

Metoprololsuccinat Actavis 25 mg, 50 mg, 100 mg og 200 mg depottabletter. Metoprololsuccinat

Læs denne indlægseddell grundigt, inden du begynder at tage medicinen.

- Gem indlægseddellen. Du kan få brug for at læse den igen.
- Spørg lægen eller på apoteket hvis der er noget, du er i tvivl om eller føler dig usikker på.
- Lægen har ordineret Metoprololsuccinat Actavis til dig personligt. Lad derfor være med at give det til andre. Det kan være skadeligt for andre, selv om de har de samme symptomer, som du har.
- Tal med lægen eller apoteket, hvis en bivirkning bliver værre, eller du får bivirkninger, som ikke er nævnt her.

Oversigt over indlægseddellen

1. Virkningen af Metoprololsuccinat Actavis og hvad du skal bruge det til
2. Det skal du vide, før du begynder at tage Metoprololsuccinat Actavis
3. Sådan skal du tage Metoprololsuccinat Actavis
4. Bivirkninger
5. Sådan opbevarer du Metoprololsuccinat Actavis
6. Yderligere oplysninger

1. Virkningen af Metoprololsuccinat Actavis og hvad du skal bruge det til

Metoprololsuccinat tilhører en gruppe medicin, der kaldes betablokkere.

Metoprololsuccinat Actavis bruges til behandling af:

- Forhøjet blodtryk
- Brystsmerter, som opstår på grund af, at nogle blodårer til hjertet er blokeret (angina pectoris).
- Uregelmæssig hjerterytme (arytmi).
- Stabilt hjertesvigt (tilstand hvor mængden af blod, der pumpes ud fra hjertet er betydeligt nedsat), som giver symptomer, når det gives sammen med anden medicin til at behandle hjertesvigt.
- Hjertebanken (palpitationer), som skyldes en hjertesygdom.

Metoprololsuccinat Actavis bruges til at forebygge:

- Yderligere hjerteanfald eller skade på hjertet efter et hjerteanfald
- Migræne

2. Det skal du vide, før du begynder at tage Metoprololsuccinat Actavis

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

Tag ikke Metoprololsuccinat Actavis

- hvis du er overfølsom (allergisk) over for metoprolol, andre betablokkere eller et af de øvrige indholdsstoffer (se pkt. 6).
- hvis du har forstyrrelser i hjertets ledningssystem eller hjertets rytme (anden eller tredje grads-AV-blokering eller syg sinus-syndrom).
- hvis du har behandlet hjertesvigt, bliver behandlet for at øge hjertets sammentrækningskraft eller har kredsløbschok forårsaget af hjerteproblemer.
- hvis du har stærkt blokerede blodårer, herunder problemer med blodkredsløbet (som kan få det til at prikke i fingre og tæer, eller de bliver blege eller blå).
- hvis du har en meget lav puls (mindre end 50 slag i minuttet).
- hvis du har lavt blodtryk.
- hvis du har et forøget syreindhold i blodet (metabolisk acidose).
- hvis du har svær astma eller KOL (kronisk obstruktiv lungesygdom).
- hvis du tager MAO-hæmmere (monoaminooxidasehæmmere, en type medicin mod depression). **Se også afsnittet Brug af anden medicin.**
- hvis du har hjertesvigt, og dit blodtryk gentagne gange falder under 100 mmHg.
- hvis du tager anden blodtryksnænkende medicin som verapamil eller diltiazam. **Se også afsnittet Brug af anden medicin.**
- hvis du tager medicin mod uregelmæssig hjerterytme, fx disopyramid. **Se også afsnittet Brug af anden medicin.**
- hvis du har fæokromocytom (godartet svulst i binyren som forårsager forhøjet blodtryk).

Vær ekstra forsigtig med at tage Metoprololsuccinat Actavis

- hvis du har astma.
- hvis du har sukkersyge (diabetes mellitus) (denne medicin kan skjule lavt blodsukterniveau).
- hvis du har fæokromocytom (godartet svulst i binyren som forårsager forhøjet blodtryk).
- hvis du får behandling for at nedsætte overfølsomhedsreaktioner. Metoprololsuccinat Actavis kan forøge overfølsomhed over for stoffer, som du er allergisk over for og forværre overfølsomhedsreaktioner.
- hvis du har en overaktiv skjoldbruskkirtel, (denne medicin kan skjule symptomer som hurtig hjerterytme, svedudbrud, rysten, angst, øget appetit eller vægttab).
- hvis du har eller har lidt af psoriasis (alvorligt hududslæt).
- hvis du skal bedøves. Fortæl til din læge eller tandlæge, at du tager metoprololtabletter.
- hvis du har problemer med blodkredsløbet (i fingre, tæer, arme eller ben).

