har hatt malignt nevroleptikasyndrom (NMS – dette er en sjelden reaksjon på legemidler som brukes til behandling av alvorlige mentale lidelser)
- dersom du noen gang har hatt rabdomyolyse (en sjelden muskellidelse).
- dersom du har en alvorlig leversykdom.

Advarsler og forsiktighetsregler

Snakk med lege eller apotek før du bruker Corbilta dersom du har eller har hatt:

- hjerteinfarkt eller annen sykdom som gjelder hjerte, inkludert uregelmessig hjerterytme, eller sykdommer i blodårene
- astma eller andre lungesykdommer
- leverproblemer, fordi det kan være nødvendig å justere dosen din
- nyre- eller hormonrelaterte sykdommer
- magesår eller magekramper

- dersom du opplever vedvarende diaré. Snakk med lege siden det kan være tegn på betennelse i tarmen.
- noen form for alvorlig mental lidelse, slik som psykose
- kronisk åpenvinklet glaukom, fordi det kan være behov for å justere dosen din og det kan være behov for å måle trykket i øynene dine.

Snakk med lege dersom du bruker:

- antipsykotika (legemidler til behandling av psykose)
- et legemiddel som kan forårsake lavt blodtrykk når du reiser deg opp fra stolen eller sengen. Du må være oppmerksom på at Corbilta kan forverre slike virkninger.

Snakk med lege dersom du ved behandling med Corbilta:

- merker at musklene blir veldig stive eller rykker kraftig, eller du får kramper, blir opphisset, forvirret, får feber, høy puls eller store svingninger i blodtrykket. Hvis noe av dette oppstår, **må du kontakte lege øyeblikkelig.**
- føler deg deprimert, har selvmordstanker eller legger merke til andre unormale forandringer i adferden din.
- plutselig faller i søvn, eller hvis du føler deg svært søvning. Hvis dette skjer bør du ikke kjøre eller bruke verktøy eller maskiner (se også avsnittet «Kjøring og bruk av maskiner»).
- får ukontrollerte bevegelser eller disse blir verre etter at du begynte å bruke Corbilta. Hvis dette skjer, kan legen endre doseringen av legemidlene du tar for behandling av Parkinsons sykdom, hvis det er behov for det.
- får diaré. Overvåkning av din vekt anbefales for å unngå eventuelt stort vekttap.
- får anoreksi som forverres raskt, asteni (svakhet, utmattelse) og vekttap i løpet av en kort tidsperiode. Dersom dette inntreffer bør en generell medisinsk undersøkelse vurderes.
- føler for å slutte med Corbilta, se avsnittet «Dersom du avbryter behandling med Corbilta».

Snakk med lege dersom du eller familien/omsorgspersonen din merker at du utvikler avhengighetslignende symptomer som fører til en sterk trang til å ta høye doser av Corbilta og andre legemidler som brukes til å behandle Parkinsons sykdom.

Kontakt lege dersom du eller familien din/omsorgsyter merker at du utvikler lyst eller begjær for en oppførsel som er uvanlig for deg eller at du ikke kan motstå impulsivitet, driv eller fristelse til å utføre visse aktiviteter som kan skade deg selv eller andre. Denne adferden kalles impulskontrollforstyrrelser og kan inkludere spilleavhengighet, overdreven spising eller forbruk, en unormalt høy seksualdrift eller en opptatthet med en økning i seksuelle tanker eller følelser. Legen kan ha behov for å vurdere behandlingen din.

Legen kan finne det nødvendig å ta regelmessige laboratorieprøver ved behandling med Corbilta.

Dersom du skal gjennomgå et kirurgisk inngrep, må du informere legen om at du bruker Corbilta.

Corbilta anbefales ikke i behandling av såkalte ekstrapyramidale symptomer (f.eks. ufrivillige bevegelser, skjelvninger, muskelstivhet og muskelsammentrekninger) forårsaket av andre legemidler.

Barn og ungdom

Erfaring med Corbilta hos pasienter yngre enn 18 år er begrenset. Det anbefales derfor ikke å bruke Corbilta til barn eller ungdom.

Andre legemidler og Corbilta

Snakk med lege eller apotek dersom du bruker, nylig har brukt eller planlegger å bruke andre legemidler.

Bruk ikke Corbilta dersom du bruker visse legemidler til behandling av depresjon (kombinasjoner av selektive MAO-A- og MAO-B hemmere, eller ikke-selektive MAO-hemmere).

Corbilta kan forsterke virkningene og bivirkningene av visse legemidler. Dette omfatter:

- legemidler mot depresjon slik som moklobemid, amitryptilin, desipramin, maprotilin, venlafaksin og paroksetin
- rimiterol og isoprenalin, som brukes til behandling av sykdommer i luftveiene
- adrenalin, som brukes til behandling av alvorlige allergiske reaksjoner
- noradrenalin, dopamin og dobutamin, som brukes til behandling av hjertesykdommer og lavt blodtrykk
- alfametyldopa, brukes til behandling av høyt blodtrykk
- apomorfin, brukes til behandling av Parkinsons sykdom.

Effekten av Corbilta kan svekkes av visse legemidler. Disse er:

- dopaminantagonister som brukes til behandling av mentale lidelser, kvalme og oppkast
- fenytoin, som brukes til å forhindre kramper
- papaverin, som brukes som muskelavslappende.

Corbilta kan gjøre det vanskeligere for deg å fordøye jern. Ta derfor ikke Corbilta og jerntilskudd samtidig. Etter at du har tatt ett av preparatene skal du vente minst 2-3 timer før du tar det andre.

Inntak av Corbilta sammen med mat og drikke

Corbilta kan tas med eller uten mat. For noen pasienter kan Corbilta tas dårligere opp i tarmen dersom den tas med eller kort tid etter proteinrik mat (slik som kjøtt, fisk, melkeprodukter, frø og nøtter). Snakk med lege hvis du tror dette gjelder deg.

Graviditet, amming og fertilitet

Snakk med lege eller apotek før du tar dette legemidlet dersom du er gravid eller ammer, tror at du kan være gravid eller planlegger å bli gravid.

Du bør ikke amme når du får behandling med Corbilta.

Kjøring og bruk av maskiner

Corbilta kan senke blodtrykket ditt, og du kan da føle deg ør eller svimmel. Du må derfor være spesielt forsiktig når du kjører eller bruker verktøy eller maskiner.

Dersom du føler deg veldig søvnig, eller dersom du oppdager at du plutselig faller i søvn, skal du vente til du føler deg helt våken før du kjører eller gjør noe annet som krever at du er våken. Hvis ikke kan du utsette deg selv eller andre for risiko for alvorlig skade eller død.

Corbilta inneholder sukrose og natrium

Corbilta inneholder sukrose (1,9 mg/tablett). Dersom legen din har fortalt deg at du har en intoleranse overfor noen sukkertyper, bør du kontakte legen din før du tar dette legemidlet.

Dette legemidlet inneholder 2,6 mg natrium (finnes i bordsalt) i hver tablett. Den anbefalte maksimale daglige dosen (10 tabletter) inneholder 26 mg natrium. Dette tilsvarer 1,3 % av den anbefalte maksimale daglige dosen av natrium gjennom dietten for en voksen person.

3. Hvordan du bruker Corbilta

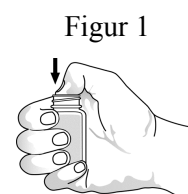
Bruk alltid dette legemidlet nøyaktig slik legen eller apoteket har fortalt deg. Kontakt lege eller apotek hvis du er usikker.

