

MicardisPlus® 40 mg/12,5 mg tabletter

telmisartan/hydrochlorthiazid

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 MicardisPlus til dig personligt. Lad derfor være med at give MicardisPlus 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. Virkning og anvendelse
2. Det skal du vide, før du begynder at tage MicardisPlus
3. Sådan skal du tage MicardisPlus
4. Bivirkninger
5. Opbevaring
6. Yderligere oplysninger

1. VIRKNING OG ANVENDELSE

MicardisPlus er en kombination af to aktive stoffer - telmisartan og hydrochlorthiazid - i én tablet. Begge lægemiddelformer anvendes til at sænke forhøjet blodtryk.

- Telmisartan er en såkaldt angiotensin II-receptorantagonist. Angiotensin II er et naturligt stof i kroppen, som får blodkarrene til at snævre ind. Når blodkarrene snævrer ind, stiger blodtrykket. Telmisartan blokerer angiotensin IIs virkning, så blodkarrene aflappes og blodtrykket falder.
- Hydrochlorthiazid er en såkaldt thiazid, som virker vanddrivende. Thiazider får urinmængden til at stige og det fører til, at blodtrykket falder.

Hvis forhøjet blodtryk ikke behandles, kan der ske skader på blodkarrene i flere organer. Skaderne kan føre til hjerteanfald, hjerte- eller nyresvigt, slagtilfælde eller blindhed. Man har normalt ingen symptomer på forhøjet blodtryk, før en skade sker. Derfor er det vigtigt at få målt blodtrykket regelmæssigt for at finde ud af, om det ligger i normalområdet.

MicardisPlus bruges til at sænke forhøjet blodtryk (essentielt hypertension) hos patienter, hvis blodtryk ikke er sænket tilstrækkeligt med enten telmisartan eller med hydrochlorthiazid.

2. DET SKAL DU VIDE, FØR DU BEGYNDER AT TAGE MICARDISPLUS

Tag ikke MicardisPlus

- hvis du er overfølsom (allergisk) over for telmisartan eller et af de øvrige indholdsstoffer (se punkt 6 "Yderligere information" for at finde en liste over øvrige indholdsstoffer)
- hvis du er overfølsom (allergisk) over for hydrochlorthiazid eller et andet sulfonamidholdigt lægemiddel.
- hvis du er mere end 3 måneder henne i graviditeten. (Du skal desuden helst undgå at bruge MicardisPlus tidligt i graviditeten – se afsnittet om Graviditet)
- hvis du ammer
- hvis du har alvorlige leverproblemer, som f.eks. galdeophobning i galdegangene eller problemer med udskillelse af galde fra galdeblæren
- hvis du har alvorlige leversygdomme
- hvis du har alvorlig nyresygdom
- hvis din læge i en blodprøve finder for lavt indhold af kalium eller for højt indhold af calcium og dette ikke bedres ved behandling

Hvis et af ovennævnte punkter gælder for dig, skal du tale med din læge eller apoteket om det, inden du tager MicardisPlus.

Vær ekstra forsigtig med at tage MicardisPlus

Fortæl din læge, hvis du har eller har haft en medicinsk lidelse eller sygdom, især hvis det er en af dem, der er nævnt nedenfor:

- Lavt blodtryk (hypotension), som kan forekomme, når du er dehydreret (har for lidt kropsvæske) eller har saltmangel på grund af enten vanddrivende medicin, saltfattig diæt, diaré, opkastning eller hæmodialyse.
- Nyresygdom eller nyretransplantation
- Forsnævring af blodkarrene til den ene eller begge nyrer (nyre-arteriestenose)
- Leversygdom
- Hjerteproblemer
- Sukkersyge
- Urinsyreigt (Podagra)
- Forhøjet aldosteronniveau (vand og salt ophobning i kroppen og ubalance i blodets indhold af mineraler)
- Bindevævssygdommen systemisk lupus erythematosus (også kaldet lupus eller SLE), en sygdom, hvor kroppens immunsystem angriber kroppen.

Fortæl din læge, hvis du tror, du er gravid. MicardisPlus kan ikke anbefales til gravide. Hvis MicardisPlus tages mere end 3 måneder henne i graviditeten, kan det forårsage alvorlige fosterskader (se afsnit Graviditet).

