

3. Sådan skal du bruge Effexor Depot.

Tag altid Effexor Depot nøjagtigt efter lægens anvisning. Er du i tvivl, så spørg lægen eller apoteket.

Dosering

Dosering er individuel og angives af lægen. Effexor Depot, hårde depotkapsler bør sluges hele og tages i forbindelse med et måltid.

Voksne

Anbefalet dosis er 75 mg 1 gang dagligt.

Depression

Hvis det er påkrævet, kan dosis af Effexor Depot øges trinvis til 75 mg/dag med mindst 4 dages mellemrum. Effexor Depot kan yderligere øges til 225 mg/dag ved en moderat depression og 375 mg/dag ved en svær depression. Vedligeholdelsesdosis er normalt den samme dosis, som bliver brugt ved behandlingsstart, og behandlingen bør regelmæssigt revurderes.

Generaliseret angst og socialfobi

Patienter, som ikke reagerer på en begyndelsesdosis på 75 mg/dag, kan have en fordel af dosisøgning af Effexor Depot til maksimalt 225 mg/dag.

Panikangst

Den anbefalede dosis mod panikangst er 75 mg Effexor Depot dagligt. Behandlingen bør påbegyndes med en dosis på 37,5 mg Effexor Depot dagligt i de første 4-7 dage, hvorefter dosis bør øges til 75 mg dagligt. Patienter, som ikke responderer på 75 mg/dag, kan have fordel af en dosisøgning op til maksimalt 225 mg/dag. Dosis af Effexor Depot kan øges trinvis med 75 mg/dag i intervaller på 2 uger eller mere, men ikke under 4 dage. Dosis kan øges i et interval på 2 uger eller mere, men ikke under 4 dage. Herefter reduceres dosis gradvist til ønsket dosisniveau.

Ældre

Samme dosering som er angivet under voksne.

Børn og unge under 18 år

Effexor Depot bør ikke anvendes til børn og unge under 18 år. Eventuel behandling kan kun ske efter lægens anvisning.

Nedsat nyre- og/eller leverfunktion

Døgndosis bør reduceres med 25-50 %, og den samlede dosis af Effexor Depot skal reduceres med 50 % hos dialysepatienter. Doseringen skal tilbageholdes, indtil dialysen er afsluttet.

Når en antidepressiv behandling afsluttes, skal det ske ved gradvis nedtrapning over mindst 2 uger, hvis Effexor Depot er anvendt i mere end 6 uger. Nedtrapningstiden afhænger af den enkelte patient, dosis og behandlingens varighed.

Følg altid lægens anvisning. Der er forskel på, hvad den enkelte har brug for. Ændring eller stop i behandlingen bør kun ske i samråd med lægen.

Hvis du har taget for meget Effexor Depot

Kontakt lægen, skadestuen eller ring 112 hvis du har taget flere Effexor Depot, hårde depotkapsler, end lægen har foreskrevet, eller der står i denne information. Hvis du har taget for meget Effexor Depot, kan du få symptomer på svære hjerterytmeforstyrrelser, blodtryksfald, svimmelhed og bevidstløshed. Tilfælde af død er også forekommet.

Hvis du har glemt at tage Effexor Depot

Har du glemt at tage din daglige dosis, så tag den så snart du kommer i tanke om det, eller spring den over, hvis det er snarlig tid for næste dosis. Kontakt din læge eller apotek, hvis du er i tvivl.

Hvis du holder op med at tage Effexor Depot

Behandlingsstop, dosisreduktion eller nedtrapning af Effexor bør kun ske i samråd med lægen. Pludseligt behandlingsophør bør ikke ske; men ved ophør af behandling bør dosis gradvist nedsættes over en periode på mindst 1–2 uger for at mindske risikoen for ophørsreaktioner. Hvis ophør af behandling eller reduktion af dosis medfører uacceptable symptomer, kan det overvejes at vende tilbage til den oprindeligt ordinerede dosis. Herefter kan lægen igen fortsætte med reducere dosis, men i langsommere tempo.

4. Bivirkninger

Effexor Depot kan som al anden medicin give bivirkninger.

Alvorlige bivirkninger

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

Anafylaktisk chok (blodtryksfald, åndenød, hurtig puls, kramper, ødem og bevidsthedstab evt. død), Stevens-Johnsons Syndrom, (blæreformet udslæt på hud og slimhinder, høj feber, bevidsthedssløring), alvorlige hjerterytmeforstyrrelser (QT-forlængelse, ventrikulær fibrillation, ventrikulær takykardi herunder torsade de pointes), bugspytkirtelbetændelse, bloddyskrasi (forandringer i blodets sammensætning herunder nedsat eller manglende røde og hvide blodlegemer), delirium, rhabdomyolyse (destruktion af tværstribet muskulatur), ekstrapyramidale syndromer (ændringer i muskelstyrke og bevægelsesabnormiteter), tardive dyskinesier (ufrivillige og ukontrollerbare muskelbevægelser), grøn stær (snærvinklet glaukom), pulmonal eosinofili (lungeinfiltration af eosinofile leucocyter) og

hyperprolaktinæmi (forhøjet koncentration af prolaktin i blodet). Kontakt lægen eller ring 112.