Voksne og eldre:

- Legen vil informere deg nøyaktig om hvor mange Corbilta-tabletter du skal ta hver dag.
- Tablettene skal ikke deles eller knuses i mindre deler.
- Du skal bare ta én tablett per gang.
- Avhengig av hvordan behandlingen virker på deg, kan legen foreslå en høyere eller lavere dose.
- Dersom du bruker Corbilta 50 mg/12,5 mg/200 mg, 75 mg/18,75 mg/200 mg, 100 mg/25 mg/200 mg, 125 mg/31,25 mg/200 mg eller 150 mg/37,5 mg/200 mg tabletter, skal du ikke ta mer enn 10 tabletter per dag.

Hvis du mener at virkningen av Corbilta er for kraftig eller for svak, eller du opplever mulige bivirkninger, bør du snakke med legen eller apoteket om dette.

For å åpne flasken for første gang: åpne lokket, press deretter med tommelen på forseglingen til den brytes. Se Figur 1.



Dersom du tar for mye av Corbilta

Dersom du ved uhell har tatt flere Corbilta-tabletter enn du burde, kontakt umiddelbart lege eller apotek. I tilfelle av en overdose kan du føle deg forvirret og opphisset, hjertet kan slå saktere eller forttere enn normalt, eller fargen på hud, tunge, øyne eller urin kan endre seg.

Dersom du har glemt å ta Corbilta

Du skal ikke ta dobbel dose som erstatning for en glemt tablett.

Dersom det er mer enn 1 time til den neste dosen:

Ta én tablett så snart du husker det og den neste til vanlig tid.

Dersom det er mindre enn 1 time til den neste dosen:

Ta én tablett så snart du husker det, vent 1 time, og så ta en ny tablett. Etter dette kan du fortsette som vanlig.

Det må alltid være minst én time mellom hver Corbilta-tablett for å unngå mulige bivirkninger.

Dersom du avbryter behandling med Corbilta

Slutt ikke å ta Corbilta uten at legen har gitt deg beskjed om dette. I slike tilfeller kan det være nødvendig for legen å justere dosen av de andre legemidlene mot Parkinsons sykdom, spesielt levodopa, for å kontrollere symptomene dine godt nok. Dersom du plutselig slutter å bruke Corbilta og andre legemidler mot Parkinsons sykdom kan dette føre til bivirkninger.

Spør lege eller apotek dersom du har noen spørsmål om bruken av dette legemidlet.

4. Mulige bivirkninger

Som alle legemidler kan dette legemidlet forårsake bivirkninger, men ikke alle får det. Mange av bivirkningene kan dempes ved å justere dosen.

Dersom du under behandling med Corbilta opplever følgende symptomer, **må du kontakte lege umiddelbart:**

- Musklene blir veldig stive eller rykker kraftig, eller du får skjelvinger, blir opphisset, forvirret, får feber, høy puls eller store blodtrykkssvingninger. Dette kan være symptomer på malignt nevroleptikasyndrom (NMS, en sjelden, alvorlig reaksjon på legemidler som brukes til

behandling av lidelser i sentralnervesystemet) eller rabdomyolyse (en sjelden, alvorlig muskelsykdom).

- Allergisk reaksjon, tegn kan være elveblest (neslefeber), kløe, utslett, hevelse i ansikt, lepper, tunge eller svelg. Dette kan medføre puste- eller svelgeproblemer.

Svært vanlige (kan forekomme hos flere enn 1 av 10 personer):

- ukontrollerte bevegelser (dyskinesier)
- kvalme
- ufarlig rødbrun misfarging av urinen
- muskelsmerte
- diaré.

Vanlige (kan forekomme hos opptil 1 av 10 personer):

- ørhet eller besvimelse på grunn av lavt blodtrykk, høyt blodtrykk
- forverring av parkinsonsymptomer, svimmelhet, søvnighet
- oppkast, magesmerter og ubehag, halsbrann, munntørrehet, forstoppelse
- søvnproblemer, hallusinasjoner, forvirring, unormale drømmer (inkludert mareritt), tretthet
- mentale forandringer, inkludert problemer med hukommelse, angst og depresjon (kan inkludere selvmordstanker)
- hjerte- eller karsykdommer (f.eks. brystmerter), uregelmessig puls eller hjerterytme
- oftere episoder hvor man faller
- kortpustethet
- økt svetting, utslett
- muskelkramper, hevelse i bena
- sløret syn
- anemi
- redusert appetitt, redusert vekt
- hodepine, leddsmerter
- urinveisinfeksjon.

Mindre vanlige (kan forekomme hos opptil 1 av 100 personer):

- hjerteinfarkt
- blødninger i mage/tarm
- endringer i antall blodceller (kan føre til blødninger og unormale leverfunksjonstester)
- kramper
- følelse av uro
- psykotiske symptomer
- kolitt (betennelse i tykktarmen)
- misfarging av annet enn urin (f.eks. hud, negler, hår, svette)
- problemer med å svelge
- problemer med å late vannet.

Ikke kjent (frekvens kan ikke anslås ut ifra tilgjengelige data):

Sterk trang til å ta høye doser av Corbilta over det som kreves for å kontrollere motoriske symptomer, kjent som dopaminergt dysreguleringsyndrom. Noen pasienter opplever alvorlige unormale ufrivillige bevegelser (dyskinesier), humørsvingninger eller andre bivirkninger etter å ha tatt høye doser av Corbilta.

Følgende bivirkninger er også rapportert:

- leverbetennelse (hepatitt)
- kløe.

Du kan oppleve følgende bivirkninger:

- Manglende evne til å motstå fristelsen til å utføre en handling som kan være skadelig, som kan omfatte:
 - sterk trang til overdreven spilling/gambling til tross for alvorlige eller personlige familiære konsekvenser

- forandret eller økt seksuell interesse og oppførsel av signifikant bekymring for deg eller andre, for eksempel, en økt seksuell lyst
- ukontrollert overdreven shopping eller forbruk
- overspising (spise store mengder mat på kort tid) eller tvangsspising (spise mer mat enn normalt og mer enn nødvendig for å dempe sulten din).

Kontakt lege dersom du opplever noe av adferden ovenfor; de vil diskutere måter å håndtere eller redusere symptomene.

Melding av bivirkninger

Kontakt lege eller apotek dersom du opplever bivirkninger. Dette gjelder også bivirkninger som ikke er nevnt i pakningsvedlegget. Du kan også melde fra om bivirkninger direkte via [det nasjonale meldesystemet](#) som beskrevet i [Appendix V](#). Ved å melde fra om bivirkninger bidrar du med informasjon om sikkerheten ved bruk av dette legemidlet.

5. Hvordan du oppbevarer Corbilta

Oppbevares utilgjengelig for barn.

Bruk ikke dette legemidlet etter utløpsdatoen som er angitt på etiketten og esken. Utløpsdatoen er den siste dagen i den angitte måneden.

Dette legemidlet krever ingen spesielle oppbevaringsbetingelser.

Legemidler skal ikke kastes i avløpsvann eller sammen med husholdningsavfall. Spør på apoteket hvordan du skal kaste legemidler som du ikke lenger bruker. Disse tiltakene bidrar til å beskytte miljøet.

6. Innholdet i pakningen og ytterligere informasjon

Sammensetning av Corbilta

- Virkestoffer i Corbilta er levodopa, karbidopa og entakapon.
- Hver Corbilta 150 mg/37,5 mg/200 mg tablett inneholder 150 mg levodopa, 37,5 mg karbidopa og 200 mg entakapon.
- Andre innholdsstoffer i tablettkjernen er krysskarmellosenatrium, magnesiumstearat, maisstivelse, mannitol (E 421), povidon (E 1201).
- Innholdsstoffer i filmdrasjeringen er glyserol (85 %) (E 422), hypromellose, magnesiumstearat, polysorbat 80, rødt jernoksid (E 172), sukrose, titandioksid (E 171), gult jernoksid (E 172).

