

Bijsluiter: informatie voor de patiënt

Carbamazepine Tillomed 200 mg tabletten met verlengde afgifte

Carbamazepine Tillomed 400 mg tabletten met verlengde afgifte

carbamazepine

Lees goed de hele bijsluiter voordat u dit medicijn gaat gebruiken want er staat belangrijke informatie in voor u.

- Bewaar deze bijsluiter. Misschien heeft u hem later weer nodig.
- Heeft u nog vragen? Neem dan contact op met uw arts, apotheker of verpleegkundige.
- Geef dit medicijn niet door aan anderen, want het is alleen aan u voorgeschreven. Het kan schadelijk voor anderen, ook al hebben zij dezelfde klachten als u.
- Krijgt u last van een van bijwerkingen die in rubriek 4 staan? Of krijgt u een bijwerking die niet in deze bijsluiter staat? Neem dan contact op met uw arts, apotheker of verpleegkundige.

Inhoud van deze bijsluiter

1. Wat is Carbamazepine Tillomed en waarvoor wordt dit medicijn gebruikt?
2. Wanneer mag u dit medicijn niet gebruiken of moet u er extra voorzichtig mee zijn?
3. Hoe neemt u dit medicijn in?
4. Mogelijke bijwerkingen
5. Hoe bewaart u dit medicijn?
6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

1. Wat is Carbamazepine Tillomed en waarvoor wordt dit medicijn gebruikt?

Carbamazepine Tillomed bevat de werkzame stof carbamazepine.

Dit medicijn is speciaal samengesteld om de werkzame stof geleidelijk af te geven.

Carbamazepine, de werkzame stof in dit medicijn, kan op verschillende manieren invloed hebben op het lichaam. Het is een medicijn tegen convulsies (het voorkomt een aanval van epilepsie), maar het kan ook sommige soorten pijn verminderen en stemmingswisselingen onder controle brengen.

Dit medicijn wordt gebruikt voor de behandeling van:

- bepaalde vormen van epilepsie
- trigeminusneuralgie (een pijnlijke aandoening van het gezicht (aangezichtspijn))
- ernstige stemmingsstoornissen wanneer andere medicijnen geen effect hebben.

2. Wanneer mag u dit medicijn niet gebruiken of moet u er extra voorzichtig mee zijn?

Wanneer mag u dit medicijn niet gebruiken?

- u bent overgevoelig (allergisch) voor carbamazepine of vergelijkbare stoffen zoals oxcarbazepine, of voor een van de verwante medicijnen die tricyclische antidepressiva worden genoemd (zoals amitriptyline of imipramine), of voor een van de andere stoffen die in dit medicijn zitten. Deze stoffen kunt u vinden in rubriek 6. Tekenen van een overgevoelighedsreactie zijn zwelling van het gezicht of de mond (angio-

oedeem), ademhalingsproblemen, loopneus, huiduitslag, blaarvorming of afschilfering van de huid.

- u heeft een hartritmestoornis (hartblok),
- u heeft ooit een afname in de beenmergactiviteit gehad, met als gevolg een afname in de productie van bloedcellen,
- u heeft een bloedziekte die porfyrie heet, of u heeft dit gehad
- u heeft binnen de afgelopen 14 dagen bepaalde medicijnen tegen depressie gebruikt (monoamineoxidaseremmers; MAO-remmers).

Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit medicijn?

Neem contact op met uw arts, apotheker of verpleegkundige voordat u dit medicijn inneemt.

- Een klein aantal patiënten dat werd behandeld met medicijnen tegen epilepsie, zoals carbamazepine, heeft gedachten gehad om zichzelf te verwonden of zichzelf te doden. Als u ooit dit soort gedachten heeft, neem dan onmiddellijk contact op met uw arts.
- Ernstige huiduitslag (Stevens-Johnson-syndroom, toxische epidermale necrolyse) zijn gemeld bij gebruik van carbamazepine (zie rubriek 4). Deze ernstige huidreacties kunnen vaker voorkomen bij mensen uit bepaalde Aziatische landen. Bij patiënten van Han-Chinese of Thaise afkomst kan het risico op deze reacties worden voorspeld door een bloedmonster van deze patiënten te onderzoeken. Uw arts moet u kunnen adviseren of bloedonderzoek voorafgaand aan de inname van carbamazepine nodig is.
- Als u huiduitslag of deze huidverschijnselen krijgt, stop dan met het gebruik van dit medicijn en neem onmiddellijk contact op met uw arts.
- Als u door de behandeling met dit medicijn last krijgt van duizeligheid, slaperigheid, een lage bloeddruk, verwardheid, dan zou u kunnen vallen.
- Mogelijk wil de arts dat uw bloed een aantal keer wordt onderzocht, voordat u begint met de behandeling met carbamazepine en daarna van tijd tot tijd tijdens uw behandeling. Dat is heel normaal en niets om u zorgen over te maken.

