

Sirdalud® 2 mg og 4 mg tabletter

tizanidin

1387925908

Sirdalud® er et registreret varemærke, som tilhører Novartis 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 Sirdalud® til Dem personligt. Lad derfor være med at give Sirdalud® 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. Sirdalud®s virkning og hvad De skal bruge det til
2. Det skal De vide, før De begynder at bruge Sirdalud®
3. Sådan skal De bruge Sirdalud®
4. Bivirkninger
5. Sådan opbevarer De Sirdalud®
6. Yderligere oplysninger

1. Sirdalud®s virkning og hvad De skal bruge det til

Sirdalud® er et muskelafslappende middel, som anvendes ved kroniske spastiske tilstande, der skyldes lidelser i centralnervesystemet samt til akutte, lokale muskelkrampe. Sirdalud® virker på centralnervesystemet ved at hæmme de nerveimpulser, der går fra musklerne til hjernen. Disse er ofte forøgede ved spastiske tilstande.

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

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

Brug ikke Sirdalud®, hvis De:

- er overfølsom overfor tizanidin eller et af de øvrige indholdsstoffer i Sirdalud®
- har meget nedsat leverfunktion
- lider af myastenia gravis (immunologisk sygdom)
- bruger fluvoxamin (mod depression)
- bruger ciprofloxacin (antibiotika)

Vær ekstra forsigtig med at bruge Sirdalud®

Kontakt lægen, hvis De oplever uforklarlig kvalme, appetitløshed eller træthed under behandling med Sirdalud®. Deres læge vil muligvis foretage leverfunktionstest i de første 4 måneder i behandlingen.

Tal med lægen, hvis De har nedsat nyrefunktion

Samtidig brug af medicin mod forhøjet blodtryk, fluvoxamin (mod depression) eller ciprofloxacin (mod infektion) kan give for lavt blodtryk. Tal med lægen, inden De tager Sirdalud®.

De må ikke stoppe pludseligt med at tage Sirdalud®, da der så er risiko for, at De får forhøjet blodtryk og hurtig

puls. Hvis De skal stoppe med at tage Sirdalud® skal dosis nedsættes gradvist. Følg lægens anvisninger.

Oplys altid ved blodprøvekontrol og urinprøvekontrol, at De er i behandling med Sirdalud®. Det kan påvirke prøveresultaterne.

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.

Inden De tager Sirdalud®, skal De fortælle lægen, hvis De tager følgende medicin:

- fluvoxamin (mod depression)
- enoxacin, pefloxacin, ciprofloxacin, norfloxacin (mod infektion)
- cimetidin (mod for meget mavesyre)
- amiodaron, mexiletin, propafenon (for hjertet)
- rofecoxib (mod gigt)
- p-piller, minipiller (svangerskabsforebyggende)
- ticlopidin (blodfortyndende)

Brug kun Sirdalud® samtidig med blodtryksnedsættende eller vanddrivende medicin efter aftale med Deres læge, da denne kombination kan give for lavt blodtryk og langsom puls.

Alkohol og beroligende medicin kan forstærke den sløvende virkning af Sirdalud®.

Brug af Sirdalud® sammen med mad og drikke

De kan tage Sirdalud® sammen med mad og drikke. Alkohol kan forstærke den sløvende virkning af Sirdalud®.

Graviditet og amning

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

Graviditet

De må kun bruge Sirdalud® efter lægens anvisning.

Amning

Hvis De ammer, må De ikke bruge Sirdalud®.

Trafik- og arbejdssikkerhed

Pakningen er forsynet med en rød advarselstrekanth. Det betyder, at Sirdalud® virker sløvende, og at det kan påvirke arbejdssikkerheden og evnen til at færdes sikkert i trafikken.

Vigtig information om nogle af de øvrige indholdsstoffer i Sirdalud®

Sirdalud® 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 Sirdalud®

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

Voksne: Den sædvanlige dosis er 2-6 mg 3-4 gange dagligt. Deres læge kan vælge at De starter på en lavere dosis, som så gradvist kan øges efter lægens anvisninger. Den samlede daglige dosis bør ikke overskride 36 mg.