Hvordan Corbilta ser ut og innholdet i pakningen

Corbilta 150 mg /37,5 mg/200 mg: brunrøde eller grårøde, avlange, ellipseformede filmdrasjerte tabletter uten delestrek merket med «LCE 150» på den ene siden.

Corbilta 150 mg/37,5 mg/200 mg finnes i seks forskjellige pakningsstørrelser (10, 30, 100, 130, 175 og 250 tabletter). Ikke alle pakningsstørrelser vil nødvendigvis bli markedsført.

Innehaver av markedsføringstillatelsen

Orion Corporation
Orionintie 1
FI-02200 Espoo
Finland

Tilvirker

Orion Corporation Orion Pharma
Joensuunkatu 7
FI-24100 Salo
Finland

Ta kontakt med den lokale representanten for innehaveren av markedsføringstillatelsen for ytterligere informasjon om dette legemidlet.

België/Belgique/Belgien

Sandoz n.v./s.a.
Tél/Tel: +32 2 722 97 97

България

ТП САНДОЗ
Тел.: + 359 2 970 47 47

Česká republika

Sandoz s.r.o.
Tel: +420 225 775 111

Danmark

Orion Corporation
Tlf: +358 10 4261

Deutschland

Orion Corporation
Tel: +358 10 4261

Eesti

Orion Corporation
Tel: +358 10 4261

Ελλάδα

Novartis (Hellas) S.A.C.I.
Τηλ: +30 210 2811712

España

Orion Corporation
Tel: +358 10 4261

France

Orion Corporation
Tél: +358 10 4261

Hrvatska

Sandoz d.o.o.
Tel. +385 1 2353 111

Ireland

Orion Corporation
Tel: +358 10 4261

Ísland

Orion Corporation
Sími: +358 10 4261

Italia

Sandoz S.p.A.
Tel: +39 02 96 54 3494

Lietuva

Orion Corporation
Tel. +358 10 4261

Luxembourg/Luxemburg

Sandoz n.v./s.a.
Tél/Tel: +32 2 722 97 97

Magyarország

Sandoz Hungária Kft.
Tel.: +36 1 430 2890

Malta

Orion Corporation
Tel: +358 10 4261

Nederland

Sandoz B.V.
Tel: +31 (0)36 5241600

Norge

Orion Corporation
Tlf: +358 10 4261

Österreich

Sandoz GmbH
Tel: +43 5338 200 0

Polska

Orion Corporation
Tel.: +358 10 4261

Portugal

Sandoz Farmacêutica Lda.
Tel: +351 21 924 19 19

România

S.C Sandoz S.R.L.
+40 21 407 51 60

Slovenija

Lek Pharmaceuticals d.d.
Tel: +386 1 580 21 11

Slovenská republika

Sandoz d.d. organizačná zložka
Tel: +421 2 48 200 600

Suomi/Finland

Orion Corporation
Puh./Tel: +358 10 4261

Κύπρος
Sandoz GmbH
Τηλ: +43 5338 200 0

Sverige
Orion Corporation
Tel: +358 10 4261

Latvija
Orion Corporation
Tel: +358 10 4261

United Kingdom (Northern Ireland)
Orion Corporation
Tel: +358 10 4261

Dette pakningsvedlegget ble sist oppdatert

Andre informasjonskilder

Detaljert informasjon om dette legemidlet er tilgjengelig på nettstedet til Det europeiske legemiddelkontoret (the European Medicines Agency, EMA) <http://www.ema.europa.eu>

Pakningsvedlegg: Informasjon til brukeren

Corbilta 175 mg/43,75 mg/200 mg filmdrasjerte tablett levodopa/karbidopa/entakapon

Les nøye gjennom dette pakningsvedlegget før du begynner å bruke dette legemidlet. Det inneholder informasjon som er viktig for deg.

- Ta vare på dette pakningsvedlegget. Du kan få behov for å lese det igjen.
- Spør lege eller apotek hvis du har flere spørsmål eller trenger mer informasjon.
- Dette legemidlet er skrevet ut kun til deg. Ikke gi det videre til andre. Det kan skade dem, selv om de har symptomer på sykdom som ligner dine.
- Kontakt lege eller apotek dersom du opplever bivirkninger, inkludert mulige bivirkninger som ikke er nevnt i dette pakningsvedlegget. Se avsnitt 4.

I dette pakningsvedlegget finner du informasjon om:

1. Hva Corbilta er og hva det brukes mot
2. Hva du må vite før du bruker Corbilta
3. Hvordan du bruker Corbilta
4. Mulige bivirkninger
5. Hvordan du oppbevarer Corbilta
6. Innholdet i pakningen og ytterligere informasjon

1. Hva Corbilta er og hva det brukes mot

Corbilta inneholder tre virkestoffer (levodopa, karbidopa og entakapon) i en filmdrasjert tablett. Corbilta brukes til behandling av Parkinsons sykdom.

Parkinsons sykdom skyldes lavt nivå av et stoff i hjernen som kalles dopamin. Levodopa øker mengden dopamin og dermed reduseres symptomene ved Parkinsons sykdom. Karbidopa og entakapon forbedrer virkningen levodopa har på Parkinsons sykdom.

2. Hva du må vite før du bruker Corbilta

Bruk ikke Corbilta:

- dersom du er allergisk overfor levodopa, karbidopa eller entakapon eller noen av de andre innholdsstoffene i dette legemidlet (listet opp i avsnitt 6)
- dersom du har trangvinklet glaukom (en øyesykdom)
- dersom du har en svulst i binyrene
- dersom du tar visse legemidler for behandling av depresjon (kombinasjoner av selektive MAO-A- og MAO-B-hemmere, eller ikke-selektive MAO-hemmere)
- dersom du noen gang har hatt malignt nevroleptikasyndrom (NMS – dette er en sjelden reaksjon på legemidler som brukes til behandling av alvorlige mentale lidelser)
- dersom du noen gang har hatt rabdomyolyse (en sjelden muskellidelse).
- dersom du har en alvorlig leversykdom.

Advarsler og forsiktighetsregler

Snakk med lege eller apotek før du bruker Corbilta dersom du har eller har hatt:

- hjerteinfarkt eller annen sykdom som gjelder hjerte, inkludert uregelmessig hjerterytme, eller sykdommer i blodårene
- astma eller andre lungesykdommer
- leverproblemer, fordi det kan være nødvendig å justere dosen din
- nyre- eller hormonrelaterte sykdommer
- magesår eller magekramper

- dersom du opplever vedvarende diaré. Snakk med lege siden det kan være tegn på betennelse i tarmen.
- noen form for alvorlig mental lidelse, slik som psykose
- kronisk åpenvinklet glaukom, fordi det kan være behov for å justere dosen din og det kan være behov for å måle trykket i øynene dine.

Snakk med lege dersom du bruker:

- antipsykotika (legemidler til behandling av psykose)
- et legemiddel som kan forårsake lavt blodtrykk når du reiser deg opp fra stolen eller sengen. Du må være oppmerksom på at Corbilta kan forverre slike virkninger.

