

INDLÆGSSEDDEL

INDLÆGSSEDDEL: INFORMATION TIL BRUGEREN

Alfuzosin 1A Farma, 10 mg, depottabletter

Alfuzosinhydrochlorid

Læs denne indlægsseddel grundigt, inden du begynder at tage medicinen.

- Gem indlægssedlen. Du kan få brug for at læse den igen.
- Spørg lægen eller på apoteket, hvis der er mere, du vil vide.
- Lægen har ordineret Alfuzosin 1A Farma til dig personligt. Lad derfor være med at give det til andre. Det kan være skadeligt for andre, selvom de har de samme symptomer, som du har.
- Tal med lægen eller apoteket, hvis en bivirkning bliver værre, eller du får bivirkninger, som ikke er nævnt her.

Oversigt over indlægssedlen:

1. Alfuzosin 1A Farmas virkning og hvad du skal bruge det til
2. Det skal du vide, før du begynder at tage Alfuzosin 1A Farma
3. Sådan skal du tage Alfuzosin 1A Farma
4. Bivirkninger
5. Sådan opbevarer du Alfuzosin 1A Farma
6. Yderligere oplysninger

1. ALFUZOSIN 1A FARMAS VIRKNING OG HVAD DU SKAL BRUGE DET TIL

Alfuzosin 1A Farma tilhører en gruppe lægemidler, der kaldes alfa-adrenoreceptorantagonister eller alfablokkere.

Lægemidlet bruges til at behandle moderate til svære symptomer, som skyldes en forstørret prostata. Denne lidelse kaldes også for benign prostatahyperplasi. En forstørret prostata kan forårsage vandladningsproblemer, f.eks. hyppig og besværet vandladning, især om natten. Alfablokkere virker afslappende på musklerne i prostata og blærehalsen. Dette bevirker, at det bliver nemmere at tømme blæren.

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 ALFUZOSIN 1A FARMA

Tag ikke Alfuzosin 1A Farma

- hvis du er overfølsom (allergisk) over for alfuzosin, andre quinazoliner (f.eks. terazosin, doxazosin) eller et af de øvrige indholdsstoffer.
- hvis du har lidelser, som forårsager et markant fald i blodtrykket, når du rejser dig op.
- hvis du har leverproblemer.
- hvis du tager anden medicin, som tilhører gruppen af alfablokkere.

Vær ekstra forsigtig med at tage Alfuzosin 1A Farma

- hvis du har alvorlige problemer med nyrerne, da der ikke er dokumentation for sikkerheden ved at bruge Alfuzosin 1A Farma til disse patienter.
- hvis du tager medicin mod højt blodtryk. I så fald måler din læge dit blodtryk regelmæssigt, især i starten af behandlingen.
- hvis du mærker et pludseligt fald i blodtrykket, når du rejser dig op. Det viser sig som svimmelhed, svaghed eller svedtendens i løbet af et par timer efter, at du har taget Alfuzosin 1A Farma. Hvis du oplever dette, skal du lægge dig ned med benene og fødderne oppe, indtil symptomerne er forsvundet. Disse symptomer varer normalt kun et lille stykke tid og forekommer i starten af behandlingen. Det er normalt ikke nødvendigt at stoppe behandlingen.

- hvis du tidligere har mærket et markant fald i blodtrykket eller har haft en overfølsomhedsreaktion (allergi) efter at have taget anden medicin, som tilhører gruppen af alfablokkere. I så fald starter lægen din behandling med alfuzosin ved en lav dosis, hvorefter dosis gradvist sættes op.
- hvis du lider af akut hjertesvigt.
- hvis du lider af brystmerter (angina pectoris) og bliver behandlet med nitrat, da dette kan øge risikoen for et blodtryksfald. Hvis din angina kommer igen eller forværres, vil din læge beslutte, om din angina skal behandles med nitrat, eller om behandlingen med Alfuzosin 1A Farma skal stoppes.
- hvis du skal have foretaget en øjenoperation pga. grå stær (uklar øjenlinse), skal du, inden operationen, oplyse øjenlægen om, at du tager eller tidligere har taget Alfuzosin 1A Farma. Alfuzosin 1A Farma kan nemlig forårsage komplikationer under operationen, men de kan håndteres, hvis øjenlægen er forberedt.

