

INDLÆGSSEDDEL: INFORMATION TIL BRUGEREN

Metoprololsuccinat ratiopharm 25 mg depottabletter
Metoprololsuccinat ratiopharm 50 mg depottabletter
Metoprololsuccinat ratiopharm 100 mg depottabletter
Metoprololsuccinat ratiopharm 200 mg depottabletter

Metoprololsuccinat

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 Metoprololsuccinat ratiopharm til Dem personligt. Lad derfor være med at give det til andre. Det kan være skadeligt for andre, selv om 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 indholdssedlen:

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

1. VIRKNING OG ANVENDELSE

Metoprololsuccinat ratiopharm hører til en gruppe medicin, der kaldes betablokkere. Metoprolol nedsætter stresshormoners påvirkning af hjertet ved fysiske og psykiske anstrengelser. Det får hjertet til at banke langsommere (puls sænkes).

Metoprololsuccinat ratiopharm depottabletter bruges:

- til behandling af højt blodtryk
- til forebyggelse af hjertekrampe (angina pectoris)
- til behandling af dårligt hjerte (hjertheinsufficiens)
- til behandling af for hurtig eller uregelmæssig hjertebanken (palpitationer) i visse tilfælde
- til behandling af visse former for rytmeforstyrrelser i hjertet
- til forebyggende behandling efter et akut hjerteanfald
- til forebyggende behandling af migræne.

2. Det skal De vide, før De begynder at tage Metoprololsuccinat ratiopharm

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

Tag ikke Metoprololsuccinat ratiopharm

- hvis De er overfølsom (allergisk) over for metoprololsuccinat eller et af de øvrige indholdsstoffer
- hvis De lider af shock på grund af alvorlig hjertesygdom
- hvis De lider af sygdom i hjertets sinusknude (syg sinus-syndrom)
- hvis De har et alvorligt hjerteblok (elektriske forstyrrelser i hjertet)
- hvis De lider af ubehandlet dårligt hjerte (hjertheinsufficiens)
- hvis De har meget lavt blodtryk og/eller meget langsom puls
- hvis De for nylig har haft et hjerteanfald og har følgende særlige tilstande (puls under 45 slag i minuttet, unormalt hjertediagram, det første (høje) tal i blodtrykket er under 100 mmHg).

- hvis De lider af dårligt hjerte, og det første (høje) tal i blodtrykket er under 100 mmHg i liggende stilling
- hvis De lider af fremskredne kredsløbsforstyrrelser i arme og/eller ben.

Vær ekstra forsigtig med at tage Metoprololsuccinat ratiopharm

Tal med lægen, inden De starter på behandling med Metoprololsuccinat ratiopharm, hvis De har en af følgende lidelser:

- astma
- væsentlige problemer med indsnævring af bronkierne
- alvorlige akutte tilstande med høj surhedsgrad i kroppen (acidose)
- spasmeangina på grund af forbigående aflukning af kranspulsårerne (variant angina pectoris)
- alvorligt nedsat nyrefunktion
- vindueskiggersyndrom (claudicatio intermittens). Patienter med denne sygdom kan få det dårligere, når blodtrykket sænkes ved behandling med Metoprololsuccinat ratiopharm.

Hvis De skal opereres, skal De inden operationen fortælle lægen, at De får denne medicin.

Brug af anden medicin

Fortæl det altid til lægen eller 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.

Anden medicin kan påvirke virkningen af Metoprololsuccinat ratiopharm og/eller Metoprololsuccinat ratiopharm kan påvirke virkningen af anden medicin. Det er særlig vigtigt at fortælle det til lægen, hvis De bruger følgende medicin:

- propafenon, amiodaron, quinidin, verapamil, diltiazem, clonidin, disopyramid og hydralazin, digitalis/digoxin (medicin til at behandle hjerte-kar-sygdomme)
- barbiturater (mod epilepsi)
- medicin mod betændelse og smerter (f.eks. indometacin og celecoxib)
- adrenalin (medicin til behandling af akut shock og alvorlige allergiske reaktioner)
- phenylpropanolamin (medicin mod hævelser i næseslimhinden)
- diphenhydramin (medicin mod allergi)
- terbinafin (medicin til at behandle svampeinfektioner i huden)
- rifampicin (medicin mod tuberkulose)
- andre betablokkere (f.eks. øjendråber)
- MAO-hæmmere (gives mod depression og til at behandle Parkinsons sygdom)
- bedøvelsesmidler til inhalering (anæstesi under en operation)
- midler mod diabetes i tabletform
- cimetidin (mavesyre-dæmpende middel)
- midler mod depression (paroxetin, fluoxetin og sertralin).