Snakk med lege dersom du ved behandling med Corbilta:

- merker at musklene blir veldig stive eller rykker kraftig, eller du får kramper, blir opphisset, forvirret, får feber, høy puls eller store svingninger i blodtrykket. Hvis noe av dette oppstår, **må du kontakte lege øyeblikkelig.**
- føler deg deprimert, har selvmordstanker eller legger merke til andre unormale forandringer i adferden din.
- plutselig faller i søvn, eller hvis du føler deg svært søvning. Hvis dette skjer bør du ikke kjøre eller bruke verktøy eller maskiner (se også avsnittet «Kjøring og bruk av maskiner»).
- får ukontrollerte bevegelser eller disse blir verre etter at du begynte å bruke Corbilta. Hvis dette skjer, kan legen endre doseringen av legemidlene du tar for behandling av Parkinsons sykdom, hvis det er behov for det.
- får diaré. Overvåkning av din vekt anbefales for å unngå eventuelt stort vekttap.
- får anoreksi som forverres raskt, asteni (svakhet, utmattelse) og vekttap i løpet av en kort tidsperiode. Dersom dette inntreffer bør en generell medisinsk undersøkelse vurderes.
- føler for å slutte med Corbilta, se avsnittet «Dersom du avbryter behandling med Corbilta».

Snakk med lege dersom du eller familien/omsorgspersonen din merker at du utvikler avhengighetslignende symptomer som fører til en sterk trang til å ta høye doser av Corbilta og andre legemidler som brukes til å behandle Parkinsons sykdom.

Kontakt lege dersom du eller familien din/omsorgsyter merker at du utvikler lyst eller begjær for en oppførsel som er uvanlig for deg eller at du ikke kan motstå impulsivitet, driv eller fristelse til å utføre visse aktiviteter som kan skade deg selv eller andre. Denne adferden kalles impulskontrollforstyrrelser og kan inkludere spilleavhengighet, overdreven spising eller forbruk, en unormalt høy seksualdrift eller en opptatthet med en økning i seksuelle tanker eller følelser. Legen kan ha behov for å vurdere behandlingen din.

Legen kan finne det nødvendig å ta regelmessige laboratorieprøver ved behandling med Corbilta.

Dersom du skal gjennomgå et kirurgisk inngrep, må du informere legen om at du bruker Corbilta.

Corbilta anbefales ikke i behandling av såkalte ekstrapyramidale symptomer (f.eks. ufrivillige bevegelser, skjelvninger, muskelstivhet og muskelsammentrekninger) forårsaket av andre legemidler.

Barn og ungdom

Erfaring med Corbilta hos pasienter yngre enn 18 år er begrenset. Det anbefales derfor ikke å bruke Corbilta til barn eller ungdom.

Andre legemidler og Corbilta

Snakk med lege eller apotek dersom du bruker, nylig har brukt eller planlegger å bruke andre legemidler.

Bruk ikke Corbilta dersom du bruker visse legemidler til behandling av depresjon (kombinasjoner av selektive MAO-A- og MAO-B-hemmere, eller ikke-selektive MAO-hemmere).

Corbilta kan forsterke virkningene og bivirkningene av visse legemidler. Dette omfatter:

- legemidler mot depresjon slik som moklobemid), amitriptylin, desipramin, maprotilin, venlafaksin og paroksetin
- rimiterol og isoprenalin, som brukes til behandling av sykdommer i luftveiene
- adrenalin, som brukes til behandling av alvorlige allergiske reaksjoner
- noradrenalin, dopamin og dobutamin, som brukes til behandling av hjertesykdommer og lavt blodtrykk
- alfametyldopa, som brukes til behandling av høyt blodtrykk
- apomorfin, som brukes til behandling av Parkinsons sykdom.

Effekten av Corbilta kan svekkes av visse legemidler. Disse er:

- dopaminantagonister som brukes til behandling av mentale lidelser, kvalme og oppkast
- fenytoin, som brukes til å forhindre kramper
- papaverin, som brukes som muskelavslappende.

Corbilta kan gjøre det vanskeligere for deg å fordøye jern. Ta derfor ikke Corbilta og jerntilskudd samtidig. Etter at du har tatt ett av preparatene skal du vente minst 2-3 timer før du tar det andre.

Inntak av Corbilta sammen med mat og drikke

Corbilta kan tas med eller uten mat. For noen pasienter kan Corbilta tas dårligere opp i tarmen dersom den tas med eller kort tid etter proteinrik mat (slik som kjøtt, fisk, melkeprodukter, frø og nøtter). Snakk med lege hvis du tror dette gjelder deg.

Graviditet, amming og fertilitet

Snakk med lege eller apotek før du tar dette legemidlet dersom du er gravid eller ammer, tror at du kan være gravid eller planlegger å bli gravid.

Du bør ikke amme når du får behandling med Corbilta.

Kjøring og bruk av maskiner

Corbilta kan senke blodtrykket ditt, og du kan da føle deg ør eller svimmel. Du må derfor være spesielt forsiktig når du kjører eller bruker verktøy eller maskiner.

Dersom du føler deg veldig søvnig, eller dersom du oppdager at du plutselig faller i søvn, skal du vente til du føler deg helt våken før du kjører eller gjør noe annet som krever at du er våken. Hvis ikke kan du utsette deg selv eller andre for risiko for alvorlig skade eller død.

Corbilta inneholder sukrose

Corbilta inneholder sukrose (1.89 mg/tablett). Dersom legen din har fortalt deg at du har en intoleranse overfor noen sukkertyper, bør du kontakte legen din før du tar dette legemidlet.

Dette legemidlet inneholder mindre enn 1 mmol natrium (23 mg) per anbefalte maksimale daglige dose, og er så godt som «natriumfritt».

3. Hvordan du bruker Corbilta

Bruk alltid dette legemidlet nøyaktig slik legen eller apoteket har fortalt deg. Kontakt lege eller apotek hvis du er usikker.

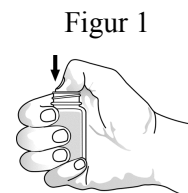
Voksne og eldre:

- Legen vil informere deg nøyaktig om hvor mange Corbilta-tabletter du skal ta hver dag.

- Tablettene skal ikke deles eller knuses i mindre deler.
- Du skal bare ta én tablett per gang.
- Avhengig av hvordan behandlingen virker på deg, kan legen foreslå en høyere eller lavere dose.
- Dersom du bruker Corbilta 175 mg/43.75 mg/200 mg tabletter, skal du ikke ta mer enn 8 tabletter per dag.

Hvis du mener at virkningen av Corbilta er for kraftig eller for svak, eller du opplever mulige bivirkninger, bør du snakke med legen eller apoteket om dette.

For å åpne flasken for første gang: åpne lokket, press deretter med tommelen på forseglingen til den brytes.
Se Figur 1.



Dersom du tar for mye av Corbilta

Dersom du ved uhell har tatt flere Corbilta-tabletter enn du burde, kontakt umiddelbart lege eller apotek. I tilfelle av en overdose kan du føle deg forvirret og opphisset, hjertet kan slå saktere eller fortære enn normalt, eller fargen på hud, tunge, øyne eller urin kan endre seg.

Dersom du har glemt å ta Corbilta

Du skal ikke ta dobbel dose som erstatning for en glemt tablett.

Dersom det er mer enn 1 time til den neste dosen:

Ta én tablett så snart du husker det og den neste til vanlig tid.

Dersom det er mindre enn 1 time til den neste dosen:

Ta én tablett så snart du husker det, vent 1 time, og så ta en ny tablett. Etter dette kan du fortsette som vanlig.

Det må alltid være minst én time mellom hver Corbilta-tablett for å unngå mulige bivirkninger.

