

Concerta® 18 mg og 36 mg depottabletter
Concerta® LP 18 mg, 36 mg og 54 mg depottabletter

Methylphenidathydrochlorid

12-2012
P459096-3

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

- Gem indlægssedlen. Du kan få brug for at læse den igen.
- Spørg lægen eller på apoteket, hvis der er mere, du vil vide.
- Lægen har ordineret Concerta® eller Concerta® LP til dig personligt. Lad derfor være med at give det til andre. Det kan være skadeligt for andre, selvom de har de samme symptomer, som du har.
- Tal med lægen eller apoteket, hvis en bivirkning bliver værre, eller hvis du får bivirkninger, som ikke er nævnt her.

Den nyeste udgave af indlægssedlen kan findes på www.indlaegsseddel.dk

Oversigt over indlægssedlen

1. Virkning og anvendelse
2. Det skal du vide, før du eller dit barn begynder at tage Concerta® eller Concerta® LP
3. Sådan skal du eller dit barn tage Concerta® eller Concerta® LP
4. Bivirkninger
5. Opbevaring
6. Yderligere oplysninger

1. VIRKNING OG ANVENDELSE

Concerta® og Concerta® LP anvendes til at behandle ADHD (attention deficit hyperactivity disorder). Anvendes til børn og unge mennesker mellem 6 og 18 år. Concerta® og Concerta® LP anvendes når behandlinger uden brug af medicin har været prøvet, så som rådgivning og adfærdsterapi. Concerta® og Concerta® LP er ikke beregnet til behandling af ADHD hos børn under 6 år eller hos voksne. Det vides ikke om det er sikkert eller til gavn for disse personer.

Concerta® og Concerta® LP forbedrer aktiviteten af visse dele af hjernen, som har nedsat aktivitet. Medicinen kan hjælpe med at forbedre opmærksomhed (opmærksomhedsvidden), koncentration og reducere impulsiv adfærd. Medicinen gives som en del af et behandlingsprogram, som sædvanligvis inkluderer psykologisk, pædagogisk, og social terapi.

Ordineres kun af speciallæger, som har erfaring med børn eller unge menneskers adfærdsproblemer.

Lægen kan have givet dig Concerta® eller Concerta® LP for noget andet. Følg altid lægens anvisning.

2. DET SKAL DU VIDE, FØR DU ELLER DIT BARN BEGYNDER AT TAGE CONCERTA® ELLER CONCERTA® LP

Tag ikke Concerta® eller Concerta® LP, hvis du eller dit barn

- er overfølsom (allergisk) over for methylphenidathydrochlorid eller et af de øvrige indholdsstoffer.
- har et problem med skjoldbruskkirtlen.
- har et øget tryk i øjet (grøn stær/ glaukom).
- har en tumor i binyrerne (fæokromocytom).
- har en spiseforstyrrelse, så du ikke føler dig sulten eller ikke ønsker at spise – som f.eks. nervøs spisevægring.
- har meget højt blodtryk eller forsnævring af blodkarrene, som kan give smerter i arme og ben.
- nogensinde har haft hjerteproblemer – så som hjerteanfald, uregelmæssige hjerteslag, smerter eller utilpashed i brystet, hjertestop, hjertesygdom, eller er født med et hjerteproblem.
- har haft et problem med blodkarrene i hjernen – så som slagtilfælde, hævelse og svækkelse af et blodkar (aneurisme), snævre eller blokerede blodkar, eller inflammation i blodkarrene (vasculitis).
- tager eller har indenfor de sidste 14 dage taget antidepressiv medicin (kendt som monoaminoxidasehæmmer) – se ”Brug af anden medicin”.
- har mentale helbredsproblemer som:
 - ”psykopatisk” eller ”borderline” personlighedsproblem.
 - unormale tanker eller syner, eller en sygdom som hedder skizofreni.
- har tegn på alvorlige humørsvingninger som:
 - har lyst til at begå selvmord.
 - svær depression, hvor du føler dig meget sørgmodig, værdiløs og håbløs eller hvis du har haft svær depression.
 - mani, hvor du føler dig usædvanlig letbevægelig, overaktiv og uhammet.
 - ”bipolar lidelse”, som ikke er velkontrolleret med skiftende perioder med opstemthed eller overaktivitet og nedsat sindsstemning eller hvis du har haft det.

