

**Pflichttext:**

Diacomit® 250 mg/500 mg Hartkapseln

**Diacomit® 250 mg/500 mg Hartkapseln**

**Wirkstoff:** Stiripentol

**Verschreibungspflichtig**

**Zusammensetzung:** *arzneil. wirksamer Bestandteil:* 1 Hartkapsel Diacomit® 250 mg enth. 250 mg (E)-Stiripentol (Stiripentol); 1 Hartkapsel Diacomit® 500 mg enth. 500 mg (E)-Stiripentol (Stiripentol) *Sonstige Bestandteile Hartkaps. Diacomit® 250 mg:* Povidon K29/32; Carboxymethylstärke-Natrium (Typ A) entspricht 0,16 mg Natrium pro Hartkaps.; Magnesiumstearat, Gelatine, Titandioxid (E 171); Erythrosin (E 127); Indicogarmine (E 132). *Sonstige Bestandteile Hartkaps. Diacomit® 500 mg:* Povidon K29/32; Carboxymethylstärke-Natrium (Typ A) entspricht 0,32 mg Natrium pro Hartkaps.; Magnesiumstearat, Gelatine, Titandioxid (E 171).

**Anw.-gebiete:** Diacomit® ist indiziert für die Anwendung in Verbindung mit Clobazam u. Valproat bei refraktären generalisierten tonisch-klonischen Anfällen bei Patienten mit schwerer myoklonischer Epilepsie im Kindesalter (SMEI, Dravet-Syndrom), deren Anfälle mit Clobazam u. Valproat nicht angemessen kontrolliert werden können.

**Gegenanzeigen:** Überempfindlichkeit gegenüber Stiripentol od. einen der sonst. Bestandteile; Vorgeschichte mit Psychosen in Form deliranter Anfälle.

**Warnhinweise u. Vorsichtsmaßnahmen f. d. Anwendung:** Enthält Natrium. Packungsbeilage beachten. Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren.

**Nebenwirkungen:** *Sehr häufig:* Anorexie; Appetitverlust; Gewichtsverlust; Schlaflosigkeit; Benommenheit; Ataxie; Hypotonie; Dystonie. *Häufig:* Neutropenie; Aggressivität; Reizbarkeit; Verhaltensstörungen, ablehnendes Verhalten; Übererregbarkeit, Schlafstörungen; Hyperkinesie; Übelkeit; Erbrechen; erhöhte  $\gamma$ -GT. *Gelegentlich:* Diplopie; Lichtempfindlichkeit; Hautausschlag; Hautallergie; Urtikaria; Müdigkeit. *Selten:* auffällige Leberfunktionswerte.

**Weitere Hinweise siehe Fach- und Gebrauchsinformation.**

Desitin Arzneimittel GmbH, Weg beim Jäger 214, 22335 Hamburg, [www.desitin.de](http://www.desitin.de)

**Juni 2021**

**Basistext:**  
**Diacomit® 250 mg/500 mg Pulver**

## **Diacomit® 250 mg/500 mg Pulver**

**Wirkstoff:** Stiripentol

### **Verschreibungspflichtig**

**Zusammensetzung:** *arzneilich wirksamer Bestandteil:* 1 Beutel Diacomit® 250 mg Pulver enth. 250 mg (E)-Stiripentol (Stiripentol); 1 Beutel Diacomit® 500 mg Pulver enth. 500 mg (E)-Stiripentol (Stiripentol) *Sonstige Bestandteile Diacomit® 250 mg Pulver:* Povidon K29/32; Carboxymethylstärke-Natrium (Typ A) und Carmellose-Natrium, entspricht 0,11 mg Natrium pro Beutel; sprühgetrockn. Glucosesirup (500 mg pro Beutel); Aspartam (E 951) 2,5 mg pro Beutel; Tutti-Frutti-Aroma (enth. 2,4 mg Sorbitol pro Beutel); Hyetellose; Erythrosin (E 127); Titandioxid (E 171). *Sonstige Bestandteile Diacomit® 500 mg Pulver:* Povidon K29/32; Carboxymethylstärke-Natrium (Typ A) und Carmellose-Natrium, entspricht 0,22 mg Natrium pro Beutel; sprühgetrockn. Glucosesirup (1000 mg pro Beutel); Aspartam (E 951) 5 mg pro Beutel; Tutti-Frutti-Aroma (enthält 4,8 mg Sorbitol pro Beutel); Hyetellose; Erythrosin (E 127); Titandioxid (E 171).

**Warnhinweise u. Vorsichtsmaßnahmen f. d. Anwendung:** Enthält Aspartam, Sorbitol, Glukose, Natrium. Packungsbeilage beachten. Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren.

**Hinweis:** Informationen zu **Nebenwirkungen, Gegenanzeigen** siehe oben.

**Weitere Hinweise siehe Fach- und Gebrauchsinformation.**

Desitin Arzneimittel GmbH, Weg beim Jäger 214, 22335 Hamburg, [www.desitin.de](http://www.desitin.de)

**Juni 2021**