Tabletterne skal synkes hele. Tabletterne må ikke knuses, pulveriseres eller tygges, da for meget af det aktive stof, alfuzosin, i så fald kan nå ud i kroppen for hurtigt. Dette øger muligvis risikoen for bivirkninger.

Brug af anden medicin

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

Du må ikke tage Alfuzosin 1A Farma, hvis du tager anden medicin, som tilhører gruppen af alfablokkere.

Alfuzosin 1A Farma og anden medicin kan påvirke hinanden. Dette gælder især:

- medicin, der indeholder ketoconazol eller itraconazol (medicin til behandling af svampeinfektioner) eller ritonavir (medicin til behandling af HIV).
- blodtryksnænkende medicin.
- medicin (nitrater) til behandling af symptomer på brystsmerte (angina pectoris). Bemærk, at det kan forårsage lavt blodtryk, hvis du tager Alfuzosin 1A Farma sammen med medicin, der bruges til at behandle højt blodtryk, eller nitrater, f.eks. til behandling af hjertesygdomme.
- medicin, du får før en operation (bedøvelsesmidler). Dit blodtryk kan falde markant. Hvis du skal have foretaget en operation, skal du fortælle lægen, at du tager Alfuzosin 1A Farma. Det anbefales, at behandlingen med Alfuzosin 1A Farma stoppes et døgn før operationen.

Brug af Alfuzosin 1A Farma sammen med mad og drikke

Alfuzosin 1A Farma skal tages efter et måltid.

Graviditet og amning

Ikke relevant, da Alfuzosin 1A Farma kun er til mænd.

Trafik- og arbejdssikkerhed

I starten af behandlingen med Alfuzosin 1A Farma kan du føle dig ør i hovedet, svimmel eller svag. Du må ikke føre køretøj eller betjene maskiner eller udføre farligt arbejde, før du ved hvordan medicinen virker på dig.

Vigtig information om nogle af de øvrige indholdsstoffer i Alfuzosin 1A Farma

Alfuzosin 1A indeholder lactose. Kontakt lægen, før du tager denne medicin, hvis lægen har fortalt dig, at du ikke tåler visse sukkerarter.

3. SÅDAN SKAL DU TAGE ALFUZOSIN 1A FARMA

Tag altid Alfuzosin 1A Farma nøjagtigt efter lægens anvisning. Er du i tvivl, så spørg lægen eller på apoteket.

Den normale dosis for voksne, ældre (over 65 år) samt personer med milde eller moderate nyreproblemer er 1 depottablet (10 mg alfuzosin) én gang dagligt. Tag den første tablet ved sengetid.

Tag tabletterne straks efter det samme måltid hver dag, og synk dem hele med en tilstrækkelig mængde væske. Tabletterne må ikke knuses, tygges eller deles.

Hvis du har taget for mange Alfuzosin 1A Farma

Kontakt lægen, skadestuen eller apoteket, hvis du har taget mere af Alfuzosin 1A Farma, end der står i denne information, eller mere end lægen har forskrevet og du føler dig utilpas.

Hvis du tager store mængder Alfuzosin 1A Farma, kan dit blodtryk pludseligt falde, og du kan føle dig svimmel og besvime. Hvis du bliver svimmel, skal du sidde eller ligge ned, indtil du får det bedre. Hvis symptomerne ikke forsvinder, skal du kontakte lægen, da det kan være nødvendigt at behandle blodtryksfaldet på hospitalet.

Hvis du har glemt at tage Alfuzosin 1A Farma

Du må ikke tage en dobbeltdosis som erstatning for den glemte dosis, da dette kan forårsage et pludseligt fald i blodtrykket, især hvis du tager blodtrykssænkende medicin. Tag den næste tablet til normal tid.

Hvis du holder op med at tage Alfuzosin 1A Farma

Du må ikke stoppe med at tage Alfuzosin 1A Farma uden at tale med lægen først. Spørg lægen eller på apoteket, hvis der er noget, du er i tvivl om eller føler dig usikker på.

4. BIVIRKNINGER

Alfuzosin 1A Farma kan som al anden medicin give bivirkninger, men ikke alle får bivirkninger.

