

Indlægsseddel: Information til brugeren

Methergin[®], 0,125 mg, tabletter

methylergometrinmaleat.

Læs denne indlægsseddel grundigt, inden du begynder at tage dette lægemiddel, da den indeholder vigtige oplysninger.

- Gem indlægssedlen. Du kan få brug for at læse den igen.
- Spørg lægen eller apotekspersonalet, hvis der er mere, du vil vide.
- Lægen har ordineret dette lægemiddel til dig personligt. Lad derfor være med at give medicinen til andre. Det kan være skadeligt for andre, selvom de har de samme symptomer, som du har.
- Kontakt lægen eller apotekspersonalet, hvis du får bivirkninger, herunder bivirkninger, som ikke er nævnt her. Se punkt 4.

Se den nyeste indlægsseddel på www.indlaegsseddel.dk

Oversigt over indlægssedlen

1. Virkning og anvendelse
2. Det skal du vide, før du begynder at tage Methergin
3. Sådan skal du tage Methergin
4. Bivirkninger
5. Opbevaring
6. Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger

1. Virkning og anvendelse

Methergin får livmoderens muskel til at trække sig sammen.

Du kan tage Methergin efter abort eller fødsel, hvis livmoderen ikke trækker sig sammen. Du kan også tage Methergin ved blødning fra livmoderen efter abort eller fødsel.

Methergin må **ikke** bruges til at sætte fødslen igang eller til at fremme fødslen.

Lægen kan have foreskrevet anden anvendelse eller dosering end angivet i denne information. Følg altid lægens anvisning og oplysningerne på doseringsetiketten.

2. Det skal du vide, før du begynder at tage Methergin

Tag ikke Methergin:

- hvis du er allergisk over for methylergometrin eller et af de øvrige indholdsstoffer (angivet i punkt 6)
- hvis du er gravid
- hvis du er i fødsel (inden fødsel af barnets første skulder, ved flerbørnsfødsel inden fødsel af sidste barns første skulder (gælder ikke ved sædefødsel))
- hvis du har alvorligt forhøjet blodtryk
- hvis du har svangerskabsforgiftning (karakteriseret ved højt blodtryk, trykken, væskeansamlinger, protein i urinen og krampeanfald)
- hvis du har en forsnævring af blodkarrene, inkl. nedsat ilttilførelse til hjertet
- hvis du har blodforgiftning

Advarsler og forsigtighedsregler

Kontakt lægen, før du tager Methergin

- hvis du har forhøjet blodtryk
- hvis du har en hjertesygdom (især forkalkning af kranspulsårerne), eller hvis du har risiko for hjertesygdomme (fx rygning, fedme, diabetes, for højt kolesterol)

- har problemer med leveren eller nyrerne

Børn og unge

Må ikke anvendes til børn og nyfødte. Der er rapporteret om fejlmedicinering til nyfødte, hvilket nogle gange havde alvorlige konsekvenser.

Brug af anden medicin sammen med Methergin

Fortæl altid lægen eller apotekspersonalet, hvis du tager anden medicin eller har gjort det for nylig. Dette gælder også medicin, som ikke er købt på recept, fx naturlægemidler og vitaminer og mineraler.

Du kan bruge Methergin sammen med anden medicin, men tal med lægen først, hvis du er i behandling med:

- medicin mod betændelse (fx erythromycin, clarithromycin eller troleandomycin, quinupristin, dalfopristin eller rifampicin)
- medicin mod HIV/AIDS (fx ritonavir, nelfinavir, indinavir, nevirapin eller delavirdin)
- medicin mod svampeinfektion (fx ketoconazol, itraconazol eller voriconazol)
- medicin mod migræne eller som bruges til at trække blodårerne sammen med (sumatriptan, ergotamin)
- medicin til at hæmme/forhindre mælkeproduktion (bromocriptin)
- medicin kaldet prostaglandiner (fx sulproston, dinoprostol, misoprostol, som også bruges til at trække livmoderen sammen med). Samtidig behandling med Methergin kan forstærke den sammentrækkende virkning
- medicin mod for meget mavesyre/sure opstød (cimetidin)
- medicin mod hjertesygdomme (betablokkere)
- medicin mod hjertekrampe (angina pectoris) kaldet glycerylnitrat

Nogle bedøvelsesmidler kan nedsætte virkningen af Methergin. Hvis du skal bedøves, så fortæl lægen, at du er i behandling med Methergin.

Brug af Methergin sammen med mad og drikke

Du kan tage Methergin sammen med mad og drikke. Du bør tage et glas vand samtidig med, at du tager medicinen. Methergin må ikke tages sammen med grapefrugtjuice.

Graviditet og amning

Hvis du er gravid eller ammer, har mistanke om, at du er gravid, eller planlægger at blive gravid, skal du spørge din læge eller apoteket til råds, før du tager dette lægemiddel.

Graviditet

Du må ikke tage Methergin, hvis du er gravid.

Amning

Methergin bliver udskilt i modermælken. Kvinder bør ikke amme, mens de er i behandling med Methergin og mindst 12 timer efter indtagelse af den sidste dosis. Modermælk udskilt i denne periode skal smides ud.

Trafik- og arbejdssikkerhed

Methergin kan hos enkelte give bivirkninger (svimmelhed, krampe), som kan påvirke arbejdssikkerheden og evnen til at færdes sikkert i trafikken.

Methergin indeholder lactose og saccharose

Methergin indeholder lactose og saccharose. Kontakt lægen, før du tager denne medicin, hvis lægen har fortalt dig, at du ikke tåler visse sukkerarter.

