

## Pakendi infoleht: teave kasutajale

### Convulex 50 mg/ml siirup Naatriumvalproaat

▼ Käesoleva ravimi suhtes kohaldatakse täiendavat järelevalvet, mis võimaldab kiiresti tuvastada uut ohutusteavet. Te saate sellele kaasa aidata, teavitades ravimi kõigist võimalikest kõrvaltoimetest. Kõrvaltoimetest teavitamise kohta vt lõik 4.

#### HOIATUS

Raseduse ajal manustatud valproaat võib põhjustada sünnidefekte ja lapse varase arengu häireid. Kui olete rasestumisvõimeline naine, peate kasutama efektiivset rasestumisvastast vahendit kogu ravi vältel.

Teie arst räägib teile sellest, kuid te peate samuti järgima nõuandeid selle infolehe 2. lõigus. Teavitage oma arsti viivitamatult kui rasestute või kahtlustate rasedust.

#### Enne ravimi kasutamist lugege hoolikalt infolehte sest siin on teile vajalikku teavet.

- Hoidke infoleht alles, et seda vajadusel uuesti lugeda.
- Kui teil on lisaküsimusi, pidage nõu oma arsti või apteekriga.
- Ravim on välja kirjutatud üksnes teile. Ärge andke seda kellelegi teisele. Ravim võib olla neile kahjulik, isegi kui haigussümptomid on sarnased.
- Kui teil tekib ükskõik milline kõrvaltoime, pidage nõu oma arsti või apteekriga. Kõrvaltoime võib olla ka selline, mida selles infolehes ei ole nimetatud. Vt lõik 4.

#### Infolehe sisukord

1. Mis ravim on Convulex 50mg/ml siirup (Convulex) ja milleks seda kasutatakse
2. Mida on vaja teada enne Convulex'i võtmist
3. Kuidas Convulex'i võtta
4. Võimalikud kõrvaltoimed
5. Kuidas Convulex'i säilitada
6. Pakendi sisu ja muu teave

#### 1. Mis ravim on Convulex 50 mg/ml siirup (Convulex) ja milleks seda kasutatakse

Convulex'i toimeaine on valproehape, millel on krampivastane toime erinevat tüüpi epilepsiahoogude korral. Toimeaine vabaneb seedetraktis. Ravim eritub maksa ja neerude kaudu.

Convulex on näidustatud epilepsia raviks.

Convulex siirup sobib eriti hästi väikeste laste raviks tänu meeldivale maitsele, mis hõlbustab manustamist. Convulex siirup sisaldab suhkruasendajat lükasiini, ning seetõttu ei põhjusta ega soodusta kaariese teket.

#### 2. Mida on vaja teada enne Convulex'i võtmist

##### Ärge võtke Convulex'i:

- kui olete naatriumvalproaadi või selle ravimi mis tahes koostisosade (loetletud lõigus 6) suhtes allergiline;
- kui teil on maksatalitluse häired;
- kui teie suguvõsas on esinenud maksahaigust;
- kui teil kõhunäärmetalitluse häired;
- kui teil esineb porfüüria (harvaesinev maksahaigus).

- kui teil on hüübimishäired

### **Hoiatused ja ettevaatusabinõud**

Enne Convulex'i võtmist pidage nõu oma arsti või apteekriga.

Võtke viivitamatult ühendust oma arstiga:

- kui teil tekib kõhuvalu, söögiisukaotus, iiveldus ja/või oksendamine, üldine nõrkus või halb enesetunne. Võtke viivitamatult ühendust oma arstiga, kuna need võivad olla raskekujulise maksakahjustuse või pankreatiidi (kõhunäärme põletik) sümptomid. Võimaliku eluohtliku seisundi tekkeoht on eriti kõrge lastel (alla 3-aastased), kombinatsioonravi saavatel patsientidel ja ravi varajases järgus (esimesed kolm kuud);
- kui krambihood on saagenud; see võib olla maksakahjustuse näht või ajutalitlusehäire (nt võtate Convulex'ile lisaks fenütoiini);
- enne kirurgilist protseduuri; rääkige arstile, et võtate Convulex'i;
- kui teil esineb kusi happetsükli ensüümipuudulikkus (harvaesinev ainevahetushäire).