Vær ekstra forsigtig med at tage Concerta® eller Concerta® LP, hvis du eller dit barn

- har problemer med leveren eller nyrerne.
- har problemer med at synke eller synke hele tabletter.
- har en forsnævring eller blokering af tarmsystemet eller spiserøret.
- har haft kramper, krampeanfald, epilepsi eller unormale hjerne skanninger (EEGs).
- nogensinde har misbrugt eller været afhængig af alkohol, receptmedicin eller narkotika.

- har svært kontrollable, gentagende vridninger af en kropsdel eller gentager lyde og ord.
- har højt blodtryk.
- får svær hovedpine, følelsesløshed, kraftesløshed, lammelser og svækkelse af koordination, syn, tale, sprog eller hukommelse (cerebral iskæmi).
- har et hjerteproblem som ikke står i ”Tag ikke..” afsnittet ovenfor.
- har et mentalt helbredsproblem som ikke står i ”Tag ikke..” afsnittet ovenfor. Andre mentale helbredsproblemer inkluderer:
 - humørsvingninger (fra at være manisk til at være deprimeret – kaldet ”bipolar lidelse”).
 - begynder at blive aggressiv eller fjendtlig, eller aggression bliver værre.
 - ser, hører eller føler ting, som ikke er der (hallucinationer).
 - tror ting som ikke er sande (vrangforestillinger).
 - føler dig usædvanlig mistænksom (paranoid).
 - føler dig ophidset, nervøs og anspændt.
 - føler dig deprimeret eller skyldig.
 - får tanker om selvmord eller udviser selvmordsadfærd.

Oplys altid ved blodprøvekontrol og urinprøvekontrol, at du er i behandling med Concerta® eller Concerta® LP. Det kan påvirke prøveresultaterne.

Forespørgsler, som din læge vil foretage før du eller dit barn begynder med at tage Concerta® eller Concerta® LP

- Disse forespørgsler er for at finde ud af om Concerta® eller Concerta® LP er den rigtige medicin til dig eller dit barn.
- hvilken anden medicin, som du eller dit barn tager.
 - om der har været nogle pludselige uforklarlige dødsfald i din familie.
 - andre medicinske problemer (som f.eks. hjerteproblemer) som du eller din familie har.
 - hvordan du føler dig, som f.eks. opstemt eller deprimeret, har underlige tanker, eller om du haft sådanne følelser i fortiden.
 - om der har forekommet ”tics” (gentagne vridende bevægelser af en del af kroppen, som er svære at kontrollere, eller gentagne lyde eller ord) i din familie.
 - hvilke mentale problemer eller adfærdsproblemer, som du eller andre familiemedlemmer nogensinde har haft. Din læge vil forhøre sig, om du har tendens til at have humørsvingninger (fra at være manisk til at være deprimeret – kaldet ”bipolar lidelse”). De vil spørge til dit eller dit barns mentale helbreds-historie, og forhøre sig, om nogen i din familie har en historie med selvmord, bipolar lidelse eller depression.

Det er vigtigt at du giver så meget information som muligt. Det kan hjælpe din læge til at finde ud af om Concerta® eller Concerta® LP er den rigtige medicin for dig eller dit barn. Din læge kan beslutte at andre medicinske undersøgelser er nødvendige før du begynder at tage denne medicin.

