



EUROPEAN MEDICINES AGENCY
SCIENCE MEDICINES HEALTH

EMA/459690/2021
EMA/H/C/002316

Levetiracetam Teva (*levetiracetam*)

Información general sobre Levetiracetam Teva y sobre los motivos por los que se autoriza su uso en la UE

¿Qué es Levetiracetam Teva y para qué se utiliza?

Levetiracetam Teva es un fármaco antiepiléptico. Puede administrarse en monoterapia a pacientes a partir de 16 años de edad a los que se haya diagnosticado recientemente epilepsia, para el tratamiento de las crisis de inicio parcial (convulsiones) con o sin generalización secundaria. Se trata de un tipo de epilepsia en el que un exceso de actividad eléctrica en una parte del cerebro provoca síntomas tales como movimientos repentinos y bruscos de una parte del cuerpo, distorsión auditiva, así como olfativa o visual, entumecimiento o una repentina sensación de miedo. La generalización secundaria tiene lugar al extenderse posteriormente la hiperactividad a todo el cerebro.

Levetiracetam Teva puede utilizarse también como tratamiento complementario de otros medicamentos antiepilépticos para el tratamiento de:

- las crisis de inicio parcial con o sin generalización en pacientes a partir de un mes de edad,
- las crisis mioclónicas (convulsiones cortas tipo *shock* de un músculo o grupo muscular) en pacientes a partir de 12 años con epilepsia mioclónica juvenil;
- las crisis tónico-clónicas generalizadas primarias (ataques epilépticos agudos, con pérdida del conocimiento) en pacientes a partir de 12 años con epilepsia idiopática generalizada (el tipo de epilepsia que se cree es hereditaria).

Levetiracetam Teva contiene el principio activo levetiracetam y es un «medicamento genérico», es decir, Levetiracetam Teva contiene el mismo principio activo y actúa de la misma forma que un «medicamento de referencia» ya autorizado en la UE llamado Keppra. Para obtener más información sobre los medicamentos genéricos, puede consultar [aquí](#) el documento de preguntas y respuestas correspondiente.

¿Cómo se usa Levetiracetam Teva?

Levetiracetam Teva se presenta en forma de comprimidos que deben tragarse con líquido. Este medicamento solo se podrá dispensar con receta médica.

La dosis inicial en pacientes de más de 12 años con un peso superior a 50 kg es de 500 mg dos veces al día. La dosis diaria puede aumentarse hasta los 1 500 mg dos veces al día. En pacientes de entre un mes y 17 años de edad con un peso inferior a 50 kg, la dosis dependerá del peso corporal.



Para mayor información sobre el uso de Levetiracetam Teva, consulte el prospecto o póngase en contacto con su médico o farmacéutico.

¿Cómo actúa Levetiracetam Teva?

El principio activo de Levetiracetam Teva, el levetiracetam, es un fármaco antiepiléptico. La causa de la epilepsia es una excesiva actividad eléctrica del cerebro. Todavía no se conoce con exactitud el modo en que actúa el levetiracetam, pero este se acopla a una proteína denominada proteína 2A de las vesículas sinápticas, que participa en la liberación de mensajeros químicos de las neuronas, lo que ayuda a Levetiracetam Teva a estabilizar la actividad eléctrica en el cerebro y a prevenir ataques epilépticos.

¿Qué tipo de estudios se han realizado con Levetiracetam Teva?

La compañía facilitó datos procedentes de la bibliografía científica publicada sobre el levetiracetam. Los estudios sobre los beneficios y riesgos del principio activo para los usos aprobados se han realizado con el medicamento de referencia, Keppra, y no es necesario repetirlos para Levetiracetam Teva.

Como para todos los medicamentos, la compañía facilitó datos sobre la calidad de Levetiracetam Teva. La compañía también realizó estudios para demostrar que este medicamento es «bioequivalente» con respecto al medicamento de referencia. Dos medicamentos son bioequivalentes cuando se obtienen las mismas concentraciones del principio activo en el organismo y se espera, por tanto, que tengan el mismo efecto.

¿Qué beneficios ha demostrado tener y cuáles son los riesgos asociados a Levetiracetam Teva?

Dado que Levetiracetam Teva es un medicamento genérico y es bioequivalente al medicamento de referencia, se considera que sus beneficios y riesgos son los mismos que los del medicamento de referencia.

¿Por qué se ha autorizado Levetiracetam Teva en la UE?

La Agencia Europea de Medicamentos ha concluido que, de acuerdo con los requisitos de la UE, Levetiracetam Teva ha demostrado tener una calidad comparable y ser bioequivalente a Keppra. Por tanto se considera que, al igual que en el caso de Keppra, los beneficios de Levetiracetam Teva son mayores que los riesgos identificados y se recomienda autorizar su uso en la UE.

¿Qué medidas se han adoptado para garantizar un uso seguro y eficaz de Levetiracetam Teva?

Las recomendaciones y precauciones que deben seguir los profesionales sanitarios y los pacientes para un uso seguro y eficaz de Levetiracetam Teva se han incluido en la ficha técnica o resumen de las características del producto y el prospecto.

Como para todos los medicamentos, los datos sobre el uso de Levetiracetam Teva se controlan de forma continua. Los efectos adversos notificados de Levetiracetam Teva son evaluados cuidadosamente, y se adoptan las medidas que pudieran resultar necesarias para proteger a los pacientes.

Otra información sobre Levetiracetam Teva

Levetiracetam Teva recibió una autorización de comercialización válida en toda la UE el 26 de agosto de 2011.

Puede encontrar información adicional sobre Levetiracetam Teva en la página web de la Agencia: <https://www.ema.europa.eu/en/medicines/human/EPAR/levetiracetam-teva>. La información sobre el medicamento de referencia se puede encontrar asimismo en la página web de la Agencia.

Fecha de la última actualización de este resumen: 06-2021.