

Reminyl® LP 24 mg, hårde depotkapsler

galantamin

0597215902

Reminyl® LP er et registreret varemærke, som tilhører Johnson & Johnson.

Reminyl® LP svarer til lægemidlet Reminyl®.

Læs denne indlægsseddel grundigt, inden De begynder at tage medicinen

- Gem indlægssedlen. De kan få brug for at læse den igen.
- Spørg lægen eller på apoteket, hvis der er mere, De vil vide.
- Lægen har ordineret Reminyl® LP til Dem personligt. Lad derfor være med at give Reminyl® LP til andre. Det kan være skadeligt for andre, selvom de har de samme symptomer, som De har.
- Tal med lægen eller apoteket, hvis en bivirkning bliver værre, eller De får bivirkninger, som ikke er nævnt her.

Den nyeste udgave af indlægssedlen kan ses på www.indlaegsseddel.dk

Oversigt over indlægssedlen:

1. Virkning og anvendelse
2. Det skal De vide, før De begynder at tage Reminyl® LP
3. Sådan skal De tage Reminyl® LP
4. Bivirkninger
5. Opevaring
6. Yderligere oplysninger

1. VIRKNING OG ANVENDELSE

Reminyl® LP er et middel mod Alzheimers sygdom. Reminyl® LP tilhører en gruppe lægemidler, der kaldes acetylcholinesterasehæmmere.

Reminyl® LP anvendes til at behandle symptomerne på mild til moderat alvorlig demens af Alzheimer typen, der er en sygdom, som forandrer hjernens funktion.

Reminyl® LP virker ved at hæmme aktiviteten i et bestemt område af hjernen, som har betydning for symptomerne ved demens.

Lægen kan have givet Dem Reminyl® LP for noget andet. Følg altid lægens anvisning.

2. DET SKAL DE VIDE, FØR DE BEGYNDER AT TAGE REMINYL® LP**Tag ikke Reminyl® LP, hvis De**

- er overfølsom over for galantamin eller et af de øvrige indholdsstoffer.
- har alvorligt nedsat leverfunktion.
- har alvorligt nedsat nyrefunktion.

Vær ekstra forsigtig med at tage Reminyl® LP

Inden De begynder at tage Reminyl® LP, vil Deres læge give Dem og et andet menneske nøje besked om medicinen, og om hvordan De skal tage den. Den anden person kan være en pårørende, en syge-

plejerske eller en anden person, som De ser dagligt.

Tal med lægen inden De tager Reminyl® LP, hvis De

- har dårligt hjerte (fx hjertekramper eller rytmeforstyrrelser) eller for nylig har haft blodprop i hjertet eller hjertestop, eller hvis De tager medicin for hjertet (fx digoxin og beta-blokkere).
- har forstyrrelser i væske- og saltbalancen (især for meget eller for lidt kalium i blodet).
- har mavesår eller tendens til mavesår.
- tager medicin mod smerter og gigt (NSAID fx ibuprofen og diclofenac).
- for nylig er opereret eller har forsnævring i mave eller tarm.
- har eller har haft blodprop i hjernen eller hjerneblødning.
- har alvorlig astma, KOL (rygerlunger) eller anden lungesygdom (fx lungebetændelse).
- har forsnævring i urinvejene (evt. med vandladningsbesvær) eller for nylig er opereret i blæren.

Vær opmærksom på:

- Behandling med Reminyl® LP kan give kramper og i sjældne tilfælde blodprop eller blødning i hjernen med lammelser og talebesvær. Kontakt straks lægen hvis nogle af disse symptomer opstår.
- Behandling med Reminyl® LP kan gøre, at De taber Dem, og det er vigtigt, at De holder øje med Deres vægt.
- Hvis De skal bedøves (i narkose), skal De fortælle lægen, at De tager Reminyl® LP.
- Oplys altid ved blodprøvekontrol og urinprøvekontrol, at De er i behandling med Reminyl® LP. Det kan påvirke prøveresultaterne.

Brug af anden medicin

Fortæl det altid til lægen eller apoteket, hvis De bruger anden medicin eller har brugt det for nylig. Dette gælder også medicin, som ikke er købt på recept, medicin købt i udlandet, naturlægemidler, stærke vitaminer og mineraler samt kosttilskud.

Tal med lægen hvis De tager medicin mod

- problemer med hjertet (digoxin, kinidin og beta-blokkere, amiodaron)
- for højt blodtryk (calciumkanal-blokkere)
- depression (paroxetin, fluoxetin)
- svamp (ketoconazol)
- betændelse (erythromycin)
- HIV (ritonavir)
- fx Parkinsons sygdom (anticholinerg medicin)
- anden medicin som virker på samme måde som Reminyl® LP. Spørg lægen. Det kan fx være:
 - anden medicin mod Alzheimers sygdom (donepezil, rivastigmin)
 - medicin mod Myasthenia gravis (sygdom med alvorlig træthed og lammelse

af musklerne (neostigmin, pyridostigmin)).