Forespørgsler, som din læge vil foretage når du eller dit barn er i behandling med Concerta® eller Concerta® LP

- Din læge vil foretage nogle undersøgelser efter du eller dit barn starter i behandling. Undersøgelserne vil blive foretaget mindst hver 6. måned, men sandsynligvis oftere. De vil også blive foretaget når dosis ændres. Disse undersøgelser vil inkludere:
- Forespørgsel om appetitten.
 - Måling af højde og vægt.
 - Måling af blodtryk og puls.
 - Forespørgsel om problemer med humøret, din sindstilstand eller andre unormale følelser. Eller om disse er blevet værre, mens du eller dit barn har taget Concerta® eller Concerta® LP.

Effekt på væksten

Når Concerta® eller Concerta® LP bruges i mere end et år, kan det forårsage nedsat vækst hos nogle børn. Der kan være manglende vægtøgning eller højdevækst. Din læge vil holde omhyggeligt øje med din eller dit barns højde og vægt, og hvor godt du eller dit barn spiser. Hvis du eller dit barn ikke vokser som forventet, vil behandlingen med Concerta® eller Concerta® LP måske blive stoppet i en kort periode.

Brug af anden medicin

Fortæl det altid til lægen eller på apoteket, hvis du eller dit barn 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.

Tag ikke Concerta® eller Concerta® LP, hvis du: tager medicin, der kaldes en ”monoamin-oxidasehæmmer” (MAOH), som bruges mod depression, eller har taget det indenfor de sidste 14 dage. MAOH sammen med methylphenidathydrochlorid kan bevirke en pludselig stigning i blodtrykket.

- Tal med din læge, hvis du tager
- anden medicin mod depression.
 - medicin mod alvorlige mentale problemer.
 - medicin mod epilepsi (f.eks. phenobarbital, phenytoin, primidon).
 - medicin for at nedsætte eller øge blodtrykket.
 - nogle hoste- og forkølelsesmidler som indeholder medicin, der kan påvirke blodtrykket. Det er vigtigt at forhøre sig på apoteket, når du køber nogle af disse produkter.
 - medicin som fortynder dit blod og forebygger blodpropper.
 - medicin mod migræne og hedeture (f.eks. clonidin).

Vær opmærksom på følgende

Fortæl det til din læge, hvis du skal have en operation. Concerta® og Concerta® LP bør ikke tages på operationsdagen, hvis en vis type bedøvelsesmidler anvendes på grund af risiko for en pludselig stigning i blodtrykket under operationen.

Brug af Concerta® og Concerta® LP sammen med mad og drikke

Tabletten kan tages med eller uden mad med et glas vand. Drik ikke alkohol mens du bruger denne medicin. Alkohol kan forværre bivirkningerne ved denne medicin. Husk at nogle fødevarer og mediciner indeholder alkohol.

Graviditet og amning

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

Graviditet

Hvis du er gravid, skal du normalt ikke tage Concerta® eller Concerta® LP. Tal med lægen.

Amning

Hvis du ammer, må du ikke tage Concerta® eller Concerta® LP, da Concerta® og Concerta® LP går over i modermælken. Tal med lægen.

Trafik- og arbejdssikkerhed

Kør ikke bil eller motorcykel og lad være med at cykle. Lad være med at arbejde med værktøj eller maskiner. Pakningen er forsynet med en rød advarselstrekanter. Det betyder, at Concerta® og Concerta® LP kan give bivirkninger som svimmelhed, døsigthed og synsforstyrrelser (inklusive dobbeltsyn og sløret syn), som kan påvirke arbejdssikkerheden og evnen til at færdes sikkert i trafikken.

Vigtig information om nogle af de øvrige indholdsstoffer i Concerta® og Concerta® LP

Concerta® og Concerta® LP indeholder lactose. Kontakt lægen, før du eller dit barn tager denne medicin, hvis lægen har fortalt dig, at du eller dit barn ikke tåler visse sukkerarter.

3. SÅDAN SKAL DU ELLER DIT BARN TAGE CONCERTA® ELLER CONCERTA® LP

Tag altid Concerta® eller Concerta® LP nøjagtigt efter lægens anvisning. Er du i tvivl, så spørg lægen eller på apoteket.