U moet uzelf deze vragen stellen voordat u dit medicijn inneemt. Als het antwoord op een of meer van deze vragen JA is, bespreek uw behandeling dan met uw arts of apotheker, want dan is dit medicijn mogelijk niet het meest geschikte medicijn voor u.

- Bent u zwanger of wilt u zwanger worden?
- Geeft u borstvoeding?
- Heeft u een vorm van epilepsie waarbij u gemengde aanvallen krijgt met o.a. absences?
- Heeft u een psychische aandoening?
- Bent u allergisch voor een medicijn tegen epilepsie en dat fenytoïne, primidon of fenobarbital heet?
- Heeft u leverproblemen?
- Heeft u nierproblemen die te maken hebben met te weinig natrium in uw bloed of heeft u nierproblemen en gebruikt u bepaalde medicijnen die de hoeveelheid natrium in uw bloed verlagen (plasmiddelen zoals hydrochloorthiazide, furosemide)?
- Bent u op leeftijd (een oudere)?
- Heeft u oogproblemen zoals glaucoom (verhoogde druk in het oog) of heeft u moeite met het ophouden van uw plas?

Gebruikt u nog andere medicijnen?

Gebruikt u naast Carbamazepine Tillomed nog andere medicijnen, heeft u dat kortgeleden gedaan of gaat u dit misschien binnenkort doen? Vertel dat dan uw arts of apotheker.

Vertel het uw arts als u een van de volgende medicijnen gebruikt:

• middelen met hormonen die er voor zorgen dat u niet zwanger wordt (hormonale anticonceptiemiddelen), bijvoorbeeld pillen, pleisters, injecties of implantaten. Dit medicijn heeft invloed op de manier waarop het anticonceptiemiddel in uw lichaam werkt, en het is mogelijk dat u doorbraakbloedingen of tussentijdse bloedingen krijgt. Dit medicijn kan er ook voor zorgen dat het anticonceptiemiddel minder goed werkt, waardoor er een kans bestaat dat u toch zwanger wordt.

Uw arts kan u hierover adviseren en u moet erover nadenken om andere anticonceptiemiddelen te gebruiken.

- hormoonvervangende therapie (HST). Carbamazepine kan ervoor zorgen dat een hormoonvervangende therapie minder minder goed werkt.
- medicijnen die u minder somber of angstig maken, zoals fluoxetine, fluvoxamine, paroxetine, trazodon.
- bijnierschors hormonen ('corticosteroiden'), zoals prednisolon, dexamethason. Mogelijk gebruikt u deze voor een ontstekingsaandoening zoals astma, inflammatoire darmziekte, spier- en gewrichtspijnen.
- medicijnen die de bloedstolling tegengaan (bijvoorbeeld warfarine, acenocoumarol, rivaroxaban, dabigatran, apixaban en edoxaban).
- medicijnen tegen bepaalde infecties met bacteriën (antibiotica), waaronder huidinfecties, tuberculose (bijvoorbeeld isoniazide, rifampicine) en andere medicijnen zoals erytromycine, claritromycine, ciprofloxacin, doxycycline en rifabutin.
- medicijnen tegen schimmelinfecties (bijvoorbeeld itraconazol, ketoconazol, fluconazol, voriconazol).
- Pijnstillende medicijnen die paracetamol, dextropropoxyfeen, tramadol, methadon of buprenorfine bevatten.
- Andere medicijnen tegen epilepsie, zoals vigabatrine, clobazam, clonazepam, ethosuximide, lamotrigine, eslicarbazepine, oxcarbazepine, primidon, tiagabine, topiramaat, valproïnezuur, zonisamide.
- Medicijnen tegen hoge bloeddruk, zoals diltiazem, verapamil, calciumantagonisten (dihydropyridine-groep, bijvoorbeeld felodipine, digoxine, simvastatine, atorvastatine, lovastatine, cerivastatine, ivabradine).
- Medicijnen ter behandeling van hooikoorts, jeuk, enzovoort (antihistaminica), zoals loratidine.
- Plasmiddelen (diuretica, bijvoorbeeld hydrochloorthiazide, furosemide).
- medicijnen ter behandeling van maagzweren (cimetidine of omeprazol).
- een medicijn voor de behandeling van puistjes (isotretinoïne).
- medicijnen tegen misselijkheid (metoclopramide of aprepitant).
- een medicijn voor de behandeling van glaucoom - verhoogde druk in het oog (acetazolamide).
- behandelingen voor endometriose (bij deze ziekte zit er slijmvlies van de baarmoeder op plekken waar het niet hoort) (danazol of gestrinone).
- medicijnen gebruikt in de behandeling van astma (theofylline of aminofylline).
- immunosuppressiva, gebruikt na transplantaties, maar soms ook in de behandeling van gewrichtsontstekingen (arthritis) of een ziekte van de huid (psoriasis) (ciclosporine, tacrolimus of sirolimus).
- medicijnen voor de behandeling van schizofrenie (bijv. paliperidon, aripiprazol).
- medicijnen voor de behandeling van kanker (bijv. temsirolimus, cyclofosfamide, lapatinib).
- het antimalariamiddel mefloquine.
- medicijnen voor de behandeling van hiv (ritonavir, indinavir, ritonavir, saquinavir).