Behandling med hydrochlorthiazid kan forårsage ændringer i kroppens saltbalance. Typiske symptomer på væskemangel eller ubalance mellem kroppens salte er mundtørhed, svaghed, sløvhed, døsigthed, rastløshed, muskelsmerter eller kramp, kvalme, opkastning, trætte muskler og en unormal hurtig hjerterytme (mere end 100 slag i minuttet). Hvis du oplever ét eller flere af ovenstående symptomer, bør du tale med din læge.

Fortæl din læge, hvis du ved solbadning hurtigere end ellers oplever symptomer på solskoldning (såsom rødme, kløe, hævelse, blærer).

Før en operation eller bedøvelse bør du fortælle din læge, at du tager MicardisPlus.

MicardisPlus bør ikke ordineres til børn og unge under 18 år.

Som andre angiotensin II-receptorantagonister kan telmisartan have en mindre blodtryksænkende virkning hos sorte patienter.

Brug af anden medicin

Fortæl det altid til lægen eller apoteket, hvis du bruger anden medicin eller har gjort det for nylig. Dette gælder også håndkøbsmedicin. Det kan måske være nødvendigt at ændre doseringen af medicinen eller tage andre forholdsregler. I nogle tilfælde må du stoppe med at tage noget af medicinen. Dette gælder specielt, hvis du samtidig med MicardisPlus tager én af de typer medicin, der er angivet herunder:

- Medicin, der indeholder lithium til behandling af visse typer af depression
- Medicin, der kan forårsage lavt kaliumindhold i blodet (hypokalæmi). Det kan være andre vanddrivende tabletter (diuretika), afføringsmidler (f.eks. amerikansk olie), kortikosteroider (f.eks. prednison), ACTH (et hormon), amphotericin (mod svampeinfektion), carbenoxolon (til at behandle mundsår), G-penicillin (et antibiotikum) og salicylsyre og hermed beslægtede stoffer.
- Vanddrivende medicin, der holder på kalium i blodet, kaliumtilskud, saltsubstitutter som indeholder kalium og ACE-hæmmere (blodtryksænkende medicin), der kan forhøje indholdet af kalium i blodet
- Hjertemedicin (f.eks. digoxin) og medicin til at kontrollere hjerterytmen (f.eks. kinidin, disopyramid)
- Medicin, som bruges til psykiske sygdomme (f.eks. thioridazin, chlorpromazin, levomepromazin)
- Blodtryksænkende medicin, binyrebarkhormoner (steroider), smertestillende medicin, medicin til behandling af cancer, urinsyreigt (podagra) eller leddeligt og D-vitamintilskud.

MicardisPlus kan forøge en anden medicins blodtryksænkende virkning. Du bør derfor tale med din læge om eventuelt at få ændret doseringen af din medicin.

- Blodtryksænkningen med MicardisPlus kan, ligesom med anden blodtryksænkende medicin, blive mindre ved samtidig brug af medicin mod gift og lette smerter (non-steroid antiinflammatorisk medicin (NSAID)), f.eks. aspirin eller ibuprofen.

Brug af MicardisPlus sammen med mad og drikke

Tabletten kan tages både sammen med maden og alene.

Graviditet og amning

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

Graviditet

Fortæl din læge, hvis du tror, du er gravid eller snart bliver gravid. Normalt vil din læge anbefale dig at stoppe med at tage MicardisPlus, før du bliver gravid eller så snart du ved, du er gravid. Din læge vil anbefale en anden type medicin istedet for MicardisPlus. Det frarådes at anvende MicardisPlus tidligt i graviditeten, og det må ikke tages senere end 3 måneder henne i graviditeten, da det kan forårsage alvorlige fosterskader.

Amning

Fortæl din læge, hvis du ammer eller vil starte på at amme. MicardisPlus andhales ikke til ammende mødre. Din læge vil vælge en anden behandling til dig, hvis du ønsker at amme, specielt hvis dit barn er nyfødt eller er født for tidlig.

Trafik- og arbejdssikkerhed

Der findes ingen tilgængelig information om, hvilken effekt MicardisPlus har på din evne til at køre bil eller betjene maskiner. Man kan føle sig svimmel eller blive træt, når man behandles for forhøjet blodtryk. Gør ikke bil eller motorcykel og lad være med at cykle eller arbejde med værktøj eller maskiner, hvis du føler dig svimmel eller træt.

