

PAKNINGSVEDLEGG: INFORMASJON TIL BRUKEREN

Metoprololtartrat Accord 50 mg og 100 mg Tabletter (Metoprololtartrat)

Les nøye hele pakningsvedlegget før du dette legemidlet begynner å ta for det står viktig informasjon i for deg.

Oppbevar denne pakningsvedlegget. Kanskje trenger du det senere igjen .. du flere spørsmål spørsmål? Ta kontakt med din lege, eller apotek.

Gi dette legemidlet ikke videre til andre, for det er kun til deg foreskrevet. Det kan være skadelig er for andre, også selv om har de samme symptomer som deg.

Får du mye plager av en av de bivirkningene som er i rubrikk 4 står? Eller får du enbivirkning som ikke i denne pakningsvedlegget står? Ta da kontakt med din lege, apotek.

Innhold av denne pakningsvedlegg

1. Hva er Metoprololtartrat Accord og hva brukes dette legemidlet til?
2. Når bør du dette legemidlet ikke ta eller må vær ekstra forsiktig med være?
3. Hvordan tar du dette legemidlet inn?
4. Mulige bivirkninger
5. Hvordan oppbevarer du dette legemidlet?
6. Innhold av emballasjen og annen informasjon

1. Hva er Metoprololtartrat Accord og hva brukes dette legemidlet til?

Metoprolol er en selektiv beta-blokker. Dette betyr at metoprolol tabletter den hjertefunksjonen påvirker og blodtrykket senker ..

Accord Tabletter foreskrives til pasienter : pasienter:

for å blodtrykket senke ;med
smerte i brystet på grunn av oksygenmangel oksygenmangel hjertemuskel (angina pectoris);med
forstyrrelser forstyrrelser hjerterytmen ;;
de en hjerteinfarkt har gjennomgått; som beskyttelse mot en mulig neste hjerteinfarkt;
med hjertebank;
med en for sterke virkning av skjoldbruskkjertelen;
for forebygging av migrene-anfall.

2. Når kan du dette legemidlet ikke ta eller må du være ekstra forsiktig med være?

Når kan du dette legemidlet ikke ta?

du er allergisk (overfølsom) er for metoprolol, for andre betablokkere of for enav de andre stoffer som i dette legemidlet finnes. Disse stoffene kan du finne under avsnitt 6. hvis u hjerteledningsforstyrrelser eller hjerterytme problemer har (2. eller 3. grads AV-blokk eller 'sykt sinus' syndrom (med mindre en permanent pacemaker er plassert)).

hvis du ubehandlet hjertesvikt har, en behandling får for å sammentrekningene av hjertet å la øke eller i sjokk befinner som følge av hjerteproblemer.
hvis du lider av alvorlig blokkert blodårer, inkludert problemer med blodsirkulasjonen (som gjør at fingrene og tærne begynner å prikke, eller blek av blå bli).
hvis du en langsom hjerterytme har (mindre enn 50 slag/2Fminutt).
hvis du en lav blodtrykk har.
hvis lider av en forhøyet syrenivå av ditt blod (metabolsk acidose).
hvis du lider av alvorlig astma eller KOLS (kronisk obstruktiv pulmonal sykdom).
hvis du monoaminoksidasehemmere bruker (MAO-hemmere). Se også 'Bruk med andre legemidler'.
hvis du hjertesvikt har, og ditt blodtrykk gjentatte ganger under 100 mmHg kommer.
hvis du andre blodtrykksenkende midler bruker, som verapamil og diltiazem. Se også 'Bruk med andre legemidler'.
hvis du midler mot hjerterytmeforstyrrelser (anti-arytmika) brukes, slik som disopyramid. Se også 'Bruk med andre legemidler'.
hvis du lider av ubehandlet feokromocytom (høyt blodtrykk hvis følge av en svulst i binyremargen).

