

Prospecto: información para el paciente

Lacosamida Grindeks 50 mg comprimidos recubiertos con película EFG
Lacosamida Grindeks 100 mg comprimidos recubiertos con película EFG
Lacosamida Grindeks 150 mg comprimidos recubiertos con película EFG
Lacosamida Grindeks 200 mg comprimidos recubiertos con película EFG

Lea todo el prospecto detenidamente antes de empezar a tomar este medicamento, porque contiene información importante para usted.

- Conserve este prospecto, ya que puede tener que volver a leerlo.
- Si tiene alguna duda, consulte a su médico o farmacéutico.
- Este medicamento se le ha recetado solamente a usted, y no debe dárselo a otras personas, aunque tengan los mismos síntomas que usted, ya que puede perjudicarles.
- Si experimenta efectos adversos, consulte a su médico o farmacéutico, incluso si se trata de efectos adversos que no aparecen en este prospecto. Ver sección 4.

Contenido del prospecto

1. Qué es Lacosamida Grindeks y para qué se utiliza
2. Qué necesita saber antes de empezar a tomar Lacosamida Grindeks
3. Cómo tomar Lacosamida Grindeks
4. Posibles efectos adversos
5. Conservación de Lacosamida Grindeks
6. Contenido del envase e información adicional

1. Qué es Lacosamida Grindeks y para qué se utiliza

Qué es Lacosamida Grindeks

Lacosamida Grindeks contiene lacosamida, que es un medicamento que pertenece a un grupo de medicamentos denominados “*medicamentos antiepilépticos*”. Estos medicamentos se utilizan para tratar la epilepsia.

- Le han recetado este medicamento para reducir el número de crisis epilépticas (convulsiones) que padece.

Para qué se utiliza Lacosamida Grindeks

- Este medicamento se toma:
 - Solo o junto con otros medicamentos antiepilépticos en adultos, adolescentes y niños a partir de los 2 años de edad para tratar un determinado tipo de epilepsia que se caracteriza por la aparición de crisis parciales, acompañadas o no de una generalización secundaria. En este tipo de epilepsia, las crisis afectan en primer lugar solo a un lado del cerebro. Sin embargo, pueden diseminarse a zonas más amplias en los dos lados del cerebro.
 - Junto con otros medicamentos antiepilépticos en adultos, adolescentes y niños a partir de los 4 años de edad para tratar las crisis tónico-clónicas generalizadas primarias (crisis mayores, lo que incluye la pérdida de la conciencia) en pacientes con una epilepsia generalizada idiopática (el tipo de epilepsia que se cree que tiene una causa genética).

2. Qué necesita saber antes de empezar a tomar Lacosamida Grindeks

No tome Lacosamida Grindeks

- si es alérgico a la lacosamida o a alguno de los demás componentes de este medicamento (incluidos en la sección 6). Si no tiene la seguridad de que es alérgico, consulte a su médico.
- si padece un determinado tipo de problema del latido de corazón denominado *bloqueo auriculoventricular (AV) de segundo o tercer grado*.

No tome este medicamento si cualquiera de las situaciones anteriores es aplicable en su caso.. Si no está seguro, consulte a su médico o farmacéutico antes de tomar este medicamento.

Advertencias y precauciones

Consulte a su médico antes de empezar a tomar Lacosamida Grindeks si:

- tiene pensamientos de autolesión o suicidio. Un número reducido de personas en tratamiento con medicamentos antiepilépticos, como la lacosamida, han tenido pensamientos autolesivos o suicidas. Si en algún momento tiene estos pensamientos, informe a su médico de inmediato.
- tiene un problema del corazón que afecta al latido cardíaco y, con frecuencia, tiene un latido de corazón lento, rápido o irregular (como bloqueo AV, fibrilación auricular o aleteo auricular).
- tiene una enfermedad grave de corazón, como insuficiencia cardíaca, o ha padecido un ataque al corazón (infarto de miocardio).
- suele marearse o sufrir caídas. este medicamento puede provocar mareos, lo que puede aumentar el riesgo de lesiones accidentales o una caída. Esto significa que debe extremar la precaución hasta que se habitúe a los efectos de este medicamento.

Si experimenta alguna de las situaciones mencionadas más arriba (o no está seguro), consulte a su médico o farmacéutico antes de tomar este medicamento..

Si está tomando Lacosamida Grindeks, informe a su médico si padece un nuevo tipo de crisis o un empeoramiento de las crisis que ya sufre.

