

INDLÆGSSEDDEL: INFORMATION TIL BRUGEREN

Imipramin DAK filmovertukne tabletter 10 mg og 25 mg Imipraminhydrochlorid

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 Imipramin DAK til dig personligt. Lad derfor være med at give medicinen til andre. Det kan være skadeligt for dem, 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. Virkning og anvendelse
2. Det skal du vide, før du begynder at tage Imipramin DAK
3. Sådan skal du tage Imipramin DAK
4. Bivirkninger
5. Opbevaring
6. Yderligere oplysninger

1. VIRKNING OG ANVENDELSE

Imipramin DAK bruges til behandling af depression samt ufrivillig, natlig vandladning hos børn.

Lægen kan have givet dig Imipramin DAK for noget andet. Følg altid lægens anvisning.

2. DET SKAL DU VIDE, FØR DU BEGYNDER AT TAGE IMIPRAMIN DAK

Tag ikke Imipramin DAK hvis du:

- er overfølsom over for imipraminhydrochlorid eller et af de øvrige indholdsstoffer
- er i samtidig behandling med eller for nylig har taget medicin af typen MAO-hæmmere (mod depression eller Parkinsons syge)
- har dårligt hjerte

Vær ekstra forsigtig med at tage Imipramin DAK

Tal med lægen inden du tager Imipramin DAK hvis du:

- har nedsat lever- eller nyrefunktion
- for nylig har haft en blodprop i hjertet
- har en hjertesygdom
- har epilepsi
- har grøn stær eller forhøjet tryk i øjnene (hos ældre over 65 år)
- har porfyri, en arvelig stofskiftesygdom, som især kendes på mørkfarvning af urinen
- har et dagligt alkoholforbrug

Vær opmærksom på følgende ved behandling med Imipramin DAK:

- ophør af behandling bør ske gradvist og i samråd med lægen
- længerevarende ophold i solen bør undgås
- behandlingen kan medføre unaturlig opstemthed (mani)

Selvmodstanker og forværring af din depression eller angst

Hvis du er deprimeret og/eller lider af angst, kan du sommetider have selvmordstanker eller tanker om at gøre skade på dig selv. Disse tanker kan forstærkes, når du starter med at tage antidepressiv medicin, fordi medicinen er et stykke tid om at virke, ofte omkring 14 dage, men nogle gange længere tid.

Du kan have øget risiko for sådanne tanker:

- hvis du tidligere har haft selvmordstanker eller tanker om at gøre skade på dig selv
- hvis du er ung; information fra kliniske studier har vist, at der var en øget risiko for selvmordsadfærd hos voksne under 25 år med psykiatriske lidelser, der blev behandlet med antidepressiv medicin

Hvis du på noget tidspunkt får tanker om selvmord eller tanker om at gøre skade på dig selv, **bør du straks kontakte din læge eller hospitalet. Det kan måske være en hjælp at tale med en ven eller pårørende** om, at du er deprimeret eller angst, og bede dem om at læse denne indlægsseddel. Du kan eventuelt bede dem om at fortælle dig, hvis de synes, at din depression eller angst bliver værre, eller hvis de bliver bekymrede over ændringer i din opførsel.

Når du er i behandling med Imipramin DAK, bør du gå til tandlæge jævnligt, da medicinen i nogle tilfælde giver mundtørhed, som påvirker mundslimhinden og dermed øger risikoen for betændelsestilstande i munden eller huller i tænderne.

Vær opmærksom på at alkohol kan forstærke den sløvende effekt af Imipramin DAK.

Brug af anden medicin

Fortæl det altid til lægen eller på apoteket, hvis du bruger anden medicin eller har brugt det for nylig. Dette gælder også medicin, som ikke er købt på recept, medicin købt i udlandet, naturlægemidler, stærke vitaminer og mineraler samt kosttilskud.

