

Citalopram Arrow

10 mg, 20 mg og 40 mg filmovertrukne tabletter

citalopram

PL0402AY

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

- 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 Citalopram Arrow til Dem personligt. Lad derfor være med at give det 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 indlægsseddel kan findes på www.indlaegsseddel.dk

Oversigt over indlægssedlen:

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

1. VIRKNING OG ANVENDELSE

Citalopramtabletter tilhører en gruppe mediciner, som kaldes selektive serotonin-genoptagshæmmere (SSRI'er).

Citalopram Arrow anvendes til behandling af depression (moderat til svær depressiv episode).

Disse midler påvirker serotoninssystemet i hjernen. Forstyrrelser i serotoninssystemet anses for at være et vigtigt element i udviklingen af depression og lignende sygdomme.

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

2. DET SKAL DE VIDE, FØR DE BEGYNDER AT TAGE CITALOPRAM ARROW

Tag ikke Citalopram Arrow:

- hvis De er overfølsom (allergisk) over for citalopram eller et af de øvrige indholdsstoffer i denne medicin (se afsnit 6).
- hvis De er i behandling med en MAO-hæmmer (monoaminoxidase-hæmmer - en medicin til behandling af depression eller Parkinsons sygdom). MAO-hæmmeren selegilin kan anvendes sammen med citalopram, dog ikke ved doser over 10 mg dagligt.
- hvis De for nyligt har taget en MAO-hæmmer. Afhængigt af, hvilken type MAO-hæmmer De tog, skal De muligvis vente op til 14 dage efter afslutning af behandlingen med MAO-hæmmeren til De begynder at tage Citalopram Arrow (se også "Brug af anden medicin"). Efter at behandlingen med Citalopram Arrow er stoppet, skal der gå mindst 7 dage, inden De kan begynde behandling med en anden MAO-hæmmer.
- hvis De tager en medicin, der hedder linezolid (mod infektioner). Hvis lægen beslutter, at De kan tage Citalopram Arrow samtidig med linezolid, skal Deres blodtryk kontrolleres regelmæssigt.
- hvis De er født med eller har haft tilfælde med unormal hjerterytme (set på EKG; en undersøgelse til evaluering af hvordan hjertet fungerer).
- hvis De tager medicin mod et hjerterytme problem eller der kan påvirke hjerterytmen (se også "Brug af anden medicin og Citalopram Arrow").

Advarsler og forsigtighedsregler

Inden behandling med Citalopram Arrow skal De fortælle lægen, hvis et eller flere af følgende punkter gælder for Dem:

- hvis De nedsat lever- eller nyrefunktion. Lægen vil muligvis justere Deres dosis.
- hvis De har sukkersyge. Citalopram kan ændre blodsukker-niveauet. Det kan være nødvendigt at ændre dosis af Deres blodsukkersænkende medicin eller insulin.
- hvis De lider af eller har lidt af hjerteproblemer eller for nyligt har haft et hjerteanfald.
- hvis De har en lav hvilepuls og/eller De ved, at De kan have saltmangel som følge af langvarig alvorlig diaré og opkastning (kvalme) eller brug af diuretika (vanddrivende medicin).
- hvis De har epilepsi eller tidligere har haft anfald med eller uden krampes. Behandlingen med citalopram skal stoppes hvis De får anfald eller hvis Deres anfald sker hyppigere.
- hvis De har eller har haft blødningsforstyrrelser, hvor De nemt kommer til at bløde og få blå mærker uden en egentlig årsag (ekchymose), blødning i mave-tarmkanalen, blødning under huden, unormal menstruation hos kvinder eller hvis De tager medicin, som kan give øget tendens til blødning, f.eks. warfarin (se "Brug af anden medicin og Citalopram Arrow").
- hvis De skal have behandling med elektrochok (ECT).
- hvis De tidligere har udvist overaktiv adfærd eller tanker

(mani). Hvis De får en ny manisk episode, vil lægen bede Dem stoppe med citalopram-behandlingen.