Vær opmærksom på:

Hvis De skal bedøves (i narkose), skal De fortælle lægen, at De tager Reminyl® LP, da Reminyl® LP kan forstærke muskelafslapning under bedøvelse.

Brug af Reminyl® LP sammen med mad og drikke

Det er bedst at tage Reminyl® LP i forbindelse med et måltid.

De skal tage Reminyl® LP med et glas vand. Det er vigtigt, at De drikker rigeligt med væske, mens De er i behandling med Reminyl® LP.

Graviditet og amning

Spørg Deres læge eller apoteket til råds, før De bruger nogen form for medicin.

Graviditet

Hvis De er gravid, må De kun tage Reminyl® LP efter aftale med lægen.

Amning

De må ikke tage Reminyl® LP, hvis De ammer. Tal med lægen.

Trafik- og arbejdssikkerhed

Reminyl® LP kan, især i de første uger af behandlingen, give bivirkninger som svimmelhed og søvnliggende bevidsthedssvækkelse, der i større eller mindre grad kan påvirke arbejdssikkerheden og evnen til at færdes i trafikken.

Vigtig information om nogle af de øvrige indholdsstoffer i Reminyl® LP

Reminyl® LP kapsler indeholder saccharose. Kontakt lægen, før De tager denne medicin, hvis lægen har fortalt Dem, at De ikke tåler visse sukkerarter.

3. SÅDAN SKAL DE TAGE REMINYL® LP

Tag altid Reminyl® LP nøjagtigt efter lægens anvisning. Er De i tvivl, så spørg lægen eller på apoteket.

Reminyl® LP fås i flere styrker. Vær derfor opmærksom på, at det ikke er sikkert, at De kan bruge Deres depotkapsler til alle de anførte doseringer.

De skal normalt tage kapslerne 1 gang daglig og helst om morgenen i forbindelse med et måltid.

De skal synke kapslerne hele sammen med væske. De må ikke tygge eller knuse kapslerne.

Det er vigtigt, at De drikker rigeligt med væske, mens De er i behandling med Reminyl® LP.

Voksne/ældre: Den sædvanlige startdosis er 8 mg daglig i 4 uger.

Den sædvanlige vedligeholdelsesdosis er 16 mg daglig i mindst 4 uger. I nogle tilfælde vil lægen sætte dosis op til 24 mg daglig.

Deres læge vil normalt vurdere virkningen af Reminyl® LP regelmæssigt.

Hvis De allerede er i behandling med Reminyl® tabletter eller oral opløsning og skal skifte til Reminyl® LP depotkapsler, anbefales det at tage din sidste dosis af Reminyl® tabletter eller oral opløsning om aftenen og påbegynde behandling med Reminyl® LP depotkapsler én gang daglig den følgende morgen.

Børn: Børn skal normalt ikke have Reminyl® LP.

Nedsat nyre- og leverfunktion: Det kan være nødvendigt at ændre dosis. Følg lægens anvisninger.

Hvis De har taget for mange Reminyl® LP depotkapsler

Kontakt lægen, skadestuen eller apoteket, hvis De har taget flere Reminyl® LP end der står her, eller flere end lægen har foreskrevet. Tag pakningen med.

Symptomer på overdosering er voldsom kvalme, opkastning, kramper i mave eller tarm, øget spyttproduktion, tåreflåd, ufrivillig vandladning og afføring, øget svedtendens, lav puls, lavt blodtryk, kramper og kollaps (bevidsthedstab), hurtige små muskelsvaghed og muskelsvaghed. Muskelsvaghed sammen med øget vejtrækningsbesvær kan føre til blokering af luftvejene. Overdosering kan også føre til alvorlige hjerterytmeforstyrrelser med hurtig, uregelmæssig puls.

Hvis De har glemt at tage Reminyl® LP
Tag aldrig dobbelt dosis, hvis De har glemt at tage en dosis. Fortsæt blot med den sædvanlige dosis.

Hvis De holder op med at tage Reminyl® LP

De må kun holde pause eller stoppe behandlingen efter aftale med lægen. Kontakt straks lægen, hvis Deres symptomer ændrer sig, efter behandlingen med Reminyl® LP er stoppet.

4. BIVIRKNINGER

Reminyl® LP kan som al anden medicin give bivirkninger, men ikke alle får bivirkninger.

