

Version 76

Notice : information de l'utilisateur

Lamictal 2 mg comprimés à croquer/dispersibles
Lamictal 5 mg comprimés à croquer/dispersibles
Lamictal 25 mg comprimés à croquer/dispersibles
Lamictal 50 mg comprimés à croquer/dispersibles
Lamictal 100 mg comprimés à croquer/dispersibles
Lamictal 200 mg comprimés à croquer/dispersibles
lamotrigine

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

1. QU'EST-CE QUE LAMICTAL ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE LAMICTAL ?
3. COMMENT PRENDRE LAMICTAL ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?
6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS

1. QU'EST-CE QUE LAMICTAL ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Lamictal appartient au groupe de médicaments appelés *antiépileptiques*. Il est utilisé pour traiter deux maladies - **l'épilepsie** et **les troubles bipolaires**.

Lamictal traite l'épilepsie en bloquant les signaux du cerveau qui déclenchent les crises d'épilepsie (convulsions).

- Chez les adultes et les enfants âgés de 13 ans et plus, Lamictal peut être utilisé seul ou avec d'autres médicaments, pour traiter l'épilepsie. Lamictal peut également être utilisé avec d'autres médicaments pour traiter les crises survenant dans une maladie appelée syndrome de Lennox-Gastaut.
- Chez les enfants âgés de 2 à 12 ans, Lamictal peut être utilisé avec d'autres médicaments, pour traiter ces maladies. Il peut être utilisé seul pour traiter un type d'épilepsie appelée crises d'absences typiques.

Lamictal traite également les troubles bipolaires.

Les personnes ayant des troubles bipolaires (parfois appelée *maniaco-dépression*) ont des variations d'humeur extrêmes, avec des périodes maniaques (excitation ou euphorie) alternant avec des périodes de dépression (profonde tristesse ou désespoir). Chez les adultes âgés de 18 ans et plus, Lamictal peut être utilisé seul ou avec d'autres médicaments, pour prévenir les périodes de dépression qui surviennent dans les troubles bipolaires. On ne sait pas encore comment Lamictal agit dans le cerveau pour avoir cet effet.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE LAMICTAL ?

Ne prenez jamais Lamictal :

- **si vous êtes allergique** à la lamotrigine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6.

Si vous êtes concerné :

➔ **Parlez-en à votre médecin**, et ne prenez pas Lamictal.

Avertissements et précautions

Faites particulièrement attention avec Lamictal

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre Lamictal :

- **si vous avez des problèmes de reins**
- **si vous avez déjà développé une éruption cutanée** après avoir pris de la lamotrigine ou tout autre médicament pour les troubles bipolaires ou l'épilepsie
- **si vous avez présenté une éruption cutanée ou un coup de soleil après avoir pris de la lamotrigine et après vous être exposé au soleil ou à une lumière artificielle (par exemple, un solarium)**. Votre médecin vérifiera votre traitement et pourra vous conseiller d'éviter toute exposition au soleil ou de vous protéger contre le soleil (par exemple, utilisation d'un écran solaire et/ou port de vêtements de protection).
- **si vous avez eu une méningite après avoir pris de la lamotrigine** (vous trouverez la description de ces symptômes dans la rubrique 4 de cette notice : *Effets indésirables rares*)
- **si vous prenez déjà un médicament contenant de la lamotrigine.**
- **si vous avez le syndrome de Brugada, ou d'autres problèmes cardiaques.** Le syndrome de Brugada est une maladie génétique entraînant une activité électrique anormale du cœur. Ces anomalies de l'ECG, pouvant entraîner des arythmies (rythme cardiaque anormal), peuvent être déclenchées par la lamotrigine.

Si vous êtes concerné :

➔ **Parlez-en à votre médecin**, il pourrait décider de diminuer la dose ou que Lamictal ne vous convient pas.