- hvis De har hallucinationer eller vrangforestillinger (psykose). Behandlingen med citalopram kan muligvis forstærke disse symptomer.

Spørg lægen til råds, hvis:

- hvis De får feber, stive muskler eller rysten og voldsom rastløshed. De har muligvis fået såkaldt serotonin-syndrom. Selvom dette syndrom kun sjældent forekommer, kan det medføre i en potentielt livstruende situation. Kontakt straks lægen. Behandlingen med citalopram skal muligvis stoppes.
- hvis De får kvalme eller føler Dem utilpas med muskel-slaphed eller bliver forvirret under behandlingen med citalopram. De har måske et lavt natriumindhold i blodet.
- hvis De oplever hurtig eller uregelmæssig hjerterebank, besvimelse, kollaps eller svimmelhed, når De rejser Dem op. Det kan tyde på unormal hjerterytme.
- hvis De oplever søvnløshed og rastløshed i begyndelsen af behandlingen. Lægen vil muligvis justere Deres dosis.

Anden vigtig information De bør vide, inden De tager Citalopram Arrow

Selv mordstanker og forværring af Deres depression

Hvis De er deprimeret, kan De sommetider have selvmords-tanker eller tanker om at gøre skade på Dem selv.

Disse tanker kan forstærkes, når De starter med at tage antidepressiv medicin, fordi medicinen er et stykke tid om at virke, ofte omkring 14 dage, men nogle gange længere tid. De kan have øget risiko for sådanne tanker:

- Hvis De tidligere har haft selvmordstanker eller tanker om at gøre skade på Dem selv.
- Hvis De er ung. Information fra kliniske studier har vist, at der var en øget risiko for selvmordsadfærd hos voksne under 25 år med psykiatriske lidelser, der blev behandlet med antidepressiv medicin.

Hvis De på noget tidspunkt får tanker om selvmord eller

tanke om at gøre skade på Dem selv, bør De **straks kontakte Deres læge eller hospitalet**.

Det kan måske være en hjælp at tale med en ven eller pårørende om, at De er deprimeret, og bede dem om at læse denne indlægsseddel. De kan eventuelt bede dem om at fortælle Dem, hvis de synes, at Deres depression bliver værre, eller hvis de bliver bekymrede over ændringer i Deres opførsel.

Anvendelse til børn og unge under 18 år

Citalopram bør normalt ikke anvendes til børn og unge under 18 år. Patienter under 18 år har en øget risiko for bivirkninger som selvmordsforsøg, selvmordstanker og fjendtlighed (hovedsageligt aggressivitet, trods og vrede), når de tager denne type medicin. På trods af dette kan lægen vælge at ordinere citalopram til patienter under 18 år, hvis lægen skønner at det er i deres bedste interesse. Kontakt lægen, hvis De er under 18 år og gerne vil vide, hvorfor De får dette lægemiddel. Kontakt lægen, hvis nogen af ovenstående symptomer opstår eller forværres hos en patient, som er under 18 år og tager citalopram.

Den langsigtede påvirkning af vækst, modning og kognitiv og adfærdsmæssig udvikling er endnu ikke fastslået hos børn og unge under 18 år.

Rastløshed/svært ved at sidde eller stå stille (akatisi)

Symptomer som f.eks. rastløshed eller følelsen af at have svært ved at sidde eller stå stille kan også opstå i de første uger af behandlingen. Fortæl det straks til længe, hvis De får disse symptomer.

