

Prospecto: información para el paciente

Tygatro 10 mg comprimidos recubiertos con película EFG
Tygatro 25 mg comprimidos recubiertos con película EFG
Tygatro 50 mg comprimidos recubiertos con película EFG
Tygatro 75 mg comprimidos recubiertos con película EFG
Tygatro 100 mg comprimidos recubiertos con película EFG
brivaracetam

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

1. Qué es Tygatro y para qué se utiliza

Qué es Tygatro

Tygatro contiene el principio activo brivaracetam. Pertenece a un grupo de medicamentos denominados “antiepilépticos”. Estos medicamentos se usan para el tratamiento de la epilepsia.

Para qué se utiliza Tygatro

- Brivaracetam se utiliza en adultos, adolescentes y niños a partir de 2 años.
- Se utiliza para el tratamiento de un tipo de epilepsia que cursa con crisis parciales con o sin generalización secundaria.
- Las crisis parciales son crisis que comienzan afectando sólo a un lado del cerebro. Estas crisis parciales pueden extenderse a áreas mayores de ambos lados del cerebro – esto se llama “generalización secundaria”.
- Su médico le ha recetado este medicamento para reducir el número de crisis.
- Brivaracetam se utiliza junto con otros medicamentos para el tratamiento de la epilepsia.

2. Qué necesita saber antes de empezar a tomar Tygatro

No tome Tygatro

- Si es alérgico a brivaracetam, a otros compuestos químicos similares como levetiracetam o piracetam o a alguno de los demás componentes de este medicamento (incluidos en la sección 6). Si no está seguro, consulte a su médico o farmacéutico antes de tomar brivaracetam.

- Si ha tenido alguna vez una erupción cutánea grave o descamación de la piel, ampollas y/o llagas en la boca después de tomar brivaracetam.

Se han notificado reacciones cutáneas graves, incluyendo el síndrome de Stevens-Johnson, asociadas con el tratamiento con brivaracetam. No tome brivaracetam y busque ayuda médica inmediatamente si observa alguno de los síntomas relacionados con estas reacciones cutáneas graves descritas en la sección 4.

Advertencias y precauciones

Consulte a su médico o farmacéutico antes de empezar a tomar brivaracetam:

- Si ha tenido pensamientos de hacerse daño o suicidarse. Un pequeño número de personas en tratamiento con medicamentos antiepilépticos como brivaracetam han tenido pensamientos de hacerse daño o suicidarse. Si tiene cualquiera de estos pensamientos, contacte inmediatamente con su médico.
- Si tiene problemas hepáticos: puede que su médico necesite ajustar su dosis.

Niños

No se recomienda el uso de brivaracetam en niños menores de 2 años.

Otros medicamentos y Tygatro

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 si está tomando alguno de los medicamentos siguientes, porque necesitará ajustar su dosis de brivaracetam:

- Rifampicina, un medicamento usado para tratar infecciones bacterianas.
- Hierba de San Juan (también conocida como *Hypericum perforatum*), un medicamento a base de plantas utilizado para tratar la depresión y la ansiedad, así como otras afecciones.

Toma de Tygatro con alcohol

- No se recomienda el uso de este medicamento con alcohol.
- Si toma alcohol mientras toma brivaracetam los efectos negativos del alcohol pueden aumentar.

Embarazo y lactancia

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

Si está embarazada o en periodo 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 brivaracetam si está embarazada, ya que se desconocen los efectos de brivaracetam en el embarazo y en el feto.

No se recomienda amamantar a su bebé mientras está tomando brivaracetam, ya que brivaracetam se excreta en la leche materna.

No interrumpa el tratamiento sin consultar primero a su médico. Interrumpir el tratamiento podría aumentar el número de sus crisis y dañar a su bebé.

Conducción y uso de máquinas

- Puede sentirse somnoliento, mareado o cansado mientras toma brivaracetam.
- Estos efectos son más comunes al comienzo del tratamiento o después de un aumento de la dosis.
- No conduzca, monte en bicicleta o utilice cualquier herramienta o maquinaria hasta que compruebe como le afecta este medicamento.

Tygatro contiene lactosa y sodio

Tygatro comprimidos recubiertos con película contiene:

- Lactosa (un tipo de azúcar) - Si su médico le ha indicado que padece una intolerancia a ciertos azúcares,

consulte con él antes de tomar este medicamento.

- Sodio - Este medicamento contiene menos de 1 mmol de sodio (23 mg) por comprimido; esto es, esencialmente “exento de sodio”.

3. Cómo tomar Tygatro

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

Otras formas de este medicamento pueden ser más adecuadas para algunos pacientes, p. ej., los niños (si no se pueden tragar los comprimidos enteros o no es posible administrarles la dosis completa administrando comprimidos enteros, por ejemplo), consulte a su médico o farmacéutico.

Usted tomará brivaracetam junto con otros medicamentos para tratar la epilepsia.

Cuánto tomar

Su médico calculará la dosis diaria correcta para usted. Tome la dosis diaria dividida en dos dosis iguales, aproximadamente con 12 horas de diferencia.