Enne Convulex'i võtmist pidage nõu oma arstiga:

- kui teil esineb luupus (immuunsüsteemi haigus, mis kahjustab nahka, skeletti ja liigeseid, kopse, neere);
- kui teil esineb diabeet; naatriumvalproaat võib põhjustada uriini valepositiivse tulemuse ketokehade suhtes;
- kui teil esinevad neerprobleemid; võite vajada väiksemat annust;
- Convulex võib põhjustada märkimisväärset ja progresseeruvat kehakaalutõusu; see kõrvaltoime on väga sage; pidage nõu oma arstiga selle vastavate meetmete rakendamiseks.

Teavitage oma arsti eelnimetatud seisunditest, isegi kui neid hetkel enam ei ole.

Convulex'i ravi alguses ja esimesel 6 kuul võib arst määrata teile vereanalüüse.

Vähesel arvul epilepsiaavastast ravi, sh naatriumvalproaati, saanud patsientidel on esinenud enesevigastamise või enesetapumõtteid. Kui teil peaks esinema selliseid mõtteid, võtke viivitamatult ühendust oma arstiga.

### Teave diabeetikutele

Convulex siirup sisaldab kunstlikke magusaineid, mistõttu võivad seda kasutada ka diabeetikud. Siiski tuleb arvesse võtta siirupi süsivesikutesisaldust (0,05 leivaühikut/ml).

### **Muud ravimid ja Convulex**

Teatage on arstile või apteekrile, kui te võtate või olete hiljuti võtnud või kavasete võtta mis tahes muid ravimeid.

Convulex võib mõjutada teiste samaaegselt võetavate ravimite toimet või vastupidi.

Teavitage oma arsti kui võtate alljärgnevat ravimeid:

- salitsülaadid, nt aspiriin;
- antidepressandid, sh fluoksetiin ja monoamiinoksüdaasi inhibiitorid;
- vere hüübimist takistavad ravimid (nt varfariin);
- bensodiasepiinid, mida kasutatakse unerohuna ja ärevuse raviks;
- muud epilepsiaavastased ravimid, nt fenütoiin, karbamasepiin, fenobarbitaal, lamotrigiin, primidoon, felbamaat, topiramaat;
- kolestüramiin, mida kasutatakse vereliipidide rasvasisalduse vähendamiseks;
- tsimetidiin, mida kasutatakse maohaavandite raviks;
- erütromütsiin (bakteriaalsete infektsioonide raviks kasutatav antibiootikum);
- rifampitsiin (bakteriaalsete infektsioonide ja tuberkuloosi raviks kasutatav antibiootikum);
- karbapeneemi sisaldavad ained (bakteriaalsete infektsioonide raviks kasutatav antibiootikum); valproaadi ja karbapeneemide koosmanustamist tuleb vältida, sest naatriumvalproaadi toime võib väheneda;

- malaariavastased ravimid, nt mefloквиин ja klorokviin; need võivad tõenäoliselt krampihooge esile kutsuda; enne malaariaohtlikku piirkonda reisimist, pidage nõu oma arsti või apteekriga asjakohase preventiivse ravimi leidmiseks;
- zidovudiin, mida kasutatakse HIV-infektsiooni raviks.

Lastel, kes on nooremad kui 12 aastat, ei tohi kasutada atsetüülsalitsüülhapet (nt aspiriin) samal ajal Convulex'iga maksakahjustuse ohu tõttu.

Convulex'i kasutamisel kombinatsioonis topiramaadiga (epilepsiavastane ravim), arst jälgib hoolikalt teie ravi ajutalitlusehäirete ja/või nn lämmastiku kõrge sisaldus veres (kusihaige või aminohapetega seotud häire) sümptomite suhtes.

Naatriumvalproaat ei mõjuta suukaudsete kontratseptiivide toimet.

### **Convulex koos toidu, joogi ja alkoholiga**

Naatriumvalproaat võib tugevdada alkoholi toimet.

Convulex'i võib võtta koos söögi ja joogiga.