Når må du være ekstra forsiktig med dette legemidlet ?Kontakt din lege eller lege av apotek før du dette legemidlet tar hvis du:

astma har.
diabetes mellitus har (en lav blodsukkernivå kan av dette legemiddel maskert bli).
lider av feokromocytom (høyt blodtrykk som følge av en svulst i binyremargen).
en behandling får om allergiske reaksjoner å redusere. Metoprolol tabletter kan øke overfølsomheten for de stoffene som du er allergisk mot , og og de alvorlighetsgraden av de allergiske reaksjonene øker.
en overaktiv skjoldbruskkjertel har (symptomer som økt hjerterefrekvens, svette, skjelving, angst, økt appetitt eller vekttap kan av dette legemidlet maskeres).psoriasis (alvorlighudutslett hudutsletthar eller har hatt gjennomgått.
hvis du en bedøvelse får administrert; fortell din lege eller tannlege at umetoprololtabletter bruker.
lider av problemer med blodomløp (i fingrene, tærne, armene og bena).
lider av en hjerteledningsforstyrrelse (AV-blokk).
hjertesvikt har i kombinasjon med en av følgende faktorer:

- et hjerteinfarkt eller et anfall av angina pectoris i de siste 28 dagene.
- en nedsatt nyre- of leverfunksjon.
- yngre er enn 40 år eller eldre enn 80 år.
- sykdom i hjerteklaffene.
- forstørret hjertemuskel.
- en hjerteoperasjon i siste 4 måneder.
- ustabil hjertesvikt (NYHA IV).

Bruk med andre legemidler

Tar du i tillegg til metoprololtartrat Accord andre andre legemidler i, av har du det kort siden gjort eller finnes muligheten for at du i nær fremtid andre legemidler vil ta? Fortell det da legen din eller apotekeren.

Bruk metoprolol tabletter ikke hvis du allerede en av følgende midler bruker:

Monoaminoksidasehemmere (MAOI's) mot en depresjon (disse kan det blodtrykksenkende effekt forsterke).

andre blodtrykksenkende midler, som verapamil og diltiazem (disse kan en langsom hjerterytmeforstyrrelse eller en sterkere blodtryksfall forårsake).

midler mot hjerterytmeforstyrrelser (anti-arytmika) som disopyramid (dette kan de sjansen på en uregelmessig eller langsom hjerterytmeforstyrrelse øke og hjerterfunksjonen redusere). floctafenin

floctafenin kan reagere med andre legemidler som hjertet og blodårer på grunn av lavt blodtrykk eller sjokk (redusere).

sultoprid (økt risiko for en uregelmessig hjerterytmeforstyrrelse).

Følgende legemidler kan effekten på blodtrykksenkning forsterke:

cimetidin (mot magesår).

hydralazin og klonidin (blodtrykksenkende midler).

terbinafin (mot soppsinfeksjoner).

paroksetin, fluoksetin og sertralin (mot depresjoner).

hydroksylorokin (mot malaria).

klorpromazin, trifluopromazin, klorprotiksen (midler mot psykoser).

amiodaron, kinidin og propafenon (mot en uregelmessig hjerterytmeforstyrrelse).

difenhydramin (en antihistamin).

celecoxib (mot smerte).

Følgende legemidler kan påvirke effekten av blodtrykksreduksjon redusere:

indometacin (mot smerte).

rifampicin (et antibiotikum).

Andre legemidler som metoprolol kan påvirke eller av metoprolol påvirket kan bli:

andre betablokkere, f.eks. øyedråper.

adrenalin (epinefrin), noradrenalin (norepinefrin) eller andre sympatomimetika.

legemidler for behandling av diabetes; de symptomer av en lav blodsukker nivå kan maskeres bli.

Lidokain.

reserpin, alfa-metyl-dopa, guanfacin, hjerteglykosider.

Bruk av metoprolol tabletter med mat og drikke

Alkohol kan det blodtrykksenkende effekten av metoprolol tabletter forsterke.

Graviditet og amming

Er du gravid, tror du gravid å være, ønsker du gravid å bli eller gir du amming? Ta kontakt med din lege eller apotek før du dette legemiddel bruker.