Brug af Metoprololsuccinat ratiopharm sammen med mad og drikke

De kan tage Metoprololsuccinat ratiopharm i forbindelse med et måltid, men det er ikke nødvendigt.

Graviditet og amning

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

Graviditet

Metoprolol må kun anvendes under graviditet (især i de sidste 3 måneder), når den ansvarlige læge har vurderet fordele og ulemper nøje. Metoprolol går over i moderkagen og nedsætter gennemblødningen af denne, hvilket kan skade det ufødte barn. Behandling med metoprolol bør indstilles 48-72 timer før forventet fødsel. Hvis dette ikke er muligt, skal spædbarnet holdes under nøje opsyn i 48-72 timer efter fødslen.

Amning

Metoprolol udskilles i modermælk. Bivirkninger forventes ikke efter normale doser. Børn, der ammes,

skal dog alligevel observeres for eventuelle bivirkninger.

Trafik- og arbejdssikkerhed

Brug af Metoprololsuccinat ratiopharm kan i sjældne tilfælde give svimmelhed og træthed og påvirke koncentrationsevnen. Vær opmærksom på, hvordan medicinen påvirker Dem, før De færdes i trafikken, arbejder med maskiner eller udfører andre aktiviteter, der kræver koncentration.

Vigtig information om nogle af de øvrige indholdsstoffer i Metoprololsuccinat ratiopharm

Metoprololsuccinat ratiopharm indeholder saccharose (sukker). Kontakt Deres læge, før De tager denne medicin, hvis lægen har oplyst Dem om, at De ikke kan tåle visse sukkerarter.

3. SÅDAN SKAL DE TAGE METOPROLOLSUCCINAT RATIOPHARM

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

Den sædvanlige dosis er:

- *Højt blodtryk:*
50-100 mg en gang dagligt.
- *Hjertekrampe (angina pectoris):*
100-200 mg en gang dagligt.
- *Dårligt hjerte (hjerteinsufficiens i funktionsklasse II):*
I de første 2 uger: 25 mg en gang dagligt (startdosis).
Efter to uger kan dosis øges til 50 mg en gang dagligt, og derefter kan dosis fordobles hver anden uge. Ved langtidsbehandling er målet en dosis på 200 mg en gang dagligt.
- *Dårligt hjerte (hjerteinsufficiens i funktionsklasse III-IV):*
I de første 2 uger: ½ tablet på 25 mg (svarende til 12,5 mg) en gang dagligt (startdosis).
Efter 1-2 uger kan dosis øges til 25 mg en gang dagligt.
Efter yderligere 2 uger kan dosis øges igen til 50 mg en gang dagligt, og derefter kan dosis fordobles hver anden uge op til 200 mg en gang dagligt hos patienter, der kan tåle en højere dosis.
- *Uregelmæssig puls uden organisk årsag:*
100 mg en gang dagligt.
- *Uregelmæssig puls*
100-200 mg en gang dagligt.
- *Forebyggende behandling efter et akut hjerteanfald:*
200 mg en gang dagligt.
- *Forebyggende behandling af migræne:*
100-200 mg en gang dagligt.

Indgivelsesmåde

Metoprololsuccinat ratiopharm depottabletter kan deles, men må ikke knuses eller tygges. Tag tabletterne med rigelig væske (mindst ½ glas).

Metoprololsuccinat ratiopharm giver en stabil virkning over hele døgnet, og de må derfor kun tages en gang dagligt.

Hvis De har taget for mange Metoprololsuccinat ratiopharm

Kontakt lægen, skadestuen eller apoteket, hvis De har taget mere af Metoprolol ratiopharm depottabletter, end der står i denne information, eller mere end lægen har foreskrevet (og De føler

Dem utilpas).

Afhængigt af, hvor meget De har taget, kan en overdosis føre til et voldsomt blodtryksfald og langsom puls. På grund af den svigtende hjertefunktion kan det også føre til hjertestop, svækkelse af hjertemusklen og shock. Andre symptomer omfatter åndedrætsproblemer, indsnævring af musklerne i luftvejene, opkastning, bevidsthedsforstyrrelser og endog lejlighedsvist generaliserede epileptiske anfald.

Hvis De har glemt at tage Metoprololsuccinat ratiopharm

Hvis De har glemt en dosis, 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. Fortsæt blot med den sædvanlige behandling. Er De i tvivl, så spørg lægen eller på apoteket.

De må ikke tage en dobbeltdosis som erstatning for den glemte tablet.

Hvis De holder op med at tage Metoprololsuccinat ratiopharm

De må kun holde pause eller stoppe behandlingen med Metoprololsuccinat ratiopharm efter aftale med lægen. Visse symptomer (f.eks. hjertebanken og hjertekrampe) kan tage til, hvis behandlingen stoppes brat.