### **Rasedus, imetamine ja viljakus**

#### **Oluline nõuanne naistele**

- Valproaadi võtmine raseduse ajal võib kahjustada veel sündimata last.
- Valproaadi võtmine raseduse ajal on ohtlik. Mida suurem on annus, seda suurem on oht, kuid oht kaasneb kõikide annustega.
- Valproaat võib põhjustada tõsiseid sünnidefekte ning mõjutada lapse arengut kasvuperioodil. Teatatud sünnidefektid on muuhulgas selgroolüli lõhestumus (selgroolülide arenguhäire), näo ja kolju väärarendid, südame, neerude, kuseteede ja suguelundite väärarendid, käte ja jalgade defektid.
- Kui te võtate valproaati raseduse ajal, on teil teistest naistest suurem oht saada ravi vajava sünnidefektiga laps. Valproaati on kasutatud palju aastaid, mistõttu on teada, et valproaadiga ravitavad naised saavad sünnidefektiga lapse ligikaudu 10 juhul iga 100 sündinud lapse kohta. Võrdlusnäitaja epilepsiat mittepõdevatel naistel on 2...3 juhtu iga 100 sündinud lapse kohta.
- Hinnanguliselt esineb lapsea arenguhäireid kuni 30%...40% koolieelikute, kelle emad said raseduse ajal ravi valproaadiga. Mõjutatud lapsed võivad hakata hiljem kõndima ja rääkima, olla teistest lastest vaimselt vähem võimekad ning neil võib-olla raskusi sõnavara ja mäluaga.
- Valproaadiga kokku puutunud lastel diagnoositakse sagedamini autismispektri häireid ja on tõendeid, et neil lastel on suurem tõenäosus tähelepanu- ja aktiivsushäire sümptomite tekkeks.
- Kui olete rasestumisvõimeline naine, siis tohib arst määrata teile valproaati ainult juhul, kui ükski teine ravi teile ei toimi.
- Enne teile selle ravimi määramist, peab arst olema selgitanud, mis võib juhtuda teie lapsega, kui te rasestute valproaadiga ravi ajal. Kui te otsustate hiljem, et soovite last saada, ei tohi te lõpetada ravimi võtmist enne, kui olete seda arutanud oma arstiga ja kokku leppinud plaani, kuidas võimalusel üle minna teisele ravimile.
- Kui te proovite rasestuda, küsige oma arstilt foolhappe võtmise kohta. Foolhape võib vähendada selgroolüli lõhestumuse üldist tekkeohtu ja raseduse katkemise ohtu, mis kaasneb iga rasedusega. Ei ole siiski tõenäoline, et see vähendab valproaadi kasutamise seotud sünnidefektide tekkeohtu.

## **RAVIMI ESMAKORDNE MÄÄRAMINE**

Kui teile määratakse ravi valproaadiga esimest korda, peab arst olema selgitanud ohte veel sündimata lapsele, kui te rasestute. Kui te olete rasestumisvõimeline, peate kindlasti kasutama tõhusat rasestumisvastast vahendit kogu ravi vältel. Kui vajate nõuannet rasedusest hoidumise kohta, pidage nõu oma arsti või pereplaneerimise kliinikuga.

### **Olulised sõnumid**

- Kasutage kindlasti efektiivset rasestumisvastast vahendit.
- Teavitage koheselt oma arsti, kui olete rase või kahtlustate rasedust.

## **RAVI JÄTKAMINE JA SOOVIMATUS RASESTUDA**

Kui te jätkate ravi valproaadiga, aga ei kavatse rasestuda, kasutage kindlasti tõhusat rasestumisvastast vahendit. Kui vajate nõuannet rasedusest hoidumise kohta, pidage nõu oma arsti või pereplaneerimise kliinikuga.

### **Olulised sõnumid**

- Kasutage kindlasti efektiivset rasestumisvastast vahendit.
- Teavitage koheselt oma arsti, kui olete rase või kahtlustate rasedust.

