

Dosierkarte

1x täglich

Fycompa®

Perampanel **FREIHEIT
LEBEN**

**ICH
KANN
DAS**



Fycompa® - 1x täglich vor dem Schlafengehen

Dosierung für Kinder von 4–11 Jahren*

Fycompa® als Suspension	Gewicht		
	<20 kg	20 – <30 kg	≥30 kg
0,5 mg/ml			
Startdosis	2 ml	2 ml	4 ml
Titration (Schrittweise Erhöhung, nicht häufiger als in wöchentlichen Abständen)	2 ml	2 ml	4 ml
Erhaltungsdosis	4–8 ml	8–12 ml	8–16 ml
Titration (Schrittweise Erhöhung, nicht häufiger als in wö- chentlichen Abständen je nach individuellem klinischem Ansprechen und Verträglichkeit)	1 ml	2 ml	4 ml
Maximaldosis	12 ml	16 ml	24 ml

* Fycompa® wird angewendet als Zusatztherapie bei primär generalisierten tonisch-klonischen Anfällen bei Patienten ab 7 Jahren mit idiopathischer generalisierter Epilepsie.

Dosierung für Jugendliche ab 12 Jahren/Erwachsene

	Filmtabletten	Suspension 0,5 mg/ml
Startdosis	2 mg	4 ml
Erste wirksame Zieldosis	4 mg	8 ml
Erhaltungsdosis je nach klinischem Ansprechen und Verträglichkeit	6 mg	12 ml
	8 mg	16 ml
Dosis für Patienten, die mit niedrigeren Dosen keine Anfallskontrolle erreichten	10 mg	20 ml
	12 mg	24 ml

Die Fycompa® Suspension ist eine im Steady-State bioäquivalente, austauschbare Alternative zu Fycompa® Filmtabletten.¹

- 1 Fachinformation Fycompa®.
- 2 Villanueva V et al. Epilepsy Research 2016; 126: 201–210.
- 3 Steinhoff BJ et al. Epilepsia 2014; 55 (1): 16–18. ⁴Patsalos PN. Epilepsia 2015; 56 (1): 12–27.

Bezeichnung des Arzneimittels: Fycompa 2 mg/ 4 mg/ 6 mg/ 8 mg/ 10 mg/ 12 mg Filmtabletten. Fycompa 0,5 mg/ml Suspension zum Einnehmen. **Qualitative und quantitative Zusammensetzung:** eine Fycompa 2 mg/ 4 mg/ 6 mg/ 8 mg/ 10 mg/ 12 mg Filmtablette enthält 2 mg/ 4 mg/ 6 mg/ 8 mg/ 10 mg/ 12 mg Perampanel. Jeder ml Fycompa Suspension zum Einnehmen enthält 0,5 mg Perampanel. **Sonstige Bestandteile:** Fycompa 2 mg, 4 mg Filmtabletten: Tablettenkern: Lactose-Monohydrat, Hyprolose (5,0 - 16,0 % Hydroxypropoxy-Gruppen), Povidon K-29/32, Magnesiumstearat (Ph. Eur.); Fycompa 6 mg, 8 mg, 10 mg, 12 mg Filmtabletten: Tablettenkern: Lactose-Monohydrat, Hyprolose (5,0 - 16,0 % Hydroxypropoxy-Gruppen), Povidon K-29/32, Mikrokristalline Cellulose, Magnesiumstearat (Ph. Eur.); Fycompa 2 mg Filmtabletten: Filmüberzug: Hypromellose 2910, Talkum, Macrogol 8000, Titandioxid (E 171), Eisen(III)-hydroxid-oxid x H₂O (E 172), Eisen(III)-oxid (E 172); Fycompa 4 mg, 6mg Filmtabletten: Filmüberzug: Hypromellose 2910, Talkum, Macrogol 8000, Titandioxid (E 171), Eisen(III)-oxid (E 172); Fycompa 8 mg Filmtabletten: Filmüberzug: Hypromellose 2910, Talkum, Macrogol 8000, Titandioxid (E 171), Eisen(III)-oxid (E 172), Eisen(II,III)-oxid (E 172); Fycompa 10 mg Filmtabletten: Filmüberzug: Hypromellose 2910, Talkum, Macrogol 8000, Titandioxid (E 171), Eisen(III)-hydroxid-oxid x H₂O (E 172), Indigocarmin, Aluminiumsalz (E 132); Fycompa 12 mg Filmtabletten: Filmüberzug: Hypromellose 2910, Talkum, Macrogol 8000, Titandioxid (E 171), Indigocarmin, Aluminiumsalz (E 132). Fycompa Suspension: Sorbitol-Lösung 70% (kristallisierend) (Ph.Eur.)(E420), Mikrokristalline Cellulose (E460), Carmellose-Natrium (E466), Poloxamer 188, Simecicon-Emulsion 30 % (enthält gereinigtes Wasser, Dimeticon, Polysorbat 65, Methylcellulose, Kieselgel, Macrogolstearat, Sorbinsäure, Benzoessäure und Schwefelsäure, Citronensäure (E330), Natriumbenzoat (E211), Gereinigtes Wasser. **Anwendungsgebiete:** Fycompa (Perampanel) wird angewendet als Zusatztherapie bei fokalen Anfällen mit oder ohne sekundäre(r) Generalisierung bei Patienten ab 4 Jahren und primär generalisierten tonisch-klonischen Anfällen bei Patienten ab 7 Jahren mit idiopathischer generalisierter Epilepsie (IGE). **Gegenanzeigen:** Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder einen der in Abschnitt 6.1 genannten sonstigen Bestandteile. **Weitere Angaben** zu Warnhinweisen und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung, Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und sonstigen Wechselwirkungen, Schwangerschaft und Stillzeit, Auswirkungen auf die Verkehrstüchtigkeit und die Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen, Nebenwirkungen sowie Gewöhnungseffekten sind der veröffentlichten Fachinformation zu entnehmen. **Inhaber der Zulassung:** Eisai GmbH, Edmund-Rumpler-Straße 3, 60549 Frankfurt am Main, Deutschland, E-Mail: medinfo_de@eisai.net. **Vertrieb in Österreich:** Eisai GesmbH, 1220 Wien, E-Mail: kontakt_wien@eisai.net. **Verschreibungspflicht/ Apothekenpflicht:** Rezept- und apothekenpflichtig, wiederholte Abgabe verboten. **Pharmakotherapeutische Gruppe:** Antiepileptika, Andere Antiepileptika. **ATC-Code:** N03AX22. **Stand der Information:** August 2022.