

INDLÆGSSSEDDEL: INFORMATION TIL BRUGEREN

Digoxin SAD tabletter 62,5 mikrogram Digoxin

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

- Gem indlægssedlen. Du kan få brug for at læse den igen.
- Spørg lægen eller sundhedspersonalet, hvis der er mere, du vil vide.
- Lægen har ordineret Digoxin SAD 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 sundhedspersonalet, hvis en bivirkning bliver værre, eller du får bivirkninger, som ikke er nævnt her. Se afsnit 4.

Oversigt over indlægssedlen

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

1. VIRKNING OG ANVENDELSE

Digoxin SAD virker ved at stimulere hjertets funktion og stabilisere hjerterytmen.

Digoxin SAD kan anvendes ved hjertesvigt og unormal hjerterytme.

Lægen kan give dig Digoxin SAD for noget andet. Spørg lægen.

2. DET SKAL DU VIDE, FØR DU BEGYNDER AT TAGE DIGOXIN SAD

Tag ikke Digoxin SAD

- hvis du er overfølsom over for digoxin eller et af de øvrige indholdsstoffer
- hvis du har ventrikelflimmer i hjertet (spørg lægen hvis du er i tvivl om dette gælder for dig)
- hvis du får calcium som indsprøjtning

Advarsler og forsigtighedsregler

Forskellen på en virksom og en skadelig dosis er ikke ret stor. Tal med din læge hvis din almene tilstand ændrer sig eller du føler dig syg. Det kan betyde, at lægen skal nedsætte din dosis af Digoxin SAD.

Kontakt lægen eller sundhedspersonalet, før du tager Digoxin SAD, hvis du har:

- hjertelidelser
- kredsløbslidelser
- lungelidelser
- forstyrrelser i blodets saltbalance
- nedsat nyrefunktion
- påvirket stofskifte
- forhøjet blodtryk
- meget langsom puls

Du bør ikke tage naturlægemedler, der indeholder prikbladet perikum (Hypericum perforatum) sammen med Digoxin SAD, da dette kan medføre, at virkningen af Digoxin SAD går tabt. Hvis du allerede tager midler, der indeholder perikum, skal du aftale med lægen, hvordan du afslutter denne behandling.

Brug af anden medicin

Fortæl altid lægen, hvis du tager anden medicin eller har gjort det for nylig.

Det er især vigtigt, at du fortæller det til lægen, hvis du får:

- kvalmestillende medicin (f.eks. metoclopramid)
- calcium
- medicin mod sukkersyge (acarbose)
- kolesterolsænkende medicin (cholestyramin)
- anden hjertemedicin (amiodaron, betablokkere, propafenon)
- blodtryksmedicin (f.eks. diltiazem, nifedipin, nitrendipin, verapamil)
- vanddrivende medicin (f.eks. loop-diuretika, thiazider og spironolacton)
- antibiotika (f.eks. clarithromycin, erythromycin, tetracyklin)
- kemoterapi (vincristin, cyclophosphamid, bleomycin)
- medicin mod tuberkulose (rifampicin, rifapentin)
- medicin mod svampe (itraconazol)
- medicin mod virussygdomme (ritonavir, saquinavir)
- medicin, der bruges i forbindelse med transplantation (ciclosporin)
- smertestillende medicin (f.eks. indomethacin, etodolac, lornoxicam)
- malariamedicin (f.eks. chloroquin, quinidin, quinin)
- naturlægemedler, der indeholder prikbladet perikon

Graviditet, amning og fertilitet

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

Graviditet

Du må få Digoxin SAD under graviditet.

Amning

Du må få Digoxin SAD, selvom du ammer.

Trafik- og arbejdssikkerhed

Digoxin SAD påvirker ikke arbejdssikkerheden eller evnen til at færdes sikkert i trafikken.

Digoxin SAD indeholder lactose

Denne medicin indeholder lactose. Kontakt lægen før du får denne medicin, hvis lægen har fortalt dig, at du ikke tåler visse sukkerarter.

3. SÅDAN SKAL DU TAGE DIGOXIN SAD

Brug altid lægemidlet nøjagtigt efter lægens anvisning. Er du i tvivl, så spørg lægen.

Tabletterne skal tages sammen med rigelig væske. Du vil normalt få Digoxin SAD af en læge eller sygeplejerske.

Lægen kan fortælle dig, hvilken dosis du får, og hvor tit du skal have den. Er du i tvivl så spørg lægen eller sundhedspersonalet. Det er kun lægen, der kan ændre dosis.

