

Naramig 2,5 mg filmovertrukne tabletter

naratriptan

0053475907

Naramig® svarer til lægemidlet

Naragran®

Naramig® er et registreret varemærke, som tilhører GlaxoSmithKline Koncernen

Læs denne indlægsseddel grundigt, inden De begynder at bruge 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 Naramig® til Dem personligt. Lad derfor være med at give Naramig® 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.

Oversigt over indlægssedlen:

1. Naramig®s virkning og hvad De skal bruge det til
2. Det skal De vide, før De begynder at bruge Naramig®
3. Sådan skal De bruge Naramig®
4. Bivirkninger
5. Sådan opbevarer De Naramig®
6. Yderligere oplysninger

1. Naramigs virkning og hvad De skal bruge det til

Ved migræne udvider blodkarrene sig i hjernen. Naramig® trækker blodkarrene sammen, og smerten letter.

De kan bruge Naramig® til behandling af migræneanfald. De kan ikke bruge Naramig® til forebyggelse af migræne. Naramig® virker også mod den ledsagende kvalme, opkastning og overfølsomhed over for lys og lyde.

Lægen kan have foreskrevet anden anvendelse. Følg altid lægens anvisning.

2. Det skal De vide, før De begynder at bruge Naramig®

Brug ikke Naramig® hvis De:

- er overfølsom over for naratriptan eller et af de øvrige indholdsstoffer i Naramig®.
- lider af åreforkalkning, anfald af brystsmerte, både i hvile og efter fysisk anstrengelse.
- har sammentrækninger af blodkarrene (vasospasmer) eller sygdomme i blodkarrene.

- tidligere har haft blodprop i hjertet.
- tidligere har haft blodprop i hjernen, hjerneblødning eller andre kredsløbsforstyrrelser i hjernen.
- har for højt blodtryk trods behandling.
- har meget dårligt fungerende nyrer eller lever.

Vær ekstra forsigtig med at bruge Naramig®

Tal med lægen, inden De bruger Naramig®, hvis De:

- ikke tidligere har fået stillet en migrænediagnose.
- har fået at vide, at De har en særlig form for migræne (med lammelser eller andre alvorlige symptomer).
- er en kvinde i overgangsalderen.
- er en mand over 40 år.
- har eller har haft hjerteproblemer.
- er overfølsom over for sulfonamider (midler mod betændelse).

Hvis De bruger Naramig® sammen med medicin mod depression (SSRI/ SNRI-midler) eller anden migrænemedicin (triptaner), kan De risikere at udvikle et såkaldt serotonin syndrom. Det viser sig ved feber, muskelstivhed, hurtig vejrtrækning, svedtendens, forvirring og uro. Det kan udvikle sig livstruende.

Brug af anden medicin

Fortæl det altid til lægen eller apoteket, hvis De bruger anden medicin eller har brugt det for nylig. Det gælder også medicin, som ikke er købt på recept.

Tal med Deres læge, hvis De bruger medicin mod:

- depression (SSRI/ SNRI-midler), eller
- anden medicin mod migræne (f. eks triptaner, ergotamin eller methysergid).

Anden medicin kan påvirke virkningen af Naramig®, og Naramig® kan påvirke virkningen af anden medicin. Dette er normalt uden praktisk betydning. Spørg lægen eller apoteket, hvis De ønsker flere oplysninger herom.

Brug af Naramig® sammen med mad og drikke

De kan tage Naramig® i forbindelse med et måltid, men det er ikke nødvendigt. Synk tabletterne hele med et glas vand.

Graviditet og amning

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

Graviditet:

Hvis De er gravid, må De kun bruge Naramig®, efter aftale med lægen.

Amning:

Hvis De ammer, må De ikke bruge Naramig®, da Naramig® går over i mælken. Tal med lægen.

Trafik- og arbejdssikkerhed

Naramig® påvirker ikke arbejdssikkerheden eller evnen til at færdes sikkert i trafikken. Dog kan selve migræne gøre Dem døsigt eller svimmel. Dette kan påvirke evnen til at køre eller betjene maskiner.

Vigtig information om nogle af de øvrige indholdsstoffer i Naramig®

Naramig® indeholder lactose. Kontakt lægen, før De tager denne medicin, hvis lægen har fortalt Dem, at De ikke tåler visse sukkerarter.

3. Sådan skal De bruge Naramig®

De skal tage Naramig® så tidligt som muligt efter migræneanfaldet er begyndt. De må ikke bruge Naramig® forebyggende.

Brug altid Naramig® nøjagtigt efter lægens anvisning. Er De i tvivl, så spørg lægen eller apoteket. Der er forskel på, hvad den enkelte har brug for.

Den sædvanlige dosis er: Voksne 18-65 år:

Sædvanlig dosis er 1 tablet (2,5 mg) ved anfald.

