

INDLÆGSSEDDEL: INFORMATION TIL BRUGEREN

Trental 400 mg depottabletter

pentoxifyllin

Læs denne indlægsseddel grundigt, inden du begynder at tage dette lægemiddel, da den indeholder vigtige oplysninger.

- Gem indlægssedlen. Du kan få brug for at læse den igen.
- Spørg lægen eller apotekspersonalet, hvis der er mere, du vil vide.
- Lægen har ordineret Trental 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 apotekspersonalet, hvis en bivirkning bliver værre, eller du får bivirkninger, som ikke er nævnt her.

Den nyeste version af denne indlægsseddel kan findes på www.indlaegsseddel.dk

Oversigt over indlægssedlen:

1. Virkning og anvendelse
2. Det skal du vide, før du begynder at tage Trental
3. Sådan skal du tage Trental
4. Bivirkninger
5. Opbevaring
6. Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger

1. Virkning og anvendelse

Trental får blodet til at strømme lettere gennem blodkarrene. Trental gør blodet mere letflydende og nedsætter blodets tilbøjelighed til at klumpe sammen.

Du skal anvende Trental, hvis du har alvorlige kredsløbsforstyrrelser i benene (claudicatio intermittens) med smerter efter kort tids gang.

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

2. Det skal du vide, før du begynder at tage Trental

Tag ikke Trental:

- hvis du er allergisk over for pentoxifyllin eller et af de øvrige indholdsstoffer i Trental (angivet i pkt. 6).
- hvis du er allergisk over for andre stoffer (methylxanthiner), der ligner pentoxifyllin. (Kaffe, te, kakao og cola indeholder methylxanthiner).
- hvis du har eller har haft hjerneblødning.
- hvis du har eller har haft blødninger i øjets nethinde.

Advarsler og forsigtighedsregler

Kontakt lægen eller apoteket, før du tager Trental hvis du:

- lider af alvorlige forstyrrelser af hjerterytmen.
- har haft blodprop i hjertet.
- har for lavt blodtryk.

- har nedsat funktion af nyrerne (dårlige nyrer).
- har alvorlig leversygdom.
- har øget tendens til blødning eller du får blodfortyndende medicin.

Brug af anden medicin sammen med Trental

Fortæl altid lægen eller på apoteket, hvis du bruger anden medicin eller har gjort det for nylig. Dette gælder også medicin, som ikke er købt på recept, f.eks. naturlægemidler, vitaminer og mineraler.

Tal med lægen hvis du anvender:

- medicin mod forhøjet blodtryk eller anden medicin, der kan nedsætte blodtrykket.
- insulin eller tabletter mod diabetes. Din diabetes skal kontrolleres, og din diabetesmedicin skal måske ændres.
- medicin mod astma og KOL (theophyllin). Du kan få flere bivirkninger af din astmamedicin.
- blodfortyndende medicin af typen vitamin K-antagonister, da samtidig behandling med Trental kan øge den blodfortyndende effekt.

Brug af Trental sammen med mad og drikke

Du skal tage Trental i forbindelse med et måltid.

Graviditet og amning

Hvis du er gravid eller ammer, har mistanke om, at du er gravid, eller planlægger at blive gravid, skal du spørge din læge eller apoteket til råds, før du tager Trental.

Graviditet

Du må kun anvende Trental efter lægens anvisning.

Amning

Erfaringerne med Trental er begrænsede. Du bør derfor ikke anvende Trental, hvis du ammer.

Trafik- og arbejdssikkerhed

Trental påvirker ikke arbejdssikkerheden eller evnen til at færdes sikkert i trafikken.

Lægen kan have foreskrevet anden anvendelse eller dosering end angivet i denne information. Følg altid lægens anvisning og oplysningerne på doseringsetiketten.

3. Sådan skal du tage Trental

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

Den sædvanlige dosis er:

Voksne: 1 tablet (400 mg) 3 gange daglig.

Brug til børn: Du må kun bruge Trental til børn efter aftale med lægen.

Nedsat nyre- og leverfunktion: Det kan blive nødvendigt at nedsætte dosis. Du skal følge lægens anvisninger.

Du skal synke Trental hele med rigelig væske (mindst et halvt glas vand) under eller lige efter et måltid. Du må ikke knuse eller tygge depottabletterne.

Hvis du har taget for mange Trental

Kontakt lægen, skadestuen eller apoteket, hvis du har taget mere Trental, end der står i denne information, eller mere end lægen har foreskrevet, og du føler dig utilpas.