Dersom du avbryter behandling med Corbilta

Slutt ikke å ta Corbilta uten at legen har gitt deg beskjed om dette. I slike tilfeller kan det være nødvendig for legen å justere dosen av de andre legemidlene mot Parkinsons sykdom, spesielt levodopa, for å kontrollere symptomene dine godt nok. Dersom du plutselig slutter å bruke Corbilta og andre legemidler mot Parkinsons sykdom kan dette føre til bivirkninger.

Spør lege eller apotek dersom du har noen spørsmål om bruken av dette legemidlet.

4. Mulige bivirkninger

Som alle legemidler kan dette legemidlet forårsake bivirkninger, men ikke alle får det. Mange av bivirkningene kan dempes ved å justere dosen.

Dersom du under behandling med Corbilta opplever følgende symptomer, **må du kontakte lege umiddelbart:**

- Muskene blir veldig stive eller rykker kraftig, eller du får skjelvninger, blir opphisset, forvirret, får feber, høy puls eller store blodtrykkssvingninger. Dette kan være symptomer på malignt nevroleptikasyndrom (NMS, en sjelden, alvorlig reaksjon på legemidler som brukes til behandling av lidelser i sentralnervesystemet) eller rbdomyolyse (en sjelden, alvorlig muskelsykdom).

- Allergisk reaksjon, tegn kan være elveblest (neslefeber), kløe, utslett, hevelse i ansikt, lepper, tunge eller svelg. Dette kan medføre puste- eller svelgeproblemer.

Svært vanlige (kan forekomme hos flere enn 1 av 10 personer):

- ukontrollerte bevegelser (dyskinesier)
- kvalme
- ufarlig rødbrun misfarging av urinen
- muskelsmerte
- diaré.

Vanlige (kan forekomme hos opptil 1 av 10 personer):

- ørhet eller besvimelse på grunn av lavt blodtrykk, høyt blodtrykk
- forverring av parkinsonsymptomer, svimmelhet, søvnighet
- oppkast, magesmerter og ubehag, halsbrann, munntørrehet, forstoppelse
- søvnproblemer, hallusinasjoner, forvirring, unormale drømmer (inkludert mareritt), tretthet
- mentale forandringer, inkludert problemer med hukommelse, angst og depresjon (kan inkludere selvmordstanker)
- hjerte- eller karsykdommer (f.eks. brystsmerte), uregelmessig puls eller hjerterytme
- oftere episoder hvor man faller
- kortpustethet
- økt svetting, utslett
- muskelkramper, hevelse i bena
- sløret syn
- anemi
- redusert appetitt, redusert vekt
- hodepine, leddsmerter
- urinveisinfeksjon.

Mindre vanlige (kan forekomme hos opptil 1 av 100 personer):

- hjerteinfarkt
- blødninger i mage/tarm
- endringer i antall blodceller (kan føre til blødninger og unormale leverfunksjonstester)
- kramper
- følelse av uro
- psykotiske symptomer
- kolitt (betennelse i tykktarmen)
- misfarging av annet enn urin (f.eks. hud, negler, hår, svette)
- problemer med å svelge
- problemer med å late vannet.

Ikke kjent (frekvens kan ikke anslås ut ifra tilgjengelige data):

Sterk trang til å ta høye doser av Corbilta over det som kreves for å kontrollere motoriske symptomer, kjent som dopaminergt dysreguleringsyndrom. Noen pasienter opplever alvorlige unormale ufrivillige bevegelser (dyskinesier), humørsvingninger eller andre bivirkninger etter å ha tatt høye doser av Corbilta.

Følgende bivirkninger er også rapportert:

- leverbetennelse (hepatitt)
- kløe.

Du kan oppleve følgende bivirkninger:

- Manglende evne til å motstå fristelsen til å utføre en handling som kan være skadelig, som kan omfatte:
 - sterk trang til overdreven spilling/gambling til tross for alvorlige eller personlige familiære konsekvenser
 - forandret eller økt seksuell interesse og oppførsel av signifikant bekymring for deg eller andre, for eksempel, en økt seksuell lyst

- ukontrollert overdreven shopping eller forbruk
- overspising (spise store mengder mat på kort tid) eller tvangsspising (spise mer mat enn normalt og mer enn nødvendig for å dempe sulten din).

Kontakt lege dersom du opplever noe av adferden ovenfor; de vil diskutere måter å håndtere eller redusere symptomene.

Melding av bivirkninger

Kontakt lege eller apotek dersom du opplever bivirkninger. Dette gjelder også bivirkninger som ikke er nevnt i pakningsvedlegget. Du kan også melde fra om bivirkninger direkte via [det nasjonale meldesystemet som beskrevet i Appendix V](#). Ved å melde fra om bivirkninger bidrar du med informasjon om sikkerheten ved bruk av dette legemidlet.

5. Hvordan du oppbevarer Corbilta

Oppbevares utilgjengelig for barn.

Bruk ikke dette legemidlet etter utløpsdatoen som er angitt på etiketten og esken. Utløpsdatoen er den siste dagen i den angitte måneden.

Dette legemidlet krever ingen spesielle oppbevaringsbetingelser.

Legemidler skal ikke kastes i avløpsvann eller sammen med husholdningsavfall. Spør på apoteket hvordan du skal kaste legemidler som du ikke lenger bruker. Disse tiltakene bidrar til å beskytte miljøet.

6. Innholdet i pakningen og ytterligere informasjon

Sammensetning av Corbilta

- Virkestoffer i Corbilta er levodopa, karbidopa og entakapon.
- Hver Corbilta 175 mg/43,75 mg/200 mg tablett inneholder 175 mg levodopa, 43,75 mg karbidopa og 200 mg entakapon.
- Andre innholdsstoffer i tablettkjernen er krysskarmellosenatrium, magnesiumstearat, maisstivelse, mannitol (E 421), povidon (E 1201).
- Innholdsstoffer i filmdrasjeringen er glyserol (85 %) (E 422), hypromellose, magnesiumstearat, polysorbat 80, rødt jernoksid (E 172), sukrose, titandioksid (E 171).

Hvordan Corbilta ser ut og innholdet i pakningen

Corbilta 175 mg/43,75 mg/200 mg: lyst brunrøde, ovale filmdrasjerte tabletter uten delestrek merket «LCE 175» på den ene siden.

Corbilta 175 mg/43,75 mg/200 mg finnes i fem forskjellige pakningsstørrelser (10, 30, 100, 130 og 175 tabletter). Ikke alle pakningsstørrelser vil nødvendigvis bli markedsført.

Innehaver av markedsføringstillatelsen

Orion Corporation
Orionintie 1
FI-02200 Espoo
Finland

Tilvirker

Orion Corporation Orion Pharma
Joensuunkatu 7

FI-24100 Salo
Finland

Ta kontakt med den lokale representanten for innehaveren av markedsføringstillatelsen for ytterligere informasjon om dette legemidlet.