L9814-30

- hvis du har forstyrrelser i hjertets ledningssystem (AV-ledningsforstyrrelser).
- hvis du har hjertesvigt og samtidig:
 - har haft et hjerteanfald eller et anfald af brystsmerter (angina) inden for de seneste 28 dage.
 - har nedsat nyre- eller leverfunktion.
 - er under 40 år eller over 80 år.
 - har en sygdom i hjerteklapperne.
 - har forstørret hjertemuskel.
 - har fået en hjerteoperation inden for de seneste 4 måneder.
 - har ustabil hjertesvigt (NYHA-klasse IV).

Brug af anden medicin

Fortæl det altid til lægen eller apoteket, hvis du bruger anden medicin eller har brugt det for nylig. Dette gælder også medicin, som ikke er købt på recept.

Tag ikke Metoprololsuccinat Actavis, hvis du i forvejen tager:

- MAO-hæmmere (monoaminooxidasehæmmere) mod depression (kan forstærke den blodtryksnænkende virkning)
- Anden blodtryksnænkende medicin som verapamil og diltiazem (kan give langsommere hjerterytme eller yderligere fald i blodtrykket)
- Medicin mod uregelmæssig hjerterytme som disopyramid (kan forhøje risikoen for uregelmæssig eller langsom hjerterytme og få hjertet til at fungere dårligere)
- Flotafenin (kan sænke reaktionerne i hjerte-kar-systemet ved lavt blodtryk eller kredsløbschok).
- Sultoprid (øget risiko for uregelmæssig hjerterytme).

Før du tager Metoprololsuccinat Actavis, skal du fortælle det til din læge, hvis du tager eller for nylig har taget nedenstående medicin eller tager anden medicin uden recept.

- Følgende medicin kan forstærke den blodtryksnænkende virkning:
 - Cimetidin (mod mavesår)
 - Hydralazine og clonidin (medicin, der sænker blodtrykket)
 - Terbinafin (mod svampeinfektioner)
 - Paroxetin, fluoxetin og sertraline (mod depression)
 - Hydroxychlorokin (mod malaria)
 - Chlorpromazin, trifluorpromazin, chlorprothixen (antipsykotisk medicin)
 - Amiodaron, chinidin og propafenon (mod uregelmæssig hjerterytme)
 - Difenhydramin (mod overfølsomhed (antihistamin))
 - Celecoxib (mod smerter)
- Følgende medicin kan nedsætte den blodtryksnænkende virkning:
 - Indometacin (mod smerter)
 - Rifampicin (mod betændelse (antibiotikum)).
- Anden medicin, der kan påvirke eller blive påvirket af metoprolol:
 - Andre betablokkere, fx øjendråber.
 - Adrenalin (epinephrin), noradrenalin (norepinephrin) eller anden medicin, som virker på det sympatiske nervesystem (sympatomimetika).
 - Medicin til at behandle sukkersyge (diabetes), da symptomerne på lavt blodsukker kan være skjulte.
 - Lidokain
 - Reserpin, alfa-metyldopa, guanfacin, hjerteglykosider.

Brug af Metoprololsuccinat Actavis sammen med mad og drikke

Alkohol kan forstærke den blodtryksnænkende virkning af Metoprololsuccinat Actavis.

Graviditet og amning

Spørg din læge eller apoteket til råds, før du tager nogen form for medicin.

Graviditet

Du må ikke tage Metoprololsuccinat Actavis under graviditet.

Amning

Du må ikke tage Metoprololsuccinat Actavis, hvis du ammer. Tal med lægen.

Trafik- og arbejdssikkerhed

Metoprololsuccinat Actavis kan få dig til at føle dig træt og svimmel. Du skal være sikker på, at du ikke er påvirket af medicinen, før du kører bil eller motorcykel eller betjener maskiner, især efter at du har skiftet til en anden medicin, eller hvis du har indtaget alkohol.

3. Sådan skal du tage Metoprololsuccinat Actavis

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

Tag medicinen én gang dagligt sammen med et glas vand, helst om morgenen. Tabletten sluges hel eller delt. Tabletten må ikke tygges eller knuses.

Bemærk: præparatets styrke er angivet som metoprololtartrat, og alle doseringer er derfor også angivet som metoprololtartrat.

Den sædvanlige dosis er

Forhøjet blodtryk:
50 mg metoprololtartrat én gang daglig. Dosis kan øges til 100-200 mg én gang daglig, hvis det er nødvendigt.