Svangerskap

Din lege kan Metoprololtartrat Accord foreskrive under svangerskapet hvis fordelene ved bruken for deg oppveier ulempene for deg de risikoene for det ufødte barn. Hvis du

Metoprololtartrat Accord har brukt til fødselen de fødsel vil ditt nyfødte barn muligens de første to dager etter fødselen ekstra blir kontrollert kontrollert.

Metoprololtartrat

Accord blir utskilt via morsmelken . Ved normale doser doseringsanvisninger er mengde metoprolol i morsmelk liten. Ditt barn vil ekstra bli overvåket.

Fertilitet

De data som finnes indikerer ikke på særegenheter.

Kjøreevne og det bruk av maskiner

Metoprolol tabletter kan tretthet og svimmelhet forårsake. Sørg for at du her ingen ubehag fra har før du skal kjøre bil eller bruke maskiner skal bruke, spesielt hvis du har byttet til et annet legemiddel eller hvis du alkohol har brukt.

3. Hvordan tar du dette legemidlet inn?

Ta dette legemidlet alltid på nøyaktig slik legen din eller apotek u det har fortalt. Tviler du på riktig bruk? Ta da kontakt med din lege eller apotek.

Den (hele eller halverte) tabletter på en tom mage ta med en halv glass vann. Velg etfast tidspunkt.

Den vanlige dosen er:

ved forhøyet blodtrykk: 100 eller 200 mg (1-2 tabletter), ved preferanse én gang daglig. Maksimalt 400 mg (4 tabletter av 100 mg) per dag.

ved smerte i brystet (angina pectoris): alt etter som de plager 100-200 mg (1-2 tabletter av 100 mg) per dag i fordelte doser. Maksimalt 400 mg (4 tabletter av 100 mg) per dag.

ved forstyrrelser av hjerterytmen: 100-200 mg fordelt over dagen dag (f.eks. to ganger daglig 1 tablett på 50 mg). Så nødvendig kan din lege dosen ytterligere øke ..

beskyttelse beskyttelse mot en neste hjerteinfarkt: to ganger daglig 1 tablett på 100 mg.

ved hjertebank: 100 mg per dag helst én gang daglig .. kan din din arts de dosering videre øke til 200 mg (2 tabletter av 100 mg) per dag.

ved en for sterk effekt av skjoldbruskkjertelen: 150-200 mg fordelt over 3-4 doser per dag (3-4 ganger daglig 1 tablett på 50 mg). Så nødvendig kan din lege dosen ytterligere øke ..

forebygging av migrene- anfall: 100-200 mg fordelt over 1-2 doser per over 1-2 doser per dag (1-2 ganger daglig 1 tablett på 100 mg).

Bruken av dette legemidlet vil vanligvis være langvarig . Aldri selv endre dosen eller endre av plutselig slutte med bruk.

Ved nedsatt nyrefunksjon: dosejustering er ikke nødvendig.

Ved nedsatt leverfunksjon: fortell legen din lege hvis du en leversykdom har. Muligens må dosen justeres bli.

Eldre: dosejustering er ikke nødvendig.

Barn: de erfaring av dette legemidlet hos barn er begrenset.

Tabletten kan deles i like doser. Har

du du for mye av dette middelet inntatt?

Hvis du ved uhell mer enn den foreskrevne dosen har inntatt, ta kontakt med nærmeste nærmeste akuttmottak eller av lett umiddelbart din lege eller apotek i.

Symptomer på en overdose er lavt blodtrykk (tretthet og svimmelhet), langsom puls, uregelmessig hjerterytme, hjertestans, kortpustethet, dyp bevisstløshet, kvalme, oppkast og blå bli av huden ..

Er du glemme dette middelet i å ta?

Hvis du din tablett(er) glemt har å ta og du kommer det innen 4 4 time bak, da må du ta glemt tablett(er) så raskt som mulig ta og deretter den neste tablett(er) ta i henhold til ditt 'vanlige' skjema.