Ophørssymptomer

Ophørssymptomer er almindelige ved stop af behandlingen, især hvis der er tale om brat ophør. Risikoen for ophørssymptomer kan afhænge af flere faktorer, f.eks. behandlings-varighed og -dosis, samt hvor hurtigt dosis er blevet reduceret. Svimmelhed, føleforstyrrelser (herunder præstesesi), søvnforstyrrelser (herunder søvnløshed og voldsomme drømme), rastløshed eller angst, kvalme og/eller opkastning, rysten og hovedpine er de hyppigst indberettede symptomer. Generelt er disse symptomer milde til moderate, men hos nogle patienter kan de være voldsomme. De indtræder normalt inden for de første få dage efter ophør af behandlingen, men symptomerne er i meget sjældne tilfælde rapporteret hos patienter, der uforvarende har sprunget en dosis over. Symptomerne er generelt forbigående og forsvinder normalt inden for 2 uger, mens de hos enkelte kan vare længere (2-3 måneder eller mere). Det anbefales derfor at stoppe behandlingen med citalopram gradvist ved nedtræning af dosis over en periode på flere uger eller måneder alt efter patientens behov. Hvis symptomerne bliver uudholdelige efter De er holdt op med behandlingen, skal De muligvis genoptage behandlingen med den foregående dosis. Lægen kan derefter sænke dosis, men i et langsommere tempo.

Brug af anden medicin sammen med Citalopram Arrow

Fortæl det altid til lægen eller på apoteket, hvis De bruger anden medicin, har brugt det for nylig eller skal til at bruge det.

TAG IKKE Citalopram Arrow

- hvis De får medicin mod problemer med hjerterytmen eller medicin, der kan påvirke hjerterytmen, f.eks. klasse IA og III antiarytmika, antipsykotika (f.eks. fentiazin derivater, pimozid, haloperidol), tricykliske antidepressiva, visse antimikrobielle midler (f.eks. sparfloracin, moxifloxacin, erythromycin IV, pentamidin, malaria behandling, især halofantrin), visse antihistaminer (astemizol, mizolastin). Hvis De har spørgsmål til dette, så kontakt din læge.
- hvis De får irreversible non-selektive monoaminoxidase-hæmmere (MAO-hæmmer) (f.eks. phenelzin, iproniazid, isocarboxazid eller tranlylcypromin). Hvis De har taget et af disse midler, skal der gå 14 dage, før De begynder at tage citalopram.
- hvis De får reversibel, selektiv MAO-A-hæmmer (f.eks. moclobemid mod depression). De skal muligvis vente en eller flere dage, inden De begynder at tage citalopram.
- hvis De får mere end 10 mg dagligt af irreversible MAO-B-hæmmere indeholdende selegilin (til behandling af Parkinsons sygdom).

Fortæl det til lægen, hvis De tager en eller flere af følgende typer af medicin:

- Sumatriptan og lignende medicin (til behandling af migræne).
- Tramadol (mod stærke smerter).
- Tryptophan eller oxitriptan (midler der kan øge serotonin-niveauet).
- Perikon (*Hypericum Perforatum*) – et naturlægemiddel mod depression.
- Lithium (til behandling af manisk-depressive lidelser).

Samtidig brug af citalopram og ovenstående medicin kan øge risikoen for alvorlige bivirkninger som f.eks. det såkaldte serotonin-syndrom (se afsnit 4 "Bivirkninger").

- Acetylsalicylsyre og non-steroide antiinflammatoriske stoffer (NSAID) (smertestillende eller blodfortyndende medicin - såkaldte anti-koagulanter)
- Warfarin, dipyridamol og ticlopedin (blodfortyndende medicin – såkaldte antikoagulanter)
- Atypiske antipsykotika som f.eks. risperidon, clozapin, olanzapin, quetiapin og paliperidon.
- Phenothiaziner som f.eks. chlorpromazin, thiorizadin, promazin, levomepromazin, fluphenazin og procloperazin (medicin til behandling af psykose).
- Tricykliske antidepressiv medicin som f.eks. clomipramin, nortriptylin og amitriptylin.

Samtidig brug af citalopram og ovenstående medicin kan øge risikoen for blødning.