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

Nedsat mængde blodplader, leverbetændelse, SADH-mangel (syndrom med utilstrækkelig sekretion af antidiuretisk hormon og deraf øget urinproduktion), kramper, hyperkinetiske anfald (sygelig forstærket muskelaktivitet), neuroleptisk malignt syndrom (høj feber, muskelstivhed, blodtryksændringer, nerveforstyrrelser og bevidsthedsændringer), serotonergt syndrom (bevidsthedsforstyrrelser, rysten, ufrivillige muskelsammentrækninger, svedsekretion og agitation) samt selvmordstanker, selvmordsadfærd eller mani (sygelig opstemthed). Kontakt lægen eller ring 112.

Ikke alvorlige bivirkninger

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

Kraftløshed, træthed, rødme, svedeture, hedestigninger, appetitløshed, øget kolesterolkoncentration i blodet, blodtryksforhøjelse, forstoppelse, kvalme, svimmelhed, mundtørhed, vægttab, øget blodtryk, mareridt, søvnløshed, nedsat libido, rejsningsbesvær, nervøsitet, rysten, synsforstyrrelser, gaben, vandladningsbesvær, unormal orgasme og sædudtømmelse. Kontakt lægen.

Ikke almindelige bivirkninger (forekommer hos mellem 1 og 10 ud af 1000 patienter)

Lysfølsomhed, pletvis skaldethed, hudblødninger, udslæt, nedsat natrium i blodet, blodtryksfald, ligegyldighed, hallucinationer, besvimelser, hurtig regelmæssig puls, diarré, vægtøgning, forøget menstruationsblødning, uro og ophidselse, ufrivillig og ubevidst tænderskæren, orgasmeproblemer for kvinder, ændret smagssans, øresusen og manglende blæretømning. Kontakt lægen.

I sjældne eller meget sjældne tilfælde kan der forekomme andre ikke alvorlige bivirkninger. Ønsker du information om disse bivirkninger, så spørg lægen eller apoteket.

Fortæl læge eller apotek, hvis du får andre bivirkninger end dem, der står her, så bivirkningerne kan blive indberettet til Lægemiddelstyrelsen, og viden om bivirkninger kan blive bedre. Fortæl læge eller apotek, hvis du får bivirkninger, der bliver ved og er generende. Nogle bivirkninger kan kræve behandling.

Patienter eller pårørende kan også indberette bivirkninger direkte til Lægemiddelstyrelsen. Du finder skema og vejledning under bivirkninger på Lægemiddelstyrelsens netsted: www.laegemiddelstyrelsen.dk/

5. Sådan opbevarer du Effexor Depot

Opbevares utilgængeligt for børn. Brug ikke Effexor Depot 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, toilettet eller skraldespanden.

6. Yderligere oplysninger

Effexor Depot indeholder

Aktivt stof:
• venlafaxin i form som venlafaxinhydrochlorid.
• Øvrige indholdsstoffer:
• mikrokrySTALLINSK cellulose
• ethylcellulose
• hypromellose 15
• gelatine
• titandioxid (E171)
• rød jernoxid (E172)
• gul jernoxid (E172)
• sort jernoxid (E172) (kun i 37,5 mg tablet)
• rødt blæk (shellak, titandioxid, propylenglykol, simetikon)

Effexor Depots udseende og pakningsstørrelse

Effexor Depot 37,5 mg er en aflang cylinderformet kapsel med afrundede ender og med de to halvdele i hhv. lyserød og grå farve. Der er påtrykt ”37,5” på kapslen.

Effexor Depot 75 mg er en lyserød, aflang cylinderformet kapsel med afrundede ender. Der er påtrykt ”75” på kapslen.

Effexor Depot, hårde depotkapsler markedsføres af Abacus Medicine ApS i flg. pakningsstørrelser:

Effexor Depot, depotkapsler, hårde 37,5 mg som 30 stk. og Effexor Depot, depotkapsler, hårde 75 mg i hhv. 30 stk. og 100 stk.

Indehaveren af markedsføringstilladelsen og fremstiller

Abacus Medicine ApS
Vesterbrogade 149
DK-1620 København V
Tel: +45 70 22 02 12
e-mail: kundeservice@abacusmedicine.com

Effexor® er et registreret varemærke, der tilhører Wyeth koncernen.

Denne indlægsseddel blev senest godkendt 11.2007