Informations importantes concernant des réactions pouvant potentiellement mettre en jeu le pronostic vital

Un petit nombre de personnes prenant du Lamictal développent une réaction allergique ou une réaction cutanée pouvant potentiellement mettre en jeu le pronostic vital et pouvant entraîner, en l'absence de traitement, des problèmes plus sévères. Ces réactions peuvent inclure le syndrome de Stevens-Johnson (SSJ), le syndrome de Lyell (ou NET : nécrolyse épidermique toxique) ou des réactions médicamenteuses avec éosinophilie et symptômes systémiques (DRESS). Vous devez apprendre à reconnaître les symptômes susceptibles de survenir pendant la prise de Lamictal. Ce risque peut être associé à une variante génétique chez les personnes d'origine asiatique (principalement les Chinois Han et les Thaïlandais). Si vous êtes de cette origine et que vous avez déjà été testé comme porteur de cette variante génétique (HLA-B* 1502), discutez-en avec votre médecin avant de prendre le Lamictal.

➔ **Lisez la description de ces symptômes sous la rubrique 4 de cette notice**, sous '*Réactions pouvant potentiellement mettre en jeu le pronostic vital : demandez immédiatement l'aide d'un médecin*'.

Lympho-histiocytose hémophagocytaire (LHH)

De rares cas de réactions du système immunitaire très graves ont été rapportés chez des patients traités par lamotrigine.

➔ **Contactez immédiatement votre médecin ou pharmacien** si vous ressentez l'un des symptômes suivant lors de la prise de lamotrigine : fièvre, éruption cutanée, symptômes neurologiques (ex. secousses ou tremblement, état confusionnel, troubles de la fonction cérébrale).

Pensées autodestructrices ou suicidaires

Les médicaments antiépileptiques sont utilisés pour traiter plusieurs maladies, dont l'épilepsie et les troubles bipolaires. Les personnes ayant des troubles bipolaires peuvent parfois avoir des pensées autodestructrices ou suicidaires. Si vous avez des troubles bipolaires, ces pensées ont plus de chances de survenir :

- lorsque vous démarrez ce traitement pour la première fois
- si vous avez déjà eu des pensées autodestructrices ou suicidaires
- si vous avez moins de 25 ans.

Si vous avez des pensées ou des sentiments angoissants, ou si vous remarquez que vous vous sentez plus mal ou que vous développez de nouveaux symptômes alors que vous prenez Lamictal :

→ **Consultez un médecin dès que possible ou rendez-vous à l'hôpital le plus proche pour obtenir de l'aide.**

Vous pourriez juger utile d'informer un membre de votre famille, un soignant ou un ami proche que vous pourriez devenir dépressif ou avoir d'importants troubles de l'humeur, et leur demander de lire cette notice. Vous pouvez leur demander de vous avertir s'ils sont inquiets à propos de votre dépression ou d'autres changements dans votre comportement.

Des pensées autodestructrices ou suicidaires ont également été observées chez un petit nombre de personnes traitées par des antiépileptiques tels que Lamictal. Si vous avez ce type de pensées, contactez immédiatement votre médecin.

Si vous prenez Lamictal pour une épilepsie

Dans certains types d'épilepsie, les crises peuvent de temps en temps s'aggraver ou se produire plus souvent alors que vous prenez Lamictal. Certains patients peuvent avoir des crises graves, qui peuvent provoquer de graves problèmes de santé. Si vos crises deviennent plus fréquentes ou si vous avez une crise grave alors que vous prenez Lamictal :

→ **Consultez un médecin dès que possible.**

Lamictal ne doit jamais être donné à des personnes de moins de 18 ans pour traiter des troubles bipolaires. Les médicaments pour traiter la dépression ou d'autres problèmes de santé mentale augmentent le risque de pensées et de comportements suicidaires chez les enfants et les adolescents de moins de 18 ans.

Autres médicaments et Lamictal

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament, y compris un médicament à base de plantes ou obtenu sans ordonnance.

Si vous prenez d'autres médicaments pour traiter l'épilepsie ou des problèmes de santé mentale, votre médecin devra en être informé pour vérifier que vous prenez la dose correcte de Lamictal. Ces médicaments incluent :

- **l'oxcarbazépine, le felbamate, la gabapentine, le lévétiracétam, la prégabaline, le topiramate ou le zonisamide**, utilisés pour traiter l'épilepsie
- **le lithium, l'olanzapine ou l'aripiprazole**, utilisés pour traiter **des troubles psychiatriques**
- **le bupropion**, utilisé pour traiter **des troubles psychiatriques** ou pour **arrêter de fumer**.
- **le paracétamol**, utilisé dans le traitement de la **fièvre** et de la **douleur**

→ **Prévenez votre médecin** si vous prenez l'un d'eux.