Alvorlige bivirkninger

Almindelige bivirkninger (det sker hos mellem 1 og 10 ud af 100 patienter)

- Søvnlygnende bevidsthedssvækkelse. Kontakt lægen.

Sjældne bivirkninger (det sker hos mellem 1 og 10 ud af 10.000 patienter)

- Leverbetændelse, gulsot. Kontakt læge eller skadestue.

Ikke alvorlige bivirkninger

Meget almindelige bivirkninger (det sker

hos flere end 1 ud af 10 patienter)

- Opkastning, kvalme.

Almindelige bivirkninger (det sker hos mellem 1 og 10 ud af 100 patienter)

- Langsom puls. Kan blive alvorlig. Hvis De får meget langsom puls eller bliver utilpas eller besvimer, skal De kontakte læge eller skadestue. Ring evt. 112.
 - Hallucinationer. Kan være alvorligt. Kontakt evt. læge eller skadestue.
 - Depression. Det kan hos nogle udvikle sig til en alvorlig bivirkning. Tal med lægen.
 - Nedsat appetit, anoreksi.
 - Besvimelse. Ved normal puls og vejtrækning og hurtig opvågning, tal med læge. I alle andre tilfælde ring 112.
 - Svimmelhed, rysten, hovedpine, søvnlygnende sløvhedstilstand.
 - Træthed, ubehag, kraftsløshed og svaghed.
 - For højt blodtryk. Tal med lægen. For højt blodtryk skal behandles. Svært forhøjet blodtryk er alvorligt.
 - Mavesmerter, diarré, sure opstød, halsbrand, maveubehag.
 - Kraftig sveden.
 - Muskelkramper.
 - Vægttab.
 - Fald.
- Ikke almindelige bivirkninger** (det sker hos mellem 1 og 10 ud af 1.000 patienter)
- Tørst, almen svaghed, øget puls, svimmelhed, besvimelse pga. væskemangel og udtørring. Udtalt dehydrering er en alvorlig bivirkning. Kontakt lægen.
 - Prikkende, snurrende fornemmelser eller følelsesløshed i huden.
 - Smagsforstyrrelser, opkastningsfornemmelse.
 - Rødmen.
 - Forøget trang til at sove.
 - Sløret syn.
 - Susen for ørerne (tinnitus).
 - Ekstra hjerteslag, hjertebanken.
 - Svimmelhed, evt. besvimelse pga. lavt blodtryk.
 - Muskelsvaghed.

Reminyl® LP kan herudover give bivirkninger, som De normalt ikke mærker noget til. Det drejer sig om ændringer i visse blodprøver, fx forhøjede levertal, som igen bliver normale, når behandlingen ophører.

Tal med lægen eller apoteket, hvis en bivirkning bliver værre, eller De får bivirkninger, som ikke er nævnt her.

Bivirkninger, som ikke er nævnt her, bør indberettes til Lægemiddelstyrelsen, så viden om bivirkninger kan blive bedre. De eller Deres pårørende kan selv indberette bivirkninger direkte til Lægemiddelstyrelsen. De finder skema og vejledning på Lægemiddelstyrelsens netsted: www.meldenbivirkning.dk.

5. OPBEVARING

- Opbevar Reminyl® LP utilgængeligt for børn.
- Opbevar ikke Reminyl® LP ved temperaturer over 30 °C.

- Brug ikke Reminyl® LP efter den udløbsdato, der står på pakningen. Udløbsdatoen er den sidste dag i den nævnte måned.
- Aflever altid medicinrester på apoteket. Af hensyn til miljøet må De ikke smide medicinrester i afløbet, toiletet eller skraldespanden.

6. YDERLIGERE OPLYSNINGER

Reminyl® LP 24 mg depotkapsler indeholder

- Aktivt stof: Galantamin som galantaminhydrobromid.
- Øvrige indholdsstoffer: Diethylphtalat, ethylcellulose, hypromellose, macrogol 400, majsstivelse, saccharose. Kapsler: Gelatine, titandioxid (E171), rød jernoxid (E172), gul jernoxid (E172), blæk.

Reminyl® LP's udseende og pakningsstørrelse

Udseende

Reminyl® LP hårde depotkapsler 24 mg er lysebrune, uigennemsigtige kapsler mærket "G24".

Pakningsstørrelser

Reminyl® LP findes i pakningsstørrelsen 28, 56 og 84 stk.

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

Indehaver af markedsføringstilladelsen og fremstiller

Indehaver af markedsføringstilladelsen

Paranova Danmark A/S
Marielundvej 46D, 2730 Herlev

Ompakket og frigivet af

Paranova Pack A/S
Marielundvej 46D, 2730 Herlev

Denne indlægsseddel blev senest revideret august 2010