

Indlægsseddel: Information til brugeren

Buspiron Actavis 10 mg tabletter buspironhydrochlorid

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 lægemidlet til andre. Det kan være skadeligt for andre, selv om de har de samme symptomer, som du har.
- Kontakt lægen eller apotekspersonalet, hvis du får bivirkninger, herunder bivirkninger, som ikke er nævnt i denne indlægsseddel. 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 Buspiron Actavis
3. Sådan skal du tage Buspiron Actavis
4. Bivirkninger
5. Opbevaring
6. Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger

1. Virkning og anvendelse

Buspiron Actavis påvirker et bestemt område i hjernen, hvilket giver en angstdæmpende og beroligende virkning.

Du kan bruge Buspiron Actavis mod angst og uro.

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 Buspiron Actavis

Tag ikke Buspiron Actavis:

- hvis du er allergisk over for buspironhydrochlorid eller et af de øvrige indholdsstoffer i Buspiron Actavis (angivet i punkt 6).
- hvis du har alvorligt nedsat nyrefunktion.
- hvis du har alvorligt nedsat leverfunktion.
- hvis du har fået for meget alkohol, taget et sovemiddel, smertestillende lægemidler, lægemidler mod sindslidelser eller epilepsi.

Advarsler og forsigtighedsregler

Kontakt lægen, før du tager Buspiron Actavis:

- hvis du er i behandling med lægemidler mod depression (MAO-hæmmere), da disse kan øge dit blodtryk.

- hvis du tidligere har haft krampeanfald.
- hvis du lider af grøn stær.
- hvis du lider af myasthenia gravis (autoimmun sygdom).
- hvis du har et narkotikamisbrug.
- hvis du har nedsat lever- eller nyrefunktion.

Brug af andre lægemidler sammen med Buspiron Actavis

Fortæl det altid til lægen eller apotekspersonalet, hvis du bruger andre lægemidler, for nylig har brugt andre lægemidler eller planlægger at bruge andre lægemidler.

Tal med din læge, hvis du tager lægemidler mod:

- depression (fluvoxamin, MAO-hæmmere f.eks. isocarboxazid, SSRI, f.eks. citalopram)
- infektioner (erythromycin, itraconazol, rifampicin, ritonavir)
- for højt blodtryk (verapamil, diltiazem)
- angst og uro (diazepam)
- sindslidelser (haloperidol)
- svamp (ketoconazol)
- epilepsi (phenytoin, phenobarbital, carbamazepin)
- for meget mavesyre (cimetidin).

Andre lægemidler kan påvirke virkningen af Buspiron Actavis, eller Buspiron Actavis kan påvirke virkningen af andre lægemidler. Dette er normalt uden praktisk betydning. Spørg lægen eller apotekspersonalet, hvis du ønsker flere oplysninger om dette.

Brug af Buspiron Actavis sammen med mad, drikke og alkohol

Du skal tage Buspiron Actavis med et glas vand.

Du skal undgå at:

- drikke store mængder af grapefrugtjuice, mens du tager Buspiron Actavis. Grapefrugtjuice øger indholdet af buspiron i blodet.
- drikke alkohol, mens du tager Buspiron Actavis.

Graviditet og amning

Spørg din læge eller apotekspersonalet til råds, før du tager nogen form for lægemidler.

Graviditet

Hvis du er gravid, må du kun tage Buspiron Actavis efter aftale med lægen.

Hvis du planlægger at blive gravid, skal du måske have behandlingen ændret. Tal med lægen.

Amning

Hvis du ammer, må du kun tage Buspiron Actavis efter aftale med lægen.

Trafik- og arbejdssikkerhed

Buspiron Actavis kan virke så sløvende på nogle personer, at det kan påvirke arbejdssikkerheden og evnen til at færdes sikkert i trafikken.

Buspiron Actavis indeholder lactose

Buspiron Actavis indeholder lactose. Kontakt lægen, før du tager dette lægemiddel, hvis lægen har fortalt dig, at du ikke tåler visse sukkerarter.

Buspiron Actavis indeholder natrium

Dette lægemiddel indeholder mindre end 1 mmol (23 mg) natrium pr. tablet, dvs. det er i det

væsentlige natriumfrit.

3. Sådan skal du tage Buspiron Actavis

Tag altid Buspiron Actavis nøjagtigt efter lægens anvisning. Er du i tvivl, så spørg lægen eller apotekspersonalet.

Tabletterne skal altid tages på samme tidspunkt hver dag, enten hver dag på tom mave eller hver dag efter et måltid.

Du skal tage Buspiron Actavis med et glas vand. Du kan tage tabletterne hele, eller du kan dele dem.

Den sædvanlige dosis er

Voksne

Du skal starte med ½ tablet 3 gange daglig. Lægen kan øge dosis til 1 tablet 2-3 gange daglig. Du må normalt ikke tage mere end 6 tabletter (60 mg) daglig.

Børn

Du må kun bruge Buspiron Actavis til børn efter lægens anvisning.

Nedsat nyre- og leverfunktion

Hvis du har let til moderat nedsat nyre- eller leverfunktion, er det nødvendigt at nedsætte dosis. Følg lægens anvisninger.

Du må ikke tage Buspiron Actavis, hvis du har alvorligt nedsat nyre- eller leverfunktion.