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

4. BIVIRKNINGER

Metoprololsuccinat ratiopharm kan som al anden medicin give bivirkninger, men ikke alle får bivirkninger.

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

Træthed, hovedpine, svimmelhed, kolde hænder og fødder, langsom puls, hjertebanken, mavepine, kvalme, opkastning, diarré, forstoppelse

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

Brystmerter, vægtstigning, søvnforstyrrelser, prikkende, snurrende fornemmelse eller følelseløshed i huden, kortåndethed, forværring af luftvejssymptomer, forbigående forværring af dårligt hjerte (hjerteinsufficiens). Blodtrykket kan falde voldsomt under en blodprop i hjertet (myokardieinfarkt).

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

Øget svedtendens, hårtab, smagsforandringer, forbigående nedsat lyst til sex, mareridt, dårligt humør, hukommelsesproblemer, forvirring, nervøsitet, angst, hallucinationer, overfølsomhedsreaktioner i huden så som rødmen eller udslæt og forværring af psoriasis, lysfølsomhed, nedsat antal blodplader (trombocytopeni), langsom hjertefunktion, rytmeforstyrrelser i hjertet (arytmi), væskeansamlinger (ødemer), besvimelse, leverpåvirkning, synsforstyrrelser, susen for ørerne (tinnitus).

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

Der er indberettet følgende bivirkninger: ledsmerter, leverbetændelse (hepatitis), muskelkramper, mundtørhed, tørre og irriterede øjne, snue eller tilstoppet næse (allergisk rhinitis), nedsat koncentrationsevne, koldbrand (gangræn) hos patienter med alvorlige kredsløbsforstyrrelser.

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

Bivirkninger kan dermed blive indberettet til Lægemiddelstyrelsen, og viden om bivirkninger kan blive bedre. Patienter eller pårørende kan også indberette bivirkninger direkte til Lægemiddelstyrelsen. De finder skema og vejledning under Bivirkninger på Lægemiddelstyrelsens netsted

5. OPBEVARING

Opbevares utilgængeligt for børn.

Tag ikke Metoprololsuccinat ratiopharm efter den udløbsdato, der står på æsken. Udløbsdatoen (Exp) er den sidste dag i den nævnte måned.

Opbevar ikke Metoprololsuccinat ratiopharm ved temperaturer over 25 °C.

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

6. YDERLIGERE OPLYSNINGER

Metoprololsuccinat ratiopharm depottabletter indeholder:

- Aktivt stof: metoprololsuccinat.
1 tablet indeholder 23,75 mg, 47,5 mg, 95 mg eller 190 mg metoprololsuccinat svarende til 25 mg, 50 mg, 100 mg eller 200 mg metoprololtartrat.
- Øvrige indholdsstoffer:
Tabletterne:
Sukkerkugler (indeholder saccharose og majsstivelse), macrogol, ethylacrylat-methylmethacrylat copolymer, polyvidon, mikrokrySTALLinsk cellulose, magnesiumstearat, silica (kolloid vandfri).
Tabletovertræk:
Hypromellose, talcum, macrogol, titandioxid (E 171).

Metoprololsuccinat ratiopharms udseende og pakningsstørrelser

Hvid, aflang, bikonveks tablet med delekærv på begge sider.

Blisterpakninger:

Metoprololsuccinat ratiopharm 25 mg, 50 mg, 100 mg & 200 mg depottabletter fås i pakninger med 28, 30, 50x1, 50, 56, 60, 98 eller 100 depottabletter.

Metoprololsuccinat ratiopharm 25 mg depottabletter fås yderligere i pakninger med 14 depottabletter.

Flasker:

Metoprololsuccinat ratiopharm depottabletter fås i flasker med 30, 60, 100, 250 eller 500 depottabletter.

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

Indehaver af markedsføringstilladelsen

ratiopharm GmbH
Graf-Arco-Strasse 3,
D-89079 Ulm, Tyskland

Repræsentant for Danmark

ratiopharm A/S, Slotsmarken 12, st. tv., 2970 Hørsholm
Tlf.: 45 46 06 60

Fremstiller

Merckle GmbH,
Ludwig-Merckle-Strasse 3,
D-89143 Blaubeuren, Tyskland

Ayanda Oy,
Teollisuustie 16,
60100 Seinäjoki, Finland

Dette lægemiddel er godkendt i EØS under følgende navne:

Danmark:	Metoprololsuccinat ratiopharm
Finland, Norge, Sverige, Slovakiet:	Metoprolol ratiopharm
Holland:	Metoprololsuccinaat ratiopharm retard
Polen:	Metoratio ZK

Denne indlægsseddel blev sidst godkendt den 3. marts 2009