

Marcoumar® MEDA

3 mg, tabletter

Phenprocoumon

Læs denne indlægsseddel grundigt, inden du begynder at bruge 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 Marcoumar 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 hvis du får bivirkninger, som ikke er nævnt her.

Oversigt over indlægssedlen

- Virkning og anvendelse
- Det skal du vide, før du begynder at bruge Marcoumar
- Sådan skal du bruge Marcoumar
- Bivirkninger
- Opbevaring
- Yderligere oplysninger

1. VIRKNING OG ANVENDELSE

Marcoumar nedsætter blodets evne til at størkne. Du kan bruge Marcoumar til forebyggelse og behandling af dyb årebetændelse og blodpropper. Lægen kan have givet dig Marcoumar for noget andet. Følg altid lægens anvisning.

2. DET SKAL DU VIDE, FØR DU BEGYNDER AT BRUGE MARCOUMAR

Brug ikke Marcoumar, hvis du

- er overfølsom overfor phenprocoumon eller et af de øvrige indholdsstoffer i Marcoumar
- har blødningstendens og
 - alvorlig nedsat leverfunktion
 - nedsat nyrefunktion
 - ubehandlet eller ukontrolleret alvorligt forhøjet blodtryk
 - sår eller blødninger i mave, tarm, urinvejene eller luftvejene
 - udposninger på blodkar i hjernen
 - alvorlig udposning på hovedpulsåren (aorta)
- har udtalt åreforkalkning eller alvorligt forhøjet blodtryk
- har betændelse i hjerteklapper eller hjertesækken
- er gravid
- for nylig har gennemgået eller skal gennemgå en operation i hjerne, rygmarg eller øjne eller en operation, der resulterer i store åbne sårflader
- skal have taget prøve af væsken omkring hjerne eller rygmarg
- ikke kan blive overvåget regelmæssigt af en læge f.eks. pga. demens, alkoholisme, psykoser, eller hvis du ikke er sikker på, at du kan tage tabletter som ordineret
- er i behandling med medicin mod gigt (phenylbutazon, oxyphenbutazonderivater)
- bruger produkter/naturmedicin, der indeholder prikbladet perikum (Hypericum perforatum), da det kan ødelægge den blodfortyndende virkning. Hvis du allerede bruger perikumprodukter, skal du aftale med lægen, hvordan denne behandling evt. kan afsluttes.

Vær ekstra forsigtig med at bruge Marcoumar

- Tal med lægen, inden du tager Marcoumar, hvis du
- for nyligt har gennemgået en operation
- har dårligt hjerte, for højt blodtryk eller anden karlidelse
- har dårlige nyrer

- har dårlig lever
- skal have en røntgenundersøgelse af hjerte eller blodkar med kontrastmiddel (angiografi).

Vær opmærksom på følgende

- Behandling med Marcoumar gør, at du lettere kan få

blødninger. Risikoen for blødninger er dog lille, hvis behandlingen er velkontrolleret. Lægen vil derfor kontrollere dit blods evne til at størkne, når du begynder behandlingen med Marcoumar og løbende under hele behandlingen.

- I meget sjældne tilfælde kan der i starten af behandlingen med Marcoumar opstå områder med hud, der dør og afstødes. Kontakt straks lægen, hvis det sker for dig.
- Kontakt lægen, hvis du får unormalt store blå mærker i huden, blødning fra tandkød, næseblod, blod i urin og afføring samt kraftig blødning under menstruation.
- Hvis du er i den fødedygtige alder, skal du bruge sikker prævention, så længe du tager Marcoumar og i mindst 3 måneder efter ophør med behandlingen.
- Hvis du skal opereres eller have trukket en tand ud, skal du fortælle lægen eller tandlægen, at du får Marcoumar.
- Under behandling med Marcoumar kan du få blødninger som beskrevet ovenfor. Du kan modvirke blødningerne med K₁ vitamin, som du altid bør have på dig. Tal med din læge om, hvornår og hvordan du skal bruge K₁ vitamin.
- Du skal altid have et kort på dig, hvor der står, at du er i behandling med Marcoumar og hvorfor.