- Metoprolol (anvendt ved hjerte-kar-sygdomme)
- Haloperidol (antipsykotika)
- Imipramin og desipramin (mod depression)
- Cimetidin (mod mavesår)

Lægen vil muligvis justere dosis, når citalopram anvendes sammen med ovenstående medicin.

- Neuroleptika (medicin mod skizofreni og psykose).

Brug af Citalopram Arrow sammen med mad, drikke og alkohol

De kan tage Citalopram Arrow med eller uden mad men med væske. De må ikke knuse eller tygge tabletterne. Virkningen af alkohol under behandling med Citalopram Arrow kendes ikke og frarådes derfor.

Graviditet og amning

Hvis De er gravid eller ammer, tror De er gravid eller planlægger at blive gravid, skal De spørge Deres læge eller apoteket til råds, før De tager nogen form for medicin.

Graviditet

Hvis De er gravid, må De ikke tage citalopram, medmindre De har talt med lægen om risici og fordele. De må ikke pludseligt stoppe med at Citalopram Arrow.

Fortæl din jordemoder og/eller læge at du tager citalopram. Når medicin som citalopram tages under graviditeten, især i de sidste 3 måneder af graviditeten, kan det forøge risikoen for en alvorlig tilstand med forhøjet tryk i lungekredsløbet hos den nyfødte (kaldet Persistent Pulmonal Hypertension hos den Nyfødte (PPHN)). Dette medfører, at barnet bliver blåligt og trækker vejret hurtigere. Disse symptomer starter normalt indenfor 24 timer efter fødslen. Hvis dette sker for dit barn, så kontakt straks din jordemoder eller læge.

Hvis De har brugt citalopram i de sidste 3 måneder af graviditeten og indtil fødslen, skal De være opmærksom på, at følgende symptomer også kan optræde hos det nyfødte barn: krampeanfald, temperatursvingninger (for varmt eller for koldt), madningsbesvær, opkastning, lavt blodsukker, stive eller slappe muskler, overaktive reflekser, rysten, nervøsitet, irriterabilitet, døsig, konstant gråd, søvnighed eller søvnbesvær. Hvis Deres nyfødte barn får nogle af disse symptomer, skal De straks kontakte jordmoderen eller lægen.

Amning

Spørg Deres læge eller apoteket til råds, før De tager nogen form for medicin. Spørg Deres læge til råds, hvis De ammer. De bør ikke amme, mens De tager citalopram fordi små mængder af medicinen kan gå over i brystmælken.

Trafik- og arbejdssikkerhed

Citalopram kan give bivirkninger, som kan påvirke Deres opfattelses- og reaktionsevne. Hvis De oplever dette, må De ikke køre bil, betjene maskiner eller udføre opmærksomheds-krævende opgaver.

3. SÅDAN SKAL DE TAGE CITALOPRAM ARROW

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

Voksne

Den sædvanlige startdosis er 20 mg dagligt. Dette kan øges af din læge til højst 40 mg dagligt.

Ældre (over 65 år)

Startdosis bør reduceres til halvdelen af den anbefalede dosis, dvs. 10-20 mg dagligt. Ældre patienter bør normalt ikke få mere end 20 mg dagligt.

Børn og unge under 18 år

Citalopram bør normalt ikke anvendes til børn og unge under 18 år.

Risikopatienter

Patienter med leverproblemer bør ikke få mere end 20 mg dagligt.

Citalopram tages dagligt som en enkelt dosis. De kan tage citalopram med eller uden mad, men med væske. De må ikke knuse eller tygge tabletterne.

Citalopram virker ikke lige med det samme. Det tager mindst 2 uger, før De får det bedre. Når De er blevet symptomfri, bør De tage citalopram i yderligere 4-6 måneder.