## **RAVI JÄTKAMINE JA SOOV RASESTUDA**

Kui te jätkate ravi valproaadiga ja soovite rasestuda, ei tohi te lõpetada ravi valproaadiga või rasestumisvastase vahendi kasutamist enne, kui olete rääkinud sellest oma arstiga. Peate rääkima oma arstiga varakult enne rasestumist, et võiksite rakendada mitmesuguseid meetmeid raseduse võimalikult sujuvaks kulgemiseks ning teie ja veel sündimata lapse riskide vähendamiseks nii palju kui võimalik.

Teie arst võib otsustada muuta valproaadi annust või vahetada ravimit, enne kui te üritate rasestuda.

Kui te rasestute, jälgitakse hoolikalt teie haiguse ravi ning veel sündimata lapse arengut.

Kui te soovite rasestuda, küsige oma arstilt foolhappe võtmise kohta. Foolhape võib vähendada selgroolüli lõhestumuse üldist tekkeohtu ja raseduse katkemise ohtu, mis kaasneb iga rasedusega. Ei ole siiski tõenäoline, et see vähendab valproaadi kasutamisega seotud sünnidefektide tekkeohtu.

### **Olulised sõnumid:**

- Ärge lõpetage rasestumisvastase vahendi kasutamist enne, kui olete rääkinud oma arstiga ning koostanud üheskoos tegevuskava, kuidas jätkata epilepsia/bipolaarse häire ravi ja vähendada ohte lapsele.
- Teavitage otsekohe oma arsti, kui olete rase või kahtlustate rasedust.

## **PLANEERIMATA RASESTUMINE RAVI AJAL**

Valproaadiga ravitavate naiste lastel on tõsine oht sünnidefektide ja arenguhäire tekkeks, mis võivad põhjustada tõsist puuet. Kui te võtate valproaati ja arvate olevat rase või kahtlustate rasedust, peate otsekohe võtma ühendust oma arstiga. Ärge lõpetage ravimi võtmist kuni arst ei ole seda teile öelnud.

Küsi oma arstilt foolhappe võtmise kohta. Foolhape võib vähendada selgroolüli lõhestumuse üldist tekkeohtu ja raseduse katkemise ohtu, mis kaasneb iga rasedusega. Ei ole siiski tõenäoline, et see vähendab valproaadi kasutamisega seotud sünnidefektide tekkeohtu.

### Olulised sõnumid:

- Teavitage otsekohe oma arsti, kui olete rase või kahtlustate rasedust.
- Ärge lõpetage valproaadi võtmist, kui arst ei ole nii määranud.

### Imetamine

Convulex eritub rinnapiima väga vähesel määral, pidage nõu oma arstiga imetamise suhtes.

### Autojuhtimine ja masinatega töötamine

Ravi alustamisel Convulex'iga või võtmisel koos teiste ravimitega, võib esineda unisust. Ärge juhtige autot või käsitsege masinaid, kui tunnete unisust.

### Convulex siirup sisaldab maltitooli, parabeene ja naatriumi.

See ravim sisaldab maltitooli. Kui arst on teile öelnud, et te ei talu teatud suhkruid, peate te enne ravimi kasutamist konsulteerima arstiga.

See ravim sisaldab lahuse keskkonna stabiliseerijaid – parabeene (metüülparahüdroksübensoaat ja propüülparahüdroksübensoaat). Võib tekitada allergilisi reaktsioone (ka hilistüüpi).

See ravim sisaldab ligikaudu 4 mmol (92,4 mg) naatriumi annuse kohta. Sellega tuleb arvestada kontrollitud naatriumisaldusega dieedil olevate patsientide puhul.

### 3. Kuidas Convulex'i võtta

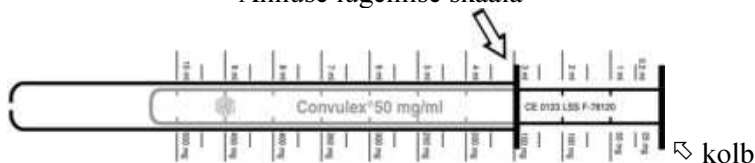
Võtke seda ravimit alati täpselt nii, nagu arst või apteeker on teile selgitanud. Kui te ei ole milleski kindel, pidage nõu oma arsti või apteekriga.