Du må få Digoxin SAD i forbindelse med et måltid, men det er ikke nødvendigt.

Den sædvanlige dosis er

Voksne, børn og ældre

Lægen fastlægger en dosis, der passer til dig. Du starter som regel med en høj dosis (mætningsdosis), som din læge herefter nedsætter til en lavere dosis (vedligeholdelsesdosis).

Nedsat nyrefunktion

Det er nødvendigt at justere dosis. Følg lægens anvisninger.

Nedsat leverfunktion

Det er ikke nødvendigt at justere dosis. Følg lægens anvisninger.

Hvis du har brugt for meget Digoxin SAD

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

Hvis du har fået for meget Digoxin SAD vil din læge eller sundhedspersonalet tage de nødvendige forholdsregler.

Kontakt lægen eller sundhedspersonalet hvis du tror, du har fået for meget Digoxin SAD.

Ved akut overdosering får du typisk kvalme, opkastning og langsom hjerterytme. Ved for høj dosis gennem længere tid bliver du mat, utilpas og kan få synsforstyrrelser eller uregelmæssig hjerterytme. Du kan også få psykiske problemer med delirium og hallucinationer.

Hvis du har glemt at bruge Digoxin SAD

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

Hvis du holder op med at tage Digoxin SAD

Spørg lægen eller sundhedspersonalet, 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.

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

Alvorlige: Påvirket hjerterytme med hurtig eller uregelmæssig puls.

Ikke alvorlige: Hovedpine; træthed; kvalme; opkastninger; mavesmerter; diaré; appetitløshed.

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

Alvorlige: Forvirring, svær hovedpine, uro, påvirket bevidsthed, evt. bevidstløshed, koma pga. forstyrrelser i hjernen (kontakt straks læge eller skadestue); krampeanfald; betændelse i synsnerven; psykoser med delirium og hallucinationer.

Ikke alvorlige: Synsforstyrrelser i form af sløret syn (lyskrans) eller forstyrret farvesyn (gulfarvning); ændret pupilstørrelse; udvikling af brystvæv hos mænd

(efter længere tids behandling); ansigtssmerter; svimmelhed; utilpashed; søvnløshed; mathed; sløvhed; ligegyldighed; irritabilitet; mareridt.

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

Alvorlige: Blødning fra hud og slimhinder og blå mærker pga. forandringer i blodet (for få blodplader); blæreformet udslæt og betændelse i huden, især på hænder og fødder samt i og omkring munden ledsaget af feber (Stevens-Johnsons syndrom). Kontakt læge eller skadestue.

Ikke alvorlige: Nældefeber; udslæt.

Indberetning af bivirkninger til Sundhedsstyrelsen

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 Sundhedsstyrelsen på www.meldenbivirkning.dk, ved at kontakte Sundhedsstyrelsen via mail på sst@sst.dk eller med almindeligt brev til Sundhedsstyrelsen, Alex Heides Gade 1, 2300 København S.

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

5. OPBEVARING

Dette lægemiddel kræver ingen særlige forholdsregler vedrørende opbevaring. Opbevar Digoxin SAD utilgængeligt for børn. Brug ikke Digoxin SAD efter den udløbsdato (Anv. inden), der står på pakningen.

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

Digoxin SAD tabletter, 62,5 mikrogram indeholder

Aktivt stof: Digoxin.

Øvrige indholdsstoffer: Gelatine; kartoffelstivelse; lactosemonohydrat; magnesiumstearat; talcum; farvestof indigotin I (E 132).

Udseende og pakningsstørrelser

Digoxin SAD 62,5 mikrogram er 6 mm lyseblå, runde og plane tabletter med skrå kanter, uden delekærv.

Digoxin SAD findes i pakningsstørrelse på 100 stk.

Indehaver af markedsføringstilladelsen og fremstiller

Indehaver af markedsføringstilladelsen

Amgros I/S
Dampfærgevej 22
2100 København Ø
amgros@amgros.dk

Fremstiller
Region Hovedstadens Apotek
Marielundvej 25
2730 Herlev

Denne indlægsseddel blev sidst revideret maj 2014.

Seneste nye indlægsseddel kan ses på www.indlaegsseddel.dk

Du kan finde yderligere oplysninger om dette lægemiddel på Sundhedsstyrelsens hjemmeside www.sundhedsstyrelsen.dk

Vnr. 701029-01