

INDLÆGGSSEDDEL: INFORMATION TIL BRUGEREN

Atenolol Mylan, 25 mg, 50 mg og 100 mg, filmovertrukne tabletter

Atenolol



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 Atenolol Mylan 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 Atenolol Mylan
3. Sådan skal De tage Atenolol Mylan
4. Bivirkninger
5. Opbevaring
6. Yderligere oplysninger

1. VIRKNING OG ANVENDELSE

- Atenolol Mylan tabletter er en hjerte- og blodtryksmedicin (betablokker).
- Atenolol Mylan virker ved at sænke blodtrykket og stabilisere hjerterytmen.
- De kan tage Atenolol Mylan tabletter:
 - ved forhøjet blodtryk.
 - ved uregelmæssig hurtig hjerterytmen.
 - til forebyggelse af hjertekramper (angina pectoris).
 - ved blodprop i hjertet.
 - som forebyggende behandling efter blodprop i hjertet.

Lægen kan have givet Dem Atenolol Mylan for noget andet. Følg altid lægens anvisning.

2. DET SKAL DE VIDE, FØR DE BEGYNDER AT TAGE ATENOLOL MYLAN

Tag ikke Atenolol Mylan

- hvis De er overfølsom (allergisk) over for atenolol eller et af de øvrige indholdsstoffer.
- hvis De har sygdom i hjerte og pulsårer. Tal med lægen.
- hvis De har svær astma eller KOL (kronisk obstruktiv lungesygdom, rygerlunger).
- hvis De får anfald af højt blodtryk pga. en svulst i binyrerne.

Vær ekstra forsigtig med at tage Atenolol Mylan

- hvis De får meget lav puls.
- hvis De har kolde, hvide og følelsesløse fingre og tæer (Raynauds syndrom).
- hvis De har smerter i benene pga. dårligt blodomløb (claudicatio intermittens).
- hvis De får længerevarende hjertekramper (Prinzmetals angina).
- hvis De har diabetes.
- hvis De har astma.
- hvis De tidligere har haft allergiske reaktioner.
- hvis Deres nærmeste familie har psoriasis.
- hvis De har en alvorlig leversygdom.
- hvis De har alvorligt nedsat nyrefunktion.

Oplys altid ved operation eller bedøvelse, at De er i behandling med Atenolol Mylan.

Hos patienter med for højt blodtryk kan betablokkere, herunder atenolol, medvirke til udvikling af diabetes.

Hvis De skal holde op med behandlingen, skal det ske gradvist over 1-2 uger.

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.

Tal med Deres læge, hvis De tager:

- medicin mod hjerte- og kredsløbslidelser (verapamil, diltiazem, nifedipin, kinidin, amiodaron, lidocain, methyldopa, hjerteglykosider).
- medicin mod migræne og hovedpine (clonidin).
- smertestillende medicin (NSAID), (f.eks. ibuprofen, indometacin).
- insulin eller tabletter mod diabetes.
- medicin mod depression (MAO-hæmmere, tricykliske antidepressiva).
- medicin mod epilepsi (barbiturater).
- medicin mod psykoser (phenothiaziner).
- kraftigt smertestillende medicin (morfin og morfinlignende medicin).

Anden medicin kan påvirke virkningen af Atenolol Mylan og Atenolol Mylan kan påvirke virkningen af anden medicin. Dette er normalt uden praktisk betydning. Spørg lægen eller apoteket, hvis De ønsker flere oplysninger herom.

Brug af Atenolol Mylan sammen med mad og drikke

De må ikke tage Atenolol Mylan i forbindelse med et måltid, da mad kan nedsætte virkningen af Atenolol Mylan.

Graviditet og amning

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

Graviditet

Hvis De er gravid, skal De normalt ikke tage Atenolol Mylan. Tal med lægen.

Amning

Hvis De ammer, må De ikke tage Atenolol Mylan, da Atenolol Mylan går over i modermælken. Tal med lægen.

Trafik- og arbejdssikkerhed

Atenolol Mylan kan give bivirkninger som svimmelhed og træthed, der i større eller mindre grad kan påvirke arbejdssikkerheden og evnen til at færdes sikkert i trafikken.

3. SÅDAN SKAL DE TAGE ATENOLOL MYLAN

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

Den sædvanlige dosis er

Voksne:

Atenolol Mylan tabletter 25 mg

- Forhøjet blodtryk, uregelmæssig hurtig hjerterytme, forebyggelse af hjertekramper (angina pectoris): 2-4 tabletter (50-100 mg) 1 gang dagligt.