- medicijn voor de behandeling van een tekort aan schildklierhormonen (levothyroxine).
- medicijn voor de behandeling van impotentie (geen stijve penis krijgen bij seksuele opwinding) (tadalafil).
- medicijn voor de behandeling van wormen (albendazol).
- medicijn dat helpt bij het stoppen met roken (tadalafil).
- Een plantaardig medicijn dat Sint-janskruid (of Hypericum perforatum) heet.
- medicijnen of supplementen die vitamine B bevatten (nicotinamide).

Waarop moet u letten met eten, drinken en alcohol?

- Het drinken van alcohol kan meer invloed op u hebben dan anders. Overleg met uw arts of u moet stoppen met alcohol drinken.
- Het eten van grapefruit of het drinken van grapefruitsap kan de kans op bijwerkingen vergroten.

Zwangerschap en borstvoeding

Bent u zwanger, denkt u zwanger te zijn, wilt u zwanger worden of geeft u borstvoeding? Neem dan contact op met uw arts of apotheker voordat u dit medicijn inneemt.

Zwangerschap

U moet uw epilepsiebehandeling met uw arts bespreken ruim voordat u zwanger wordt. Als u zwanger wordt tijdens het gebruik van dit medicijn, moet u onmiddellijk contact opnemen met uw arts.

Het is belangrijk dat uw epilepsie onder controle wordt gehouden, maar net als bij andere medicijnen tegen epilepsie is er een risico dat dit medicijn schadelijk is voor het ongeboren kind. Uw arts zal de risico's en de voordelen tegen elkaar afwegen.

Vrouwen in de vruchtbare leeftijd moet worden aangeraden om andere voorbehoedsmiddelen te gebruiken tijdens de behandeling met dit medicijn en tijdens de 2 weken na de laatste dosis.

Borstvoeding

De voordelen van borstvoeding moeten worden afgewogen tegen het risico van bijwerkingen voor het kind. Kinderen die borstvoeding krijgen van moeders die met dit medicijn worden behandeld, moeten goed worden gecontroleerd op bijwerkingen zoals slaperiger zin dan normaal, huidreacties of gele verkleuring van de huid en ogen, donkere urine of bleke ontlasting.

Rijvaardigheid en het gebruik van machines

Dit medicijn kan slaperigheid, duizeligheid, wazig zien en dubbelzien veroorzaken en u kunt minder controle hebben over uw spieren. Dit kan voor gebeuren aan het begin van de behandeling of wanneer de dosis wordt gewijzigd. Als u deze bijwerkingen krijgt, of als u minder goed ziet, mag u niet autorijden of machines bedienen.

Carbamazepine Tillomed bevat lactose

Als uw arts u heeft verteld dat u bepaalde suikers niet verdraagt, neem dan contact op met uw arts voordat u dit medicijn inneemt.

