

INDLÆGGSSEDDEL: INFORMATION TIL BRUGEREN

Persantin® Retard 200 mg hårde kapsler Dipyridamol

Læs denne indlægsseddel grundigt inden du begynder at tage medicinen. Gem indlægssedlen. Du kan få brug for at læse den igen. Spørg lægen eller apoteket, hvis der er mere du vil vide. Lægen har ordineret Persantin® Retard 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. Nyeste indlægsseddel kan findes på www.indlaegsseddel.dk

Oversigt over indlægssedlen:

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

1. Virkning og anvendelse

- Persantin® Retard er til forebyggelse af blodpropper.
- Persantin® Retard virker ved at nedsætte blodpladernes evne til at klistre sammen, og forhindrer derved dannelsen af blodpropper.
- Du kan tage Persantin® Retard til forebyggelse af blodpropper, hvis du har haft en blodprop i hjernen eller forbigående lammelser, talebesvær eller føleforstyrrelser (transitorisk cerebral iskæmi, TCI).
- Du kan tage Persantin® Retard sammen med anden forebyggende medicin (acetylsalicylsyre).
- Du kan tage Persantin® Retard alene, hvis du ikke kan tåle acetylsalicylsyre.

Lægen kan have givet dig Persantin® Retard for noget andet. Følg altid lægens anvisning.

2. Det skal du vide, før du begynder at tage Persantin® Retard

Tag ikke Persantin® Retard

- hvis du er overfølsom (allergisk) over for dipyridamol eller et af de øvrige indholdsstoffer.

Vær ekstra forsigtig med at tage Persantin® Retard

- Tal med lægen, inden du tager Persantin® Retard, hvis du:
 - har alvorlig hjerte- eller karsygdom.
 - har en sjælden muskelsygdom (myasthenia gravis).
 - har tendens til galdesten.

Hvis du skal have foretaget en undersøgelse af din hjertefunktion, skal du inden undersøgelsen fortælle lægen, at du tager Persantin® Retard. Det kan have betydning for resultaterne.

Brug af anden medicin

- Tal med din læge, hvis du tager:
 - Medicin mod muskelsygdom (myasthenia gravis).
 - Medicin mod forhøjet blodtryk.
 - Medicin mod uregelmæssig hjerterytme (adenosin). Det kan være nødvendigt at ændre dosis.
 - Medicin mod astma eller KOL (theophyllin, xantiner).
 - Anden medicin til forebyggelse af blodpropper (f.eks. warfarin eller acetylsalicylsyre).

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.

Brug af Persantin® Retard sammen med mad og drikke

Du kan tage Persantin® Retard i forbindelse med et måltid, men det er ikke nødvendigt.

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 Persantin® Retard efter aftale med lægen.

Amning:

- Hvis du ammer, må du ikke tage Persantin® Retard, da det går over i mælken. Tal med lægen.

Trafik- og arbejdssikkerhed

Persantin® Retard kan hos enkelte give bivirkninger (svimmelhed), som kan påvirke arbejdssikkerheden og evnen til at færdes sikkert i trafikken.

3. Sådan skal du tage Persantin® Retard

Kapslerne skal indtages sammen med rigelig mængde vand (1½ dl). Depotkapslerne skal synkes hele sammen med et glas vand.

Den sædvanlige dosis er

Voksne:

1 depotkapsel 2 gange daglig (1 kapsel om morgenen og aftenen).

Ældre

Det er ikke nødvendigt at ændre dosis. Følg lægens anvisninger.

Børn

Børn må kun få Persantin® Retard 200 mg depotkapsler efter lægens anvisning.

Nedsat nyre- og leverfunktion

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

Ved utålelig hovedpine

Hvis du får utålelig hovedpine i begyndelsen af behandlingen med Persantin® Retard, skal du måske have en anden dosis. Tal med lægen.

Tag altid Persantin® Retard nøjagtigt efter lægens anvisning. Er du i tvivl, så spørg lægen eller apoteket.

Hvis du har taget for mange Persantin® Retard

Kontakt lægen, skadestuen eller apoteket, hvis du har taget flere Persantin® Retard, end der står i denne information, eller flere end lægen har foreskrevet, og du føler dig utilpas. Tag pakningen med.