Certains médicaments peuvent interagir avec Lamictal ou augmenter la probabilité de développer des effets indésirables. Ces médicaments incluent :

- **le valproate**, utilisé pour traiter l'épilepsie et **des troubles psychiatriques**
- **la carbamazépine**, utilisée pour traiter l'épilepsie et **des troubles psychiatriques**
- **la phénytoïne, la primidone ou le phénobarbital**, utilisés pour traiter l'épilepsie
- **la rispéridone**, utilisée pour traiter **des troubles psychiatriques**
- **la rifampicine**, un **antibiotique**
- des médicaments utilisés pour traiter **l'infection par le Virus de l'Immunodéficience Humaine (VIH)** (une association de lopinavir et de ritonavir ou d'atazanavir et de ritonavir)
- **des produits contenant des œstrogènes, y compris les contraceptifs hormonaux, comme la pilule (voir ci-dessous) et les traitements hormonaux substitutifs (THS).**

→ **Prévenez votre médecin** si vous prenez, commencez à prendre ou arrêtez de prendre l'un d'entre eux.

Les contraceptifs hormonaux (comme la pilule) peuvent perturber l'action de Lamictal.

Votre médecin peut vous recommander d'utiliser un type particulier de contraceptif hormonal, ou une autre méthode de contraception, comme le préservatif, un diaphragme ou un stérilet. Si vous utilisez un contraceptif hormonal comme la pilule, votre médecin pourrait prélever des échantillons de votre sang pour contrôler le taux de Lamictal. Si vous utilisez un contraceptif hormonal ou si vous prévoyez de commencer à en utiliser un :

→ **Parlez-en à votre médecin**, qui discutera avec vous des méthodes de contraception pouvant vous convenir.

Lamictal peut également perturber le mode d'action des contraceptifs hormonaux, bien qu'il soit peu probable qu'il en diminue l'efficacité. Si vous utilisez un contraceptif hormonal, et si vous remarquez un changement dans votre cycle menstruel, comme un saignement ou de légères pertes vaginales sanglantes entre les règles :

→ **Parlez-en à votre médecin.** Il peut s'agir de signes indiquant que Lamictal perturbe le mode d'action de votre contraceptif.

Les THS peuvent affecter le mode d'action de Lamictal

Si vous utilisez un traitement hormonal substitutif (THS) qui contient des œstrogènes, votre médecin pourrait prélever des échantillons de votre sang pour contrôler le taux de Lamictal.

Grossesse et allaitement

→ **Si vous êtes enceinte, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.**

- **Vous ne pouvez pas arrêter le traitement avant d'en avoir discuté avec votre médecin.** Ceci est particulièrement important si vous souffrez d'épilepsie.
- La grossesse peut modifier l'efficacité de Lamictal, c'est pourquoi il faudra peut-être vous faire passer des examens sanguins et ajuster votre dose de Lamictal.
- Il peut y avoir une légère augmentation du risque d'anomalies congénitales, incluant des fentes labiales et des fentes palatines, si Lamictal est pris durant les 3 premiers mois de la grossesse.
- Votre médecin peut vous conseiller de prendre un supplément d'**acide folique** si vous envisagez une grossesse et pendant votre grossesse.

→ **Si vous allaitez ou envisagez d'allaiter, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.** La substance active de Lamictal passe dans le lait maternel et peut affecter votre bébé. Votre médecin discutera des risques et des bénéfices de l'allaitement si vous êtes traitée par lamotrigine. Si vous décidez d'allaiter, il examinera régulièrement votre bébé en cas de somnolence, d'éruption cutanée ou de prise de poids insuffisante. Informez votre médecin si vous observez un de ces symptômes chez votre bébé.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Lamictal peut provoquer des sensations vertigineuses et une vision double.

→ **Ne conduisez pas et n'utilisez pas de machines à moins que vous ne soyez certain de ne pas être affecté.**

Si vous souffrez d'épilepsie, parlez à votre médecin de la conduite et de l'utilisation de machines.