Tal med din læge, hvis du tager:

- medicin mod mavesår (cimetidin)
- blodfortyndende medicin
- medicin mod hedeture og til at forebygge migræne (clonidin)
- vanddrivende medicin
- medicin mod hjertestop eller kredsløbssvigt
- medicin mod svamp (fluconazol)
- medicin mod infektion (clindamycin, clarithromycin, erythromycin)
- smertestillende medicin (tramadol)
- medicin mod depression (tricykliske antidepressiva, MAO-hæmmere, fluoxetin, fluvoxamin)

- medicin mod psykoser (amisulprid, haloperidol, risperidon, sertindol, quetiapin)
- medicin til bedøvelse (droperidol)
- medicin mod epilepsi (phenytoin, barbiturater, carbamazepin)
- medicin mod Parkinsons syge (levodopa, MAO-hæmmere)
- medicin, der virker opkvikkende
- medicin, der indeholder alkohol

Graviditet og amning

Spørg din læge eller apoteket til råds, før du tager nogen form for medicin.

Graviditet

Hvis du er gravid, må du kun tage Imipramin DAK efter aftale med lægen.

Amning

Hvis du ammer, må du kun tage Imipramin DAK efter aftale med lægen.

Trafik- og arbejdssikkerhed

Imipramin DAK kan især i begyndelsen af behandlingen og ved øgning af dosis give bivirkninger, som kan påvirke arbejdssikkerheden og evnen til at færdes sikkert i trafikken.

Vigtig information om nogle af de øvrige indholdsstoffer i Imipramin DAK

Imipramin DAK indeholder lactose. Kontakt lægen før du tager denne medicin, hvis din læge har fortalt dig, at du ikke tåler visse sukkerarter.

3. SÅDAN SKAL DU TAGER IMIPRAMIN DAK

Tag altid Imipramin DAK nøjagtigt efter lægens anvisning. Er du i tvivl, så spørg lægen eller på apoteket.

Tag tabletten med rigelig væske.

Den sædvanlige dosis er:

Depression

Børn, voksne og ældre: Individuel dosering der fastsættes af lægen.

Ufrivillig natlig vandladning

Børn 6 - 10 år: 25 mg 1 time før sengetid.

Børn over 10 år: 50 mg 1 time før sengetid.

Ældre

Det kan være nødvendigt at ændre dosis. Følg lægens anvisninger.

Nedsat nyre- og leverfunktion

Det kan være nødvendigt at ændre dosis. Følg lægens anvisninger.

Hvis du har taget for mange Imipramin DAK

Kontakt lægen, skadestuen eller apoteket hvis du har taget flere Imipramin DAK, end der står her, eller flere end lægen har foreskrevet, og du føler dig utilpas. Tag pakningen med.

Tegn på at du har taget for mange Imipramin DAK kan være alvorlig påvirkning af hjertet og lavt blodtryk. Alvorlig påvirkning af sindsstemning, der viser sig ved sløvhed, forvirring, vrangforestillinger, bevidstløshed førende til koma og langvarige krampeanfald, der kan resultere i alvorlig muskelsvækkelse og nyresvigt. Alvorlig påvirkning af lungefunktionen, som viser sig ved akut vejrtrækningsbesvær og vand i lungerne. Andre tegn kan være udvidede pupiller, hurtig puls, vandladningsbesvær og forstoppelse.

Hvis du har glemt at tage Imipramin DAK

Du må ikke tage dobbeltdosis som erstatning for den glemte tablet.

Hvis du holder op med at tage Imipramin DAK

Du må kun holde pause eller stoppe behandlingen efter aftale med lægen.

4. BIVIRKNINGER

Imipramin DAK kan, som al anden medicin, give bivirkninger, men ikke alle får bivirkninger.

Ring 112 eller søg omgående læge eller skadestue ved tegn på alvorlige bivirkninger.

Meget almindelige bivirkninger (forekommer hos flere end 1 ud af 10 behandlede):

Ikke alvorlige: Muskelkramper, forvirring, sløret syn, svært ved at fokusere, lavt blodtryk, svimmelhed, mundtørhed, forstoppelse, impotens, forsinket sædafgang og nedsat lyst til sex hos mænd samt forsinkelse af orgasme og mistet evne til at opnå orgasme hos kvinder. Hos børn kan opstå langsom puls og ændring i hjerterytme.