Børn: Erfaringer med brug af Sirdalud® til børn er utilstrækkelige. Sirdalud® bør derfor ikke anvendes til børn.

Ældre: Det er her nødvendigt justere dosis. Følg lægens anvisninger.

Nedsat nyre- og leverfunktion: Dosis skal justeres. Lægens anvisning skal følges.

Hvis De har taget for mange Sirdalud® tabletter
Kontakt lægen, skadestuen eller apoteket, hvis De har taget mere af Sirdalud®, end der står i denne information, eller mere end lægen har foreskrevet.
Symptomer på overdosering er kvalme, opkastning, lavt blodtryk, svimmelhed, bevidsthedssvækkelse, små pupiller, søvnmangel, åndenød, koma.

Hvis De har glemt at tage Sirdalud®
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 Sirdalud®
Spørg lægen eller apoteket hvis der er noget, De er i tvivl om eller føler Dem usikker på. Ændring eller stop med behandlingen bør kun ske i samråd med lægen.
De må ikke stoppe pludseligt med at tage Sirdalud®. Dosis skal langsomt nedsættes efter lægens anvisning.

4. Bivirkninger

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

Alvorlige bivirkninger

Almindelige bivirkninger (det sker hos 1-10 ud af 100 patienter): Hurtig puls eller langsom puls. Kontakt læge eller skadestue.

Ikke almindelige bivirkninger (det sker hos 1-10 ud af 1000 patienter): Besvimelse. Kontakt lægen.

Meget sjældne bivirkninger (det sker hos færre end 1 ud af 10.000 patienter): Leverbetændelse, gulsot. Kontakt læge eller skadestue. Leversvigt med gulsot, sløjhed evt. bevidstløshed. Kontakt læge eller skadestue.

Ikke alvorlige bivirkninger

Almindelige bivirkninger (det sker hos 1-10 ud af 100 patienter): Bevidsthedssvækkelse, svimmelhed, mundtørhed, kvalme, opkastning, sure opstød, mavesmerter, diarre, forstoppelse, lavt blodtryk, lavt blodtryk ved pludselig ophør med behandlingen, blodtryksfald, træthed.

Ikke almindelige bivirkninger (det sker hos 1-10 ud af 1000 patienter): Depression (det kan hos nogle udvikle sig til en alvorlig bivirkning. Tal med lægen), nervøsitet, hjertebanken, ekstra hjerteslag, rysten, prikkende, snurrende fornemmelser eller følelsesløshed i huden.

Sjældne bivirkninger (det sker hos 1-10 ud af 10.000 patienter): Hallucinationer (kan være alvorligt).

Kontakt evt. læge eller skadestue), søvnmangel, søvnforstyrrelser, midlertidig påvirkning af leveren, hududslæt, øget svedtendens, huckløe, muskelsvaghed.
Hyppighed ikke kendt: Forstyrrelser i hjerterytmen.

Sirdalud® kan herudover give bivirkninger, som De normalt ikke lægger mærke til. Det drejer sig om ændringer i visse laboratorieprøver, som igen bliver normale, når behandlingen ophører.

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: www.meldenbivirkning.dk

5. Sådan opbevarer De Sirdalud®

Sirdalud® opbevares utilgængeligt for børn.

Brug ikke Sirdalud®, 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

Sirdalud® indeholder:

- Aktivt stof: Tizanidin 2 mg eller 4 mg som tizanidinhydrochlorid.
- Øvrige indholdsstoffer: Lactose, kolloid silica, stearinsyre, mikrokrySTALLINSK cellulose.

Sirdalud®s udseende og pakningsstørrelse:

Sirdalud® 2 mg er en rund, hvid tablet med delekærv og ZO præget på den ene side.

Sirdalud® 4 mg er en rund, hvid tablet med krydsdelekærv på den ene side og RL præget på den anden side.

Sirdalud® 2 mg findes i pakningsstørrelserne 30 stk. og 100 stk.

Sirdalud® 4 mg findes i pakningsstørrelsen 100 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 indlægsseddel blev senest revideret juli 2008