De første symptomer på overdosering kan være kvalme, hurtig hjerterytme, svimmelhed og besvimelse. Desuden feber, uro, rødme, kramper og kaffegrums-lignende opkast.

Hvis du har glemt at anvende Trental

Har du glemt at tage en tablet, fortsætter du blot med at tage den næste tablet som ordineret. Du må ikke tage en dobbeltdosis som erstatning for den glemte tablet.

Hvis du holder op med at tage Trental

Ændringer eller stop i behandlingen bør kun ske i samråd med lægen.

4. Bivirkninger

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

Alvorlige bivirkninger

Ikke almindelige bivirkninger (forekommer hos mellem 1 og 10 ud af 1.000 patienter):

- hurtig, uregelmæssig hjerterytme. 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.

Sjældne – meget sjældne bivirkninger (forekommer hos færre end 1 ud af 1.000 patienter):

- hjertesmerter (angina pectoris).

Meget sjældne bivirkninger (forekommer hos færre end 1 ud af 10.000 patienter):

- alvorlige allergiske reaktioner med f.eks. udslæt (nældefeber) og hævelser eller kortåndethed/vejtrækningsbesvær/astmalignende anfald/åndenød. Kan være alvorligt. Tal med lægen. Hvis der er hævelse af ansigt, læber og tunge eller ved besvimelse kan det være livsfarligt. Ring 112.
- blødning fra hud og slimhinder og blå mærker pga. forandringer i blodet (for få blodplader). Kontakt læge eller skadestue.
- hovedpine, rygsmerter, nakkestivhed, svimmelhed, almen sløjhed og evt. feber pga. meningitis-lignende tilstand. Kontakt straks læge eller skadestue, ring evt. 112, hvis du bliver alment sløj med hovedpine og nakkestivhed.
- gulsot. Kontakt lægen.

Ikke alvorlige bivirkninger

Almindelige – meget almindelige bivirkninger (forekommer hos flere end 1 ud af 100 patienter):

- rødmen.
- trykken i maven.
- ubehag i mellemgulvet.
- mæthedsfornemmelse.
- kvalme.
- opkastning.
- diarré.
- oppustethed.

Ikke almindelige bivirkninger (forekommer hos mellem 1 og 10 ud af 1.000 patienter):

- svimmelhed.
- hovedpine.
- rastløs uro.

- søvnforstyrrelser.
- kløe.
- rødme af huden.
- nældefeber.

Sjældne – meget sjældne bivirkninger (forekommer hos færre end 1 ud af 1.000 patienter):

- blodtryksfald (svimmelhed og besvimelse).
- blødninger i hud og slimhinder, i maven og tyndtarmen (især hvis du har øget blødningstendens).

Meget sjældne (forekommer hos færre end 1 ud af 10.000 patienter)

- Forhøjede levertal (transaminaser). Ingen symptomer.

Indberetning af bivirkninger til Sundhedsstyrelsen

Hvis du oplever bivirkninger, bør du tale med din læge, sygeplejerske eller apoteket. Dette gælder også mulige bivirkninger, som ikke er medtaget i denne indlægsseddel. Du eller dine pårørende kan også indberette bivirkninger direkte til Sundhedsstyrelsen på www.meldenbivirkning.dk, eller ved at kontakte Sundhedsstyrelsen via mail, med almindeligt brev eller telefonisk for at rekvirere et indberetningsskema. Ved at indrapportere bivirkninger kan du hjælpe med at fremskaffe mere information om sikkerheden af dette lægemiddel.

5. Obevaring

Opbevar Trental utilgængeligt for børn.

Brug ikke Trental efter den udløbsdato, der er anført på pakningen efter Exp. Udløbsdatoen er den sidste dag i den nævnte måned.

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

6. Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger

Trental indeholder:

Aktivt stof: pentoxifyllin

Øvrige indholdsstoffer:

- Tabletkerne: Hydroxyethylcellulose, povidon, talcum, magnesiumstearat.
- Filmovertræk: Hypromellose, talcum, titandioxid (E171), macrogol 6000 og erythrosin (E127), macrogol 8000.

Udseende og pakningsstørrelse

Trental depottabletter er pink, aflange tabletter med præg Trental.

Trental fås i pakninger med 100 depottabletter pakket i blister.

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

sanofi-aventis Denmark A/S, Slotsmarken 13, 2970 Hørsholm, Danmark.

Fremstillere:

Sanofi-aventis S.p.A, S. S. n° 17 KM 22, 67019 Scoppito (AQ), Italien.

Denne indlægsseddel blev senest godkendt januar 2013.