Lamictal comprimés à croquer/dispersibles contiennent moins de 1 mmol (23 mg) de sodium par comprimé, c.-à-d. qu'ils sont essentiellement 'sans sodium'.

3. COMMENT PRENDRE LAMICTAL ?

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

Quelle quantité de Lamictal prendre ?

Cela peut prendre un moment avant de trouver la dose de Lamictal qui vous convient. La dose que vous prendrez dépendra de :

- votre âge
- si vous prenez Lamictal avec d'autres médicaments
- si vous avez des problèmes de reins ou du foie.

Votre médecin vous prescrira une faible dose de départ, et augmentera progressivement la dose sur quelques semaines jusqu'à ce que vous atteigniez la dose qui donne un résultat optimal pour vous (appelée *dose efficace*). **Ne dépassez jamais la dose de Lamictal indiquée par votre médecin.**

La dose efficace habituelle de Lamictal pour les adultes et les enfants de 13 ans et plus se situe entre 100 mg et 400 mg par jour.

Pour les enfants de 2 à 12 ans, la dose efficace dépend de leur poids corporel — habituellement, elle se situe entre 1 mg et 15 mg par kilogramme de poids corporel de l'enfant, jusqu'à une dose maximale d'entretien de 200 mg par jour.

Lamictal n'est pas recommandé pour les enfants en-dessous de 2 ans.

Comment prendre votre dose de Lamictal ?

Prenez votre dose de Lamictal une ou deux fois par jour, selon les conseils de votre médecin. Vous pouvez la prendre avec ou sans nourriture.

- **Prenez toujours la dose complète** que votre médecin vous a prescrite. Ne prenez jamais une partie seulement d'un comprimé.

Votre médecin peut également vous conseiller de commencer ou d'arrêter d'autres médicaments, selon la maladie pour laquelle vous êtes traité et selon la façon dont vous répondez au traitement.

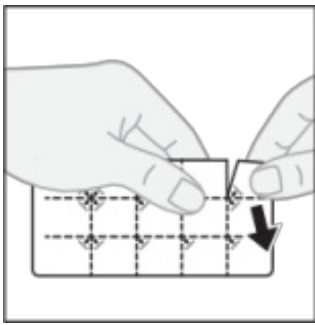
Vous pouvez prendre Lamictal comprimés à croquer/dispersibles en les avalant entiers avec un peu d'eau, en les croquant, ou en les dissolvant dans de l'eau. Prenez toujours le liquide en entier.

Prélever un comprimé

Ces comprimés sont conditionnés dans un emballage spécial que les enfants ne peuvent pas ouvrir.

Chaque alvéole porte un numéro. Prenez chaque comprimé dans l'ordre en commençant par le comprimé numéro 1.

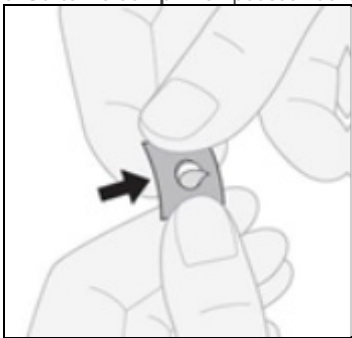
1. Séparez un comprimé : déchirez la plaquette le long de la ligne prédécoupée afin de séparer une alvéole.



2. Détachez l'opercule : en commençant par le coin, soulevez et détachez l'opercule de l'alvéole.



3. Sortez le comprimé : poussez délicatement un coin du comprimé au travers de la feuille d'aluminium.



Si vous croquez le comprimé :

Vous pouvez avoir besoin de boire un peu d'eau en même temps pour aider le comprimé à se dissoudre dans la bouche. Puis buvez encore un peu d'eau pour vous assurer d'avoir avalé tout le médicament.

Pour préparer un médicament liquide :

- Mettez le comprimé dans un verre avec au moins suffisamment d'eau pour recouvrir le comprimé entier.
- Au choix mélangez pour dissoudre, ou attendez jusqu'à ce que le comprimé soit totalement dissous.
- Buvez tout le liquide.
- Ajoutez un peu plus d'eau dans le verre et buvez-la, pour vous assurer qu'il ne reste pas de médicament dans le verre.