België/Belgique/Belgien

Sandoz n.v./s.a.
Tél/Tel: +32 2 722 97 97

България

ТП Сандоз
Тел.: + 359 2 970 47 47

Česká republika

Sandoz s.r.o.
Tel: +420 225 775 111

Danmark

Orion Corporation
Tlf: +358 10 4261

Deutschland

Orion Corporation
Tel: +358 10 4261

Eesti

Orion Corporation
Tel: +358 10 4261

Ελλάδα

Novartis (Hellas) S.A.C.I.
Τηλ: +30 210 2811712

España

Orion Corporation
Tel: +358 10 4261

France

Orion Corporation
Tél: +358 10 4261

Hrvatska

Sandoz d.o.o.
Tel. +385 1 2353 111

Ireland

Orion Corporation
Tel: +358 10 4261

Ísland

Orion Corporation
Sími: +358 10 4261

Italia

Sandoz S.p.A.
Tel: +39 02 96 54 3494

Lietuva

Orion Corporation
Tel. +358 10 4261

Luxembourg/Luxemburg

Sandoz n.v./s.a.
Tél/Tel: +32 2 722 97 97

Magyarország

Sandoz Hungária Kft.
Tel.: +36 1 430 2890

Malta

Orion Corporation
Tel: +358 10 4261

Nederland

Sandoz B.V.
Tel: +31 (0)36 5241600

Norge

Orion Corporation
Tlf: +358 10 4261

Österreich

Sandoz GmbH
Tel: +43 5338 200 0

Polska

Orion Corporation
Tel.: +358 10 4261

Portugal

Sandoz Farmacêutica Lda.
Tel: +351 21 924 19 19

România

S.C Sandoz S.R.L.
+40 21 407 51 60

Slovenija

Lek Pharmaceuticals d.d.
Tel: +386 1 580 21 11

Slovenská republika

Sandoz d.d. organizačná zložka
Tel: +421 2 48 200 600

Suomi/Finland

Orion Corporation
Puh./Tel: +358 10 4261

Κύπρος
Sandoz GmbH
Τηλ: +43 5338 200 0

Sverige
Orion Corporation
Tel: +358 10 4261

Latvija
Orion Corporation
Tel: +358 10 4261

United Kingdom (Northern Ireland)
Orion Corporation
Tel: +358 10 4261

Dette pakningsvedlegget ble sist oppdatert

Andre informasjonskilder

Detaljert informasjon om dette legemidlet er tilgjengelig på nettstedet til Det europeiske legemiddelkontoret (the European Medicines Agency, EMA) <http://www.ema.europa.eu>

Pakningsvedlegg: Informasjon til brukeren

Corbilta 200 mg/50 mg/200 mg filmdrasjerte tabletter levodopa/karbidopa/entakapon

Les nøye gjennom dette pakningsvedlegget før du begynner å bruke dette legemidlet. Det inneholder informasjon som er viktig for deg.

- Ta vare på dette pakningsvedlegget. Du kan få behov for å lese det igjen.
- Spør lege eller apotek hvis du har flere spørsmål eller trenger mer informasjon.
- Dette legemidlet er skrevet ut kun til deg. Ikke gi det videre til andre. Det kan skade dem, selv om de har symptomer på sykdom som ligner dine.
- Kontakt lege eller apotek dersom du opplever bivirkninger, inkludert mulige bivirkninger som ikke er nevnt i dette pakningsvedlegget. Se avsnitt 4.

I dette pakningsvedlegget finner du informasjon om:

1. Hva Corbilta er og hva det brukes mot
2. Hva du må vite før du bruker Corbilta
3. Hvordan du bruker Corbilta
4. Mulige bivirkninger
5. Hvordan du oppbevarer Corbilta
6. Innholdet i pakningen og ytterligere informasjon

1. Hva Corbilta er og hva det brukes mot

Corbilta inneholder tre virkestoffer (levodopa, karbidopa og entakapon) i en filmdrasjert tablett. Corbilta brukes til behandling av Parkinsons sykdom.

Parkinsons sykdom skyldes lavt nivå av et stoff i hjernen som kalles dopamin. Levodopa øker mengden dopamin og dermed reduseres symptomene ved Parkinsons sykdom. Karbidopa og entakapon forbedrer virkningen levodopa har på Parkinsons sykdom.

2. Hva du må vite før du bruker Corbilta

Bruk ikke Corbilta:

- dersom du er allergisk overfor levodopa, karbidopa eller entakapon eller noen av de andre innholdsstoffene i dette legemidlet (listet opp i avsnitt 6)
- dersom du har trangvinklet glaukom (en øyesykdom)
- dersom du har en svulst i binyrene
- dersom du tar visse legemidler for behandling av depresjon (kombinasjoner av selektive MAO-A- og MAO-B-hemmere, eller ikke-selektive MAO-hemmere)
- dersom du noen gang har hatt malignt nevroleptikasyndrom (NMS – dette er en sjelden reaksjon på legemidler som brukes til behandling av alvorlige mentale lidelser)
- dersom du noen gang har hatt rabdomyolyse (en sjelden muskellidelse)
- dersom du har en alvorlig leversykdom.

Advarsler og forsiktighetsregler

Snakk med lege eller apotek før du bruker Corbilta dersom du har eller har hatt:

- hjerteinfarkt eller annen sykdom som gjelder hjerte, inkludert uregelmessig hjerterytme, eller sykdommer i blodårene
- astma eller andre lungesykdommer
- leverproblemer, fordi det kan være nødvendig å justere dosen din
- nyre- eller hormonrelaterte sykdommer
- magesår eller magekramper

- dersom du opplever vedvarende diaré. Snakk med lege siden det kan være tegn på betennelse i tarmen.
- noen form for alvorlig mental lidelse, slik som psykose
- kronisk åpenvinklet glaukom, fordi det kan være behov for å justere dosen din og det kan være behov for å måle trykket i øynene dine.

Snakk med lege dersom du bruker:

- antipsykotika (legemidler til behandling av psykose)
- et legemiddel som kan forårsake lavt blodtrykk når du reiser deg opp fra stolen eller sengen. Du må være oppmerksom på at Corbilta kan forverre slike virkninger.

Snakk med lege dersom du ved behandling med Corbilta:

- merker at musklene blir veldig stive eller rykker kraftig, eller du får kramper, blir opphisset, forvirret, får feber, høy puls eller store svingninger i blodtrykket. Hvis noe av dette oppstår, **må du kontakte lege øyeblikkelig**.
- føler deg deprimert, har selvmordstanker eller legger merke til andre unormale forandringer i adferden din.
- plutselig faller i søvn, eller hvis du føler deg svært søvning. Hvis dette skjer bør du ikke kjøre eller bruke verktøy eller maskiner (se også avsnittet «Kjøring og bruk av maskiner»).
- får ukontrollerte bevegelser eller disse blir verre etter at du begynte å bruke Corbilta. Hvis dette skjer, kan legen endre doseringen av legemidlene du tar for behandling av Parkinsons sykdom, hvis det er behov for det.
- får diaré. Overvåkning av din vekt anbefales for å unngå eventuelt stort vekttap.
- får anoreksi som forverres raskt, asteni (svakhet, utmattelse) og vekttap i løpet av en kort tidsperiode. Dersom dette inntreffer bør en generell medisinsk undersøkelse vurderes.
- føler for å slutte med Corbilta, se avsnittet «Dersom du avbryter behandling med Corbilta».

Snakk med lege dersom du eller familien/omsorgspersonen din merker at du utvikler avhengighetslignende symptomer som fører til en sterk trang til å ta høye doser av Corbilta og andre legemidler som brukes til å behandle Parkinsons sykdom.

Kontakt lege dersom du eller familien din/omsorgsyter merker at du utvikler lyst eller begjær for en oppførsel som er uvanlig for deg eller at du ikke kan motstå impulsivitet, driv eller fristelse til å utføre visse aktiviteter som kan skade deg selv eller andre. Denne adferden kalles impulskontrollforstyrrelser og kan inkludere spilleavhengighet, overdreven spising eller forbruk, en unormalt høy seksualdrift eller en opptatthet med en økning i seksuelle tanker eller følelser. Legen kan ha behov for å vurdere behandlingen din.