De kan tage Naramig® når som helst under anfaldet, men helst i starten.

Hvis den første tablet ikke virker, skal De ikke tage mere Naramig® mod dette anfald, da en ekstra dosis normalt ikke hjælper.

Hvis migrænen vender tilbage inden for 1 døgn, kan De tage 1 tablet til – dog tidligst 4 timer efter første tablet. Tag højst 2 tabletter i døgnet.

Ældre over 65 år:

Erfaringer med Naramig® er endnu begrænsede. Det er muligvis nødvendigt at ændre dosis. Følg lægens anvisninger.

Børn og unge (op til 17 år):

De kan ikke bruge Naramig® til denne aldersgruppe.

Nedsat nyre- og leverfunktion:

Det er her nødvendigt at nedsætte dosis til højst 1 tablet i døgnet. Følg lægens anvisninger.

Hvis De har taget for mange Naramig® filmovertrukne tabletter

Kontakt lægen, skadestuen eller apoteket, hvis De har taget flere af Naramig®, end der står i denne information, eller flere end lægen har foreskrevet, og De af den grund føler Dem utilpas. Tag emballagen med. Symptomer på overdosering er forhøjet blodtryk, trykken i nakken, træthed, besvær med at kontrollere bevægelser.

Hvis De har glemt at tage Naramig®

De må ikke tage en dobbeltdosis som erstatning for den glemte dosis, men skal fortsætte med Deres sædvanlige dosering.

Hvis De holder op med at tage Naramig®

Kontakt lægen, hvis De ønsker at afbryde eller stoppe behandlingen med Naramig®.

4. Bivirkninger

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

Alvorlige bivirkninger

Ikke almindelige bivirkninger (det sker hos mellem 1 og 10 ud af 1.000 patienter): Hurtig puls. Kontakt læge eller skadestue. Ring evt. 112.

Sjældne bivirkninger (det sker hos 1-10 ud af 10.000 patienter): Tyktarmsbetændelse pga. nedsat blodtilførsel til tarmen. Viser sig ved smerter i maven og diaré, evt. blodig. Kontakt omgående læge eller skadestue.

Hyppigheden er ikke kendt:

Overfølsomhedsreaktioner med vejrtrækningsbesvær og besvimelse (kan være livsfarligt). Ring 112. Åndenød, angst, brystsmerter evt. med udstråling til hals eller arme pga. blodprop i hjertet. Ring 112.

Ikke alvorlige bivirkninger

Almindelige bivirkninger (det sker hos 1-10 ud af 100 patienter): Snurren, smerte og varmefølelse (normalt af kort varighed, kan være intens og omfatte hele kroppen, også bryst og hals). Kvalme, opkastning. Træthed, svimmelhed, døsighed.

Ikke almindelige bivirkninger (det sker hos 1-10 ud af 1000 patienter): Tyngdefornemmelse, trykken, knugende fornemmelse (normalt af kort varighed, kan være intens og omfatte hele kroppen, inkl. bryst og hals).

Synsforstyrrelser.

Blodtrykstigning med hovedpine, hjertebanken.

Hyppigheden er ikke kendt:

Nedsat blodgennemstrømning i fingre og tæer med kulde og dødhedsfornemmelse.

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

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

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

5. Sådan opbevarer De Naramig®

Opbevar Naramig® utilgængeligt for børn.

De kan opbevare Naramig® ved almindelig temperatur.

Brug ikke Naramig®, efter den udløbsdato, der står på pakningen.

Udløbsdatoen er den sidste dag i den nævnte måned.

Spørg på apoteket hvordan De skal aflevere medicinrester. Af hensyn til miljøet må De ikke smide medicinrester i afløbet, toiletet eller skraldespanden.

6. Yderligere oplysninger Naramig® 2,5 mg filmovertrukne tabletter indeholder:

Aktivt indholdsstof: Naratriptan.

Øvrige indholdsstoffer: Lactose, mikrokrySTALLinsk cellulose, croscarmellosenatrium, magnesiumstearat, hypromellose, triacetin, indigocarmin (E 132), titanoxid (E 171), jernoxid (E 172).

Naramig®'s udseende og pakningsstørrelser:

Naramig® 2,5 mg er en grøn halvmåneformet filmovertrukket tablet mærket "GX CE5" på den ene side. Naramig® findes i pakningsstørrelserne 6 stk. og 18 stk.

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

Indehaver af markedsføringstilladelsen i Danmark:

Paranova Danmark A/S
Industriparken 23-25, 2750 Ballerup

Ompakket og frigivet:

Paranova Pack A/S
Industriparken 23-25, 2750 Ballerup

Denne indlægseddelse blev senest revideret 12/2007