Vigtig information om nogle af de øvrige indholdsstoffer i MicardisPlus: MicardisPlus indeholder mælkesukker (laktose) og sorbitol. Hvis du ikke tåler disse sukkerarter, bør du kontakte din læge, før du tager MicardisPlus.

3. SÅDAN SKAL DU TAGE MICARDISPLUS

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

Den normale dosering af MicardisPlus er én tablet daglig. Det er bedst at indtage tabletten på samme tid hver dag. Tabletten kan tages både sammen med mad og alene. Tabletten synkes sammen med vand eller en anden væske. Det er vigtigt, at du tager MicardisPlus hver dag, så længe din læge ikke siger andet.

Hvis din leverfunktion er nedsat, bør dosis ikke være højere end 40 mg/12,5 mg én gang om dagen.

Hvis du har taget for mange MicardisPlus tabletter

Hvis du har taget for mange tabletter, skal du straks kontakte lægen, skadestuen eller apoteket.

Hvis du har glemt at tage MicardisPlus

Hvis du glemmer at tage medicinen, skal du tage den straks du kommer i tanke om det, og derefter fortsætte som du plejer. Hvis du en dag ikke får taget din tablet, skal du blot tage den sædvanlige dosis næste dag. Du må **ikke** tage en dobbelt dosis som erstatning for den glemte tablet. Spørg lægen eller apoteket, hvis der er noget, du er i tvivl om.

4. BIVIRKNINGER

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

Bivirkninger kan forekomme med en given hyppighed, som defineres på følgende måde:

- Meget almindelig: Forekommer hos mere end 1 patient ud af 10
- Almindelig: Forekommer hos 1 til 10 patienter ud af 100
- Ikke almindelig: Forekommer hos 1 til 10 patienter ud af 1000
- Sjælden: Forekommer hos 1 til 10 patienter ud af 10.000
- Meget sjælden: Forekommer hos færre end 1 patient ud af 10.000
- Ukendt hyppighed: Hyppigheden kan ikke bestemmes ud fra de kendte data

Nogle bivirkninger kan være alvorlige og kræver omgående lægehjælp:

Du skal straks kontakte din læge hvis du får nogle af følgende symptomer:

Sepsis** (ofte kaldet "blodforgiftning", en alvorlig infektion med betændelsesreaktion i hele kroppen), hurtig hævelse af hud og slimhinder (angioødem). Disse bivirkninger er sjældne, men er meget alvorlige, og indtagelse af medicinen skal stoppe og læge straks kontaktes. Hvis disse bivirkninger ikke bliver behandlet kan de være dødelige.

Bivirkninger ved MicardisPlus:

Almindelige bivirkninger omfatter: Svimmelhed.

Ikke almindelige bivirkninger omfatter:

Nedsat kaliumindhold i blodet, angst, besvimelse, snurrende, prikkende og stikkende fornemmelse (paræstesi), følelse af at dreje rundt (svimmelhed), hjertebanken (takykardi), forstyrret hjerterytme, lavt blodtryk, et pludseligt fald i blodtrykket når du rejser dig op, stakåndethed (dyspnø), diaré, mundtørhed, luftgang fra tarmen, rygsmerter, muskeltrækhninger, muskelsmerter, erektil dysfunktion (manglende evne til at få eller opretholde erektion), brystmerter, forhøjet urinsyreindhold i blodet.

Sjældne bivirkninger omfatter:

Lungebetændelse (bronkitis), provokation eller forværring af systemisk lupus erythematosus (en sygdom, hvor kroppens immunsystem angriber kroppen, hvilket forårsager ledsmerter, hududslæt og feber); ondt i halsen, bihulebetændelse, tristhed (depression), besvær med at falde i søvn (insomni), forringet syn, besvær med at trække vejret, mavesmerter, forstoppelse, oppustethed (dyspepsi), utilpashed, mavekatar, unormal leverfunktion*, hurtig hævelse af hud og slimhinder (angioødem), som kan være dødelig, rødme af huden, allergiske reaktioner såsom kløe eller udslæt, øget svedproduktion, nældefeber (urticaria), ledsmerter (artralgi) og smerter i arme og ben, muskelkramp, influenzalignende symptomer, smerter. Desuden kan der forekomme forhøjet urinsyreindhold, nedsat natriumindhold, forhøjet serumkreatinin, forøgede leverenzymer samt kreatininknase i blodet.