Brug af anden medicin

Fortæl det altid til lægen eller på apoteket, hvis du 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, inden du tager Marcoumar, hvis du tager

- medicin mod gigt (phenylbutazon, oxyphenbutazon, allopurinol)
- medicin mod hjerte- og krdsbløtslidelser (amiodaron, klortalidon, spironolacton)
- anabolske steroider
- kolesterolsænkende medicin (fibrater, colestyramin)
- smertestillende medicin (NSAID-præparater, acetylsalicylsyre)
- antabus (disulfiram)
- medicin til cancerbehandling (tamoxifen, aza-thioprin, capecitabin)
- medicin der nedsætter eller øger stofskiftet (hhv. propylthiouracil, carbimazol og levothyroxin)
- medicin mod depression (tricycliske antidepressiva)
- medicin mod betændelse (cefalosporiner, kloramfenikol, cloxacillin, dicloxacillin sulfonamider, erythromycin, rifampicin)
- medicin mod svamp (clotrimazol, miconazol, econazol, ketoconazol)
- beroligende medicin og sovemedicin (barbiturater)
- epilepsimedicin (carbamazepin)
- binyrebarkhormon
- vitamin-K præparater
- naturlægemidler (prikbladet perikum)
- alkohol
- svangerskabsforebyggende midler, der indeholder østrogen eller progesteron
- tabletbehandling mod diabetes (tolbutamid, glibenclamid, gliclazid, glimepirid, glipizid).

Brug af Marcoumar sammen med mad og drikke

Du kan tage Marcoumar sammen med mad og drikke.

Graviditet og amning

Spørg lægen eller apoteket til råds, før du bruger nogen form for medicin.

Graviditet

Du må ikke bruge Marcoumar, hvis du er gravid. Hvis du er i den fødedygtige alder, skal du bruge sikker prævention, mens du bruger Marcoumar og i 3 måneder efter behandlingens ophør.

Amning

Marcoumar går over i modermælken, men det er ikke sandsynligt, at det vil skade dit barn. Tal med lægen.

Trafik- og arbejdssikkerhed

Marcoumar påvirker ikke eller kun i ubetydelig grad arbejdssikkerheden og evnen til at færdes sikkert i trafikken.

Vigtig information om nogle af de øvrige indholdsstoffer i Marcoumar

Marcoumar indeholder lactose. Kontakt lægen, inden du tager denne medicin, hvis lægen har fortalt dig, at du ikke tåler visse sukkerarter.

3. SÅDAN SKAL DU BRUGE MARCOUMAR

Tag altid Marcoumar nøjagtig efter lægens anvisning. Er du i tvivl, så spørg lægen eller på apoteket. Tabletterne skal synkes hele sammen med vand. Du må ikke opløse dem først.

Dosering

- dag: 4,5 mg–9 mg (1½–3 tabletter).
 - dag: 6 mg (2 tabletter)
 - dag: På tredjedagen vil din læge vanligvis foretage undersøgelser for at justere din dosis.
- Vedligeholdelsesdosis: er sædvanligvis fra 1,5 mg til 4,5 mg (½–1½ tablet) dagligt.
- Din læge vil vejlede dig om den korrekte behandling og kontrol af behandlingen. Behandlingsvarigheden og dosis er individuel og afhængig af din sygdom, og hvordan du reagerer på Marcoumar. Behandlingen kræver hyppig kontrol med blodprøver (INR). Aftal med lægen, hvordan denne kontrol skal foregå.

Hvis Du har taget for mange Marcoumar tabletter

Kontakt omgående læge eller skadestue, hvis du har taget flere Marcoumar tabletter, end lægen har foreskrevet, uanset om du har symptomer eller ej. Tag pakningen med. Symptomer på overdosering er blødninger, f.eks. som store blå mærker i huden, blødninger i tandkødet, næseblod, blod i urin og afføring samt kraftig blødning under menstruation.