3. Hoe neemt u dit medicijn in?

Gebruik dit medicijn altijd precies zoals uw arts of apotheker u dat heeft verteld. Twijfelt u over het juiste gebruik? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

Uw arts zal de behandeling meestal in een lage dosis opstarten. Als het nodig is kan deze dosis worden verhoogd. Het is belangrijk dat u het advies van de arts opvolgt, vooral als u epilepsie heeft. De dosis kan verschillen van patiënt tot patiënt. U kunt dit medicijn tijdens, na of tussen maaltijden nemen. **Slik de tabletten door met wat water. U mag niet op de tabletten kauwen.**

Meestal zal uw arts adviseren dat u twee of drie keer per dag een dosis inneemt.

De gebruikelijke doses om epilepsie te behandelen zijn:

Volwassenen: 800-1200 mg per dag, hoewel hogere doses nodig kunnen zijn. Als u ouder bent, heeft u mogelijk een lagere dosis nodig.

Kinderen:

5-10 jaar: 400-600 mg per dag

10-15 jaar: 600-1000 mg per dag.

Carbamazepine wordt niet aanbevolen voor kinderen onder de 5 jaar.

De gebruikelijke dosis om aangezichtspijn (trigeminusneuralgie) te behandelen is:

600-800 mg per dag. De maximale dosis is 1200 mg per dag. Als u ouder bent, heeft u mogelijk een lagere dosis nodig.

De gebruikelijke dosis om stemmingswisselingen te behandelen is:

400-600 mg per dag.

Bent u vergeten dit medicijn in te nemen?

Neem geen dubbele dosis om een vergeten dosis in te halen.

Heeft u te veel van dit medicijn ingenomen?

Als u per ongeluk te veel van dit medicijn inneemt, vertel dat dan aan uw arts of neem contact op met de spoedeisendehulpafdeling van het dichtstbijzijnde ziekenhuis. Neem dit medicijn in de verpakking mee, zodat de arts kan zien wat u heeft ingenomen.

Heeft u nog andere vragen over het gebruik van dit medicijn? Neem dan contact op met uw arts of apotheker of verpleegkundige.

4. Mogelijke bijwerkingen

Zoals elk medicijn kan ook dit medicijn bijwerkingen hebben. Niet iedereen krijgt daarmee te maken.

Sommige bijwerkingen kunnen ernstig zijn

Stop met het innemen van dit medicijn en vertel het onmiddellijk aan uw arts als u één of meer van de volgende bijwerkingen krijgt:

- overgevoeligheidsreactie (ernstige huidreacties zoals huiduitslag, rode huid, blaarvorming bij de lippen, ogen of mond, of huidafschilfering samen met koorts). Deze reacties kunnen vaker voorkomen bij patiënten van Chinese of Thaise afkomst (*Zeer zelden*)
- Mondzweren (*zeer zelden*) of onverklaarbare blauwe plekken of bloedingen (*vaak*)
- Keelpijn of koorts (*zelden*) of allebei
- Geelzucht (een gele verkleuring van uw huid of uw oogwit) (*zelden*)

- Oedeem (gezwollen enkels, voeten of onderbenen) (*vaak*)
- Verschijnselen van een ziekte aan uw zenuwen (depressie, rusteloosheid, opwinding, agressie) of verwardheid (*zelden*)
- Pijn in gewrichten en spieren, huiduitslag op de brug van de neus en wangen en problemen met ademen (lupus erythematosus) (*zelden*)
- Overgevoeligheidsstoornis in meerdere organen (koorts, huiduitslag, gewrichtspijn en afwijkingen in de bloed- en levertesten) (*zelden*)
- Bronchospasme met piepende ademhaling en hoesten, moeite met ademen, u voelt zich zwak, huiduitslag, jeuk of zwelling in het gezicht (dit kunnen tekenen zijn van een ernstige allergische reactie) (*zeer zelden*)
- buikpijn (pijn in de maagstreek) (*zelden*)
- u bent gevallen omdat u last heeft van duizeligheid, sufheid, lage bloeddruk, verwardheid (*niet bekend*).