Si está tomando este medicamento y padece síntomas de latido cardíaco anómalo (como un latido del corazón lento, rápido o irregular, palpitaciones, falta de aliento, sensación de desvanecimiento y mareo), busque atención médica de inmediato (ver sección 4).

Niños

Este medicamento no está recomendado en niños menores de 2 años de edad con epilepsia caracterizada por la aparición de crisis parciales y tampoco está recomendado en niños menores de 4 años de edad con crisis tónico-clónicas generalizadas primarias. Esto se debe a que todavía no se sabe si funcionará ni si es seguro para los niños de este grupo de edad.

Otros medicamentos y Lacosamida Grindeks

Informe a su médico o farmacéutico si está tomando, ha tomado recientemente o pudiera tener que tomar cualquier otro medicamento.

En particular, informe a su médico o farmacéutico si está tomando alguno de los medicamentos siguientes medicamentos que afectan al corazón, ya que Lacosamida Grindeks también puede afectar al corazón:

- Medicamentos empleados en el tratamiento de problemas de corazón.
- Medicamentos que pueden aumentar el «intervalo PR» en una exploración por la imagen del corazón (ECG o electrocardiograma), como los medicamentos que se emplean para tratar la epilepsia o paliar el dolor, denominados *carbameceptina*, *lamotrigina* o *pregabalina*.
- Medicamentos empleados en el tratamiento de determinados tipos de latido irregular del corazón o la insuficiencia cardíaca.

Si experimenta alguna de las situaciones mencionadas más arriba (o no está seguro), consulte a su médico o farmacéutico antes de tomar este medicamento.

Informe también a su médico o farmacéutico si está tomando alguno de los medicamentos siguientes, ya que podrían aumentar o reducir el efecto de lacosamida en el organismo:

- Medicamentos para las infecciones fúngicas, como el fluconazol, el itraconazol o el ketoconazol.
- Medicamentos para las infecciones por el virus de la inmunodeficiencia humana (VIH), como el ritonavir.
- Medicamentos empleados en el tratamiento de infecciones bacterianas, como la claritromicina o la rifampicina.
- Un medicamento a base de plantas que se emplea para tratar la ansiedad y la depresión leves, denominado *hierba de San Juan* o *hipérico*.

Si experimenta alguna de las situaciones mencionadas más arriba (o no está seguro), consulte a su médico o farmacéutico antes de tomar este medicamento.

Uso de Lacosamida Grindeks y alcohol

Como medida de seguridad, no tome este medicamento con alcohol.

Embarazo y lactancia

Las mujeres en edad fértil deben hablar del uso de anticonceptivos con el médico.

Si está embarazada o en período de lactancia, cree que podría estar embarazada o tiene intención de quedarse embarazada, consulte a su médico o farmacéutico antes de utilizar este medicamento.

No se recomienda tomar lacosamida si está embarazada, ya que no se conocen los efectos de lacosamida sobre el embarazo y el feto.

No se recomienda amamantar a un bebé mientras toma lacosamida, porque lacosamida pasa a la leche materna.

Pida consejo inmediatamente a su médico si está embarazada o planea quedarse embarazada. Le ayudará a decidir si debe tomar lacosamida o no.

No abandone el tratamiento sin hablar primero con su médico, ya que podría aumentar el número de crisis (convulsiones). El empeoramiento de la enfermedad que padece también puede dañar al feto.

Conducción y uso de máquinas

No debe conducir, ir en bicicleta o usar cualquier herramienta o máquinas hasta que sepa si este medicamento le afecta. El motivo es que la lacosamida puede producir mareo o visión borrosa.

Lacosamida Grindeks 150 mg comprimidos recubiertos con película contiene Amarillo anaranjado S (E-110)

Este medicamento contiene 0.022 mg laca de aluminio Amarillo anaranjado S (E-110). Puede provocar reacciones alérgicas.

3. Cómo tomar Lacosamida Grindeks

Siga exactamente las instrucciones de administración de este medicamento indicadas por su médico o farmacéutico. En caso de duda, consulte de nuevo a su médico o farmacéutico.

Otras formas de este medicamento pueden ser más adecuadas para los niños; consulte a su médico o farmacéutico.

Toma de Lacosamida Grindeks

- Tome este medicamento dos veces al día, aproximadamente con 12 horas de diferencia.
- Debe intentar tomarlo a la misma hora cada día.
- Trague el comprimido de lacosamida con un vaso de agua.
- Puede tomar este medicamento con o sin alimentos.