Hvis De har taget for mange Citalopram Arrow tabletter
Kontakt lægen, skadestuen eller apoteket, hvis De har taget mere af Citalopram Arrow, end der står i denne information, eller mere end lægen har foreskrevet (og De føler Dem utilpas). De kan opleve *svimmelhed, koma, manglende spontan-bevægelser, nedsat respons på stimulation og ofte nedsat bevidsthed, svedudbrud, krampeanfald, hurtigere hjerterytme end normalt, kvalme, opkastning, blålig eller lilla misfarvning af huden og for hurtig og dyb vejrtrækning*. Kontakt straks lægen eller tag hen på nærmeste skadestue. Husk at medbringe emballagen og resterende tabletter.

Hvis De har glemt at tage Citalopram Arrow

Hvis De har glemt at tage en dosis, skal De tage den næste dosis som planlagt. De må ikke tage en dobbelt dosis som erstatning for den glemte tablet.

Hvis De holder op med at tage Citalopram Arrow

De må ikke holde op med at tage Citalopram Arrow uden først at have talt med Deres læge. Når De skal ophøre med behandlingen med citalopram, vil lægen rådgive Dem om, hvordan det gradvist skal ske over en periode på mindst 1-2 uger.

Når De holder op med at tage Citalopram Arrow, og især hvis det sker brat, kan De få ophørssymptomer. Det er almindeligt ved stop af behandling med citalopram. Risikoen er større efter langtidsbrug af citalopram eller ved store doser eller for hurtig nedtrapning af dosis. De fleste oplever, at symptomerne er milde og aftager af sig selv i løbet af to uger. Hos nogle patienter kan de dog være voldsomme eller langvarige (2-3 måneder eller længere). Kontakt lægen, hvis De får svære ophørssymptomer, når De holder op med at tage citalopram. Lægen vil måske foreslå, at De begynder at tage tabletterne igen og dernæst bruger længere tid på at nedtrappe dem.

Ophørssymptomer kan være: *svimmelhed, prikkende eller snurrende fornemmelse, søvnforstyrrelser (herunder søvnmangel og voldsomme drømme), rastløshed eller angst, kvalme og/eller opkastning, rysten og hovedpine*.

Spørg lægen eller apoteket, hvis der er noget. De er i tvivl om.

4. BIVIRKNINGER

Denne medicin kan som al anden medicin give bivirkninger, men ikke alle får bivirkninger. Bivirkningerne forsvinder som regel efter nogle få ugers behandling. Vær opmærksom på, at mange af disse bivirkninger også kan være symptomer på sygdommen, og de vil derfor aftage, når De begynder at få det bedre.

Kontakt straks lægen eller nærmeste hospital, hvis De:

- får en allergisk reaktion efter De har taget Citalopram Arrow. Symptomerne på en allergisk reaktion kan være rødt og hævet udslet; hævede øjenlåg, ansigt, læber, mund eller tunge; kløe på huden, vejrtrækningsbesvær eller besvær med at synke. Dette er sjældne bivirkninger, som kan forekomme hos op til 1 ud af 1.000 personer.

- får krampeanfald. Dette er en sjælden bivirkning, som kan forekomme hos op til 1 ud af 1.000 personer.
- får usædvanlige blå mærker eller blødning. Dette er sjældent og kan forekomme hos op til 1 ud af 1.000 personer.
- har blodig opkastning eller blod i afføringen. Man ved ikke, hvor hyppig denne bivirkning er.

Hvis De oplever nogle af følgende symptomer skal De stoppe med at tage Citalopram Arrow og kontakte Deres læge omgående:

- Hurtige, uregelmæssige hjerteslag, besvimelse som kan være symptom på en livstruende tilstand, der kaldes Torsade de Pointes.

Kontakt lægen, hvis De:

- får en reaktion, der kaldes serotonin-syndrom. Symptomerne er: forvirring, rastløshed, svedudbrud, rysten, kulderystelser, hallucinationer (man ser og hører ting der ikke er der), pludselige muskeltrækninger eller hurtig hjerterytme. Man ved ikke, hvor hyppig disse bivirkninger er.
- føler Dem træt, svag eller forvirret og har ømme, stive eller ukoordinerede muskler. Det kan det skyldes, at De har for lavt indhold af natrium i blodet. Dette er sjældent og kan forekomme hos op til 1 ud af 1.000 personer.