Hvis du har glemt at tage Marcoumar

Du må ikke tage en dobbeltdosis som erstatning for den glemte dosis, men du skal fortsætte med den sædvanlige dosering.

Hvis du holder op med at tage Marcoumar

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

4. BIVIRKNINGER

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

Alvorlige bivirkninger

Meget sjældne bivirkninger: Det sker hos færre end 1 ud af 10.000 patienter.

- Lammelser, talebesvær, bevidstløshed pga. hjerneblødning. Ring 112.
- Blødninger/blodansamlinger f.eks. i mave, tarm, blære, nyrer eller urinveje. Kontakt straks læge eller skadestue. Ring evt. 112.
- Store blå mærker i huden, blødninger i tandkødet, næseblod, blod i urin og afføring samt kraftig blødning under menstruation. Kontakt læge eller skadestue. Ved større blødninger, ring evt. 112.
- Åndenød, smerter i brystet med udstråling til arme eller hals, voldsomme smerter i maven, lammelser, føleforstyrrelser, talebesvær, smertende og evt. hævede arme eller ben, evt. misfarvede, smertende tæer og fødder pga. blodprop (kolesteroltromber). Kontakt straks læge eller skadestue. Ring evt. 112.
- Kraftig afskalning og afstødning af huden. Kontakt læge eller skadestue.
- Blæreformet udslæt og betændelse i huden, især på hænder og fødder samt i og omkring munden ledsaget af feber. Kontakt læge eller skadestue.
- Gulsot og hudkløe pga. leverbetændelse eller andre skadelige påvirkninger af leveren. Kan udvikle sig til leversvigt med alvorlig sløjhed og bevidstløshed. Kontakt læge eller skadestue.
- Risiko for knoglebrud pga. svækkelse af knoglerne. Tal med lægen.

Ikke alvorlige bivirkninger

Sjældne bivirkninger: Det sker hos 1–10 ud af 10.000 patienter.

- Kvalme, opkastning, diarre.

Meget sjældne bivirkninger: Det sker hos færre end 1 ud af 10.000 patienter.

- 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.
- Sår og evt. vævsdød i huden pga. tilstopning af hudens små blodkar. Opstår som regel i de første uger af behandlingen. Kan være eller blive alvorligt. Kontakt omgående lægen.
- Eksem, der kan være allergisk, blærefyldt eller skallende, kløende, pletvist udslæt, rødmen af huden, hudkløe, sår på huden, blødning i og under huden, afskalning af huden, blærer i huden.
- Mavegener- og smerter, udspilning af maven, luft i maven, forstoppelse, hyppig afføring, fordøjelsesbesvær, opkastningslignende reflekser.
- Hårtab, pletvis skaldethed, svag hårvækst.

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 Marcoumar utilgængeligt for børn.
- Du kan opbevare Marcoumar ved almindelig temperatur.
- Brug ikke Marcoumar, efter den udløbsdato, der står på pakningen. Udløbsdatoen er den sidste dag i den nævnte måned.

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

6. YDERLIGERE OPLYSNINGER

Marcoumar 3 mg, tabletter indeholder

- Aktivt stof: Phenprocoumon.
- Øvrige indholdsstoffer: Lactose, majsstivelse, talcum, magnesiumstearat.

Udseende og pakningsstørrelse

Udseende

Marcoumar er en hvid tablet mærket med krydsdelekærv på begge sider, således at tabletten kan deles i to eller fire dele.

Pakningsstørrelse

Marcoumar 3 mg, tabletter markedsføres i tabletglas, som indeholder 25 tabletter. Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

Indehaver af markedsføringstilladelsen og fremstiller

Indehaver af markedsføringstilladelsen

Meda AS
Solvang 8
3450 Allerød
Tlf.: 44 52 88 88
e-mail: info.dk@meda.se

Fremstiller

MEDA Pharma GmbH & Co. KG
Benzstr. 1
61352 Bad Homburg
Tyskland

Denne indlægsseddel blev senest revideret januar 2009