Symptomer:

Varmerfornemmelse, rødmen, svedtendens, uro, følelse af svaghed, svimmelhed og hovedpine. Du kan også få fald i blodtrykket, hurtigt åndedræt, hurtig puls, smerter i brystet, evt. med udstråling til arm eller hals og åndenød pga. dårlig blodforsyning til hjertemusklen, bevidstløshed, mavebesvær, svækket vejrtrækning, blåfarvning af læber og negle, blødningstendens og gulfarvning af huden.

Hvis du har glemt at tage Persantin® Retard

Hvis du har glemt en dosis, så tag den så snart du kommer i tanker om det. Hvis du snart skal tage den næste dosis, så spring den glemte dosis over. Tag aldrig dobbelt dosis.

Hvis du holder op med at tage Persantin® Retard

Spørg lægen eller apoteket hvis der er noget, du er i tvivl om eller følger dig usikker på.

4. Bivirkninger

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

Alvorlige bivirkninger

Almindelige bivirkninger (forekommer hos mellem 1 og 10 ud af 100 patienter):

- Smerter i brystet, evt. med udstråling til arm eller hals og åndenød pga. dårlig blodforsyning til hjertemusklen. Kontakt læge eller skadestue.

Hyppigheden er ikke kendt:

- Blødning fra hud og slimhinder og blå mærker pga. forandringer i

- blodet (for få blodplader). Kontakt læge eller skadestue.
- Kortåndethed / Vejrtrækningsbesvær / Astmaligende anfald / Åndenød. Kontakt straks læge eller skadestue. Ring evt. 112.
 - Pludselige, kraftige smerter i mellemgulvet eller under ribbenene på højre side pga. galdesten. Kontakt læge eller skadestue.

Ikke alvorlige bivirkninger

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

- Hovedpine, svimmelhed.
- Diaré, kvalme.

Almindelige bivirkninger (forekommer hos mellem 1 og 10 ud af 100 patienter):

- Opkastning.
- Udslæt.
- Muskelsmerter.

Hyppigheden er ikke kendt:

- Udslæt (nældefeber) og hævelser. Kan være alvorligt. Tal med lægen. Hvis der er hævelse af ansigt, læber og tunge, kan det være livsfarligt. Ring 112.
- Hurtig puls. Kan blive alvorligt. Hvis du får meget hurtig og uregelmæssig puls eller bliver utilpas eller besvimer, skal du kontakte læge eller skadestue. Ring evt. 112.
- Øget blødning under eller efter operation. Det kan hos nogle udvikle sig til en alvorlig bivirkning. Tal med lægen.
- Overfølsomhed, nældefeber.
- Hedeture.
- Svimmelhed, evt. besvimelse pga. lavt blodtryk.

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 under bivirkninger på Lægemiddelstyrelsens netsted: www.meldenbivirkning.dk

5. Sådan opbevarer du Persantin® Retard

- Opbevar Persantin® Retard utilgængeligt for børn.
- Opbevar ikke Persantin® Retard ved temperaturer over 30 °C.
- Tag ikke Persantin® Retard efter den udløbsdato, der står på pakningen. Hvis pakningen er mærket med EXP betyder det at udløbsdatoen er den sidste dag i den anførte måned.

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

6. Yderligere oplysninger

Persantin® Retard 200 mg, hårde depotkapsler indeholder:

Dipyridamol 200 mg.

Øvrige indholdsstoffer:

Vinsyre, polyvidon, talkum, akaciegummi, hypromellosephthalat, hypromellose, methacrylsyre-methylmethacrylat copolymer (1:2), triacetin, dimeticon, stearinsyre, gelatine, titandioxid (E171), rød og gul jernoxid (E172).

Pakningsstørrelser:

Persantin® Retard fås i:

Persantin® Retard 200 mg i pakninger med 30 og 60 hårde kapsler.

Alle pakningsstørrelser er ikke nødvendigvis markedsført.

Indehaver af markedsføringstilladelsen og fremstiller

Orifarm A/S, Energivej 15, 5260 Odense S

Mail: info@orifarm.com

For yderligere oplysninger om denne medicin og ved reklamationer kan du henvende dig til Orifarm A/S.



304230301

Orifarm A/S, Energivej 15, 5260 Odense S
Tlf.: +45 6395 2700