Almindelige bivirkninger (forekommer hos 1 - 10 ud af 100 behandlede):

Ikke alvorlige: Vægtøgning, taleforstyrrelser, manglende koordinering af bevægelser, uro i kroppen/benene, rysten og langsomme, ufrivillige bevægelser, udslæt, nældefeber, små væskefyldte blærer på huden, vandladningsbesvær.

Ikke almindelige bivirkninger (forekommer hos 1 - 10 ud af 1.000 behandlede):

Ikke alvorlige: Uregelmæssig puls (hjerterytmie) (kan være alvorlig), nedsat evne til at indlære og forstå, angst, søvnløshed, mareridt, følelsesløshed, snurren og prikken i huden, rysten. Hjerterpatienter kan opleve forstyrrelser i hjertets elektriske impulser, svimmelhed/utilpashed ved pludselig ændring fra siddende/liggende til stående position, krampeanfald hos personer med epilepsi og lav krampetærskel.

Sjældne bivirkninger (forekommer hos 1 - 10 ud af 10.000 behandlede):

Alvorlige: Aggressivitet og forværring af psykose, tarmslyng.

Ikke alvorlige: Forstyrrelse i hjerterytmen, krampeanfald, nedsat evne til at se skarpt, hovedpine, kvalme, syns nedsættelse og regnbuesyn pga. forhøjet tryk i øjet (grøn stær), øget følsomhed af huden for lys, mani.

Meget sjældne bivirkninger (forekommer hos færre end 1 ud af 10.000 behandlede):

Alvorlige: Påvirkning af blodets sammensætning, påvirkning af leveren, tilfælde af selvmordstanker og selvmordsadfærd er rapporteret under behandling med imipramin eller kort efter behandlingsophør

Ikke alvorlige: Forskydelser i salt- og væskebalancen pga. uhensigtsmæssig ADH sekretions syndrom (SIADH).

Bivirkninger, hvor hyppigheden ikke er kendt

En forøget risiko for knoglebrud er blevet set hos patienter, som tager denne type medicin.

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

Bivirkninger, som ikke er nævnt her, bør indberettes til Lægemiddelstyrelsen, så viden om bivirkninger kan blive bedre. Du eller dine pårørende kan selv indberette bivirkninger direkte til Lægemiddelstyrelsen. Du finder skema og vejledning på Lægemiddelstyrelsens netsted www.meldenbivirkning.dk.

5. OPBEVARING

Opbevar Imipramin DAK utilgængeligt for børn.

Du kan opbevare Imipramin DAK ved almindelig temperatur

Brug ikke medicinen efter den udløbsdato, der står på pakningen.

Aflever altid medicinrester på apoteket. Af hensyn til miljøet må du ikke smide medicinrester i afløbet, toiletet eller skraldespanden

6. YDERLIGERE OPLYSNINGER

Imipramin DAK filmovertrukne tabletter 10 mg og 25 mg indeholder

Det virksomme indholdsstof er imipraminhydrochlorid. De øvrige indholdsstoffer er gelatine, hypromellose, kartoffelstivelse, lactosemonohydrat, magnesiumstearat (E 470b), mikrokrySTALLinsk cellulose, propylenglycol (E 1520), talcum og titandioxid (E 171).

Udseende og pakningsstørrelser

Imipramin DAK er runde, hvide, filmovertrukne tabletter.

Imipramin DAK findes i pakningsstørrelser à 100 stk.

Indehaver af markedsføringstilladelsen og fremstiller

Nycomed Danmark ApS

Langebjerg 1

DK-4000 Roskilde

Har du yderligere spørgsmål til lægemidlet, er du velkommen til at kontakte Nycomed Information på tlf. 46 77 10 10 eller e-mail info@nycomed.dk

Denne indlægsseddel blev sidst revideret december 2010