

Aricept® 5 mg og 10 mg filmovertrukne tabletter

donepezilhydrochlorid

4041525919

Aricept® er et registeret varemærke, som tilhører Eisai R&D Management Co., Ltd.

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

Den nyeste udgave af indlægssedlen kan findes på www.indlaegsseddel.dk

Oversigt over indlægssedlen

1. Virkning og anvendelse
2. Det skal De vide, før De begynder at tage Aricept®
3. Sådan skal De tage Aricept®
4. Bivirkninger
5. Opbevaring
6. Yderligere oplysninger

1. VIRKNING OG ANVENDELSE

Aricept® er et middel mod Alzheimers demens. Aricept® tilhører en gruppe lægemidler, der kaldes acetylcholinesterase-hæmmere.

Det virker ved at hæmme aktiviteten i et bestemt område af hjernen, som har betydning for symptomerne ved demens.

De skal tage Aricept® mod Alzheimers demens i mild til mellemsvær grad.

Lægen kan have givet Dem Aricept® for noget andet. Følg altid lægens anvisning.

2. DET SKAL DE VIDE, FØR DE BEGYNDER AT TAGE ARICEPT®

Tag ikke Aricept®, hvis

- De er overfølsom over for donepezilhydrochlorid, anden medicin af samme type (piperidin-derivater) eller et af de øvrige indholdsstoffer i Aricept®.

Vær ekstra forsigtig med at tage Aricept®

- Tal med lægen, inden De tager Aricept®, hvis De
- har rytmeforstyrrelser i hjertet eller anden sygdom i hjertet.
 - har eller har haft mavesår.

- har eller har haft astma eller anden lungesygdom.
- har problemer med kredsløbet.
- tager medicin mod smerter eller gigt (af typen NSAID fx ibuprofen eller diclofenac).

Kontakt lægen, hvis De får

- krampe- eller besvimelsesanfald. Det kan være tegn på påvirkning af hjertet.
- problemer med vandladningen.
- bevægelsesforstyrrelser.

Vær opmærksom på:

- Hvis De skal bedøves (i narkose), skal De på forhånd fortælle lægen, at De tager Aricept®.
- Oplys altid ved blodprøvekontrol og urinprøvekontrol, at De er i behandling med Aricept®. Det kan have betydning for 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, medicin købt i udlandet, naturlægemidler, stærke vitaminer og mineraler samt kosttilskud.

Tal med lægen, hvis De tager medicin mod

- svamp (ketoconazol, itraconazol)
- infektion (erythromycin)
- depression (fluoxetin)
- tuberkulose (rifampicin)
- epilepsi (phenytoin)
- epilepsi og ansigtsnervesmerter (carbamazepin)
- Parkinsons sygdom (muskelfaschlappende stoffer og andre stoffer, som blokerer muskel- og nervefunktioner)
- samt medicin, som påvirker hjerterytmen (quinidin, betablokkere).

Brug af Aricept® sammen med mad og drikke

De kan tage Aricept® i forbindelse med et måltid, men det er ikke nødvendigt.

De skal tage Aricept® med et glas vand.

De skal undgå at drikke alkohol, når De tager Aricept®.

Graviditet og amning

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

Graviditet

Hvis De er gravid, må De kun tage Aricept® efter aftale med lægen.

Amning

De må ikke tage Aricept®, hvis De ammer. Tal med lægen.

Trafik- og arbejdssikkerhed

Aricept® kan virke sløvende og give bivirkninger som træthed, svimmelhed og kramper især i begyndelsen af behandlingen og ved øgning af dosis. Det kan i større eller mindre grad påvirke arbejdssikkerheden og evnen til at færdes sikkert i trafikken.

Vigtig information om nogle af de øvrige indholdsstoffer i Aricept®

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

3. SÅDAN SKAL DE TAGE ARICEPT®

Tag altid Aricept® nøjagtigt efter lægens anvisning. Er De i tvivl, så spørg lægen eller på apoteket.

Det er bedst at tage Aricept® om aftenen lige inden sengetid.

Tabletterne fås i flere styrker. Vær derfor opmærksom på, at De ikke nødvendigvis kan bruge Deres tabletter til alle de anførte doseringer.

Voksne og ældre

Den sædvanlige startdosis: 1 tablet på 5 mg 1 gang daglig.

Efter en måneds tid vil lægen normalt vurdere, om dosis skal ændres. Lægen kan vælge at øge dosis til 10 mg 1 gang dagligt.

Nedsat leverfunktion: Det kan være nødvendigt at ændre dosis. Følg lægens anvisninger.

Nedsat nyrefunktion: Det er normalt ikke nødvendigt at ændre dosis. Følg lægens anvisninger.

Børn

Børn skal normalt ikke have Aricept®.

Hvis De har taget for mange Aricept®

Kontakt lægen, skadestuen eller apoteket, hvis De har taget flere Aricept®, end der står i her, eller flere end lægen har foreskrevet. Tag pakningen med.