Ravi Convulex'iga peab alustama ja jälgima epilepsia ravikogemusega arst.

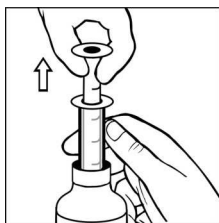
Mõõdetud annus tuleb sisse võtta söögi ajal või pärast sööki

### Kuidas kasutada annustamissüstalt:

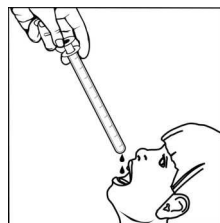
Annuse lugemise skaala



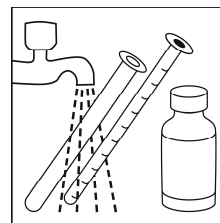
1. Suruge kolb põhjani ja seejärel asetage doseerimissüstal pudelisse



2. Tõmmake kolb kuni soovitud annuseni (mg või ml). Vajadusel korrake protseduuri kuni soovitud annuse tase on saavutatud.



3. Kolbi põhjani surudes manustage mõõdetud annus otse patsiendi suhu või laske klaasi. Jälgige, et kogu annus saaks väljutatud.



4. Pärast igit kasutamiskorda sulgege ravimi pudel. Eemaldage kolb silindrist ja peske ettevaatlikult veega. Kui mõlemad osad on kuivad pange

doseerimissüstal jälle  
kokku.

### **Annus**

Arst määrab individuaalse annuse ja ravi kestuse.

### Epilepsia

Ravi alguses võib Convulex'i määratud annus olla väiksem. Mõned patsiendid võivad vajada krambihooegade kontrollimiseks Convulex'i väiksemat annust kui teised. Arst suurendab annust vastavalt teie seisundile. Väga oluline on täpselt jälgida arsti juhiseid annustamiseks. Vajadusel tehakse vereanalüüse. Arst vähendab järk-järgult teiste epilepsiaavastaste ravimite annust ja suurendab Convulex'i annust sõltuvalt teie kehakaalust kui te juba võtate teisi epilepsiaavastaseid ravimeid.

### Täiskasvanud

Soovitav algannus on 600 mg ööpäevas, mida suurendatakse järk-järgult kuni optimaalse annuseni. Convulex'i tavaline annus on 1000...2000 mg ööpäevas, kuid seda võib suurendada kuni 2500 mg ööpäevas. Tavaliselt jaotatakse ööpäevane annus kaheks võrdseks osaks ja manustatakse hommikuti ja õhtuti.

### Lapsed kehakaaluga üle 20 kg

Convulex'i tavaline annus sõltub lapse kehakaalust. Tavaline annus on 20...30 mg/kg kehakaalu kohta, annust võib suurendada kuni 35 mg/kg kehakaalu kohta ööpäevas. Tavaliselt jaotatakse ööpäevane annus kaheks võrdseks osaks ja manustatakse hommikuti ja õhtuti.

### Lapsed kehakaaluga alla 20 kg

Convulex'i tavaline annus sõltub lapse kehakaalust. Tavaline annus on 20 mg/kg kehakaalu kohta. Tavaliselt jaotatakse ööpäevane annus kaheks võrdseks osaks ja manustatakse hommikuti ja õhtuti.

### **Kui te võtate Convulex'i rohkem, kui ette nähtud**

Selle ravimi üleannustamine võib olla ohtlik. Kui te arvate, et olete võtnud Convulex'i liiga palju, pidage otsekohe nõu arstiga või pöörduge lähimasse haiglasse.

### **Kui te unustate Convulex'i võtta**

Kui te unustate ravimi õigel ajal võtmata, võtke oma annus sisse kohe, kui see teile meenub ja jätkake seejärel ravi nagu varem. Ärge võtke kahekordset annust, kui ravim jäi eelmisel korral võtmata.

### **Kui te lõpetate Convulex'i võtmise**

Enne ravi lõpetamist Convulex'iga, pidage nõu oma arstiga.

