



Information om **ALDOMET[®] 250 mg filmovertrukne tabletter**

Læs denne information godt igennem, før De begynder at tage medicinen.

- Gem denne information, De får måske brug for at læse den igen.
- Kontakt læge eller apotek, hvis De har spørgsmål til behandlingen.
- Lægen har ordineret ALDOMET til Dem personligt. Giv derfor ikke medicinen til andre.

Indholdsfortegnelse:

1. Virkning og anvendelse
2. Vigtig information som De skal læse, før De tager ALDOMET
3. Sådan skal De tage ALDOMET
4. Bivirkninger
5. Opbevaring
6. Yderligere information

1. Virkning og anvendelse

- ALDOMET 250 mg er en rund, gul filmovertrukken tablet mærket med "ALDOMET" på den ene side og "MSD 401" på den anden side.
- De kan bruge ALDOMET til behandling af forhøjet blodtryk.

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

2. Vigtig information som De skal læse, før De tager ALDOMET

Tag ikke ALDOMET hvis:

- De er overfølsom over for det aktive stof eller et eller flere af de øvrige indholdsstoffer i ALDOMET.
- De har en leversygdom.
- De er i behandling for depression med monoaminoxidasehæmmere (MAO).
- De har svulst i binyremarven (fæokromocytom).

Særlige forholdsregler

Tal med Deres læge, inden De tager ALDOMET, hvis:

- De har eller har haft allergi.
- Deres nyrer ikke virker normalt.
- De har eller har haft leversygdom.

ALDOMET kan farve urinen mørk.

Fortæl Deres læge eller tandlæge, at De tager ALDOMET før operation og bedøvelse.

Oplys altid ved blodprøvekontrol og urinprøvekontrol, at De er i behandling med ALDOMET.

De må kun stoppe behandling med ALDOMET i samråd med lægen.

Brug af ALDOMET sammen med mad og drikkevarer

De kan tage ALDOMET sammen med mad og drikke.

Graviditet og amning

Få vejledning hos lægen eller på apoteket, før De tager nogen form for medicin.

Graviditet

De må kun tage ALDOMET efter lægens anvisning.

Hvis De er gravid eller ønsker at blive gravid, skal De tale med Deres læge, før De begynder behandling med ALDOMET.

Amning

Hvis De ammer, må De så vidt muligt ikke tage ALDOMET. ALDOMET bliver udskilt i modermælken. Spørg lægen.

Trafik- og arbejdssikkerhed

ALDOMET kan måske give bivirkninger i form af træthed eller uklarhed. Det kan i større eller mindre grad påvirke arbejdssikkerheden og evnen til at færdes i trafikken.

Brug af anden medicin

Fortæl altid lægen eller apoteket, hvis De tager anden medicin eller har taget det for nylig. Det gælder også for medicin, som ikke er på recept, medicin købt i udlandet, naturlægemidler samt stærke vitaminer og mineraler.

Vær opmærksom på, at dette også kan gælde for medicin, som De har taget for et stykke tid siden, eller som De skal tage samtidigt med ALDOMET.

Andre lægemidler kan påvirke virkningen af ALSOMET, og/eller ALDOMET kan påvirke virkningen af andre lægemidler. Dette er normalt uden praktisk betydning. Hvis De ønsker yderligere oplysninger herom så spørg lægen eller apoteket.

Fortæl lægen, hvis De er i behandling med:

- Anden blodtrykssænkende medicin.
- Medicin som indeholder jern.
- Medicin mod depression (lithium, MAO-hæmmere eller noradrenalin).
- Medicin mod Parkinsons sygdom (levodopa, dopamin).
- Mod sindssygdom (haloperidol).

3. Sådan skal De tage ALDOMET

Dosering

Tag ALDOMET hver dag, præcis som lægen foreskriver. De må kun stoppe behandling med ALDOMET i samråd med lægen.

Dosis ved forhøjet blodtryk

Voksne: Sædvanlig startdosis 1 tablet (250 mg) 2-3 gange dagligt i løbet af de første 2 døgn. Lægen fastlægger Deres vedligeholdelsesdosis. Den afhænger af, hvordan De reagerer på behandlingen. Højeste daglige dosis er 3 g (det svarer til højst 12 tabletter på 250 mg eller 6 tabletter på 500 mg)

Hvis De bliver svimmel eller uklar i starten af behandlingen, kan det hjælpe at lægge sig ned. Tal evt. med lægen. Se under "Bivirkninger".

Følg altid lægens anvisning. Der er forskel på, hvad den enkelte har brug for.

Ændring eller stop i behandlingen bør kun ske i samråd med lægen.

Har De taget for meget ALDOMET?