Symptomer på overdosering er kvalme, opkastning, øget spytdannelse, øget svedtendens, langsom puls, for lavt blodtryk, nedsat vejtrækning, bevidstløshed, kramper.

Også svækkelse af musklerne kan forekomme. Det kan være livsfarligt.

Hvis De har glemt at tage Aricept®

Tag aldrig dobbelt dosis, hvis De har glemt at tage en dosis. Fortsæt blot med den sædvanlige dosis.

Hvis De holder op med at tage Aricept®

De må kun holde pause eller stoppe behandlingen efter aftale med lægen. Spørg lægen eller apoteket hvis, der er noget, De er i tvivl om, eller føler Dem usikker på.

4. BIVIRKNINGER

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

Alvorlige bivirkninger

Almindelige bivirkninger (det sker hos mellem 1 og 10 ud af 100 patienter)

- Ulykkestilfælde. Kontakt læge eller skadestue.

Ikke almindelige bivirkninger (det sker hos mellem 1 og 10 ud af 1.000 patienter)

- Krampeanfald. Kontakt straks læge eller skadestue. Ring evt. 112.
- Smerter opadtil i maven og bag nederste del af brystbenet pga. sår i mavesæk eller tolvfingertarm. Tal med lægen. Kan i nogle tilfælde udvikle sig til blødende mavesår med blodig eller sort stinkende afføring, hul i mavesæk eller tarm med meget voldsomme mavesmerter og meget dårlig almentilstand. Kontakt straks læge eller skadestue. Ring evt. 112.

Sjældne bivirkninger (det sker hos mellem 1 og 10 ud af 10.000 patienter)

- Meget langsom puls. Tendens til besvimelse. Kontakt straks læge eller skadestue. Ring evt. 112.
- Påvirkning af leveren, leverbetændelse, gulsot. Kontakt læge eller skadestuen.

Ikke alvorlige bivirkninger

Meget almindelige bivirkninger (det sker hos flere end 1 ud af 10 patienter)

- Diarré, kvalme, hovedpine.

Almindelige bivirkninger (det sker hos mellem 1 og 10 ud af 100 patienter)

- Hallucinationer. Kan være alvorligt. Kontakt evt. læge eller skadestue.
- Besvimelse. Ved normal puls og vejrtrækning og hurtig opvågning, tal med læge. I alle andre tilfælde ring 112.
- Snue, nedsat appetit.
- Rastløs uro, aggressiv opførsel.
- Svimmelhed, søvnløshed.
- Unormale drømme og mareridt.
- Opkastning, forstyrrelser i mave/tarmkanalen.
- Udslæt, kløe.
- Muskelkramper.
- Ufrivillig vandladning.
- Træthed, smerte.

Ikke almindelige bivirkninger (det sker hos mellem 1 og 10 ud af 1.000 patienter)

- Langsom puls. Kan blive alvorligt. Hvis De får meget langsom puls eller bliver utilpas eller besvimer, skal De kontakte læge eller skadestue. Ring evt. 112.

Sjældne bivirkninger (det sker hos mellem 1 og 10 ud af 10.000 patienter)

- Meget langsomme ufrivillige, vridende bevægelser.

Aricept® kan herudover give bivirkninger, som De normalt ikke mærker noget til. Det drejer sig om ændringer i visse blodprøver. De bliver normale igen, når behandlingen ophører.

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

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

5. OPBEVARING

- Opbevar Aricept® utilgængeligt for børn.
- Opbevar ikke Aricept® ved temperaturer over 30°C.
- Brug ikke Aricept® efter den udløbsdato, der står på pakningen. Udløbsdatoen er den sidste dag i den nævnte måned.
- Aflever altid medicinrester på apoteket. Af hensyn til miljøet må De ikke smide medicinrester i afløbet, toilettet eller skraldespanden.

6. YDERLIGERE OPLYSNINGER

Aricept® 5 mg og 10 mg, filmovertrukne tabletter indeholder

Aktivt stof: Donepezilhydrochlorid
De øvrige indholdsstoffer er: Lactosemonohydrat, majsstivelse, mikrokrystallinsk cellulose, hydroxypropylcellulose, magnesiumstearat.
Filmovertrækket består af talkum, macrogol, hypromellose, titandioxid (E 171). 10 mg indeholder også gult jernoxid (E 172).

Aricept®s udseende og pakningsstørrelser

Aricept® 5 mg er en rund, hvid tablet mærket Aricept på den ene side og 5 på den anden side.

Aricept® 10 mg er en rund, gul tablet mærket Aricept på den ene side og 10 på den anden side.

Aricept® fås i pakningsstørrelserne 28 stk. og 98 stk.

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

Indehaver af markedsføringstilladelsen

Paranova Danmark A/S
Marielundvej 46D, 2730 Herlev

Ompakket og frigivet af

Paranova Pack A/S
Marielundvej 46D, 2730 Herlev

Denne indlægsseddel blev senest revideret september 2011