* De fleste tilfælde af unormal leverfunktion og leversygdomme, som blev rapporteret efter markedsføring, forekom hos japanske patienter. Japanske patienter er mere udsat for at få sådanne bivirkninger.

Telmisartan

Hos patienter, der kun får telmisartan, er der i tillæg til ovenstående set følgende bivirkninger:

Ikke almindelige bivirkninger kan omfatte:

Øvre luftvejsinfektion (f.eks. ondt i halsen, bihulebetændelse, almindelig forkølelse), urinvejsinfektion, blodmangel (anæmi), høje kaliumniveauer, langsom hjerterytme (bradykardi), nedsat nyrefunktion inklusive akut nyresvigt, svaghed.

Sjældne bivirkninger kan omfatte:

Sepsis** (ofte kaldet "blodforgiftning", en alvorlig, eventuelt dødelig infektion med en betændelsesreaktion i hele kroppen), lavt blodpladetal (trombocytopeni), øget mængde hvide blodlegemer (eosinofili), alvorlig allergisk reaktion (f.eks. overfølsomhed, anafylaktisk reaktion, lægemiddelfremkaldt udslæt), lavt blodsukker (hos diabetes patienter), maveproblemer, eksem, slidgigt, senebetændelse, nedsat hæmoglobin (et blodprotein).

* I et langtidsstudie med mere end 20.000 patienter fik flere patienter, som blev behandlet med telmisartan, sepsis sammenlignet med patienter, som ikke fik telmisartan. Observationen kan være en tilfældighed eller kan være relateret til en mekanisme, som på nuværende tidspunkt ikke er kendt.

Hydrochlorthiazid

Hos patienter, der kun får hydrochlorthiazid, er der, i tillæg til de bivirkninger, som er nævnt for MicardisPlus, set følgende bivirkninger:

Bivirkninger med ukendt hyppighed kan omfatte:

Betændelse i en spytkirtel; reduceret antal af celler i blodet inklusive lavt indhold af røde og hvide blodlegemer, lavt blodpladetal (trombocytopeni), alvorlig allergisk reaktion (f.eks. overfølsomhed, anafylaktisk reaktion), betændelse i blodkarrene (nekrotiserende vaskulit), nedsat eller tab af appetit, rastløshed, svaghed, svimmelhed, sløret eller gulligt syn, betændt bugspytkirtel, maveproblemer, gul i huden eller øjnene (gulsot), lupus-lignende symptomer (bivirkninger, som ligner en sygdom kaldet systemisk lupus erythematosus, hvor kroppens immunsystem angriber kroppen), hudsygdom med betændte blodkar i huden, øget følsomhed for sollys eller blæredannelse og afskallning af øverste hudlag (toksisk epidermal nekrolyse), nyrebetændelse eller svækket nyrefunktion, feber, nedsat elektrolytbalance, højt indhold af kolesterol i blodet, nedsat blodmængde, glukuri i urinen (glykosuri), øget sukker- eller fedtindhold i blodet.

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

5. OPBEVARING

Opbevares utilgængeligt for børn.

Brug ikke MicardisPlus efter den udløbsdato, der står på pakningen efter "EXP". Udløbsdatoen er den sidste dag i den nævnte måned.

Du bør opbevare MicardisPlus i den originale yderpakning for at beskytte tabletterne mod fugt.

Blisterpakningen består af flere lag, hvor det kan ske, at det ydre lag af blisterarket løsner sig fra det indre lag. Du behøver ikke at gøre noget, hvis det sker.

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

6. YDERLIGERE OPLYSNINGER

MicardisPlus indeholder:

- Aktive stoffer: Telmisartan og hydrochlorthiazid. En tablet indeholder 40 mg telmisartan og 12,5 mg hydrochlorthiazid.
- Øvrige indholdsstoffer: Lactosemonohydrat, magnesiumstearat, majsstivelse, melglum, mikrokrySTALLINSK cellulose, povidon, rød jernoxid (E172), natriumhydroxid, natriumstivelsesglykollat (type A) og sorbitol (E420).

MicardisPlus's udseende og pakningsstørrelse

MicardisPlus 40 mg/12,5 mg tabletten er rød og hvid, oval og er i 2 lag hvorpå firmaets logo og koden "H4" er præget.

MicardisPlus er pakket i blisterpakninger med 14, 28, 56, 84 eller 98 tabletter eller enkelt dosis blister pakninger indeholdende 28 x 1, 30 x 1 eller 90 x 1 tabletter.