Concerta® og Concerta® LP depottabletter fås i flere styrker.

Den sædvanlige dosis er Børn fra 6 år

Din læge vil sædvanligvis begynde behandlingen med en lav dosis og øge den gradvist efter behov. Den maksimale daglig dosis er 54 mg. Concerta® eller Concerta® LP tages én gang daglig om morgenen med et glas vand. Tabletten skal synkes hel og må ikke tygges, deles eller knuses. Tabletten kan tages med eller uden mad.

Tabletten opløser sig ikke fuldstændig efter al indholdet er frigivet og nogle gange kan tabletten skal ses i afføringen. Det er normalt.

Børn under 6 år

Børn under 6 år må normalt ikke få Concerta® og Concerta® LP.

Voksne og ældre

Concerta® og Concerta® LP bør ikke anvendes til voksne og ældre.

Hvis du eller dit barn ikke føler sig bedre efter 1 månedes behandling

Hvis du eller dit barn ikke føler sig bedre efter 1 månedes behandling, fortæl det til

din læge. Han kan beslutte at en anden behandling er nødvendig.

Langtidsbehandling

Concerta® og Concerta® LP behøves ikke tages for altid. Hvis du eller dit barn tager Concerta® eller Concerta® LP i mere end et år, bør din læge stoppe behandlingen for en kort tid f.eks. under en skoleferie. Det vil vise om medicinen stadig behøves.

Forkert brug af Concerta® og Concerta® LP

Hvis Concerta® og Concerta® LP ikke bruges rigtigt, kan det forårsage unormal adfærd. Det kan også betyde at du eller dit barn begynder at blive afhængig af medicinen. Fortæl det til din læge, hvis du eller dit barn nogensinde har misbrugt eller været afhængig af alkohol, receptpligtig medicin eller narkotika.

Hvis du eller dit barn har taget for mange Concerta® eller Concerta® LP depottabletter

Kontakt lægen, skadestuen eller apoteket, hvis du har taget flere Concerta® eller Concerta® LP depottabletter, end der står her, eller flere end lægen har foreskrevet, og du føler dig utilpas. Tag pakningen med. Symptomer på overdosering er f.eks. opkastning, ophidselse, rysten, flere ukontrollerede bevægelser, muskeltrækninger, krampeanfald (eventuelt efterfulgt af koma), lykkefølelse, forvirring, hallucinationer, øget sveddannelse, rødmen, hovedpine, høj feber, ændringer i hjerteslag (langsomt, hurtigt eller uregelmæssigt), højt blodtryk, udvidede pupiller samt tørre næse- og mundslimhinder.

Hvis du eller dit barn har glemt at tage Concerta® eller Concerta® LP

Tag aldrig dobbelt dosis, hvis du eller dit barn har glemt at tage en dosis. Fortsæt blot med den sædvanlige dosis.

Hvis du holder op med at tage Concerta® eller Concerta® LP

Du må kun holde pause eller stoppe behandlingen efter aftale med lægen.

Hvis du eller dit barn pludselig stopper med at tage denne medicin, kan ADHD symptomerne komme tilbage eller bivirkninger, som f.eks. depression kan opstå. Din læge kan ønske at nedsætte mængden af den daglige medicin gradvist, før der stoppes helt. Tal med din læge inden du stopper med at tage Concerta® eller Concerta® LP.

4. BIVIRKNINGER

Concerta® eller Concerta® LP kan som al anden medicin give bivirkninger, men ikke alle får bivirkninger.

Alvorlige bivirkninger

Almindelige bivirkninger: Forekommer hos mellem 1 og 10 ud af 100 patienter.

- Søvnlignende bevidsthedssvækkelse. Kontakt lægen.

Ikke almindelige bivirkninger: Forekommer hos mellem 1 og 10 ud af 1.000 patienter.