Ärge lõpetage ravi Convulex'iga kui tunnete ennast paremini, sest see võib põhjustada haiguse taasteket ja teie seisundi halvenemist.

Kui teil on lisaküsimusi selle ravimi kasutamise kohta, pidage nõu oma arsti või apteekriga.

## **4. Võimalikud kõrvaltoimed**

Nagu kõik ravimid, võib ka see ravim põhjustada kõrvaltoimeid, kuigi kõigil neid ei teki. Alljärgnevalt on loetletud kõik teatatud kõrvaltoimed, isegi need, mis tekivad väga harva.

Ravi Convulex'iga, eriti väga suurte annustes, võib põhjustada pöörduvaid (osaliselt tõsised) veremuutusi (nt teatud vererakkude arvu vähenemine, vähenenud vere loome luuüdis) või verehüübivuse häireid.

**Teavitage oma arsti, kui märkate endal veritsuskalduvust või teil tekivad kergesti verevalumid.**

**Oksendamine, koordinatsioonihäired ja süvenev teadvuse hägunesimine** võivad olla vere lämmastikusisalduse tõusu tunnused. Selliste sümptomite tekkimisel, võtke viivitamatult ühendust oma arstiga.

**Kui teil tekivad kõhuvalu, iiveldus ja/või oksendamine**, võtke otsekohe ühendust oma arstiga. Need võivad viidata kõhunäärme põletikule, mis tekib väga harva, kuid tõsistel juhtudel võib olla eluohtliku kuluga (vt lõik 2 „Mida on vaja teada enne Convulex'i võtmist“).

Väga sage (võib tekkida enam kui 1 inimesel 10-st).

- Raviaegne söögiisu suurenemine, mis viib kehakaalu tõusuni ja võib mõnedel patsientidel olla märkimisväärne.

Sage (võib tekkida kuni 1 inimesel 10-st).

- Värisemine, eriti suurte annuste korral, ebatavalised tundmused (nt kõditamis- või surisemistunne).
- Seedetrakti kerge ärritus (nt iiveldus) ravi alguses, mida aitab leevendada ravimi võtmine koos toiduga või pärast sööki (vt lõik 3 „Kuidas Convulex'i võtta“).
- Oksendamine, kõhulahtisus, isutus või kõhukinnisus.

Aeg-ajalt (võib tekkida kuni 1 inimesel 100-st).

- Sedatsioon (unisus). Seda kõrvaltoimet täheldatakse tavaliselt teiste epilepsiaravimite samaaegsel kasutamisel, harvem, kui võetakse ainult Convulex'i. Koordinaatsiooniahäired ja pööratud tunne, eriti suurte annuste korral.
- Ülemäärane süljeeritus.

Harv (võib tekkida kuni 1 inimesel 1000-st):

- Allergilised reaktsioonid (nt lööve või raskekujuline allergia). Süsteemne erütematoosne luupus (harvaesinev immuunsüsteemi häire).
- Testosterooni taseme tõus.
- Letargia, segasus (üksikjuhtudel teadvusehäire või seotud hallutsinatsioonide või krampidega), peavalu, silmatõmbused.
- Kuulmisaistingud ühes või mõlemas kõrvas, mis võivad osaliselt olla mööduvad, osaliselt pöörduv kuulmiskahjustus. Tõendeid põhjusliku seose kohta valpoehappaga ei ole.
- Raskekujuline maksakahjustus, mõnikord surmaga lõppev (vt lõik 2 „Mida on vaja teada enne Convulex'i võtmist“). Porfüüria (harvaesinev ainevahetuse haigus, millega võib kaasneda punast värvi uriin, kõhukrambid, valu ja oksendamine). Ravi alguses maksatalitluse laboratoorsete näitajate taseme mööduv tõus.
- Muutuse nahal, nt lööve või väga harvadel juhtudel tõsisemad (mõnikord eluohtlikud) nahareaktsioonid.
- Muutused munasarjades.
- Turse (vedeliku kogunemine kudedes).

Väga harv (võib tekkida kuni 1 inimesel 10000-st).