PAKNINGSVEDELEGG: INFORMASJON TIL BRUKEREN

MicardisPlus® 40 mg/12,5 mg tabletter

telmisartan/hydroklortiazid

Les nøye gjennom dette pakningsvedlegget før du begynner å bruke legemidlet.

- Ta vare på dette pakningsvedlegget. Du kan få behov for å lese det igjen.
- Hvis du har ytterligere spørsmål, kontakt lege eller apotek.
- Dette legemidlet er skrevet ut til deg. Ikke gi det videre til andre. Det kan skade dem, selv om de har symptomer som ligner dine.
- Kontakt lege eller apotek dersom noen av bivirkningene blir plagsomme eller du merker bivirkninger som ikke er nevnt i dette pakningsvedlegget.

I dette pakningsvedlegget finner du informasjon om:

1. Hva MicardisPlus er, og hva det brukes mot
2. Hva du må ta hensyn til før du bruker MicardisPlus
3. Hvordan du bruker MicardisPlus
4. Mulige bivirkninger
5. Hvordan du oppbevarer MicardisPlus
6. Ytterligere informasjon

1. HVA MICARDISPLUS ER, OG HVA DET BRUKES MOT

MicardisPlus er en kombinasjon av to virkestoffer, telmisartan og hydroklortiazid, i en tablet. Begge virkestoffene brukes til å kontrollere høyt blodtrykk.

- Telmisartan tilhører en gruppe blodtryksmedisiner som kalles angiotensin II-hemmere. Angiotensin II er et stoff som produseres i kroppen og som får blodårene til å trekke seg sammen og dermed blodtrykket til å stige.

Telmisartan virker ved å hemme effekten av angiotensin II slik at blodårene utvides og blodtrykket synker.

- Hydroklortiazid tilhører en gruppe medisiner som kalles tiaziddiuretika, som øker utskillelsen av urin og fører til at blodtrykket reduseres.

Hvis høyt blodtrykk ikke behandles kan det skade blodårene i flere organer, noe som enkelte ganger kan føre til hjerteinfarkt, hjerte- eller nyresvikt, slag eller blindhet. Høyt blodtrykk gir vanligvis ingen symptomer før skaden skjer. Det er derfor viktig å måle blodtrykket regelmessig for å kontrollere at det ligger innenfor det normale området.

MicardisPlus brukes til å behandle høyt blodtrykk (hypertensjon) hos pasienter som ikke oppnår tilstrekkelig blodtrykskontroll med telmisartan eller hydroklortiazid alene.

2. HVA DU MÅ TA HENSYN TIL FØR DU BRUKER MICARDISPLUS

Bruk ikke MicardisPlus

- hvis du er allergisk (overfølsom) overfor telmisartan eller et av de andre innholdsstoffene i MicardisPlus (se "Ytterligere informasjon" for liste over andre innholdsstoffer)
- hvis du er allergisk (overfølsom) overfor hydroklortiazid eller andre legemidler av sulfonamidtypen
- hvis du er mer enn 3 måneder gravid. (Det er også best å unngå MicardisPlus tidlig i svangerskapet – se avsnitt om graviditet.)
- dersom du har alvorlige leverproblemer som gallestase eller galleveisobstruksjon (problemer med tilstopning av galleveiene og hindret avløp av galle fra galleblæren) eller annen alvorlig leversykdom
- dersom du har alvorlig nyresykdom

Det er ikke sikkert, at alle pakningsstørrelser nødvendigvis markedsføres i dit land.

Innehaver af markedsføringstilladelse

Boehringer Ingelheim International GmbH
Binger Str. 173
D-55216 Ingelheim am Rhein

Fremstillere

Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG
Binger Str. 173
D-55216 Ingelheim am Rhein

Hvis du vil have yderligere oplysninger om MicardisPlus, skal du henvende dig til den lokale repræsentant.

Denne indlægsseddel blev senest godkendt 05/2011.