Hvis du har taget for meget Buspiron Actavis

Kontakt lægen, skadestuen eller apoteket, hvis du har taget mere af Buspiron Actavis, end der står i denne information, eller mere end lægen har foreskrevet, og du føler dig utilpas. Tag pakningen med.

Du kan få kvalme, opkastning, svimmelhed, døsighed, små pupiller og mavebesvær.

Hvis du har glemt at tage Buspiron Actavis

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

Hvis du holder op med at tage Buspiron Actavis

Kontakt lægen, hvis du ønsker at holde pause eller stoppe behandlingen med Buspiron Actavis.

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

4. Bivirkninger

Dette lægemiddel kan som alle andre lægemidler give bivirkninger, men ikke alle får bivirkninger.

Alvorlige bivirkninger

Sjældne (kan forekomme hos op til 1 ud af 1.000 patienter)

- Feber, koma, kramper, muskelstivhed, hurtig puls og diarré. Kontakt straks læge eller skadestue.
- Krampeanfald. Kontakt straks læge eller skadestue. Ring evt. 112.
- Sindslidelser. Kontakt læge.

Ikke alvorlige bivirkninger

Meget almindelige (kan forekomme hos flere end 1 ud af 10 patienter)

- Svimmelhed, hovedpine, søvnighed.

Almindelige (kan forekomme hos op til 1 ud af 10 patienter)

- Hurtig puls. Kan blive alvorligt. Hvis du får meget hurtig og uregelmæssig puls eller bliver utilpas eller besvimer, skal du kontakte læge eller skadestue. Ring evt. 112.
- Smerter i brystet. Kan være alvorligt. Hvis smerterne trækker ud i armen eller op i halsen, og du føler dig utilpas, skal du kontakte læge eller skadestue. Ring evt. 112.
- Depression. Kan være eller blive alvorlig. Tal med lægen.
- Problemer med at styre dine bevægelser.
- Rysten.
- Koldsved, øget svedtendens.
- Prikkende, snurrende fornemmelser eller følelsesløshed i huden.
- Døsighed, rastløshed, uklarhed.
- Sløret syn.
- Susen for ørerne (tinnitus).
- Tilstoppet næse, halsbetændelse (smerter i svælg og hals).
- Kvalme, halsbrand, mavesmerter, diarré, forstoppelse, opkastninger.
- Mundtørhed, som kan øge risikoen for huller i tænderne.
- Udslæt.
- Smerter i muskler og led.
- Træthed.
- Forvirring, nervøsitet, søvnløshed, drømmeforstyrrelser, nedsat koncentration, søvnforstyrrelser, vrede.

Ikke almindelige (kan forekomme hos op til 1 ud af 100 patienter)

- Muskelsvaghed.

Sjældne (kan forekomme hos op til 1 ud af 1.000 patienter)

- Nældefeber med hævelse. I alvorlige tilfælde med hævelse af ansigt, læber og tunge. Dette kan medføre, at luftvejene blokeres. I alvorlige tilfælde ring 112.
- Hallucinationer. Kan være alvorligt. Kontakt evt. læge eller skadestue.
- Ufrivillige bevægelser af kroppen og stivhed.
- Usikre bevægelser.
- Forbigående hukommelsessvigt.
- Indskrænket synsfelt.
- Mindre blødning i hud og slimhinder.
- Mælkesekretion fra brystet (hos kvinder).
- Følelse af uvirkelighed i forhold til dig selv.
- Følelsesmæssigt ustabil.

Sjældne til meget sjældne (kan forekomme hos op til 1 ud af 1.000 patienter)

- Besvær med at lade vandet, evt. vandladningsstop. Kan være eller blive alvorlig. Tal med lægen.
- Besvimelse, tab af bevidsthed.

Hyppigheden er ikke kendt

- Rysten af hænder og hoved, stive bevægelser og stivnet ansigtsudtryk.
- Rokkende, vridende bevægelser især med benene.

Indberetning af bivirkninger

Hvis du oplever bivirkninger, bør du tale med din læge eller apotekspersonalet. 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

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

5. Opbevaring

Opbevar lægemidlet utilgængeligt for børn.

Du kan opbevare Buspiron Actavis ved stuetemperatur.

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

Spørg apotekspersonalet, hvordan du skal bortskaffe lægemiddelrester. Af hensyn til miljøet må du ikke smide lægemiddelrester i afløbet, toiletet eller skraldespanden.

6. Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger

Buspiron Actavis indeholder:

- Aktivt stof: buspironhydrochlorid.
- Øvrige indholdsstoffer: mikrokrySTALLinsk cellulose, lactosemonohydrat, natriumstivelsesglycolat (type A), vandfri kolloid silica, magnesiumstearat.

Udseende og pakningsstørrelser

Buspiron Actavis 10 mg er en rund, hvid og flad tablet med delekærv og mærket "C-CD".

Blister: 30 og 100 tabletter.

Tabletbeholder: 100 og 250 tabletter.

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

Indehaver af markedsføringstilladelsen og fremstiller

Indehaver af markedsføringstilladelsen

Actavis Group PTC ehf.

Dalshraun 1

220 Hafnarfjordur

Island

Repræsentant

Teva Denmark A/S

Vandtårnsvej 83A

2860 Søborg

Fremstiller

Balkanpharma - Dupnitsa AD

3 Samokovsko Shosse Str.

2600 Dupnitsa

Bulgaria

Denne indlægsseddel blev senest ændret 06/2023.