De volgende bijwerkingen zijn ook gemeld:

Zeer vaak (komen voor bij meer dan 1 op de 10 gebruikers):

- leukopenie (een verminderd aantal van de cellen die een infectie tegengaan, zodat u gemakkelijker een infectie oploopt)
- duizeligheid en vermoeidheid;
- onvast op de benen staan of moeite de bewegingen onder controle te houden;
- misselijkheid of braken;
- veranderingen in de hoeveelheid leverenzymen (meestal zonder symptomen);
- huidreacties, die ernstig kunnen zijn.

Vaak (komen voor bij minder dan 1 op de 10 gebruikers):

- veranderingen in het bloed, inclusief de toegenomen neiging tot blauwe plekken of bloedingen;
- vasthouden van vocht en zwellingen;
- gewichtstoename;
- te weinig natrium in het bloed, u kunt hierdoor in de war zijn;
- hoofdpijn;
- dubbelzien of wazig zien;
- droge mond;

Soms (komen voor bij minder dan 1 op de 100 gebruikers):

- afwijkende onvrijwillige bewegingen inclusief trillen of tics;
- afwijkende oogbewegingen;
- diarree;
- verstopping (obstipatie).

Zelden (komen voor bij minder dan 1 op de 1.000 gebruikers)

- Ziekte van de lymfeklieren;
- foliumzuurtekort;
- hallucinaties;
- verminderde eetlust;

- spraakstoornissen;
- gevoelloosheid of tinteling in handen en voeten;
- spierzwakte;
- hoge bloeddruk (die duizeligheid kan veroorzaken, met een rood gezicht, hoofdpijn, vermoeidheid en nervositeit);
- lage bloeddruk (met verschijnselen zoals gevoel van zwakte, lichtheid in het hoofd, duizeligheid, verwardheid, wazig zien);
- veranderingen in de hartslag;

Zeer zelden (komen voor bij minder dan 1 op de 10.000 gebruikers):

- veranderingen in de samenstelling van het bloed, inclusief bloedarmoede;
- porfyrie (ernstige buikpijn, rode urine, ernstige verstopping of hallucinaties);
- hersenvliesontsteking (meningitis);
- zwellen van de borsten en melkafscheiding uit de borsten; dit kan zowel bij mannen als vrouwen voorkomen;
- afwijkende resultaten uit testen die de werking van uw schildklier onderzoeken;
- osteomalacie (beenverweking);
- osteoporose (medische aandoening waarbij de botten broos en zwak worden);
- verhoogde hoeveelheid vet in het bloed;
- smaakstoornissen;
- oogbindvliesontsteking (conjunctivitis);
- verhoogde oogboldruk (glaucoom);
- troebele ooglenzen (cataracten);
- problemen met horen;
- problemen met het hart en de bloedsomloop, inclusief diepe adertrombose (DVT, diepveneuze trombose), met mogelijke verschijnselen zoals gevoeligheid, pijn, zwelling, warm gevoel, huidverkleuring en duidelijk zichtbare aderen die duidelijk op de huid liggen;
- long- of ademhalingsproblemen;
- ernstige huidreacties, inclusief Stevens-Johnsonsyndroom (deze reacties kunnen vaker voorkomen bij patiënten van Chinese of Thaise afkomst); Vaak gaat de huiduitslag gepaard met zweren van de mond, keel, neus, geslachtsdelen en met oogbindvliesontsteking (rode en dikke ogen). Deze ernstige vormen van huiduitslag worden vaak voorafgegaan door griepachtige verschijnselen als koorts, hoofdpijn, pijn in het lichaam. De huiduitslag kan verergeren tot wijdverbreide blaarvorming en loslaten van de huid. Het grootste risico op het optreden van ernstige huidreacties bestaat in de eerste maanden van de behandeling.
- zere tong;
- uw lever werkt niet meer;
- verhoogde gevoeligheid van de huid voor zonlicht;
- veranderingen in huidpigmentatie;
- puistjes (acne);
- meer zweten dan normaal;
- haaruitval;
- toegenomen haargroei op het lichaam en het gezicht;
- spierpijn of spasme;

- seksuele problemen, zoals verminderde vruchtbaarheid bij de man, minder zin in seks (verminderd libido) of geen stijve penis krijgen bij seksuele opwinding (impotentie);
- uw nieren werken niet meer;
- bloed in de urine;
- toegenomen of afgenomen aandrang om te plassen of moeite met plassen.