Følgende bivirkninger er også blevet indberettet:

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

Døsighed, søvnproblemer eller søvnøvnmangel (insomni), hovedpine, hjertebanken (palpitationer), kvalme, mundtørhed, forstoppelse, diare, øget svedproduktion, svaghedsfølelse.

Almindelige bivirkninger (kan forekomme hos op til 1 ud af 10 patienter):

Nedsat appetit eller vægttab, rastløs uro, angst, forvirring eller nervøsitet, apati (følelse af ligegyldighed), søvnforstyrrelser som f.eks. livagtige eller unormale drømme, seksuelle forstyrrelser (nedsat sexlyst, manglende evne til sædudtømmning, rejsningsproblemer, kvinder kan have vanskeligt ved at få orgasme eller få unormale orgasmer), rysten, prikkende og snurrende fornemmelse i huden, svimmelhed, ændret koncentrationsevne, migræne, hukommelsestab, ændret smagsopfattelse, unormale lyde eller ringen i ørerne (tinnitus), løbende næse, bihulebetændelse, opkastning, mavesmerter, diarre eller forstoppelse, luft i tarmene, øget spyttproduktion, kløe på huden (pruritus), ømme muskler eller led, sjældnere eller hyppigere vandladning end normalt, smerter under menstruation, træthed.

Ikke almindelige bivirkninger (kan forekomme hos op til 1 ud af 100 patienter):

Øget appetit eller vægtstigning, aggressivitet, fremmedfølelse over for ens egen person (depersonalisation), hallucinationer, overdreven opstemthed med forhadte tanker og handlinger (mani), overdreven optimisme eller munterhed (eufori), øget sexlyst, besvimelse eller følelse af kraftesløshed, normalt store eller udvidede pupiller, unormalt hurtig eller langsom hjerterytme, hoste, små områder med rød, hævet eller kløende hud (urticaria), hårtab, udslet, violette knopper eller pletter på huden, lysoverfølsomhed på huden, vandladningsbesvær, unormalt voldsom eller langvarig menstruation, hævede fødder og ankler, generelt følelse af at være sløj og utilpas.

Sjældne bivirkninger (kan forekomme hos op til 1 ud af 1.000 patienter):

Lavt indhold af natrium i blodet. Tegn på dette kan være svaghedsfølelse, opkastning eller kramper, krampeanfald, ufrivillige bevægelser eller spjættten, usædvanlige blå mærker eller blødninger samt blodig opkastning eller blod i afføringen, leversygdom, feber.

Nogle patienter har rapporteret om følgende bivirkninger (høypigheden kan ikke beregnes ud fra de foreliggende data):

- Ændringer i blodet som f.eks. færre hvide blodceller eller blodplader. Dette kan medføre svaghed, stødpletter eller øge modtageligheden over for infektioner.
- Allergiske reaktioner eller allergi-lignende reaktioner
- Øget eller nedsat mængde af antidiuretisk hormon (ADH) i blodet. Det kan fastslås ved en blodprøve og lægen vil forklare Dem det.
- Lavt indhold af kalium i blodet. Tegn på dette kan være svaghedsfølelse, ømme muskler, kramper eller forstoppelse.
- Panikanfald.
- Sammenbidning af tænderne eller skæren tænder i søvne.
- Rastløshed.
- Selvmodstanker eller selvmordsadfærd (f.eks. tanker om selvmord eller om at skade sig selv). Se også afsnit 2.
- Krampeanfald.
- En tilstand der kaldes "serotonin-syndrom". Tegn på dette kan være følelse af forvirring, rastløshed, svedudbrud, rysten, kulderystelser, hallucinationer (man ser og hører ting der ikke er der), pludselige muskeltrækninger eller hurtig hjerterytme.
- Motoriske forstyrrelser der medfører, at man ikke kan sidde eller stå stille (akatisi) eller får tics.
- Synsforstyrrelser.
- Lavt eller højt blodtryk.
- Næseblod.
- Blødninger i maven eller tarmene.