3. Sådan skal du tage Methergin

Tag altid lægemidlet nøjagtigt efter lægens anvisning. Er du i tvivl, så spørg lægen eller på apoteket.

Den sædvanlige dosis er 1-2 tabletter (0,125-0,25 mg) op til 3 gange daglig.

Brug til børn og unge

Må ikke anvendes til børn.

Nedsat nyre eller leverfunktion

Der bør udvises særlig forsigtighed. Følg lægens anvisninger.

Hvis du har taget for mange Methergin-tabletter

Kontakt lægen, skadestuen eller apoteket, hvis du har taget flere Methergin-tabletter end der står i denne information, eller flere end lægen har foreskrevet, og du føler dig utilpas. Tag pakningen med.

Symptomer på overdosering kan fx være kvalme, opkastning, for højt eller for lavt blodtryk, følelsesløshed, prikken og stikken samt smerter i arme og/eller ben, vejtrækningsbesvær, kramper, koma.

Hvis du har glemt at tage Methergin

Du må ikke tage en dobbeltdosis som erstatning for den glemte dosis.

Hvis du holder op med at tage Methergin

Spørg lægen eller apotekspersonalet, hvis der er noget, du er i tvivl om.

4. Bivirkninger

Dette lægemiddel kan som al anden medicin give bivirkninger, men ikke alle får bivirkninger.

Alvorlige bivirkninger:

Ikke almindelige bivirkninger (forekommer hos mellem 1 og 10 ud af 1.000 patienter):

- Brystsmerter. Kontakt læge eller skadestue.
- Krampeanfald. Kontakt læge eller skadestue. Ring evt. 112.

Sjældne bivirkninger (forekommer hos mellem 1 og 10 ud af 10.000 patienter):

- Hjertebanken, langsom eller hurtig puls. Kontakt læge eller skadestue. Ring evt. 112.
- Kramper og sammentrækning i blodkarrene (blege eller kolde hænder og fødder). Kontakt læge eller skadestue.

Meget sjældne bivirkninger (forekommer hos færre end 1 ud af 10.000 patienter):

- Overfølsomhedsreaktioner, fx pludseligt hududslæt, åndedrætsbesvær og besvimelse. Kontakt straks læge eller skadestue. Ring evt. 112.
- Hallucinationer, vrangforestillinger. Kontakt læge eller skadestue.
- Blodprop i hjertet (stærke brystsmerter, sløret bevidsthed), åndenød, angst. Ring 112.
- Årebetændelse med hævede, spændte lægge med mange smerter. Søg straks læge.

Bivirkninger, hvor hyppigheden ikke er kendt:

- Hjerneblødning (svage eller lammet ben og arme, talebesvær). Ring 112.
- Hjertekrampe (stærke brystsmerter med udstråling til venstre arm). Ring 112.
- Svær uregelmæssig hjerterytme og hjerteflimmer. Kontakt læge eller skadestue.

Hvis du oplever noget af ovenstående, **skal du straks kontakte lægen.**

Ikke alvorlige bivirkninger:

Almindelige bivirkninger (forekommer hos mellem 1 og 10 ud af 100 patienter):

Hovedpine, for højt blodtryk, udslæt, mave- og underlivssmerter.

Ikke almindelige bivirkninger (forekommer hos mellem 1 og 10 ud af 1.000 patienter):

Svimmelhed, for lavt blodtryk, kvalme, opkastning, øget svedtendens.

Meget sjældne bivirkninger (forekommer hos færre end 1 ud af 10.000 patienter):

Øresusen (tinnitus), forstoppet næse, diaré, muskelkrampe.

Bivirkninger, hvor hyppigheden ikke er kendt:

Følelsesløshed, prikken og snurren i fingre eller tæer.

Indberetning af bivirkninger

Hvis du oplever bivirkninger, bør du tale med din læge, sygeplejerske eller apoteket. Dette gælder også mulige bivirkninger, som ikke er medtaget i denne indlægsseddel. Du eller dine pårørende kan også indberette bivirkninger direkte til Lægemiddelstyrelsen via de oplysninger, der fremgår herunder.

Lægemiddelstyrelsen
Axel Heides Gade 1
DK-2300 København S
Websted: www.meldenbivirkning.dk
E-mail: dkma@dkma.dk

Ved at indrapportere bivirkninger kan du hjælpe med at fremskaffe mere information om sikkerheden af dette lægemiddel.

5. Opbevaring

Opbevar lægemidlet utilgængeligt for børn.

Må ikke opbevares ved temperaturer over 30 °C.

Brug ikke lægemidlet efter den udløbsdato, der står på pakningen (efter Exp). Udløbsdatoen er den sidste dag i den nævnte måned.

Spørg på apoteket, hvordan du skal bortskaffe medicinrester. Af hensyn til miljøet må du ikke smide medicinrester i afløbet, toilettet eller skraldespanden.

6. Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger

Methergin indeholder:

- Aktivt stof: methylergometrinmaleat
- Øvrige indholdsstoffer: maleinsyre, stearinsyre, gelatine, talcum, majsstivelse, lactose, kolloid vandfri silica, akaciegummi, saccharose, cetylpalmitat, rød jernoxid (E 172)

Udseende og pakningsstørrelser

Udseende

Methergin overtrukne tabletter er runde røde tabletter uden prægning.

Pakningsstørrelser

Methergin tabletter findes i blisterpakninger med 30 overtrukne tabletter.

Indehaver af markedsføringstilladelsen og fremstiller

Novartis Healthcare A/S
Edvard Thomsens Vej 14
DK-2300 København S

E-mail: skriv.til@novartis.com

Denne indlægsseddel blev senest ændret april/2016