

Ikorel® 20 mg, tabletter

Nicorandil

Læs denne indlægsseddel grundigt, inden De begynder at tage medicinen.

- 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 Ikorel® 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.

Oversigt over indlægssedlen:

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

1. VIRKNING OG ANVENDELSE

Ikorel® virker ved at øge blodgennemstrømningen gennem blodkarrene i hjertet.

Ikorel® anvendes til forebyggelse af hjertekrampe (angina pectoris).

Lægen kan have givet Dem Ikorel® for noget andet. Følg altid lægens anvisning.

2. DET SKAL DE VIDE, FØR DE BEGYNDER AT TAGE IKOREL®

Tag ikke Ikorel®:

- hvis De er overfølsom (allergisk) over for nicorandil eller af de øvrige indholdsstoffer.
- hvis De har hjertesvigt.
- hvis De har lavt blodtryk.
- hvis pumpefunktionen i venstre hjertehalvdel er udtalt svækket.
- hvis De samtidig tager medicin mod impotens (sildenafil, tadalafil, vardenafil).

Vær ekstra forsigtig med at tage Ikorel®:

Tal med lægen:

- hvis De har nedsat blodvolumen.
- hvis De har blodprop i hjertet med venstresidig hjertesvigt og lavt fyldningstryk.
- hvis De har lavt blodtryk når hjertet trækker sammen.
- hvis De har vand i lungerne.
- hvis De samtidig anvender anden blodtryksænkende medicin.

Får De vedvarende blegner eller sår i mundhulen, bør behandlingen stoppes.

Får du blødninger maven eller i huden skal du kontakte lægen.

Brug af anden medicin:

Fortæl det altid til lægen eller på apoteket, hvis De 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.

De må ikke tage Ikorel®, hvis De samtidig tager medicin mod impotens (sildenafil, tadalafil, vardenafil). Samtidig brug kan forstærke den blodtryksænkende virkning og forøge risiko for alvorlige bivirkninger som blodprop i hjertet og besvimelse.

Tal med lægen hvis De tager anden blodtryksnedsættende medicin, medicin mod depression (tricykliske antidepressiva) eller indtager alkohol. Den blodtryksænkende effekt af disse kan forstærkes af Ikorel®.

Tal med lægen inden du tager Ikorel®, hvis du tager medicin mod betændelseslignende symptomer og sygdomme i immunsystemet (kortikosteorider).

Graviditet og amning:

Spørg Deres læge eller apoteket til råds, før De tager nogen form for medicin.

Graviditet:

Der er ingen erfaring med anvendelse af Ikorel® til gravide. Følg lægens anvisning.

Amning:

Erfaring savnes. Det er ukendt, hvorvidt Ikorel® udskilles i modermælk. Følg lægens anvisning.

Trafik- og arbejdssikkerhed:

Ikorel® kan give bivirkninger (svimmelhed), der i større eller mindre grad kan påvirke arbejdssikkerheden og evnen til at færdes sikkert i trafikken.

3. SÅDAN SKAL DE TAGE IKOREL®

Tag altid Ikorel® nøjagtigt efter lægens anvisning. Er De i tvivl, så spørg lægen eller apoteket. Den sædvanlige dosis er 10 mg to gange daglig stigende til 20 mg 2 gange daglig efter behov, evt. højere, maksimalt 80 mg daglig.

Hvis De har taget for meget Ikorel®:

Kontakt lægen, skadestuen eller apoteket, hvis De har taget mere af Ikorel®, end hvad der står i denne information, eller mere end lægen har foreskrevet (og De føler Dem utilpas).

De mest sandsynlige symptomer ved overdosering er svimmelhed pga. lavt blodtryk og hurtig puls.

Hvis De har glemt at tage Ikorel®:

Spring den glemte dosis over og tag næste dosis til sædvanlig tid. De må ikke tage en dobbeltdosis som erstatning for den glemte tablet.

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

4. BIVIRKNINGER

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

Alvorlige bivirkninger

Sjældne bivirkninger (forekommer hos mellem 1 og 10 ud af 10.000 patienter):

- Alvorlige tilfælde af smertefulde blister eller sår i mundhule eller på tunge.

Ikke alvorlige bivirkninger:

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

- Hovedpine, sædvanligvis forbigående (især i starten af behandlingen).

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

- Svimmelhed.
- Rødmen.
- Kvalme, opkastning.
- Følelse af svaghed.

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

- Svimmelhed, evt. besvimelse pga. lavt blodtryk (specielt efter høj startdosis), følelse af svaghed.
- Hurtig puls ved høj dosering. Kan blive alvorligt. Hvis De får meget hurtig og uregelmæssig puls eller bliver utilpas eller besvimer, skal De kontakte læge eller skadestue. Ring evt. 112.

Sjældne bivirkninger (forekommer hos mellem 1 og 10 ud af 10.000 patienter):

- Hjerteranken.
- Påvirkning af leverens funktion. Kan være eller blive alvorlig. Tal med lægen.
- Forskellige former for udslæt.
- Smarter opadtil i maven og bag nederste del af brystet/benet pga. sår i mavesæk eller tarm. Tal med lægen. Kan i nogle tilfælde udvikle fistler, bylder og hul i mavesækken eller tarmen med meget voldsomme mavesmerter og meget dårlig almentilstand. Kontakt straks læge eller skadestue. Ring evt. 112.

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

- Dobbelt syn. Kan blive alvorligt. Kontakt lægen eller evt. skadestue.
- Øget følsomhed af huden for lys.
- Udslæt (nældefeber) og hævelser. Kan være alvorligt. Tal med lægen. Hvis der er hævelser af ansigt, læber og tunge, kan det være livsfarligt. Ring 112.
- Sårdannelse på huden, hovedsagligt endetarmsåbningen og kønsorganerne. Kan være eller blive alvorlig. Tal med lægen.
- Muskelsmerter.
- Mavesmerter.
- Leverbetændelse, cholestase, gulsot.

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

Bivirkninger, som ikke er nævnt her, bør indberettes til Lægemiddelstyrelsen, så viden om bivirkninger kan blive bedre. De eller Deres pårørende kan selv indberette bivirkninger direkte til Lægemiddelstyrelsen. De finder skema og vejledning på Lægemiddelstyrelsens netsted www.meldenbivirkning.dk

5. OPBEVARING

Opbevares utilgængeligt for børn.

Må ikke opbevares ved over 25°C.

Brug ikke Ikorel® efter den udløbsdato, der står på pakningen. Udløbsdatoen er den sidste dag i den nævnte måned.

Slug ikke og fjern ikke tørremidlet fra pakningen.

Tørremidlet er mærket med rødt i enden af blisterkortet.

Et blisterkort skal anvendes inden for 30 dage efter den første tablet er fjernet.

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

6. YDERLIGERE OPLYSNINGER

Ikorel® 20 mg indeholder:

- Aktivt stof: Nicorandil 20 mg.
- Øvrige indholdsstoffer: Majsstivelse, croscarmellose/natrium, stearinsyre, mannitol.

Udseende og pakningsstørrelse:

Ikorel® 20 mg er hvide tabletter med delekærv, mærket IK 20 på den ene side.

Ikorel® 20 mg markedsføres i en pakning med 60 tabletter.

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

EuroPharmaDK
Tarp Byvej 81-83
6715 Esbjerg N.

Ompakket og frigivet af:

EuroPharmaDK
Tarp Byvej 81-83
6715 Esbjerg N.

Ikorel® svarer til Angicor®.

Ikorel® er et registreret varemærke, der tilhører Chugai Seiyaku Kabushiki Kaisha.