- Unormale resultater fra lever-test. Lægen vil forklare Dem om dette.
- Røde eller blåsorte misfarvninger under huden.
- Store områder af rød, hævet eller kløende hud (angioødem).
- Blødning fra livmoderen, som ikke skyldes menstruation.
- Vedvarende, smertefuld rejsning (mænd).
- Udflåd fra brystvorterne (mænd).

En forøget risiko for knoglebrud er blevet set hos patienter, som tager denne type medicin.

De skal ikke være bekymret listen over bivirkninger. Det er ikke sikkert, De får nogen af dem.

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

Bivirkningerne kan dermed blive indberettet til Lægemiddelstyrelsen, og viden om bivirkninger kan blive bedre. Patienter eller pårørende kan også indberette bivirkninger direkte til Lægemiddelstyrelsen. De/du finder skema og vejledning under Bivirkninger på Lægemiddelstyrelsens netsted <http://www.laegemiddelstyrelsen.dk/>

5. OPBEVARING

Opbevar denne medicin utilgængeligt for børn.

Brug ikke Citalopram Arrow efter den udløbsdato, der står på æsken og blisterpakningen efter "EXP". Udløbsdatoen er den sidste dag i den nævnte måned.

Dette lægemiddel kræver ingen særlige opbevaringsforhold.

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

6. PAKNINGSTØRRELSER OG YDERLIGERE OPLYSNINGER

Citalopram Arrow indeholder:

- Det aktive indholdsstof: citalopram (som hydrobromid). Hver tablet indeholder citalopramhydrobromid svarende til 10/20/40 mg citalopram
- Øvrige indholdsstoffer: Tabletkernen: mannitol, mikrokrySTALLinsk cellulose, kolloid vandfri silica og magnesiumstearat. Filmovertrækket: hypromellose, titandioxid (E171) og macrogol.

Udseende og pakningsstørrelser

- Citalopram Arrow 10 mg: Hvide, runde filmovertrukne tabletter præget med "CT10" på den ene side og blank på den anden side.
- Citalopram Arrow 20 mg: Hvide, runde filmovertrukne tabletter præget med "CT20" på den ene side og med en delekærv på den anden side.
- Citalopram Arrow 40 mg: Hvide, runde filmovertrukne tabletter præget med "CT40" på den ene side og med en delekærv på den anden side.

Citalopram Arrow fås i blisterpakninger med 10, 14, 20, 28, 30, 50, 56, 98, 100 eller 100 tabletter pr. æske samt tabletholdere med 250 eller 500 tabletter.

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

Indehaver af markedsføringstilladelsen

Arrow Generics Limited
Unit 2 Eastman Way, Stevenage, Herts, SG1 4SZ, England

Repræsentant i Danmark

Arrow Pharma ApS
Sankt Peders Stræde 2, 1., 4000 Roskilde

Fremstillere

Arrow Pharm (Malta) Ltd
HF 62, Hal Far Industrial Estate, Hal Far, Malta

Dette lægemiddel er godkendt i EEAs medlemslande under følgende navne:

BE:	Doc Citalopram 10 mg/20 mg/40 mg
DK/SE/FI/NO:	Citalopram Arrow 10 mg/20 mg/40 mg
NL:	Citalopram 10A/20A og 40A, 10 mg/20 mg/40 mg
IT:	Citalopram Arrow 20 mg/40 mg
PT:	Citalopram Arrow 10 mg/20 mg/40 mg
UK:	Citalopram 10 mg/20 mg/40 mg
DE:	Citalo-Q 10 mg/20 mg/40 mg

Denne indlæggsseddel blev senest revideret januar 2012