Brystsmerter (angina pectoris):
100-200 mg metoprololtartrat én gang daglig.

Uregelmæssig hjerterytm (arytmi):
100-200 mg metoprololtartrat én gang daglig.

Forebyggende behandling efter et hjerteanfald:
200 mg metoprololtartrat én gang daglig.

Hjertebanken (palpitationer), som skyldes en hjertesygdom:
100 mg metoprololtartrat én gang daglig. Dosis kan øges til 200 mg én gang daglig, hvis det er nødvendigt.

Forebyggelse af migræne:
100-200 mg metoprololtartrat én gang daglig.

Patienter med stabilt hjertesvigt:
Følg altid lægens anvisninger.

Alvorlig nedsat leverfunktion:
Det kan være nødvendigt at justere dosis. Følg lægens anvisninger.

Børn og unge:
Du må kun bruge Metoprololsuccinat Actavis til børn og unge efter lægens anvisning.

Hvis du har taget for mange Metoprololsuccinat Actavis
Kontakt lægen, skadestuen eller apoteket, hvis du har taget flere Metoprololsuccinat Actavis, end der står i denne information, eller flere end lægen har foreskrevet, og du (af den grund) føler dig utilpas. Tag pakningen/emballagen/æsknen med.

Symptomer på overdosering er lavt blodtryk (træthed og svimmelhed), langsom puls, uregelmæssig hjerterytm, hjertestop, åndedrætsbesvær, dyb bevidstløshed, kvalme, opkastning og blåfarvning af huden.

Hvis du har glemt at tage Metoprololsuccinat Actavis
Hvis du har glemt en dosis, så tag den så snart du kommer i tanke om det. Fortsæt derefter som før. Tag aldrig dobbelt dosis.

Hvis du holder op med at tage Metoprololsuccinat Actavis
Du må ikke holde pludseligt op med at tage Metoprololsuccinat Actavis, da dette kan forværre et hjertesvigt og forøge risikoen for et hjerteanfald. Du må kun ændre dosis eller holde op med behandlingen, hvis du har talt med din læge om det.

Spørg lægen eller apoteket, hvis der er noget, du er i tvivl om eller føler dig usikker på.

4. Bivirkninger
Metoprololsuccinat Actavis kan som al anden medicin give bivirkninger, men ikke alle får bivirkninger.

Hold straks op med behandlingen og kontakt din læge, hvis du får symptomer på en overfølsomhedsreaktion som kløende hududslæt, rødme, hævelser i ansigt, læber, tunge eller hals eller vanskeligheder med at trække vejret eller synke. Dette er en meget alvorlig, men sjældnen bivirkning. Du kan have behov for hurtig lægehjælp eller indlæggelse på hospital.

Tal med lægen eller apoteket, hvis du får en af nedenstående bivirkninger, eller du får bivirkninger, som ikke er nævnt her:

Meget almindelig (forekommer hos flere end 1 ud af 10 behandlede):	Fornemmelse af besvimelse når du står op på grund af lavt blodtryk, træthed
Almindelige (forekommer hos færre end 1 ud af 10, men hos flere end 1 ud af 100 behandlede)	Langsom hjerterytm, vanskeligheder med at holde balancen (i sjældne tilfælde med besvimelse), kolde hænder og fødder, hjertebanken, svimmelhed, hovedpine, kvalme, diarré, forstoppelse, mavesmerter, åndedrætsbesvær ved fysisk anstrengelse.
Ikke almindelige (forekommer hos færre end 1 ud af 100, men hos flere end 1 ud af 1.000 behandlede)	Midlertidig forværring af symptomerne på hjertesvigt, forstyrrelser i hjertets ledningssystem, væskeophobning, brystmerter, fornemmelse af snurren og prikken på huden, muskelkrampe, opkastning, vægtøgning, depression, nedsat koncentrationsevne, søvnløshed, døsigthed, mareridt, åndedrætsbesvær, udslæt, øget svedproduktion.
Sjældne (forekommer hos færre end 1 ud af 1.000, men hos flere end 1 ud af 10.000 behandlede)	Forværring af sukkersyge, nervøsitet, angst, synsforstyrrelser, tørre eller irriterede øjne, øjenbetændelse (konjunktivitis), impotens, krumning af penis ved rejsning (Peyronies syndrom), uregelmæssig hjerterytm, forstyrrelser i hjertets ledningssystem, tør mund, løbende næse, hårtab, ændringer i leverfunktionstest.
Meget sjældne (forekommer hos færre end 1 ud af 10.000 behandlede)	Ændringer i blodceller, glemsohmhed, forvirring, hallucinationer, humørsvingninger, ringen for ørerne (tinnitus), problemer med at høre, ændringer i smagssansen, leverbetændelse (hepatitis), lysfølsomhed, forværring eller nyt udbrud af psoriasis, muskelsvaghed, ledsmerter, dødt væv hos patienter med alvorlige kredsløbsforstyrrelser.