Si vous avez pris plus de Lamictal que vous n'auriez dû

→ **Prenez immédiatement contact avec votre médecin, avec le service d'urgence de l'hôpital le plus proche ou le Centre Antipoisons (070/245.245).** Si possible, montrez-leur la boîte de Lamictal.

Si vous prenez trop de **Lamictal**, vous avez plus de risques de présenter des effets indésirables graves potentiellement fatals. Si vous avez pris trop de Lamictal, vous pouvez développer l'un de ces symptômes :

- mouvements rapides et incontrôlables des yeux (*nystagmus*)
- maladresse et manque de coordination, perturbant l'équilibre (*ataxie*)
- modifications du rythme cardiaque (habituellement décelées sur l'ECG)
- perte de connaissance, crises d'épilepsie (convulsions) ou coma.

Si vous oubliez de prendre une seule dose de Lamictal

→ **Ne prenez pas de comprimés supplémentaires pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre. Prenez simplement la dose suivante au moment habituel.**

Si vous avez oublié de prendre plusieurs doses de Lamictal

→ **Demandez à votre médecin comment recommencer à le prendre.** Il est important de demander conseil à votre médecin.

N'arrêtez pas Lamictal sans avis médical

Vous devez prendre Lamictal aussi longtemps que votre médecin le recommande. N'arrêtez pas tant que votre médecin ne vous le conseille pas.

Si vous prenez Lamictal pour une épilepsie

Pour arrêter de prendre Lamictal, **il est important que la dose soit réduite progressivement**, sur environ 2 semaines. Si vous arrêtez subitement de prendre Lamictal, votre épilepsie peut revenir ou s'aggraver.

Si vous prenez Lamictal pour des troubles bipolaires

Lamictal peut mettre du temps à agir, aussi il est peu probable que vous vous sentiez mieux tout de suite. Si vous arrêtez de prendre Lamictal, votre dose n'aura pas besoin d'être réduite progressivement. Mais si vous voulez arrêter de prendre Lamictal, vous devez toujours en parler d'abord à votre médecin.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Réactions pouvant potentiellement mettre en jeu le pronostic vital : demandez immédiatement l'aide d'un médecin.

Un petit nombre de personnes prenant Lamictal développent une réaction allergique ou une réaction cutanée pouvant potentiellement mettre en jeu le pronostic vital, qui peut se transformer en problèmes plus graves si elle n'est pas traitée.

La probabilité que ces symptômes surviennent est plus élevée au cours des premiers mois de traitement par Lamictal, surtout si la dose de départ est trop élevée, si l'augmentation de la dose est trop rapide ou si vous prenez simultanément un autre médicament dénommé *valproate*. Certains symptômes surviennent plus fréquemment chez l'enfant. Les parents devront donc y être particulièrement attentifs.

Les symptômes de ces réactions incluent :

- **une éruption cutanée ou rougeur**, qui peut évoluer en réactions cutanées graves pouvant parfois menacer le pronostic vital telles qu'une éruption cutanée assortie de lésions en forme de cibles (*Érythème polymorphe*), une éruption cutanée étendue avec formation de vésicules et de squames cutanées, en particulier autour de la bouche, du nez, des yeux et des parties génitales (*syndrome de Stevens-Johnson*), une desquamation cutanée étendue (sur plus de 30% de la surface corporelle : *nécrolyse épidermique toxique*) ou une éruption étendue avec atteinte du foie, du sang et des autres organes (réactions médicamenteuses avec éosinophilie et symptômes systémiques –DRESS– également connues sous le nom de syndrome d'hypersensibilité)
- **des ulcères dans la bouche, le nez, la gorge ou sur les parties génitales**
- **une irritation de la bouche ou des yeux rouges ou gonflés** (*conjonctivite*)
- **une température élevée** (fièvre), des symptômes pseudo-grippaux ou une somnolence
- **un gonflement au niveau du visage**, ou des **ganglions gonflés** au niveau du cou, de l'aisselle ou de l'aîne
- **des bleus ou des saignements inattendus**, ou les doigts qui deviennent bleus
- **une gorge douloureuse**, ou plus d'infections que d'habitude (comme des rhumes)
- une augmentation du taux d'enzymes hépatiques (du foie) dans les tests sanguins
- une augmentation du taux de certains types de globules blancs (les éosinophiles)
- une augmentation de la taille des ganglions lymphatiques
- une atteinte des organes du corps (entre autres le foie et les reins).