De volgende bijwerkingen zijn ook gemeld, maar de frequentie kan niet worden vastgesteld uit de beschikbare gegevens:

- ernstige huidreacties, waarbij u zich niet lekker voelt en veranderingen in het bloed.
- diarree, buikpijn en koorts (tekenen van darmonsteking)
- terugkerende herpesvirus infectie (kan ernstig zijn wanneer het afweersysteem is onderdrukt),
- volledig verlies van de nagels;
- botbreuk,
- breekbare botten (verminderde botdichtheid),
- sufheid,
- geheugenverlies;
- paarse of roodpaarse bultjes die kunnen jeuken.

Er zijn gevallen gemeld van botaandoeningen, waaronder osteopenie en osteoporose (dunner worden van het bot) en botbreuken. Neem contact op met uw arts of apotheker als u langdurig met medicijnen tegen epilepsie wordt behandeld, als u vroeger osteoporose heeft gehad of steroïden gebruikt.

Het melden van bijwerkingen

Krijgt u last van bijwerkingen, neem dan contact op met uw arts of apotheker. Dit geldt ook voor bijwerkingen die niet in deze bijsluiter staan. U kunt bijwerkingen ook melden via het Nederlands Bijwerkingen Centrum Lareb, website: www.lareb.nl. Door bijwerkingen te melden, helpt u ons om meer informatie te krijgen over de veiligheid van dit medicijn.

5. Hoe bewaart u dit medicijn?

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.

Gebruik dit medicijn niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum. Die is te vinden op de doos na “EXP.”. Daar staat een maand en een jaar. De laatste dag van die maand is de uiterste houdbaarheidsdatum.

Voor dit medicijn zijn er geen speciale bewaarcondities.

Spoel medicijnen niet door de gootsteen of de WC en gooi ze niet weg in de vuilnisbak. Vraag uw apotheker wat u met medicijnen moet doen die u niet meer gebruikt. Als u medicijnen op de juiste manier afvoert worden ze op een juiste manier vernietigd en komen ze niet in het milieu terecht.

6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

Welke stoffen zitten er in dit medicijn?

De werkzame stof in dit medicijn is carbamazepine.

Elke tablet met verlengde afgifte bevat 200 mg carbamazepine

Elke tablet met verlengde afgifte bevat 400 mg carbamazepine

De andere stoffen in dit medicijn zijn: microkristallijne cellulose, ammonium methacrylaat copolymeer, lactosemonohydraat, maizetmeel, natriumzetmeelglycolaat type A, magnesiumstearaat, talk, tri-ethylcitraat.

Hoe ziet Carbamazepine Tillomed eruit en wat zit er in een verpakking?

Tablet met verlengde afgifte

Carbamazepine Tillomed 200 mg tabletten met verlengde afgifte: Witte tot gebroken witte, ronde, aan beide zijden bolle tabletten, met de inscriptie "297" aan de ene zijde en "HP" aan de andere zijde.

Carbamazepine Tillomed 400 mg tabletten met verlengde afgifte: Witte tot gebroken witte, ronde, aan beide zijden bolle tabletten, met de inscriptie "298" aan de ene zijde en "HP" aan de andere zijde.

Ze worden geleverd in verpakkingen van 30, 50, 56, 100 en 200 tabletten.

Niet alle verpakkingsgrootten worden in de handel gebracht.

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen en fabrikant

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen

Tillomed Pharma GmbH,
Mittelstrasse 5/5a
12529 Schönefeld,
Duitsland

Fabrikant

MIAS Pharma Limited
Suite 2, Stafford House,
Strand Road Portmarnock,
Co. Dublin, Ierland

In het register ingeschreven onder:

Carbamazepine Tillomed 200 mg tabletten met verlengde afgifte: RVG 124048

Carbamazepine Tillomed 400 mg tabletten met verlengde afgifte: RVG 124100

Dit medicijn is in de lidstaten van de EEA onder de volgende namen geregistreerd:

Kroatië	Karbamazepin Tillomed 200 mg i 400 mg tabletas produljenim Oslobađanjem
Duitsland	Carbamazepin Tillomed 200 mg und 400 mg Retardtabletten
Nederland	Carbamazepine Tillomed 200 mg en 400 mg tabletten met verlengde afgifte
Italië	Carbamazepina Zentiva
Polen	Karbamazepina Tillomed

Verenigd Koninkrijk (Noord-Ierland) Curatil 200 mg and 400 mg Prolonged-Release
Tablets

Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in april 2021.