Legen kan finne det nødvendig å ta regelmessige laboratorieprøver ved behandling med Corbilta.

Dersom du skal gjennomgå et kirurgisk inngrep, må du informere legen om at du bruker Corbilta.

Corbilta anbefales ikke i behandling av såkalte ekstrapyramidale symptomer (f.eks. ufrivillige bevegelser, skjelvninger, muskelstivhet og muskelsammentrekninger) forårsaket av andre legemidler.

Barn og ungdom

Erfaring med Corbilta hos pasienter yngre enn 18 år er begrenset. Det anbefales derfor ikke å bruke Corbilta til barn eller ungdom.

Andre legemidler og Corbilta

Snakk med lege eller apotek dersom du bruker, nylig har brukt eller planlegger å bruke andre legemidler.

Bruk ikke Corbilta dersom du bruker visse legemidler til behandling av depresjon (kombinasjoner av selektive MAO-A- og MAO-B-hemmere, eller ikke-selektive MAO-hemmere).

Corbilta kan forsterke virkningene og bivirkningene av visse legemidler. Dette omfatter:

- legemidler mot depresjon slik som moklobemid, amitryptilin, desipramin, maprotilin, venlafaksin og paroksetin
- rimiterol og isoprenalin, som brukes til behandling av sykdommer i luftveiene
- adrenalin, som brukes til behandling av alvorlige allergiske reaksjoner
- noradrenalin, dopamin og dobutamin, som brukes til behandling av hjertesykdommer og lavt blodtrykk
- alfametyldopa, som brukes til behandling av høyt blodtrykk
- apomorfin, som brukes til behandling av Parkinsons sykdom.

Effekten av Corbilta kan svekkes av visse legemidler. Disse er:

- dopaminantagonister som brukes til behandling av mentale lidelser, kvalme og oppkast
- fenytoin, som brukes til å forhindre kramper
- papaverin, som brukes som muskelavslappende

Corbilta kan gjøre det vanskeligere for deg å fordøye jern. Ta derfor ikke Corbilta og jerntilskudd samtidig. Etter at du har tatt ett av preparatene skal du vente minst 2-3 timer før du tar det andre.

Inntak av Corbilta sammen med mat og drikke

Corbilta kan tas med eller uten mat. For noen pasienter kan Corbilta tas dårligere opp i tarmen dersom den tas med eller kort tid etter proteinrik mat (slik som kjøtt, fisk, melkeprodukter, frø og nøtter). Snakk med lege hvis du tror dette gjelder deg.

Graviditet, amming og fertilitet

Snakk med lege eller apotek før du tar dette legemidlet dersom du er gravid eller ammer, tror at du kan være gravid eller planlegger å bli gravid.

Du bør ikke amme når du får behandling med Corbilta.

Kjøring og bruk av maskiner

Corbilta kan senke blodtrykket ditt, og du kan da føle deg ør eller svimmel. Du må derfor være spesielt forsiktig når du kjører eller bruker verktøy eller maskiner.

Dersom du føler deg veldig søvnig, eller dersom du oppdager at du plutselig faller i søvn, skal du vente til du føler deg helt våken før du kjører eller gjør noe annet som krever at du er våken. Hvis ikke kan du utsette deg selv eller andre for risiko for alvorlig skade eller død.

Corbilta inneholder sukrose

Corbilta inneholder sukrose (2,3 mg/tablett). Dersom legen din har fortalt deg at du har en intoleranse overfor noen sukkertyper, bør du kontakte legen din før du tar dette legemidlet.

Dette legemidlet inneholder mindre enn 1 mmol natrium (23 mg) per anbefalte maksimale daglige dose, og er så godt som «natriumfritt».

3. Hvordan du bruker Corbilta

Bruk alltid dette legemidlet nøyaktig slik legen eller apoteket har fortalt deg. Kontakt lege eller apotek hvis du er usikker.

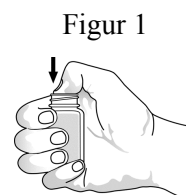
Voksne og eldre:

- Legen vil informere deg nøyaktig om hvor mange Corbilta-tabletter du skal ta hver dag.

- Tablettene skal ikke deles eller knuses i mindre deler.
- Du skal bare ta én tablett per gang.
- Avhengig av hvordan behandlingen virker på deg, kan legen foreslå en høyere eller lavere dose.
- Dersom du bruker Corbilta 200 mg/50 mg/200 mg tabletter, skal du ikke ta mer enn 7 tabletter per dag.

Hvis du mener at virkningen av Corbilta er for kraftig eller for svak, eller du opplever mulige bivirkninger, bør du snakke med legen eller apoteket om dette.

For å åpne flasken for første gang: åpne lokket, press deretter med tommelen på forseglingen til den brytes.
Se Figur 1.



Dersom du tar for mye av Corbilta

Dersom du ved uhell har tatt flere Corbilta-tabletter enn du burde, kontakt umiddelbart lege eller apotek. I tilfelle av en overdose kan du føle deg forvirret og opphisset, hjertet kan slå saktere eller forttere enn normalt, eller fargen på hud, tunge, øyne eller urin kan endre seg.

Dersom du har glemt å ta Corbilta

Du skal ikke ta dobbel dose som erstatning for en glemt tablett.

Dersom det er mer enn 1 time til den neste dosen:

Ta én tablett så snart du husker det og den neste til vanlig tid.

Dersom det er mindre enn 1 time til den neste dosen:

Ta én tablett så snart du husker det, vent 1 time, og så ta en ny tablett. Etter dette kan du fortsette som vanlig.

Det må alltid være minst én time mellom hver Corbilta-tablett for å unngå mulige bivirkninger.

Dersom du avbryter behandling med Corbilta

Slutt ikke å ta Corbilta uten at legen har gitt deg beskjed om dette. I slike tilfeller kan det være nødvendig for legen å justere dosen av de andre legemidlene mot Parkinsons sykdom, spesielt levodopa, for å kontrollere symptomene dine godt nok. Dersom du plutselig slutter å bruke Corbilta og andre legemidler mot Parkinsons sykdom kan dette føre til bivirkninger.

Spør lege eller apotek dersom du har noen spørsmål om bruken av dette legemidlet.

4. Mulige bivirkninger

Som alle legemidler kan dette legemidlet forårsake bivirkninger, men ikke alle får det. Mange av bivirkningene kan dempes ved å justere dosen.

Dersom du under behandling med Corbilta opplever følgende symptomer, **må du kontakte lege umiddelbart:**

- Muskene blir veldig stive eller rykker kraftig, eller du får skjelvninger, blir opphisset, forvirret, får feber, høy puls eller store blodtrykkssvingninger. Dette kan være symptomer på malignt nevroleptikasyndrom (NMS, en sjelden, alvorlig reaksjon på legemidler som brukes til behandling av lidelser i sentralnervesystemet) eller rabdomyolyse (en sjelden, alvorlig muskelsykdom).

- Allergisk reaksjon, tegn kan være elveblest (neslefeber), kløe, utslett, hevelse i ansikt, lepper, tunge eller svelg. Dette kan medføre puste- eller svelgeproblemer.

Svært vanlige (kan forekomme hos flere enn 1 av 10 personer):

- ukontrollerte bevegelser (dyskinesier)
- kvalme
- ufarlig rødbrun misfarging av urinen
- muskelsmerte
- diaré.