Dans de nombreux cas, ces symptômes seront les signes d'effets indésirables moins graves. **Mais vous devez être conscient qu'ils peuvent potentiellement mettre en jeu le pronostic vital** et, en l'absence de traitement, **entraîner des effets indésirables plus graves** tels que des défaillances organiques.

Si vous remarquez l'un de ces symptômes :

➔ **Consultez immédiatement un médecin.** Votre médecin peut décider d'effectuer des tests sur votre foie, vos reins ou votre sang, et peut vous dire d'arrêter de prendre Lamictal. Si vous avez développé un syndrome de Stevens-Johnson ou une nécrolyse épidermique toxique, votre médecin vous dira de ne plus jamais reprendre de la lamotrigine.

Lympho-histiocytose hémophagocytaire (LHH) (voir rubrique 2 : Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Lamictal).

Effets indésirables très fréquents

Ils peuvent affecter plus d'**1** personne **sur 10** :

- maux de tête,
- éruption cutanée.

Effets indésirables fréquents

Ils peuvent affecter jusqu'à **1** personne **sur 10** :

- agressivité ou irritabilité,
- envie de dormir ou somnolence,
- sensations de vertiges,
- frissons ou tremblements,
- insomnie,
- agitation,

- diarrhée,
- bouche sèche,
- nausées ou vomissements,
- sensation de fatigue,
- douleur du dos ou des articulations, ou ailleurs.

Effets indésirables peu fréquents

Ils peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 100 :

- maladresse et manque de coordination (*ataxie*),
- vision double ou vision floue
- perte de cheveux inhabituelle ou amincissement des cheveux (*alopécie*)
- éruption cutanée ou coup de soleil après une exposition au soleil ou à la lumière artificielle (*photosensibilité*)

Effets indésirables rares

Ils peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000 :

- une réaction cutanée qui provoque des taches ou des plaques rouges sur la peau, qui peuvent ressembler à une cible ou à une «cocarde» avec un centre rouge foncé entouré d'anneaux rouges plus pâles (*érythème polymorphe*),
- une réaction cutanée pouvant mettre en jeu le pronostic vital (*syndrome de Stevens-Johnson* : voir également les informations au début de la rubrique 4),
- un ensemble de symptômes survenant en même temps, incluant :

fièvre, nausées, vomissements, maux de tête, raideur de la nuque et sensibilité extrême à la lumière intense.

Ces symptômes peuvent être dus à une inflammation des membranes qui recouvrent le cerveau et la moelle épinière (*méningite*). Ces symptômes disparaissent habituellement à l'arrêt du traitement ; toutefois, s'ils persistent ou s'ils s'aggravent, **contactez votre médecin**.

- mouvements rapides et incontrôlables des yeux (*nystagmus*),
- démangeaison des yeux, accompagnée d'écoulement et de croûtes sur les paupières (*conjonctivite*).

Effets indésirables très rares

Ils affectent jusqu'à 1 personne sur 10 000 :