Por lo general, comenzará tomando una dosis baja cada día, y su médico se la aumentará lentamente a lo largo de unas semanas. Cuando alcance la dosis que funcione para usted, esto es lo que se denomina *dosis de mantenimiento*, a partir de entonces, tomará la misma cantidad cada día. Este medicamento se usa como tratamiento a largo plazo. Debe seguir tomando este medicamento hasta que su médico le indique que suspenda el tratamiento.

Qué cantidad tiene que tomar

A continuación, se enumeran las dosis normales recomendadas normales de este medicamento para diferentes grupos de edad y de peso.

Su médico puede recetarle una dosis diferente si padece problemas de riñón o de hígado.

Adolescentes y niños con un peso igual o superior 50 kg y adultos

Cuando tome este medicamento d solo:

- La dosis de inicio habitual de lacosamida es de 50 mg dos veces al día.
- Su médico también puede recetarle una dosis de inicio de 100 mg de lacosamida dos veces al día.
- Su médico puede aumentar su dosis diaria que se toma en dos veces al día, en 50 mg cada semana, hasta que alcance una dosis de mantenimiento entre 100 mg y 300 mg dos veces al día.

Cuando tome este medicamento con otros medicamentos antiepilépticos:

- La dosis de inicio habitual de lacosamida es de 50 mg dos veces al día.
- Su médico puede aumentar su dosis diaria que se toma en dos veces al día, en 50 mg cada semana, hasta que alcance una dosis de mantenimiento entre 100 mg y 200 mg dos veces al día.
- Si pesa 50 kg o más, su médico puede decidir iniciar el tratamiento con este medicamento con una dosis única de “carga” de 200 mg. A continuación, comenzará a tomar su dosis continua de mantenimiento 12 horas después.

Niños y adolescentes que pesan menos de 50 kg

- *En el tratamiento de las convulsiones de inicio parcial:* Tenga en cuenta que este medicamento no se recomienda para niños menores de 2 años de edad.
- *En el tratamiento de las convulsiones tónico-clónicas generalizadas primarias:* Tenga en cuenta que este medicamento no se recomienda para en niños menores de 4 años de edad.
- La dosis depende del peso corporal. Normalmente comienzan el tratamiento con el jarabe, y solo se cambia a los comprimidos si pueden tomarlos y si se puede obtener la dosis correcta con las diferentes concentraciones de los comprimidos. El médico recetará la forma farmacéutica que mejor se adapte para ellos.

Si toma más Lacosamida Grindeks del que debe

En caso de sobredosis o ingestión accidental, consulte inmediatamente a su médico o farmacéutico o llame al Servicio de Información Toxicológica, teléfono 915 620 420, indicando el medicamento y la cantidad ingerida. No intente conducir. Puede que tenga:

- Mareos.
- Sensación de mareo (náuseas) o malestar (vómitos).
- Crisis epilépticas (convulsiones), problemas con ritmo del corazón, como un latidos lentos, rápidos o irregulares, coma o una bajada de la presión arterial, acompañado de taquicardia y sudoración.

Si olvidó tomar Lacosamida Grindeks

- Si ha olvidado tomar una dosis en las 6 horas siguientes de la dosis programada, tómela tan pronto como lo recuerde.
- Si ha olvidado tomar una dosis y han pasado más de 6 horas desde la dosis programada, ya no tome el comprimido olvidado. En su lugar, tome este medicamento en el siguiente horario en el que normalmente lo tomaría.
- No tome una dosis doble para compensar las dosis olvidadas.

Si interrumpe el tratamiento con Lacosamida Grindeks

- No deje de tomar este medicamento sin decírselo primero con su médico, ya que su epilepsia podría reaparecer o empeorar.
- Si su médico decide interrumpir el tratamiento con este medicamento, le indicará las instrucciones correctas para reducir la dosis gradualmente.

Si tiene cualquier otra duda sobre el uso de este medicamento, pregunte a su médico o farmacéutico.

4. Posibles efectos adversos

Al igual que todos los medicamentos, este medicamento puede producir efectos adversos, aunque no todas las personas los sufren.

Los efectos adversos del sistema nervioso, como mareo, pueden ser más frecuentes después de una dosis única «de carga».

