

Indlægsseddel: Information til brugeren

Duspatalin® 200 mg depotkapsler, hårde mebeverin hydrochlorid

Duspatalin® er et registreret varemærke, som tilhører Abbott Products Operations AG

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

- Gem indlægssedlen. De kan få brug for at læse den igen.
- Spørg lægen eller apotekspersonalet, hvis der er mere, De vil vide.
- Lægen har ordineret Duspatalin® til Dem personligt. Lad derfor være med at give medicinen til andre. Det kan være skadeligt for andre, selvom de har de samme symptomer, som De har.
- Kontakt lægen eller apotekspersonalet, hvis en bivirkning bliver værre, eller De får bivirkninger, som ikke er nævnt her. Se punkt 4.

Den nyeste udgave af indlægssedlen findes på www.indlægsseddel.dk

Oversigt over indlægssedlen:

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

1. VIRKNING OG ANVENDELSE

Duspatalin® indeholder mebeverin hydrochlorid, som er et krampestillende middel (spasmolytikum). Duspatalin® virker i mave-tarm kanalen.

Duspatalin® bruges til at lindre krampesmerter i mave-tarm kanalen hos voksne.

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

2. DET SKAL DE VIDE, FØR DE BEGYNDER AT TAGE DUSPATALIN®

Tag ikke Duspatalin®, hvis De:

- er allergisk overfor mebeverin hydrochlorid, eller et af de øvrige indholdsstoffer i Duspatalin® (angivet i punkt 6).

Advarsler og forsigtighedsregler

Kontakt lægen eller apotekspersonalet, før De tager Duspatalin®, hvis De:

- lider af tarmslyng (paralytisk ileus).

Brug af anden medicin sammen med Duspatalin®

Fortæl det altid til lægen eller apotekspersonalet, hvis De bruger anden medicin eller har gjort det for nylig.

Brug af Duspatalin® sammen med mad og drikke

De skal tage Duspatalin® sammen med lidt vand og De må ikke tygge depotkapslen.

Graviditet, amning og fertilitet

Hvis De er gravid eller ammer, har mistanke om, at De er gravid, eller planlægger at blive gravid, skal De spørge Deres læge eller apotekspersonalet til råds, før De tager dette lægemiddel.

Graviditet

De må ikke tage Duspatalin®, hvis De er gravid. Tal med lægen.

Amning

De må ikke tage Duspatalin®, hvis de ammer. Tal med lægen.

Fertilitet

Der foreligger ingen kliniske data omkring påvirkning af fertiliteten hos kvinder og mænd.

Trafik- og arbejdssikkerhed

Duspatalin® påvirker ikke arbejdssikkerheden eller evnen til at færdes sikkert i trafikken.

3. SÅDAN SKAL DE TAGE DUSPATALIN®

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

De skal tage Duspatalin® med lidt vand.

De må ikke tygge depotkapslen.

Den sædvanlige dosis er

Voksne: 1 kapsel 2 gange dagligt. Tag en kapsel om morgenen og en kapsel om aftenen.

Brug til børn

Børn må ikke få Duspatalin®.

Ældre

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

Nedsat nyre- og leverfunktion

Det er normalt ikke nødvendigt at ændre dosis. Følg lægens anvisninger.

Hvis De har taget for mange Duspatalin®

Kontakt lægen, skadestuen eller apoteket, hvis De har taget mere Duspatalin®, end der står i denne information eller mere end lægen har foreskrevet (og De føler Dem utilpas). Tag pakningen med.

Hvis De har taget for mange Duspatalin® kan der forekomme milde og forbigående symptomer som f.eks. hovedpine, svimmelhed og langsom puls.

Hvis De har glemt at tage Duspatalin®

Hvis De har glemt en dosis, så spring den glemte dosis over. De må ikke tage en dobbeltdosis som erstatning for den glemte dosis.

Hvis De holder op med at tage Duspatalin®

Spørg lægen eller på apoteket, hvis der er noget, De er i tvivl om.

4. BIVIRKNINGER

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

Alvorlige bivirkninger

Bivirkninger, hvor hyppigheden ikke er kendt :

- Pludseligt hududslæt, åndedrætsbesvær og besvimelse (inden for minutter til timer) pga. overfølsomhed (anafylaktisk reaktion). Kan være livsfarligt. Ring 112.

Ikke alvorlige bivirkninger

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

- Langsom puls. Kan blive alvorligt. Hvis De får meget langsom puls eller bliver utilpas eller besvimer, skal De kontakte læge eller skadestue. Ring evt. 112.

- Svimmelhed, hovedpine, søvnløshed.
- Appetitmangel/madlede.
- Mavebesvær.

Bivirkninger, hvor hyppigheden ikke er kendt

- Udslæt (nældefeber) og hævelser. Kan være alvorligt. Tal med lægen. Hvis der er hævelser af ansigt, læber og tunge, kan det være livsfarligt. Ring 112.
- Hududslæt, nældefeber.
- Hævelse af ansigtet. Kan være eller blive alvorligt.

Indberetning af bivirkninger til Sundhedsstyrelsen

Hvis De oplever bivirkninger, bør De tale med Deres læge, sygeplejerske eller apotek. Dette gælder også mulige bivirkninger, som ikke er medtaget i denne indlægsseddel. De eller Deres pårørende kan også indberette bivirkninger direkte til Sundhedsstyrelsen på www.meldenbivirkning.dk, ved at kontakte Sundhedsstyrelsen via mail [sst@sst.dk](mailto:ssst@sst.dk) eller med almindeligt brev til Sundhedsstyrelsen, Axel Heides Gade 1, 2300 København S. Ved at indrapportere bivirkninger kan De hjælpe med at fremskaffe mere information om sikkerheden af dette lægemiddel.

5. OPBEVARING

- Opbevar Duspatalin® utilgængeligt for børn.
- Duspatalin® må ikke opbevares over 25 °C.
- Duspatalin® må ikke opbevares koldt.
- Opbevar Duspatalin® i original emballage.
- Brug ikke Duspatalin® efter den udløbsdato, der står på pakningen. Udløbsdatoen er den sidste dag i den nævnte måned.
- Spørg på apoteket, hvordan De skal bortskaffe medicinrester. Af hensyn til miljøet må De ikke smide medicinrester i afløbet, toiletet eller skraldespanden.

6. PAKNINGSSTØRRELSER OG YDERLIGERE OPLYSNINGER

Duspatalin® 200 mg, hårde depotkapsler indeholder:

Aktivt stof: Mebeverin hydrochlorid

Øvrige indholdsstoffer: (Kapsel indhold, granulater): Magnesiumstearat, polyacrylat 30%, dispergeret, talcum, hypromellose, methacrylsyre-ethylacrylat copolymer (1:1), glyceroltriacetat.

Kapselskal: Gelatine, titandioxid (E171) og blæk (shellac (E904), propylenglycol, stærk ammoniakopløsning, kaliumhydroxid, jernoxid sort (E172).

Udseende og pakningsstørrelser:

Duspatalin® er uigenkennelige hvide, hårde gelatinekapsler, der er mærket med "245".

Duspatalin® fås i pakningsstørrelsen 30 hårde depotkapsler.

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 sidst revideret januar 2015.