Du kan finde yderligere information om MicardisPlus på Det Europæiske Lægemiddelagenturs hjemmeside <http://www.ema.europa.eu>

- Legemidler som kan forårsake lave kaliumverdier i blodet (hypokalæmi), slik som andre diuretika (vanddrivende tabletter), afføringsmidler (f. eks. lakserejler), kortikosteroider (f. eks. prednison), ACTH (et hormon), amfotericin (legemiddel mot sopplinefksjon), carbenoxolon (brukes til å behandle munnsår), benzylpenicillinatrium (et antibiotikum) og salisylsyre og derivater
- Kaliumsparende diuretika, kaliumtilskudd, salterstatninger som inneholder kalium, ACE-hemmere som kan øke kaliumkonsentrasjonene i blodet
- Hjertemedisiner (f. eks. digoksin) eller legemidler som kontrollerer hjerterytmen (f. eks. kinidin, disopyramid)
- Legemidler mot psykiske lidelser (f. eks. tioridazin, klorpromazin, levomepromazin)
- Andre blodtrykssenkende legemidler, steroider, smertestillende midler, legemidler til behandling av kreft, gift eller leddgikt og vitamin D tilskudd.

MicardisPlus kan forsterke den blodtrykssenkende effekten av andre legemidler. Du bør derfor rådføre deg med legen om du trenger å justere dosen av de andre legemidlene dine når du tar MicardisPlus.

Som med andre blodtrykssenkende legemidler kan effekten av MicardisPlus reduseres når du tar NSAIDs (ikke-steroido betennelsesdempende legemidler, f. eks. acetylsalisylsyre eller ibuprofen).

Inntak av MicardisPlus sammen med mat og drikke

Du kan ta MicardisPlus med eller uten mat.

Graviditet og amning

Graviditet

Du må informere din lege dersom du tror du er gravid (eller om du tror du kan komme til å bli gravid). Din lege vil vanligvis råde deg til å slutte med MicardisPlus før du blir gravid, eller så snart du vet du er gravid, og anbefale deg å bruke et annet legemiddel istedenfor MicardisPlus.

MicardisPlus er ikke anbefalt tidlig i svangerskapet, og må ikke benyttes når du er mer enn 3 måneder gravid, ettersom det kan føre til alvorlige skader på barnet dersom det blir brukt etter graviditetens tredje måned.

Amning

Inform legen din dersom du ammer eller skal begynne å amme. MicardisPlus er ikke anbefalt for mødre som ammer, og din lege vil kanskje velge en annen behandling for deg, dersom du ønsker å amme, spesielt hvis barnet er nyfødt eller ble født for tidlig.

Bilkjøring og bruk av maskiner

Det finnes ingen informasjon om MicardisPlus påvirker evnen til å kjøre bil eller bruke maskiner. Noen kan føle seg svimle eller trette når de behandles for høyt blodtrykk. Ikke kjør bil eller bruk maskiner hvis du føler deg svimmel eller trett.

Viktige opplysninger om noen av innholdsstoffene i MicardisPlus

MicardisPlus inneholder melkesukker (laktose) og sorbitol. Dersom du har en intoleranse overfor noen sukkertyper bør du rådføre deg med legen din før du tar MicardisPlus.

3. HVORDAN DU BRUKER MICARDISPLUS

Bruk alltid MicardisPlus slik legen din har foreskrevet. Kontakt legen eller apoteket hvis du er usikker.

Den vanlige dosen av MicardisPlus er 1 tablettd daglig.

Prøv å ta tabletten til samme tid hver dag. Du kan ta MicardisPlus med eller uten mat. Tabletten svelges med vann eller annen alkoholfri drikke.

Det er viktig å ta du tar MicardisPlus hver dag, inntil legen bestemmer noe annet. Hvis du har leverfunksjonsproblemer bør dosen normalt ikke overskride 40 mg/12,5 mg en gang daglig.

Dersom du tar for mye av MicardisPlus

Kontakt lege, apotek eller sykehus umiddelbart hvis du ved et uhell har fått i deg for mange tabletter.

Dersom du har glemt å ta MicardisPlus

Dersom du har glemt å ta en dose, skal den tas så snart du husker det samme dag. **Har du glemt å ta medisinen en dag, fortsetter du som vanlig dagen etter. Du må ikke ta en dobbelt dose som erstatning for en glemt dose.**

Spør lege eller apotek dersom du har noen spørsmål om bruken av dette legemidlet.

4. MULIGE BIVIRKNINGER

Som alle legemidler kan MicardisPlus forårsake bivirkninger, men ikke alle får det.