- une réaction cutanée pouvant mettre en jeu le pronostic vital (*nécrolyse épidermique toxique* : voir également les informations au début de la rubrique 4),
- des réactions médicamenteuses avec éosinophilie et symptômes systémiques (DRESS : voir également les informations au début de la rubrique 4),
- une température élevée (*fièvre* : voir également les informations au début de la rubrique 4),
- gonflement autour du visage (*oedème*) ou ganglions gonflés au niveau du cou, de l'aisselle ou de l'aîne (*adénopathie* : voir également les informations au début de la rubrique 4),
- modifications de la fonction du foie, qui peuvent s'exprimer dans des tests sanguins, ou insuffisance hépatique (voir également les informations au début de la rubrique 4),
- un trouble grave de la coagulation, qui peut provoquer de façon inattendue des saignements ou des bleus (*coagulation intravasculaire disséminée* : voir également les informations au début de la rubrique 4),
- Lympho-histiocytose hémophagocytaire (LHH) (voir rubrique 2 : Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Lamictal).
- modifications qui peuvent s'exprimer dans des tests sanguins — incluant une diminution du nombre de globules rouges (*anémie*), une diminution du nombre de globules blancs (*leucopénie*, *neutropénie*, *agranulocytose*), une diminution du nombre de plaquettes (*thrombocytopénie*), une diminution du nombre de tous ces types de cellules (*pancytopenie*), et une affection de la moelle osseuse appelée *anémie aplasique*,
- hallucinations ('voir' ou 'entendre' des choses qui ne sont pas réellement là),
- confusion,
- sensation d'instabilité ou de tremblement quand vous bougez,
- mouvements corporels et/ou une répétition incontrôlable de sons ou de mots (*tics*), spasmes musculaires incontrôlables affectant les yeux, la tête et le torse (*choréoathétose*), ou tout mouvement corporel inhabituel comme des mouvements saccadés, des tremblements ou une raideur,
- chez les personnes souffrant déjà d'épilepsie, les crises peuvent survenir plus souvent,
- chez les personnes ayant une maladie de Parkinson, une aggravation des symptômes,
- réaction de type lupique (dont les symptômes peuvent inclure : douleurs dans le dos ou dans les articulations, parfois accompagnées de fièvre et/ou d'un malaise généralisé).

Autres effets indésirables

D'autres effets indésirables, dont la fréquence n'est pas connue de façon précise, se sont produits chez un petit nombre de personnes :

- Des cas de maladies osseuses, comme une ostéopénie et une ostéoporose (amincissement des os), et des fractures ont été rapportés. Prévenez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez de manière prolongée des médicaments antiépileptiques, si vous souffrez déjà d'ostéoporose ou si vous êtes sous corticoïdes.
- Une inflammation des reins (*néphrite tubulo-interstitielle*), ou inflammation des reins et des yeux (*néphrite tubulo-interstitielle et uvéite aiguë*).
- Cauchemars.
- Une diminution de l'immunité due à une baisse de la concentration sanguine en anticorps appelés immunoglobulines, qui aident à protéger contre les infections.
- Nodules ou plaques rouges sur la peau (pseudolymphome).

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via le système national de déclaration :

Belgique

Agence fédérale des médicaments et des produits de santé
www.afmps.be
Division Vigilance
Site internet: www.notifieruneffetindesirable.be
e-mail: adr@fagg-afmps.be

Luxembourg

Centre Régional de Pharmacovigilance de Nancy ou
Division de la pharmacie et des médicaments de la
Direction de la santé
Site internet : www.guichet.lu/pharmacovigilance

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5 Comment conserver Lamictal ?

Tenir ce médicament hors de la vue et de la portée des enfants.

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur la plaquette, la boîte ou le flacon. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

Ce médicament ne nécessite pas de précautions particulières de conservation.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ni avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS

Ce que contient Lamictal comprimés à croquer/dispersibles

La substance active est la lamotrigine. Chaque comprimé à croquer/dispersible contient 2 mg, 5 mg, 25 mg, 50 mg, 100 mg ou 200 mg de lamotrigine.

Les autres composants sont : carbonate de calcium, hydroxypropylcellulose faiblement substituée, silicate d'aluminium et de magnésium, carboxyméthylamidon sodique (type A), povidone K30, saccharine sodique, stéarate de magnésium, arôme cassis.

Aspect de Lamictal comprimés à croquer/dispersibles, et contenu de l'emballage extérieur

Les comprimés à croquer/dispersibles de Lamictal (tous les dosages) sont blancs à blanchâtres, et peuvent être légèrement marbrés. Ils sentent le cassis. Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

Les comprimés à croquer/dispersibles de Lamictal 2 mg sont ronds. Ils portent la mention 'LTG' au-dessus du chiffre '2' sur une face et deux superellipses se chevauchant à angles droits sur l'autre face. Chaque flacon contient 30 comprimés.