Adolescentes y niños que pesen 50 kg o más, y adultos

- La dosis recomendada va desde 25 mg a 100 mg dos veces al día. Posteriormente su médico puede decidir ajustar su dosis a fin de encontrar la mejor dosis para usted.

Adolescentes y niños que pesen entre 20 kg y menos de 50 kg

- La dosis recomendada va desde 0,5 mg a 2 mg por cada kg de peso corporal, dos veces al día. Posteriormente su médico puede decidir ajustar la dosis a fin de encontrar la mejor dosis para usted.

Niños que pesen entre 10 kg y menos de 20 kg

- La dosis recomendada va de 0,5 mg a 2,5 mg por cada kg de peso corporal, dos veces al día. Posteriormente el médico de su hijo puede decidir ajustar su dosis a fin de encontrar la mejor dosis para su hijo.

Pacientes con problemas hepáticos

Si tiene problemas de hígado:

- Como adolescente o niño que pese 50 kg o más, o como adulto, la dosis máxima que tomará es de 75 mg dos veces al día.
- Como adolescente o niño que pese de 20 kg a menos de 50 kg , la dosis máxima que tomará es de 1,5 mg por cada kg de peso corporal dos veces al día.
- Como niño que pese de 10 kg a menos de 20 kg , la dosis máxima que tomará su hijo es de 2 mg por cada kg de peso corporal dos veces al día.

Cómo tomar los comprimidos de Tygatro

- Trague el comprimido entero con un vaso de líquido. Los comprimidos se deben tragar enteros para garantizar la toma de la dosis correcta.
- El medicamento puede tomarse con o sin comida.

Duración del tratamiento de Tygatro

Brivaracetam es un tratamiento de larga duración – continúe tomando este medicamento hasta que su médico le indique que deje de tomarlo.

Si toma más Tygatro del que debe

Si toma más brivaracetam del que debe, consulte a su médico. Se puede sentir mareado y somnoliento. También puede presentar alguno de los siguientes síntomas: sensación de malestar, sensación de “dar vueltas”, problemas para mantener el equilibrio, ansiedad, sensación de mucho cansancio, irritabilidad, agresividad, dificultad para dormir, depresión, pensamientos o intentos de hacerse daño o suicidarse.

En caso de sobredosis o ingestión accidental consulte inmediatamente a su médico o farmacéutico o llame al Servicio de Información Toxicológica, teléfono 91 562 04 20, indicando el medicamento y la cantidad ingerida.

Si olvidó tomar Tygatro

- Si olvidó tomar una dosis, tómela tan pronto como se acuerde.
- Tome su siguiente dosis a la hora a la que normalmente la tomaría.
- No tome una dosis doble para compensar las dosis olvidadas.
- Si no está seguro de lo que hacer, consulte con su médico o farmacéutico.

Si interrumpe el tratamiento con Tygatro

- No interrumpa el tratamiento con este medicamento a menos que su médico le indique que lo haga. Esto es porque la interrupción del tratamiento podría aumentar el número de crisis que usted tiene.
- Si su médico decide interrumpir su tratamiento, él/ella le dará las instrucciones para la retirada gradual de brivaracetam. Esto ayudará a evitar la reaparición de sus crisis o que empeoren.

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.

Muy frecuentes: pueden afectar a más de 1 de cada 10 pacientes.

- sensación de sueño o mareo.

Frecuentes: pueden afectar a hasta 1 de cada 10 pacientes.

- gripe
- sentirse muy cansado (fatiga)
- convulsión, sensación de rotación (vértigo)
- sensación de náuseas y vómitos, estreñimiento
- depresión, ansiedad, dificultad para dormir (insomnio), irritabilidad
- infecciones de nariz y garganta (tales como “resfriado común”), tos
- disminución del apetito

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

- reacciones alérgicas
- pensamientos anómalos y/o pérdida de contacto con la realidad (trastorno psicótico), agresividad, nerviosismo (agitación)
- pensamientos o intentos de hacerse daño o suicidarse: informe a su médico de inmediato
- una disminución de los glóbulos blancos (llamada ‘neutropenia’) – que aparece en los análisis de sangre

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

- erupción generalizada con ampollas y descamación de la piel, especialmente alrededor de la boca, nariz, ojos y genitales (síndrome de Stevens-Johnson)

Otros efectos adversos en niños

Frecuentes: pueden afectar a hasta 1 de cada 10 pacientes.

- inquietud e hiperactividad (hiperactividad psicomotora)

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 Tygatro

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 el envase y blíster después de CAD. La fecha de caducidad es el último día del mes que se indica.

Este medicamento no requiere condiciones especiales de conservación.

Los medicamentos no se deben tirar por los desagües ni a la basura. Deposite los envases y los medicamentos que no necesita en el Punto SIGRE  de la farmacia. 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 Tygatro

El principio activo es brivaracetam.

Cada comprimido recubierto con película contiene 10 mg, 25 mg, 50 mg, 75 mg o 100 mg de brivaracetam.

Los demás componentes (excipientes) son:

Núcleo

Lactosa monohidrato,
Celulosa microcristalina (E460),
Croscarmelosa sódica (E468),
Hidroxipropilcelulosa (E463),
Estearato de magnesio (E470b).