- Vere naatriumisalduse langus, antidiureetilise hormooni eritumise suurenemine (põhjustab vedeliku kogunemist kudedes).
- Mööduv ajutalitluse häire, mööduv teadvusehäire, ekstrapüramidaalhäired sh parkinsonism (Prakinsoni tõve laadsed sümptomid, nt liikumistakistus, värisemine, suurenenud lihaspinge), dementsus seoses ajurakkude mööduvate muutustega. Kirjeldatud kõrvaltoimed on üldiselt mööduvad ja pärast ravi lõppemist tavaliselt taanduvad.
- Akne ja väljendunud karvakasv näol või kehal.
- Fancon'i sündroom (harvaesinev neerude häire), mis on mööduv.
- Menstruaaltsükli häired naistel, rinnanäärmete kasv meestel.

Teadmata (ei saa hinnata olemasolevate andmete alusel).

- Allergiline valulik turse nahal ja limaskestadel, eriti näol, ravimilööve, vaskuliit (veresoontepõletik), millega võib kaasneda valu, punetus või sügelus.
- Depressioon. Võib tekkida väljendunud erksus. See on üldiselt positiivne toime, kuid üksikjuhtudel on teatatud sümptomitest nagu hüperaktiivsus, agrasiivsus või muud käitumishäired.
- Lastel on teatatud enureesist (tahtmatu urineerimine).

- Mõnedel patsientidel on täheldatud mööduvat juuste väljalangemist. Juuste kasv taastub tavaliselt kuue kuu jooksul, juuksed võivad olla varasemast rohkem lakkis.

On täheldatud luukahjustuste teket, sh osteopeenia, osteoporoos (luude hõrenemine) ja murrud. Pidage nõu oma arsti või apteekriga kui saate pikaajalist ravi epilepsiavastaste ravimitega, teil on varasemalt esinenud osteoporoos või võtate steroide.

Kui ükskõik milline kõrvaltoimetest muutub tõsiseks või kui te märkate mõnda kõrvaltoimet, mida selles infolehes ei ole nimetatud, palun rääkige sellest oma arstile või apteekrile. Kõrvaltoimetest võite ka ise teavitada [www.ravimiamet.ee](http://www.ravimiamet.ee) kaudu. Teavitades aitate saada rohkem infot ravimi ohutusest.

## **5. Kuidas Convulex'i säilitada**

Mitte kasutada pärast pakendil märgitud kõlblikkusaja lõppu.  
Kasutada siirupit 6 kuu jooksul pärast pudeli esmakordset avamist.

Hoida temperatuuril kuni 25°C. Hoida pudel välispakendis, valguse eest kaitstult.  
Hoidke seda ravimit laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

Ravimeid ei tohi ära visata kanalisatsiooni kaudu ega koos majapidamisprügiga. Küsige oma apteekrilt, kuidas hävitatakse ravimeid, mida enam ei vajata. Need meetmed aitavad kaitsta keskkonda.

## **6. Pakendi sisu ja muu teave**

### **Mida Convulex sisaldab**

- Toimeaine on naatriumvalproaat. 1 ml siirupit sisaldab 50 mg naatriumvalproaati.
- Abiained: naatriumhüdroksiid, vedel maltitool (E965), propüülparahüdroksübensoaat (E216), metüülparahüdroksübensoaat (E218), naatriumsahhariin, naatriumtsüklamaat, naatriumkloriid, vaarika maitselisand, virsiku maitselisand, puhastatud vesi.

### **Kuidas Convulex välja näeb ja pakendi sisu**

Siirup on värvitu kuni helekollakas, 100 ml pudelis. Pakendis on annustamissüstal.

### **Müügiloo hoidja ja tootja**

G.L. Pharma GmbH  
Schlossplatz 1  
A-8502 Lannach  
Austria

Lisaküsimuste tekkimisel selle ravimi kohta pöörduge, palun, müügiloo hoidja kohaliku esindaja poole.

### **Müügiloo hoidja esindaja Eestis:**

Covalent OÜ, Pärnu mnt 102C, Tallinn 11312, Eesti  
Tel: +372 6600945, faks: +372 6600946

Infoleht on viimati uuendatud märtsis 2015