Les comprimés à croquer/dispersibles de Lamictal 5 mg sont oblongs avec des extrémités arrondies. Ils portent la mention 'GS CL2' sur une face et la mention '5' sur l'autre face. Chaque boîte contient des plaquettes de 10, 14, 28, 30, 42, 50 ou 56 comprimés ou des flacons contenant 14, 28, 30, 42, 56 ou 60 comprimés.

Les comprimés à croquer/dispersibles de Lamictal 25 mg sont carrés avec les angles arrondis. Ils portent la mention 'GSCL5' sur une face ; et la mention '25' sur l'autre face. Chaque boîte contient des plaquettes de 10, 14, 21, 28, 30, 42, 50, 56 ou 60 comprimés.

Les comprimés à croquer/dispersibles de Lamictal 50 mg sont carrés avec les angles arrondis. Ils portent la mention 'GSCX7' sur une face et la mention '50' sur l'autre face. Chaque boîte contient des plaquettes de 10, 14, 28, 30, 42, 50, 56, 60, 90, 98, 100, 196 ou 200 comprimés.

Les comprimés à croquer/dispersibles de Lamictal 100 mg sont carrés avec les angles arrondis. Ils portent la mention 'GSCL7' sur une face et la mention '100' sur l'autre face. Chaque boîte contient des plaquettes de 10, 14, 28, 30, 42, 50, 56, 60, 90, 98, 100, 196 ou 200 comprimés.

Les comprimés à croquer/dispersibles de Lamictal 200 mg sont carrés avec les angles arrondis. Ils portent la mention 'GSEC5' sur une face et la mention '200' sur l'autre face. Chaque boîte contient des plaquettes de 10, 14, 28, 30, 42, 50, 56, 60, 90, 98, 100, 196 ou 200 comprimés.

Titulaire de l'Autorisation de Mise sur le Marché et fabricant

Titulaire de l'Autorisation de Mise sur le Marché :

GlaxoSmithKline Pharmaceuticals s.a./n.v.

Avenue Fleming, 20

B-1300 Wavre

Fabricant :

Delpharm Poznań Spółka Akcyjna, Ul. Grunwaldzka 189, 60-322 Poznan, Pologne.

Ce médicament est autorisé dans les Etats membres de l'Espace Economique Européen sous les noms suivants :

Autriche	Lamictal	Belgique	Lamictal	Bulgarie	Lamictal
Croatie	Lamictal	Chypre	Lamictal	République tchèque	Lamictal
Danemark	Lamictal	Estonie	Lamictal	Finlande	Lamictal
France	Lamictal	Allemagne	Lamictal	Grèce	Lamictal
Hongrie	Lamictal	Islande	Lamictal	Irlande	Lamictal
Italie	Lamictal	Lettonie	Lamictal	Lituanie	Lamictal
Luxembourg	Lamictal	Malte	Lamictal	Pays-Bas	Lamictal
Norvège	Lamictal	Pologne Lamitrin S	Lamitrin	Portugal	Lamictal
Roumanie	Lamictal	République slovaque	Lamictal	Slovénie	Lamictal
Espagne	Lamictal	Suède	Lamictal		

Mode de délivrance

Sur prescription médicale.

Numéros de l'Autorisation de Mise sur le Marché

- Lamictal 2 mg comprimés à croquer/dispersibles BE228611; LU: 2009100605
- Lamictal 5 mg comprimés à croquer/dispersibles en plaquette BE185211; LU: 2009100606
- Lamictal 5 mg comprimés à croquer/dispersibles en flacon BE477093; LU: 2009100606
- Lamictal 25 mg comprimés à croquer/dispersibles BE185227; LU: 2009100607
- Lamictal 50 mg comprimés à croquer/dispersibles BE185236; LU: 2009100608
- Lamictal 100 mg comprimés à croquer/dispersibles BE185245; LU: 2009100609
- Lamictal 200 mg comprimés à croquer/dispersibles BE185254; LU: 2009100610

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée est 06/2025 (v76).

Pour toute information complémentaire concernant ce médicament, veuillez prendre contact avec le représentant local du titulaire de l'autorisation de mise sur le marché :

Belgique/Luxembourg

GlaxoSmithKline Pharmaceuticals s.a./n.v.

Tél : + 32 (0)10 85 52 00