- Pludseligt hududslæt, åndedrætsbesvær og besvimelse (inden for minutter til timer), pga. overfølsomhed (anafylaktisk reaktion). Kan være livsfarligt. Ring 112.
- Alvorligt hududslæt med betændelse og afstødning af hudens øverste lag. Kontakt læge eller skadestue.
- Psykoset / Sindslidelser. Kontakt lægen.
- Tænke på eller have lyst til at begå selvmord.

Sjældne bivirkninger: Forekommer hos mellem 1 og 10 ud af 10.000 patienter.

- Smerter i brystet, evt. med udstråling til arm eller hals og åndenød pga. dårlig blodforsyning til hjertemusklen. Kontakt læge eller skadestue.

Meget sjældne bivirkninger: Forekommer hos færre end 1 ud af 10.000 patienter.

- Blødning fra hud og slimhinder og blå mærker pga. forandringer i blodet (for få blodplader). Kontakt læge eller skadestue.
- Selvmordsforsøg (herunder fuldbrydet selvmord).
- Kramper inkl. muskelkramper. Kontakt straks læge eller skadestue. Ring evt. 112.
- Høj feber, muskelstivhed, stærk svedtendens, sløret bevidsthed (malignt neuroleptisk syndrom). Kan være livsfarligt. Ring 112.
- Åndenød, angst, brystmerter med udstråling til hals eller arme pga. blodprop i hjertet. Ring 112.
- Voldsom hovedpine og sløret bevidsthed pga. betændelse eller tillukning af blodårerne i hjernen. Ring 112.
- Hvide, ”døde” fingre og tæer. Kontakt lægen.
- Unormal leverfunktion inklusive leversvigt og koma. Kontakt læge eller skadestue.
- Alvorligt hududslæt med betændelse og afstødning af hudens øverste lag. Kontakt læge eller skadestue.
- Pludselig hjertedød.

Bivirkninger, hvor hyppigheden ikke er kendt (sandsynligvis sjælden)

- Almen sløjhed, bleghed, blødninger fra hud og slimhinder, blå mærker samt tendens til betændelse (infektioner) især halsbetændelse og feber pga. forandringer i blodet (for få røde og hvide blodlegemer og blodplader). Kontakt læge eller skadestue.
- Voldsom hovedpine og sløret bevidsthed pga. betændelse eller tillukning af

blodårerne i hjernen. Kontakt straks læge eller skadestue. Ring evt. 112.

- Lammelser, talebesvær, bevidstløshed pga. blodprop i hjernen eller hjerneblødning. Kontakt straks læge eller skadestue. Ring evt. 112.
- Kramper. Kontakt straks læge eller skadestue. Ring evt. 112.

Ikke alvorlige bivirkninger

Meget almindelige bivirkninger: Forekommer hos flere end 1 ud af 10 patienter.

- Søvnløshed.
- Nervøsitet.
- Hovedpine.

Almindelige bivirkninger: Forekommer hos mellem 1 og 10 ud af 100 patienter.

- Appetitmangel/madlede, nedsat appetit.
- Moderat nedsat vægtøgning eller højde ved langvarig anvendelse hos børn.
- Tilbøjelighed til stærke, letvakte og hurtigt skiftende humørændringer, truende, evt. voldelig adfærd, rastløs uro, angst, irritabilitet, unormal opførsel.
- Svimmelhed.
- Ufrivillige bevægelser.
- Psykomotorisk uro og rastløshed.
- Uregelmæssig puls. Kan være eller blive alvorligt. Tal med lægen.
- Hurtig puls. Kan blive alvorligt. Hvis du får meget hurtig og uregelmæssig puls eller bliver utilpas eller besvimer, skal du kontakte læge eller skadestue. Ring evt. 112.
- Hjertebanken.
- For højt blodtryk. Tal med lægen. For højt blodtryk skal behandles. Meget forhøjet blodtryk er alvorligt.
- Hoste, betændelse og smerter i mund og svælg.
- Smerter i øverste del af maven, kvalme, diarre, mavegener, opkastning.
- Mundtørhed.
- Hårtab.
- Kløe, nældefeber, udslæt.
- Smerter i leddene.
- Feber.
- Ændringer i blodtryk eller hjerterefrekvens.
- Vægttab.
- Humørsvingninger.
- Ufrivillige, lynhurtige muskeltrækninger (tics).
- Træthed.
- Betændelse i næse, bihuler, svælg og hals med hoste, snue og feber (består af næsehulen, svælget, strubehovedet og lufttrøret med sine forgreninger og slutter i lungealveolerne).
- Søvnløshed i begyndelsen af behandlingen.
- Nedsat stemningsleje.
- Depression. Kan være eller blive alvorligt. Tal med lægen.
- Nedsat sexlyst.
- Anspændthed.
- Skæren tænder.
- Panikangst.
- Døsighed.
- Prikkende, snurrende fornemmelser eller følelsesløshed i huden.
- Spændingshovedpine.
- Nedsat evne til at se skarpt.
- Svimmelhed.
- Muskelstramminger.
- Stive, rykvisse bevægelser.
- Impotens.
- Irritabilitet.
- Nervøsitet.
- Kraftesløshed og svaghed.
- Voldsom tørst.