Material del recubrimiento

Tygatro 10 mg comprimidos recubiertos con película EFG: poli(alcohol vinílico) parcialmente hidrolizado (E1203), carbonato de calcio (E170), macrogol 3350 (E1521), talco (E553b)

Tygatro 25 mg comprimidos recubiertos con película EFG: poli(alcohol vinílico) parcialmente hidrolizado (E1203), carbonato de calcio (E170), macrogol 3350 (E1521), talco (E553b), óxido de hierro amarillo (E172), óxido de hierro negro (E172).

Tygatro 50 mg comprimidos recubiertos con película EFG: poli(alcohol vinílico) parcialmente hidrolizado (E1203), carbonato de calcio (E170), macrogol 3350 (E1521), talco (E553b), óxido de hierro amarillo (E172), óxido de hierro rojo (E172).

Tyगतro 75 mg comprimidos recubiertos con película EFG: poli(alcohol vínlico) parcialmente hidrolizado (E1203), carbonato de calcio (E170), macrogol 3350 (E1521), talco (E553b), óxido de hierro negro (E172), óxido de hierro rojo (E172).

Tyगतro 100 mg comprimidos recubiertos con película EFG: poli(alcohol vínlico) parcialmente hidrolizado (E1203), carbonato de calcio (E170), macrogol 3350 (E1521), talco (E553b), óxido de hierro amarillo (E172), óxido de hierro negro (E172).

Aspecto del producto y contenido del envase

Tyगतro 10 mg comprimidos recubiertos con película EFG: comprimidos recubiertos con película, blancos, redondos, de aproximadamente 4,9 mm de diámetro, grabados con “Y” en una cara y “8” en la otra cara.

Tyगतro 25 mg comprimidos recubiertos con película EFG: comprimidos recubiertos con película, grises, ovalados, de aproximadamente 9,0 mm x 5,1 mm de diámetro, grabados con “Y” en una cara y “04” en la otra cara.

Tyगतro 50 mg comprimidos recubiertos con película EFG: comprimidos recubiertos con película, amarillos, ovalados, de aproximadamente 11,8 mm x 6,7 mm de diámetro, grabados con “Y” en una cara y “05” en la otra cara.

Tyगतro 75 mg comprimidos recubiertos con película EFG: comprimidos recubiertos con película, marrón púrpura, ovalados, de aproximadamente 13,1 mm x 7,4 mm de diámetro, grabados con “Y” en una cara y “10” en la otra cara.

Tyगतro 100 mg comprimidos recubiertos con película EFG: comprimidos recubiertos con película, verde claro, ovalados, de aproximadamente 14,6 mm x 8,2 mm de diámetro, grabados con “Y” en una cara y “101” en la otra cara.

Blísters de PVC/PCTFE-Aluminio

Disponibles en envases de 14 o 56 comprimidos recubiertos con película, envases precortados unidos que contienen 14 x 1 o 100 x 1 comprimidos recubiertos con película o envases múltiples que contienen 168 comprimidos recubiertos con película (12 envases de 14 comprimidos recubiertos con película).

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:

Glenmark Arzneimittel GmbH
Industriestr. 31
82194 Gröbenzell
Alemania

Responsable de la fabricación:

Glenmark Pharmaceuticals s.r.o.
Fibichova 143
566 17 Vysoké Mýto
República Checa

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

Glenmark Farmacéutica, S.L.U.
C/ Retama 7, 7ª planta
28045 Madrid
España

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

Alemania	Tyगतro 10 mg Filmtabletten Tyगतro 25 mg Filmtabletten Tyगतro 50 mg Filmtabletten Tyगतro 75 mg Filmtabletten Tyगतro 100 mg Filmtabletten
Dinamarca	Tyगतro
España	Tyगतro 10 mg comprimidos recubiertos con película EFG Tyगतro 25 mg comprimidos recubiertos con película EFG Tyगतro 50 mg comprimidos recubiertos con película EFG Tyगतro 75 mg comprimidos recubiertos con película EFG Tyगतro 100 mg comprimidos recubiertos con película EFG
Finlandia	Tyगतro Tyगतro 100 mg kalvopäällysteiset tabletit
Italia	Tyगतro 10 mg compresse rivestite con film Tyगतro 25 mg compresse rivestite con film Tyगतro 50 mg compresse rivestite con film Tyगतro 75 mg compresse rivestite con film Tyगतro 100 mg compresse rivestite con film
Países Bajos	Tyगतro 10 mg filmomhulde tabletten Tyगतro 25 mg filmomhulde tabletten Tyगतro 50 mg filmomhulde tabletten Tyगतro 75 mg filmomhulde tabletten Tyगतro 100 mg filmomhulde tabletten
Noruega	Tyगतro
Suecia	Tyगतro
República Eslovaca	Tyगतro 10 mg filmom obalené tablety Tyगतro 25 mg filmom obalené tablety Tyगतro 50 mg filmom obalené tablety Tyगतro 75 mg filmom obalené tablety Tyगतro 100 mg filmom obalené tablety

Fecha de la última revisión de este prospecto: diciembre 2025.

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