

**Ontozry**<sup>®</sup> **12.5 mg** tablett / tabletit

**Ontozry**<sup>®</sup> **25 mg** filmovertrukne tablett  
filmbrasjerte tablett  
filmdragerade tablett  
kalvopäälysteiset tabletit

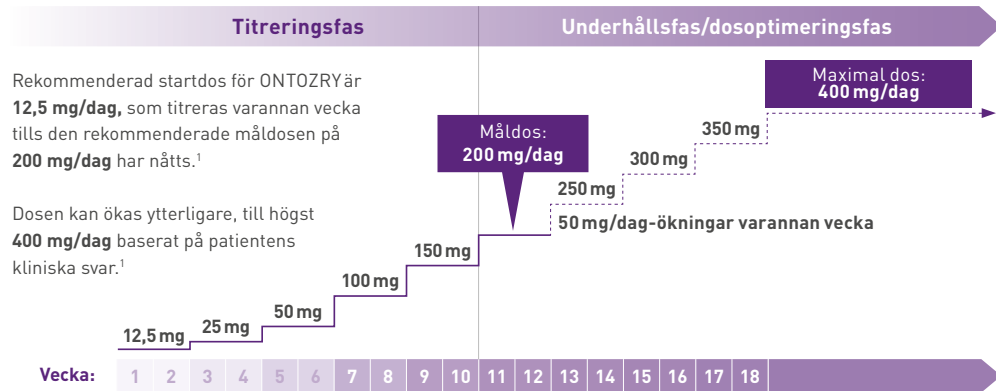
**cenobamate / senobamaatti**

Oral anvendelse / Oral bruk / Oral användning / Suun kautta

**Startpakke til behandling / Behandlingoppstart-pakke /  
Behandlingsinitieringsförpackning / Hoidon aloituspakkaus**

14 tablett / tabletit

14 filmovertrukne tablett / filmbrasjerte tablett /  
filmdragerade tablett / kalvopäälysteiset tabletit



1. Ontozry produktresumé, fass.se

ONTOZRY är avsett som tilläggsbehandling av fokala anfall, med eller utan sekundär generalisering hos vuxna patienter med epilepsi, som inte kontrollerats tillräckligt trots tidigare behandling med minst två antiepileptiska läkemedel.<sup>1</sup>

#### Behandlingsinitieringsförpackning (28 dagar)

- 14 x tabletter cenobamat 12,5 mg
- 14 x filmdragerade tabletter cenobamat 25 mg

#### Titreringsförpackningar (används tills optimal dos har nåtts)

- 14 x filmdragerade tabletter cenobamat 50 mg
- 14 x filmdragerade tabletter cenobamat 100 mg
- 14 x filmdragerade tabletter cenobamat 150 mg
- 14 x filmdragerade tabletter cenobamat 200 mg

1. Ontozry produktresumé, fass.se

#### Underhållsförpackningar

- Rekommenderad måldos för ONTOZRY är 200 mg/dag
- Baserat på kliniskt svar kan dosen ONTOZRY ökas till en maximal dos på 400 mg/dag

#### Tillgängliga förpackningar

- 28 x filmdragerade tabletter cenobamat 50 mg
- 28 x filmdragerade tabletter cenobamat 100 mg
- 28 x filmdragerade tabletter cenobamat 150 mg
- 28 x filmdragerade tabletter cenobamat 200 mg



Tabletterna visas i naturlig storlek

**ONTOZRY**<sup>®</sup>  
cenobamat

▼ Detta läkemedel är föremål för utökad övervakning.

Ontozry<sup>®</sup> [cenobamat] 12,5 mg odragerad tablett samt 25 mg, 50 mg, 100 mg, 150 mg och 200 mg filmdragerade tabletter. Rx F. ATC-kod: N03AX25 - antiepileptika, övriga antiepileptika. Indikation: Ontozry är indicerat som tilläggsbehandling av fokala anfall, med eller utan sekundär generalisering hos vuxna patienter med epilepsi, som inte kontrollerats tillräckligt trots tidigare behandling med minst två antiepileptika. Kontraindikationer: Överkänslighet mot den aktiva substansen eller mot något hjälpämne, ärftligt kort QT-syndrom. Varningar: Patienter ska instrueras att uppsöka läkare om tecken på självmordstankar/självmordsbeteende uppstår, samt om tecken och symptom på läkemedelsreaktion med eosinofili och systemiska symtom (DRESS) inträffar. Innehåller laktos. Cenobamat kan minska exponeringen av substanser som metaboliseras via CYP3A4, CYP2B6 samt öka exponeringen av substanser som metaboliseras via CYP2C19. Cenobamat rekommenderas inte till fertila kvinnor som inte använder preventivmedel eller vid amning. MAH: Angelini Pharma S.p.A. Lokal kontakt: Angelini Pharma Nordics, nordic.medinfo@angelinipharma.com. Datum för senaste översyn av SPC: 9/2025. För pris och ytterligare information, se [www.fass.se](http://www.fass.se).

[nordic.medinfo@angelinipharma.com](mailto:nordic.medinfo@angelinipharma.com)

 **Angelini**  
Pharma