Ikke almindelige bivirkninger: Forekommer hos mellem 1 og 10 ud af 1.000 patienter.

- Udslæt (nældefeber) og hævelser. Kan være alvorligt. Tal med lægen. Hvis der er hævelse af ansigt, læber og tunge, kan det være livsfarligt. Ring 112.
- Hævelse i led.
- Blæredannelse i huden.
- Hallucinationer. Kan være alvorligt. Kontakt evt. læge eller skadestue.
- Vrede, ændret humør, rastløshed, tendens til gråd, overdreven opmærksomhed på omgivelserne, konstant taletrang.
- Forværring af tics ved Tourettes syndrom.
- Søvnforstyrrelser, sløvhed.
- Rysten.
- Sløret syn.
- Brystmerter.
- Åndenød / åndedrætsbesvær. Kan være eller blive alvorligt. Kontakt lægen.
- Forstoppelse.
- Muskelsmerter, muskeltrækninger.
- Blod i urinen. Kontakt lægen.
- Hjertemislyd.
- Søvnlignende sløvhedstilstand.
- Tørre øjne.
- Hedeture.
- Hyppig vandladning.

Sjældne bivirkninger: Forekommer hos mellem 1 og 10 ud af 10.000 patienter.

- Opstemthed (manisk). Kan være eller blive alvorligt. Kontakt lægen.
- Desorientering/forvirring.
- Sexuelle forstyrrelser.
- Nedsat evne til at se skarpt.
- Kraftig sveden.
- Rødme i huden.
- Udvikling af bryster hos mænd.
- Dobbeltsyn. Kan blive alvorligt. Kontakt lægen eller evt. skadestue.
- Plettet udslæt.
- Forvirring.

Meget sjældne bivirkninger: Forekommer hos færre end 1 ud af 10.000 patienter.

- Bleghed og træthed pga. blodmangel. Kan være eller blive alvorligt. Kontakt lægen.
- Almen sløjhed, tendens til betændelse (infektioner) især halsbetændelse og

feber pga. forandringer i blodet (for få hvide blodlegemer). Kan blive alvorligt. Hvis du får feber, skal du straks kontakte læge.

- Forbigående nedtrykthed, unormale tanker, ligegyldighed, gøre ting om og om igen, være besat af en ting.
- Ufrivilligt langsomme, ofte slangelig-nende, vridende, vedvarende og rytmisk gentagne bevægelser, især i fingre og tæer.
- Midlertidige neurologiske udfaldssymptomer der skyldes en forbigående hindring i blodtilførslen til en del af hjernen.
- Kolde hænder og fødder.
- Feber, udslæt i ansigt og på arme og ben.
- Muskelkramper.
- Feber, træthed, sløjhed pga. betændelse i blodkar.