Informe a su médico o farmacéutico, si presenta alguno de los efectos adversos:

Muy frecuentes: pueden afectar a más de 1 de cada 10 personas

- Dolor de cabeza
- Sensación de mareo o malestar (náuseas)
- Visión doble (diplopía)

Frecuentes: pueden afectar a hasta 1 de cada 10 personas

- Sacudidas o espasmos breves de un músculo o grupo de músculos (crisis mioclónicas)
- Dificultad para coordinar los movimientos o al caminar
- Problemas para mantener el equilibrio, agitación (temblores), hormigueo (parestesia) o espasmos musculares, caídas frecuentes y aparición de hematomas (moretones).
- Problemas con la memoria, el pensamiento o para encontrar las palabras, confusión
- Movimientos rápidos e incontrolables de los ojos (nistagmo), visión borrosa
- Sensación de mareo (vértigo), sensación de embriaguez
- Mareo (vómitos), boca seca, estreñimiento, indigestión, exceso de gases en el estómago o el intestino, diarrea
- Disminución de la sensibilidad, dificultad para articular las palabras, alteración de la atención
- Ruido en el oído, como zumbidos, pitidos o silbidos
- Irritabilidad, problemas para dormir, depresión
- Somnolencia, cansancio o debilidad (astenia)
- Picor, erupción

Poco frecuentes: pueden afectar a hasta 1 de cada 100 personas

- Disminución de la frecuencia cardíaca, palpitaciones, pulso irregular u otros cambios en la actividad eléctrica del corazón (trastorno de la conducción)
- Sensación exagerada de bienestar, ver u oír cosas que no son reales

- Reacción alérgica a la toma del medicamento, habones, urticaria
- Los análisis de sangre pueden mostrar la función del hígado alterada, daño hepático
- Pensamientos de autolesión o suicidas o intento de suicidio: informe a su médico de inmediato.
- Sensación de enfado o agitación
- Pensamientos anormales o pérdida del contacto con la realidad
- Reacción alérgica grave que causa hinchazón de la cara, garganta, manos, pies, tobillos o las piernas
- Desmayo
- Movimientos involuntarios anormales (discinesia)

Frecuencia no conocida: la frecuencia no puede estimarse a partir de los datos disponibles

- Latido cardíaco anormalmente rápido (taquiarritmia ventricular)
- Dolor de garganta, temperatura elevada y presentar infecciones más de lo habitual. Los análisis de sangre pueden mostrar una disminución grave de un tipo específico de glóbulos blancos (agranulocitosis).
- Reacción cutánea grave, que puede incluir temperatura elevada y otros síntomas similares a la gripe, erupción en la cara, erupción extensa
- , hinchazón de las glándulas (aumento del tamaño de los ganglios linfáticos). Los análisis de sangre pueden mostrar un aumento de las concentraciones de las enzimas hepáticas y de un tipo de glóbulo blanco (eosinofilia).
- Erupción generalizada, que se presenta con ampollas y descamación de la piel, en especial, alrededor de la boca, la nariz, los ojos y los genitales (síndrome de Stevens-Johnson) y una forma más grave que provoca descamación de la piel en más del 30 % de la superficie corporal (necrólisis epidérmica tóxica).
- Convulsiones

Otros efectos adversos en niños

Los efectos adversos adicionales en niños fueron fiebre (pirexia), secreción nasal (nasofaringitis), dolor de garganta (faringitis), comer menos de lo habitual (disminución del apetito), cambios de conducta, no comportarse como de costumbre (comportamiento anormal) y falta de energía (letargo). La sensación de sueño (somnia) es un efecto adverso muy frecuente en los niños y puede afectar a más de 1 de cada 10 niños.

Comunicación de efectos adversos

Si experimenta cualquier tipo de efecto adverso, consulte a su médico o farmacéutico, incluso si se trata de posibles efectos adversos que no aparecen en este prospecto. También puede comunicarlos directamente a través del Sistema Español de Farmacovigilancia de Medicamentos de Uso Humano:

www.notificaRAM.es. Mediante la comunicación de efectos adversos usted puede contribuir a proporcionar más información sobre la seguridad de este medicamento.

5. Conservación de Lacosamida Grindeks

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

No utilice este medicamento después de la fecha de caducidad que aparece en la caja y en el blíster después de «CAD». La fecha de caducidad es el último día del mes que se indica.

Lacosamida Grindeks 50 mg, 100 mg y 200 mg comprimidos recubiertos con película EFG

Este medicamento no requiere condiciones especiales de conservación.

Lacosamida Grindeks 150 mg comprimidos recubiertos con película (blísters de PVC/PVDC//Alu)

Conservar el blíster en el embalaje exterior para protegerlo de la luz.