Der anvendes følgende beskrivelser af bivirkninger ud fra hyppighed:

Meget almindelig:	forekommer hos flere end 1 af 10 behandlede
Almindelig:	forekommer hos mellem 1 af 10 ud af 100 behandlede
Ikke almindelig:	forekommer hos mellem 1 og 10 ud af 1.000 behandlede
Sjælden:	forekommer hos mellem 1 og 10 ud af 10.000 behandlede
Meget sjælden:	forekommer hos færre end 1 af ud af 10.000 behandlede, inklusive enkeltstående rapporter.

Almindelig:

Svimmelhed, hovedpine, en snurrende fornemmelse i hovedet (svimmelhed), markant fald i blodtrykket, når du rejser dig op (især hvis behandlingen startes med en for høj dosis, eller hvis behandlingen genoptages), mavepine, kvalme, fordøjelsesbesvær, diarré, mundtørhed, svaghedsfølelse, utilpashed.

Ikke almindelig:

Døsighed, øjenproblemer, hjertebanken, besvimelse (især i starten af behandlingen), kraftig hjertebanken, løbende næse, opkastning, udslæt, nældefeber, kløe, manglende kontrol med vandladningen (inkontinens), hævede ankler og fødder, ansigtsrødmen (blussen), brystsmerte.

Meget sjælden:

Forværring eller tilbagefald af brystsmerte (angina pectoris), leverskade, vedvarende og smertefuld rejsning af penis (priapisme).

Kontakt din læge øjeblikkeligt, hvis du udvikler symptomer på angioødem, f.eks.:

- hævet ansigt, tunge eller svælg
- synkebesvær
- nældefeber og åndedrætsbesvær.

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

Bivirkningerne kan dermed blive indberettet til Lægemiddelstyrelsen, og viden om bivirkninger kan blive bedre.

Patienter eller pårørende kan også indberette bivirkninger direkte til Lægemiddelstyrelsen.

Du finder skema og vejledning under Bivirkninger på Lægemiddelstyrelsens netsted <http://www.laegemiddelstyrelsen.dk/>

5. SÅDAN OPBEVARER DU ALFUZOSIN 1A FARMA

Må ikke opbevares over 30° C.

Opbevares utilgængeligt for børn.

Brug ikke Alfuzosin 1A Farma efter den udløbsdato, der står pakningen. Udløbsdatoen er den sidste dag i den nævnte måned.

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

6. YDERLIGERE OPLYSNINGER

Alfuzosin 1A Farma indeholder:

- Aktivt stof: alfuzosinhydrochlorid
Én depottablet indeholder 10 mg alfuzosinhydrochlorid.
- Øvrige indholdsstoffer: lactosemonohydrat, hypromellose (E 464), povidon K25, magnesiumstearat (E 470 b).

Alfuzosin 1A Farma's udseende og pakningsstørrelse

Alfuzosin 1A Farma er hvide, runde tabletter med skrå kanter og uden overtræk.

Alfuzosin 1A Farma fås i blisterpakninger med 10, 20, 30, 50, 60, 60 x 1, 90, 100 og 180 depottabletter.

Ikke alle pakningsstørrelser (eller pakningstyper) vil nødvendigvis blive markedsført.

Indehaveren af markedsføringstilladelsen

1A Farma A/S, Herstedøstervej 27-29, DK-2620 Albertslund, telefon 43 20 12 60.

e-mail: 1a.info@lapharma.com

Fremstiller

Salutas Pharma GmbH, Otto-von-Guericke-Allee 1, 39179 Barleben, Tyskland.

Dette lægemiddel er godkendt i EØS' medlemslande under følgende navne:

Sverige:	Alfuro 10 mg
Østrig:	Alfuzosin "1A Pharma" 10 mg - Retardtabletten
Tyskland:	Alfuzosin - 1 A Pharma 10 mg Retardtabletten
Danmark:	Alfuzosin 1 A Farma
Spanien:	Alfuzosina UR 10 mg Comprimidos de liberación prolongada EFG
Italien:	Alfuzosina Sandoz 10 mg compresse a rilascio prolungato
Polen:	AlfuLEK 10

Denne indlægsseddel blev senest revideret den 2. november 2007