Tal med lægen eller apoteket, hvis en bivirkning bliver værre, eller du 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. Du finder skema og vejledning under Bivirkninger på Lægemiddelstyrelsens netsted <http://www.laegemiddelstyrelsen.dk>

5. Sådan opbevarer du Metoprololsuccinat Actavis

- Opbevares utilgængeligt for børn.
- Må ikke opbevares over 30°C.
- Brug ikke Metoprololsuccinat Actavis efter den udløbsdato, der står på pakningen. Udløbsdatoen er den sidste dag i den nævnte måned.
- Spørg på apoteket, hvordan du skal aflevere medicinrester. Af hensyn til miljøet må du ikke smide medicinrester i afløbet, toiletet eller skraldespanden.

6. Yderligere oplysninger
Metoprololsuccinat Actavis, 25 mg, 50 mg, 100 mg, 200 mg, depottabletter indeholder

Aktivt stof: (det stof, som får tabletterne til at virke) er metoprololsuccinat. Hver tablet indeholder: Metoprololsuccinat 23,75mg, svarende til metoprololtartrat 25 mg. Metoprololsuccinat 47,5mg, svarende til metoprololtartrat 50 mg. Metoprololsuccinat 95 mg, svarende til metoprololtartrat 100 mg. Metoprololsuccinat 190 mg, svarende til metoprololtartrat 200 mg.

Bemærk: præparatets styrke er angivet som metoprololtartrat.

Øvrige indholdsstoffer:
Tabletterne: mikrokrySTALLISK cellulose, metylcellulose, majsstivelse, glycerol, etylcellulose, magnesiumstearat
Tabletovertræk: Hypromellose, mikrokrySTALLISK cellulose, stearinsyre og titaniumdioxid (E171).

Udseende af Metoprololsuccinat Actavis og pakningsstørrelser
Udseende
Metoprololsuccinat Actavis depottabletter, 25 mg, 50 mg, 100 mg og 200 mg, er hvide, ovale, bikonvekse, filmovertrukne tabletter med delekræv på begge sider.

Pakningsstørrelser
Pakningen indeholder 10, 14, 20, 28, 30, 50, 56, 60, 98 eller 100 depottabletter.

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

Indehaver af markedsføringstilladelsen
Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Island.

Fremstillere
Actavis Nordic A/S, Ørnegårdsvej 16, 2820 Gentofte.

Repræsentant i Danmark
Actavis A/S, Ørnegårdsvej 16, 2820 Gentofte.

Dette lægemiddel er godkendt i EØS under følgende navne	
Danmark:	Metoprololsuccinat Actavis
Tjekkiet:	Metoprolol Actavis 25 mg, 50 mg, 100 mg, 200 mg Retard
Tyskland:	Metoprolol-Actavis Succ 23, 75 mg, 47,5 mg, 95 mg, 190 mg Retard
Estland:	Metoprolol Actavis 25 mg, 50 mg, 100 mg, 200 mg prolonged-release tablet
Finland:	Metoprolol Actavis
Ungarn:	Mecorlong
Island:	Metoprolol Actavis
Italien:	Metoprololo Actavis 23, 75 mg, 47,5 mg, 95 mg, 190 mg compresse a rilascio prolungato
Litauen:	Metoprolol Actavis 25 mg, 50 mg, 100 mg, 200 mg pailginto atpalaidavimo tabletės
Letland:	Metoprolol Actavis 25 mg, 50 mg, 100 mg, 200 mg ilgstošas darbības tabletes
Holland:	Metoprolol succinaat Actavis 25, tabletten met verlengde afgifte 23,75 mg; Metoprolol succinaat Actavis 50, tabletten met verlengde afgifte 47,5 mg; Metoprolol succinaat Actavis 100, tabletten met verlengde afgifte 95mg; Metoprolol succinaat Actavis 200, tabletten met verlengde afgifte 190 mg
Polen:	Mecorlong Rumænien: Metoprolol succinate Actavis 47,5 mg, 95 mg, comprimé cu eliberare prelungită
Slovenien:	Mecorlong
Sverige:	Metoprolol Actavis
Slovakiet:	Metoprolol Actavis
Bulgarien:	Mecorlong

Denne indlægsseddel blev sidst revideret i august 2008