Vanlige (kan forekomme hos opptil 1 av 10 personer):

- ørhet eller besvimelse på grunn av lavt blodtrykk, høyt blodtrykk
- forverring av parkinsonsymptomer, svimmelhet, søvnighet
- oppkast, magesmerter og ubehag, halsbrann, munntørrehet, forstoppelse
- søvnproblemer, hallusinasjoner, forvirring, unormale drømmer (inkludert mareritt), tretthet
- mentale forandringer, inkludert problemer med hukommelse, angst og depresjon (kan inkludere selvmordstanker)
- hjerte- eller karsykdommer (f.eks. brystsmerte), uregelmessig puls eller hjerterytme
- oftere episoder hvor man faller
- kortpustethet
- økt svetting, utslett
- muskelkramper, hevelse i bena
- sløret syn
- anemi
- redusert appetitt, redusert vekt
- hodepine, leddsmerter
- urinveisinfeksjon.

Mindre vanlige (kan forekomme hos opptil 1 av 100 personer):

- hjerteinfarkt
- blødninger i mage/tarm
- endringer i antall blodceller (kan føre til blødninger og unormale leverfunksjonstester)
- kramper
- følelse av uro
- psykotiske symptomer
- kolitt (betennelse i tykktarmen)
- misfarging av annet enn urin (f.eks. hud, negler, hår, svette)
- problemer med å svelge
- problemer med å late vannet.

Ikke kjent (frekvens kan ikke anslås ut ifra tilgjengelige data):

Sterk trang til å ta høye doser av Corbilta over det som kreves for å kontrollere motoriske symptomer, kjent som dopaminergt dysreguleringsyndrom. Noen pasienter opplever alvorlige unormale ufrivillige bevegelser (dyskinesier), humørsvingninger eller andre bivirkninger etter å ha tatt høye doser av Corbilta.

Følgende bivirkninger er også rapportert:

- leverbetennelse (hepatitt)
- kløe.

Du kan oppleve følgende bivirkninger:

- Manglende evne til å motstå fristelsen til å utføre en handling som kan være skadelig, som kan omfatte:
 - sterk trang til overdreven spilling/gambling til tross for alvorlige eller personlige familiære konsekvenser
 - forandret eller økt seksuell interesse og oppførsel av signifikant bekymring for deg eller andre, for eksempel, en økt seksuell lyst

- ukontrollert overdreven shopping eller forbruk
- overspising (spise store mengder mat på kort tid) eller tvangsspising (spise mer mat enn normalt og mer enn nødvendig for å dempe sulten din).

Kontakt lege dersom du opplever noe av adferden ovenfor; de vil diskutere måter for å håndtere eller redusere symptomene.

Melding av bivirkninger

Kontakt lege eller apotek dersom du opplever bivirkninger. Dette gjelder også bivirkninger som ikke er nevnt i pakningsvedlegget. Du kan også melde fra om bivirkninger direkte via [det nasjonale meldesystemet som beskrevet i Appendix V](#). Ved å melde fra om bivirkninger bidrar du med informasjon om sikkerheten ved bruk av dette legemidlet.

5. Hvordan du oppbevarer Corbilta

Oppbevares utilgjengelig for barn.

Bruk ikke dette legemidlet etter utløpsdatoen som er angitt på etiketten og esken. Utløpsdatoen er den siste dagen i den angitte måneden.

Dette legemidlet krever ingen spesielle oppbevaringsbetingelser.

Legemidler skal ikke kastes i avløpsvann eller sammen med husholdningsavfall. Spør på apoteket hvordan du skal kaste legemidler som du ikke lenger bruker. Disse tiltakene bidrar til å beskytte miljøet.

6. Innholdet i pakningen og ytterligere informasjon

Sammensetning av Corbilta

- Virkestoffer i Corbilta er levodopa, karbidopa og entakapon.
- Hver Corbilta 200 mg/50 mg/200 mg tablett inneholder 200 mg levodopa, 50 mg karbidopa og 200 mg entakapon.
- Andre innholdsstoffer i tablettkjernen er krysskarmellosenatrium, magnesiumstearat, maisstivelse, mannitol (E 421), povidon (E 1201).
- Innholdsstoffer i filmdrasjeringen er glyserol (85 %) (E 422), hypromellose, magnesiumstearat, polysorbat 80, rødt jernoksid (E 172), sukrose og titandioksid (E 171).

Hvordan Corbilta ser ut og innholdet i pakningen

Corbilta 200 mg/50 mg/200 mg: mørkt brunrøde, ovale filmdrasjerte tablett uten delestrek merket med «LCE 200» på den ene siden.

Corbilta 200 mg/50 mg/200 mg finnes i fem forskjellige pakningsstørrelser (10, 30, 100, 130 eller 175 tablett). Ikke alle pakningsstørrelser vil nødvendigvis bli markedsført.

Innehaver av markedsføringstillatelsen

Orion Corporation
Orionintie 1
FI-02200 Espoo
Finland

Tilvirker

Orion Corporation Orion Pharma
Joensuunkatu 7

FI-24100 Salo
Finland

Ta kontakt med den lokale representanten for innehaveren av markedsføringstillatelsen for ytterligere informasjon om dette legemidlet.

België/Belgique/Belgien

Sandoz n.v./s.a.
Tél/Tel: +32 2 722 97 97

България

ТП Сандоз
Тел.: + 359 2 970 47 47

Česká republika

Sandoz s.r.o.
Tel: +420 225 775 111

Danmark

Orion Corporation
Tlf: +358 10 4261

Deutschland

Orion Corporation
Tel: +358 10 4261

Eesti

Orion Corporation
Tel: +358 10 4261

Ελλάδα

Novartis (Hellas) S.A.C.I.
Τηλ: +30 210 2811712

España

Orion Corporation
Tel: +358 10 4261

France

Orion Corporation
Tél: +358 10 4261

Hrvatska

Sandoz d.o.o.
Tel. +385 1 2353 111

Ireland

Orion Corporation
Tel: +358 10 4261

Ísland

Orion Corporation
Sími: +358 10 4261

Italia

Sandoz S.p.A.
Tel: +39 02 96 54 3494

Lietuva

Orion Corporation
Tel. +358 10 4261

Luxembourg/Luxemburg

Sandoz n.v./s.a.
Tél/Tel: +32 2 722 97 97

Magyarország

Sandoz Hungária Kft.
Tel.: +36 1 430 2890

Malta

Orion Corporation
Tel: +358 10 4261

Nederland

Sandoz B.V.
Tel: +31 (0)36 5241600

Norge

Orion Corporation
Tlf: +358 10 4261

Österreich

Sandoz GmbH
Tel: +43 5338 200 0

Polska

Orion Corporation
Tel.: +358 10 4261

Portugal

Sandoz Farmacêutica Lda.
Tel: +351 21 924 19 19

România

S.C Sandoz S.R.L.
+40 21 407 51 60

Slovenija

Lek Pharmaceuticals d.d.
Tel: +386 1 580 21 11

Slovenská republika

Sandoz d.d. organizačná zložka
Tel: +421 2 48 200 600

Suomi/Finland

Orion Corporation
Puh./Tel: +358 10 4261

Κύπρος
Sandoz GmbH
Τηλ: +43 5338 200 0

Sverige
Orion Corporation
Tel: +358 10 4261

Latvija
Orion Corporation
Tel: +358 10 4261

United Kingdom (Northern Ireland)
Orion Corporation
Tel: +358 10 4261

Dette pakningsvedlegget ble sist oppdatert

Andre informasjonskilder

Detaljert informasjon om dette legemidlet er tilgjengelig på nettstedet til Det europeiske legemiddelkontoret (the European Medicines Agency, EMA) <http://www.ema.europa.eu>