Disse bivirkningene kan opptre med ulik frekvens, som defineres på følgende måte:

- svært vanlige: forekommer hos flere enn 1 av 10 pasienter
- vanlige: forekommer hos 1 til 10 av 100 pasienter
- mindre vanlige: forekommer hos 1 til 10 av 1000 pasienter
- sjeldne: forekommer hos 1 til 10 av 10 000 pasienter
- svært sjeldne: forekommer hos færre enn 1 av 10 000 pasienter
- ikke kjent: kan ikke anslås utifra tilgjengelige data.

Noen bivirkninger kan være alvorlige og trenger øyeblikkelig medisinsk tilsyn: Du må ta kontakt med din lege umiddelbart hvis du opplever noen av følgende symptomer:

Sepsis** (ofte kalt "blodforgiftning", en alvorlig infeksjon som involverer hele kroppen), raskt innsettende hevelse i hud og slimhinner (angioødem); disse bivirkningene er sjeldne men svært alvorlige. Pasienter må slutte å ta produktet og kontakte sin lege umiddelbart. Disse bivirkningene kan være dødelige hvis de ikke blir behandlet.

Mulige bivirkninger av MicardisPlus:

Vanlige bivirkninger kan omfatte: Svimmelhet.

België/Belgique/Belgien
SCS Boehringer Ingelheim
Comm.V.
Tél/Tel: +32 2 773 33 11

България
Бьорингер Ингелхайм РЦВ
ГмбХ и Ко КГ – клон България
Тел: +359 2 958 79 98

Česká republika
Boehringer Ingelheim
spol. s r.o.
Tel: +420 234 655 111

Danmark
Boehringer Ingelheim
Danmark A/S
Tlf: +45 39 15 88 88

Deutschland
Boehringer Ingelheim
Pharma GmbH & Co. KG
Tel: +49 (0) 800/77 90 900

Eesti
Boehringer Ingelheim
RCV GmbH & Co KG
Eesti filiaal
Tel: +372 60 80 940

Ελλάδα
Boehringer Ingelheim
Ellas A.E.
Τηλ: +30 2 10 89 06 300

España
Boehringer Ingelheim
España S.A.
Tel: +34 93 404 51 00

France
Boehringer Ingelheim
France S.A.S.
Tél: +33 3 26 50 45 33

Ireland
Boehringer Ingelheim
Ireland Ltd.
Tel: +353 1 295 9620

Ísland
Vistor hf.
Sími: +354 535 7000

Italia
Boehringer Ingelheim
Italia S.p.A.
Tel: +39 02 5355 1

Κύπρος
Boehringer Ingelheim
Ellas A.E.
Τηλ: +30 2 10 89 06 300

Latvija
Boehringer Ingelheim
Pharma GmbH
Pārstāvniecība Latvijā
Tel: +371 67 240 068

Lietuva
Boehringer Ingelheim
RCV GmbH & Co KG
Lietuvos filialas
Tel.: +370 37 473922

Luxembourg/Luxemburg
SCS Boehringer Ingelheim
Comm.V.
Tél/Tel: +32 2 773 33 11

Magyarország
Boehringer Ingelheim
RCV GmbH & Co KG
Magyarországi Fióktelepe
Tel: +36 1 299 8900

Malta
Boehringer Ingelheim Ltd.
Tel: +44 1344 424 600

Nederland
Boehringer Ingelheim b.v.
Tel: +31 (0) 800 22 55 889

Norge
Boehringer Ingelheim
Norway KS
Tlf: +47 66 76 13 00

Österreich
MERCK Gesellschaft mbH
Tel: +43 1 57 6000

Polska
Boehringer Ingelheim
Sp.zo.o.
Tel.: +48 22 699 0 699

Portugal
Boehringer Ingelheim, Lda.
Tel: +351 21 313 53 00

România
Boehringer Ingelheim
RCV GmbH & Co KG
Viena – Sucursala Bucuresti
Tel: +40 21 330 99 63

Slovenija
Boehringer Ingelheim
RCV GmbH & Co KG
Podružnica Ljubljana
Tel: +386 1 586 40 00

Slovenská republika
Boehringer Ingelheim
RCV GmbH & Co KG
organizačná zložka
Tel: +421 258 10 12 11

Suomi/Finland
Boehringer Ingelheim
Finland Ky
Puh/Tel: +358 10 3102 800

Sverige
Boehringer Ingelheim AB
Tel: +46 8 721 21 00

United Kingdom
Boehringer Ingelheim Ltd.
Tel: +44 1344 424 600