Bivirkninger, hvor hyppigheden ikke er kendt

- Vrangforestillinger. Kan være eller blive alvorligt. Kontakt lægen.
- Tankeforstyrrelser.
- Afhængighed, misbrug.
- Langsom, hurtig eller uregelmæssig puls. Kan blive alvorligt. Hvis du får meget hurtig og uregelmæssig puls, meget langsom puls eller bliver utilpas eller besvimer, skal du kontakte læge eller skadestue. Ring evt. 112.
- Migræne.
- Ekstra hjerteslag.
- Høj feber.
- Store pupiller.

Concerta® og Concerta® LP kan herudover give bivirkninger, som du eller dit barn normalt ikke mærker noget til. Det drejer sig om ændringer i visse laboratorieprøver, f.eks. blodprøver og leverfunktion.

Indberetning af bivirkninger til Sundhedsstyrelsen

Hvis du oplever bivirkninger, bør du tale med din læge, sygeplejerske eller apoteket. Dette gælder også mulige bivirkninger, som ikke er medtaget i denne indlægsseddel. Du eller dine pårørende kan også indberette bivirkninger direkte til Sundhedsstyrelsen på www.meldenbivirkning.dk, eller ved at kontakte Sundhedsstyrelsen via mail, med almindeligt brev eller telefonisk for at rekvirere et indberetningsskema. Ved at indrapportere bivirkninger kan du hjælpe med at fremskaffe mere information om sikkerheden af dette lægemiddel.

5. OPBEVARING

Opbevares utilgængeligt for børn.

Opbevar ikke Concerta® eller Concerta® LP ved temperaturer over 30 °C. Beholderen skal være tæt lukket. Tag ikke Concerta® eller Concerta® LP efter den udløbsdato, der står på pakningen. Aflever altid medicinrester på apoteket. Af hensyn til miljøet må du ikke smide medicinrester i afløbet, toiletet eller skraldespanden.

6. YDERLIGERE OPLYSNINGER

Concerta® 18 mg og 36 mg og Concerta® LP 18 mg, 36 mg og 54 mg depottabletter indeholder:

Aktivt stof: Methylphenidathydrochlorid. Øvrige indholdsstoffer: Butylhydroxytoluene (E321), celluloseacetat 398-10, hypromellose 3 cp, koncentreret phosphorsyre, poloxamer 188, polyethylenoxid 200K og 7000K, polyvidon K29-32, natriumchlorid, stearinsyre, ravsyre, sort jernoxid (E172), gul jernoxid (E172) og rød jernoxid (E172, kun tabletter med 54 mg). Filmovertræk: Hypromellose 15 cp, lactosemonohydrat, titandioxid (E171), triacetin, gul jernoxid (E172, kun tabletter med 18 mg og 54 mg), rød jernoxid (E172, kun tabletter med 54 mg) og stearinsyre (kun tabletter med 18 mg). Klart overtræk: Carnaubavoks, hypromellose 6 cp, makrogol 400. Tryk: Sort jernoxid (E172), hypromellose 6 cp, isopropylalkohol, propylenglykol og rensat vand.

Udseende og pakningsstørrelser Udseende

Hver enkelt kapselformet tablet er mærket for at lette identifikationen: 18 mg: Gul med ”alza 18” trykt med sort på den lange side. 36 mg: Hvid med ”alza 36” trykt med sort på den lange side. 54 mg: Rødbrun med ”alza 54” trykt med sort på den lange side.

Pakningsstørrelser

Concerta® 18 mg og 36 mg fås i en pakningsstørrelse á 30 depottabletter. Concerta® LP 18 mg, 36 mg og 54 mg fås i en pakningsstørrelse á 28 depottabletter. Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

Indehaver af markedsføringstilladelsen

2care4 Tømrervej 9 6710 Esbjerg V.

Ompakket og frigivet af

2care4 Tømrervej 9 6710 Esbjerg V.

Concerta® er et registreret varemærke, der tilhører Alza Corporation.

Concerta® LP svarer til Concerta®.

Denne indlægsseddel blev sidst revideret december 2012.