LT1594AB

- Akut blodprop i hjertet: Dosis er individuel. Følg lægens anvisninger.
- Forebyggelse efter blodprop i hjertet: Dosis er individuel. Normal dosis er sædvanligvis 2–4 tabletter (50–100 mg) dagligt. Følg lægens anvisninger.

Atenolol Mylan tabletter 50 mg

- Forhøjet blodtryk, uregelmæssig hurtig hjerterytme, forebyggelse af hjertekramper (angina pectoris): 1–2 tabletter (50–100 mg) 1 gang dagligt.
- Akut blodprop i hjertet: Dosis er individuel. Følg lægens anvisninger.
- Forebyggelse efter blodprop i hjertet: Dosis er individuel. Normal dosis er sædvanligvis 1–2 tabletter (50–100 mg) dagligt. Følg lægens anvisninger.

Atenolol Mylan tabletter 100 mg

- Forhøjet blodtryk, uregelmæssig hurtig hjerterytme, forebyggelse af hjertekramper (angina pectoris): ½–1 tablet (50–100 mg) 1 gang dagligt.
- Akut blodprop i hjertet: Dosis er individuel. Følg lægens anvisninger.
- Forebyggelse efter blodprop i hjertet: Dosis er individuel. Normal dosis er sædvanligvis ½–1 tablet (50–100 mg) dagligt. Følg lægens anvisninger.

Ældre:

Det kan være nødvendigt at ændre dosis. Følg lægens anvisninger.

Børn:

De må ikke give Atenolol Mylan tabletter til børn. Følg lægens anvisninger.

Nedsat nyrefunktion:

Det kan være nødvendigt at ændre dosis. Følg lægens anvisninger.

Nedsat leverfunktion:

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

Hvis De skal bedøves eller opereres, kan det være nødvendigt at stoppe behandlingen 1 døgn før. Følg lægens anvisninger.

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

Hvis De har taget for mange Atenolol Mylan tabletter

Kontakt lægen, skadestuen eller apoteket, hvis De har taget flere Atenolol Mylan tabletter, end der står i denne information, eller flere end lægen har foreskrevet, og De af den grund føler Dem utilpas. Tag pakningen med. Symptomer på overdosering kan være meget langsom puls, svimmelhed, besvimelse, hjertestop, vejrtrækningsbesvær, opkastning, blåfarvning af hud og slimhinder.

Hvis De har glemt at tage Atenolol Mylan

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

Hvis De holder op med at tage Atenolol Mylan

Hvis De skal holde op med behandlingen, skal det ske gradvist over 1–2 uger.

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

4. BIVIRKNINGER

Atenolol Mylan 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 behandlede). Alvorlige forandringer i blodet, der viser sig ved træthed, feber, blødning fra hud og slimhinder, blå mærker. Hallucinationer, psykoser. Forværring af hjerteproblemer. Leversygdom. Kontakt læge eller skadestue.

Ikke alvorlige bivirkninger:

- **Almindelige bivirkninger** (forekommer hos mellem 1 og 10 ud af 100 behandlede). Langsom puls, kolde hænder og fødder, svimmelhed. Kvalme, opkastning, diaré, forstoppelse. Muskelsvaghed, træthed, øget svedtendens.
- **Ikke almindelige bivirkninger** (forekommer hos mellem 1 og 10 ud af 1.000 behandlede). Søvnforstyrrelser, forhøjede levertal.
- **Hyppigheden ikke kendt.** For lavt blodsukker, sløring af sygdom i skjoldbruskkirtlen.

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

Opbevar Atenolol Mylan utilgængeligt for børn.

Tag ikke Atenolol Mylan efter den udløbsdato, der står på pakningen.

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

6. YDERLIGERE OPLYSNINGER

Atenolol Mylan, 25 mg, 50 mg og 100 mg filmovertrukne tabletter indeholder:

- Aktivt stof: Atenolol.
- Øvrige indholdsstoffer: Calciumhydrogenphosphat-dihydrat; magnesiumstearat; magnesiumsubcarbonat (tungt); majsstivelse; natriumstivelseglucolat; silica (kolloid vandfri); hypromellose, titandioxid (E171), macrogol.

Pakningsstørrelser

Fås i blisterpakning og i tabletholder.

Indehaver af markedsføringstilladelsen og fremstiller

Indehaver af markedsføringstilladelsen

Mylan AB, Ynglingagatan 14, S-113 47 Stockholm, Sverige

Repræsentant for Danmark

Mylan ApS, Sluseholmen 2-4, 2450 København SV

Fremstiller

Gerard Laboratories, Baldoye Industrial Estate, Dublin 13, Irland

Denne indlægsseddel blev senest revideret september 2009.

LT1594AB