Kontakt lægen, skadestuen eller apoteket, hvis De har taget mere af ALDOMET, end der står i denne information, eller mere end lægen har foreskrevet, og De føler Dem utilpas.

Overdosering af ALDOMET kan give lavt blodtryk, udtalt sløvhed, svaghed, langsom puls, svimmelhed, uklarhed, forstoppelse, oppustethed, øget luftafgang fra tarmen, diarré, kvalme og opkastning.

Har De glemt at tage ALDOMET?

De skal tage Deres dosis af ALDOMET, som anført af Deres læge. Hvis De imidlertid glemmer en dosis, skal De ikke tage en ekstra tablet, tag blot næste tablet til sædvanlig tid.

4. Bivirkninger

ALDOMET kan som al anden medicin give bivirkninger.

Hvis De oplever alvorlige bivirkninger, skal De kontakte Deres læge.

Alvorlige bivirkninger:

Sjældent til meget sjældent (det forekommer hos færre end 1 ud af 1000 patienter):

Rystelammelse (Parkinsonisme), lammelse af den ene ansigtshalvdel, blodmangel med gulsot og mørkfarvet urin, nedsat mængde af de hvide blodlegemer og blodplader med betændelses- og blødningstendens, langsom hjerterytme, forværring af hjertekrampe, feber og smerter ved hjertet, stofskiftesygdom, ufrivillige voldsomme kastelignende bevægelser af arme og ben, tyktarmsbetændelse, bugspytkirtelbetændelse (feber og voldsomme smerter i maven), leversygdomme med feber og gulsot, svær betændelse i huden. Kontakt omgående læge eller skadestue.

Ikke alvorlige bivirkninger:

Almindelig til meget almindelig (det forekommer hos flere end 1 ud af 100 patienter):

Blodpåvirkning (positiv Coombs test), lavt blodtryk og svimmelhed når De rejser Dem op, tilstoppet næse, kvalme, opkastning, diarré, let tørhed i munden, sløvhed (sædvanligvis forbigående), hovedpine, svimmelhed, uklarhed, nedsat kønsdrift, feber, impotens, væskeophobning.

Ikke almindelig (det forekommer hos mellem 1 og 10 ud af 1000 patienter):

Psyriske forstyrrelser, herunder mareridt og forringet sanseskarphed og forbigående milde psyko-ser eller depressioner, svækkelse eller svaghed, prikkende/stikkende fornemmelser i huden.

Sjældent til meget sjældent (det forekommer hos færre end 1 ud af 1000 patienter):

Sortfarvet tunge, øget luftafgang fra tarmen, forstoppelse, spytkirtelbetændelse, gulsot, udslet, kronisk hudsygdom, milde ledsmerter, hævelse af leddene, muskelsmerter, brystforstørrelse (også hos mænd), udskillelse af mælk fra brystkirtlerne, udeblivelse af menstruation, oppustethed.

Fortæl læge eller apotek, hvis De får andre bivirkninger end dem, der står her, så bivirkningerne kan blive indberettet til Lægemiddelstyrelsen, og viden om bivirkninger kan blive bedre.

Fortæl læge eller apotek, hvis De får bivirkninger, der bliver ved og er generende. Nogle bivirkninger kan kræve behandling.

Patienter eller pårørende kan også indberette bivirkninger direkte til Lægemiddelstyrelsen. De finder skema og vejledning under "Bivirkninger" på Lægemiddelstyrelsens netsted: <http://www.laegemiddelstyrelsen.dk>

5. Opbevaring

- Opbevar ALDOMET utilgængeligt for børn.
- Brug ikke ALDOMET efter den udløbsdato, der står på pakningen.

6. Yderligere information

Aflever altid eventuelle medicinrester på apoteket.

ALDOMET 250 mg filmovertrukne tabletter indeholder:

- Det virksomme stof i ALDOMET er methyldopa.
- De øvrige indholdsstoffer er: Ethylcellulose, vandfri citronsyre, natriumcalciumedetat, vandfri kolloid silica, guar gummi, mikrokrySTALLinsk cellulose, magnesiumstearat, hypromellose, propylenglycol, talkum, rensset vand, carnaubavoks, quinolingult (E104), titandioxid (E171), rød jernoxid (E172).

Markedsføring i Danmark:

Merck Sharp & Dohme BV, Postbus 581, NL-2003 PC Haarlem, Holland.

Fremstiller:

Merck Sharp & Dohme BV, Waarderweg 39, NL-2031 BN Haarlem, Holland.

Repræsentant i Danmark:

Merck Sharp & Dohme, Smedeland 8, 2600 Glostrup, dkmail@merck.com

Revideret

Januar 2007