Lacosamida Grindeks 150 mg comprimidos recubiertos con película (blísters de OPA/Alu/PVC//Alu)

Conservar en el embalaje original para protegerlo de la luz.

Los medicamentos no se deben tirar por los desagües ni a la basura. Deposite los envases y los medicamentos que no necesite en el punto SIGRE [®] de la farmacia o en cualquier otro sistema de recogida de residuos de medicamentos. En caso de duda, pregunte a su farmacéutico cómo deshacerse de los envases y de los medicamentos que ya no necesita. De esta forma ayudará a proteger el medio ambiente.

6. Contenido del envase e información adicional

Composición de Lacosamida Grindeks

- El principio activo es lacosamida.
Cada comprimido recubierto con película de Lacosamida Grindeks 50 mg contiene 50 mg de lacosamida.
Cada comprimido recubierto con película de Lacosamida Grindeks 100 mg contiene 100 mg de lacosamida.
Cada comprimido recubierto con película de Lacosamida Grindeks 150 mg contiene 150 mg de lacosamida.
Cada comprimido recubierto con película de Lacosamida Grindeks 200 mg contiene 200 mg de lacosamida.
- Los demás componentes (excipientes) son:
Núcleo del comprimido: celulosa microcristalina (E-460), hidroxipropilcelulosa con bajo grado de sustitución, hidroxipropilcelulosa (E-463), celulosa microcristalina silicificada (celulosa microcristalina y sílice coloidal anhidra), crospovidona, estearato de magnesio (E-572).

Recubrimiento del comprimido:

Lacosamida Grindeks 50 mg comprimidos recubiertos con película EFG

Copolímero injertado de poli(alcohol vinilo) y macrogol y(E-1209)

Talco (E-553b)

Carbonato de calcio (E-170)

Monocaprilocaprato de glicerol (E-471)

Poli(alcohol vinílico) (E-1203)

Óxido de hierro rojo (E-172)

Ácido carmínico (E-120)

Laca de aluminio índigo carmín (E-132)

Lacosamida Grindeks 100 mg comprimidos recubiertos con película EFG

Copolímero injertado de poli(alcohol vinilo) y macrogol (E-1209)

Talco (E-553b)

Carbonato de calcio (E-170)

Monocaprilocaprato de glicerol (E-471)

Poli(alcohol vinílico) (E-1203)

Óxido de hierro amarillo (E-172)

Lacosamida Grindeks 150 mg comprimidos recubiertos con película EFG

Copolímero injertado de poli(alcohol vinilo) y macrogol (E-1209)

Talco (E-553b)

Carbonato de calcio (E-170)

Monocaprilocaprato de glicerol (E-471)
Poli(alcohol vinílico) (E-1203)
Ácido carmínico (E-120)
Laca de aluminio Amarillo anaranjado S (E-110)

Lacosamida Grindeks 200 mg comprimidos recubiertos con película EFG

Copolímero injertado de poli(alcohol vinilo) y macrogol (E-1209)
Talco (E-553b)
Carbonato de calcio (E-170)
Monocaprilocaprato de glicerol (E-471)
Poli(alcohol vinílico) (E-1203)
Laca de aluminio índigo carmín (E-132)

Aspecto del producto y contenido del envase

- Lacosamida Grindeks 50 mg es un comprimido recubierto con película, ovalado, biconvexo, de color de rosa pálido a rosa claro, con la marca «50» grabada en una cara. Tamaño del comprimido: aproximadamente 10,5 × 4,9 mm.
- Lacosamida Grindeks 100 mg es un comprimido recubierto con película, ovalado, biconvexo, de color amarillo, con la marca «100» grabada en una cara. Tamaño del comprimido: aproximadamente 13,3 × 6,2 mm.
- Lacosamida Grindeks 150 mg es un comprimido recubierto con película, ovalado, biconvexo, de color rosa, con la marca «150» grabada en una cara. Tamaño del comprimido: aproximadamente 15,4 × 7,1 mm.
- Lacosamida Grindeks 200 mg es un comprimido recubierto con película, ovalado, biconvexo, de color de azul claro a azul, con la marca «200» grabada en una cara. Tamaño del comprimido: aproximadamente 16,8 × 7,8 mm.

Lacosamida Grindeks 50 mg y 100 mg están disponibles en blísters de 14, 56 o 168 comprimidos recubiertos con película.

Lacosamida Grindeks 150 mg y 200 mg están disponibles en blísters de 56 o 168 comprimidos recubiertos con película en multienvases de 168 comprimidos recubiertos con película (3 envases de 56 comprimidos).

Puede que solamente estén comercializados algunos tamaños de envases.

Titular de la autorización de comercialización y responsable de la fabricación

Titular de la autorización de comercialización

AS GRINDEKS
Krustpils iela 53,
Rīga, LV-1057,
Letonia
teléfono: (+371) 67083205
e-mail: grindeks@grindeks.com

Responsable de la fabricación

AS GRINDEKS
Krustpils iela 53,
Rīga, LV-1057,
Letonia

o

SIEGFRIED BARBERA, S.L.
Ronda de Santa Maria 158
08210 Barberà del Vallès, Barcelona
Estonia

Pueden solicitar más información respecto a este medicamento dirigiéndose al representante local del titular de la autorización de comercialización

Grindeks Kalceks España, S.L.
C/ José Abascal, 58 – 2º Dcha.
28003, Madrid, España

Este medicamento está autorizado en los estados miembros del Espacio Económico Europeo con los siguientes nombres:

Finlandia	Lacosamide Grindeks 50 mg, 100 mg, 150 mg, 200 mg kalvopäällysteiset tabletit
Austria	Lacosamid Grindeks 50 mg, 100 mg, 150 mg, 200 mg Filmtabletten
Bélgica	Lacosamide Grindeks 50 mg, 100 mg, 150 mg, 200 mg comprimés pelliculés
Bulgaria	Лакосамид Гриндекс 50 mg, 100 mg, 150 mg, 200 мг филмирани таблетки
República Checa	Lacosamide Grindeks 50 mg, 100 mg, 150 mg, 200 mg film-coated tablets Lacosamide Grindeks
Croacia	Lakozamid Grindeks 50 mg filmom obložene tablete Lakozamid Grindeks 100 mg filmom obložene tablete Lakozamid Grindeks 150 mg filmom obložene tablete Lakozamid Grindeks 200 mg filmom obložene tablete
Dinamarca	Lacosamide Grindeks
Estonia	Lacosamide Grindeks
Francia	LACOSAMIDE GRINDEKS 50 mg, comprimé pelliculé LACOSAMIDE GRINDEKS 100 mg, comprimé pelliculé LACOSAMIDE GRINDEKS 150 mg, comprimé pelliculé LACOSAMIDE GRINDEKS 200 mg, comprimé pelliculé
Alemania	Lacosamid Grindeks 50 mg, 100 mg, 150 mg, 200 mg Filmtabletten
Grecia	LACOSAMIDE/GRINDEKS
Hungría	Lacosamide Grindeks 50 mg, 100 mg, 150 mg, 200 mg filmtabletta
Irlanda	Lacosamide Grindeks 50 mg, 100 mg, 150 mg, 200 mg film-coated tablets
Italia	Lacosamide Grindeks
Letonia	Lacosamide Grindeks 50 mg, 100 mg, 150 mg, 200 mg apvalkotās tabletes Lacosamide Grindeks 50 mg plēvele dengtos tabletes
Lituania	Lacosamide Grindeks 100 mg plēvele dengtos tabletes Lacosamide Grindeks 150 mg plēvele dengtos tabletes Lacosamide Grindeks 200 mg plēvele dengtos tabletes Lacosamide Grindeks 50 mg filmomhulde tabletten
Países Bajos	Lacosamide Grindeks 100 mg filmomhulde tabletten Lacosamide Grindeks 150 mg filmomhulde tabletten Lacosamide Grindeks 200 mg filmomhulde tabletten
Noruega	Lacosamide Grindeks
Polonia	Lacosamide Grindeks

Portugal	Lacosamida Grindeks 50 mg, 100 mg, 150 mg, 200 mg comprimidos revestidos por película
Eslovaquia	Lacosamide Grindeks 50 mg, 100 mg, 150 mg, 200 mg filmom obalené tablety
Slovenien	Lakozamid Grindeks 50 mg, 100 mg, 150 mg, 200 mg g filmsko obložene tablete
España	Lacosamida Grindeks 50 mg, 100 mg, 150 mg, 200 mg comprimidos recubiertos con película EFG
Suecia	Lacosamide Grindeks 50 mg, 100 mg, 150 mg, 200 mg filmdragerade tabletter

Fecha de la última revisión de este prospecto: 09/2025

Otras fuentes de información

La información detallada de este medicamento está disponible en la página web de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS) <http://www.aemps.gob.es>