Hvis det lenger enn 4 timer siden er at du din tablett(er) skulle ha tatt, så hopper du over dosen bare over og venter til tidspunktet når du i henhold til ditt 'vanlige' skjemaet den neste tablett(en) skulle måtte ta.

Ta ikke dobbel dose for å en glemt dose i å ta igjen.

Hvis du stopper med å ta denne medisinen Hvis du plutselig stopper med å ta så da kan din tilstand plutselig forverres; det kan hjerterytmeforstyrrelser eller en økt blodtrykk oppstå. Risikoen for et hjerteinfarkt eller for plutselig plutselig dødsfall blir økt.

Det avslutte av behandlingen med metoprolol bør derfor som regel gradvis å skje og alltid i samarbeid med din lege. I løpet av minst to 2 blir doseringen gradvis halvert . Den lavestedoseringen skal minst fire uker være 4 dagen tatt å bli før de behandlingen helt å stoppe.

Når du under nedtrappingen får symptomer ,bør virker u din lege råd å konsultere.

4. Mulige bivirkninger

Som ethvert legemiddel kan også dette legemiddel bivirkninger ha, selv om får ikke alle med det å gjøre.

Stopp behandlingen behandling og ta umiddelbart kontakt med din lege hvis du symptomer på en allergisk reaksjon opplever, som kløende hudutslett, rød bli i ansiktet, hevelse i ansiktet, leppene lepperproblemer med med puste eller svelge. Dette er en svært alvorlig, men sjelden

bivirkning. Det kan være at du trenger medisinsk hjelp umiddelbart har av innlagt må bli på sykehuset.

Fortell det din lege hvis du en av følgende bivirkninger opplever eller hvis er ved du en bivirkning oppstår som ikke i denne pakningsvedlegget er nevnt:

Svært vanlig (hos mer enn 1 av 10 pasienter):	seg slapp føle ved stående stå som følge av en lav blodtrykk, tretthet.
Ofte (hos mindre enn 1 av 10, men ved mer enn 1 av 100 pasienter):	langsom hjerterytme, problemer med å bevare balansen (sværtsjelden med besvimelse),kalde kulde hender og føtter, hjertebank, svimmelhet, hodepine, kvalme, diaré, forstoppelse (obstipasjon), magesmerter, kortpustethet ved fysisk anstrengelse.
Noen ganger (hos mindre enn 1 av 100, men hos mer enn 1 av 1000 pasienter):	midlertidig forverring av symptomene på hjertesvikt, hjerteledningsforstyrrelser, væskeansamling av væske, smerte i brystet, prikking ,muskelkramper muskelkramperoppkast ,vektøkning vektøkningdepresjon depresjon, redusert konsentrasjon, søvnløshet, døsighet, mareritt, kortpustethet, hudutslett, økt svette.
Sjelden (hos mindre enn 1 av 1000, men hos mer enn 1 av 10.000 pasienter):	forverring av diabetes, nervøsitet, angst, synsforstyrrelser, tørre eller irriterte øyne, konjunktivitt, impotens, syndrom av Peyronie (krumming av penis ved en erektil), uregelmessig hjerterytme, tørr munn, rennende nese, hårtap, endringer i leverfunksjonstester.
Svært sjelden (hos mindre enn 1 av 10.000 pasienter):	endringer i blodceller, glemsomhet, forvirring, hallusinasjoner, humørsvingninger, øresus, hørselsproblemer, smaksendringer, betennelse i leveren (hepatitt), følsomhet for lys, utvikling eller forverring av psoriasis, muskelsvakhet, leddsmerter, døende vev hos pasienter med alvorlige forstyrrelser i blodsirkulasjonen.

Det rapportere av bivirkninger

Får du plager av bivirkninger, ta kontakt med din lege eller apotek. Dette gjelder også for mulige bivirkninger som ikke i denne pakningsvedlegget står. Du kan bivirkninger også direkte rapportere via Nederlandsk Bivirkningssenter Senter Lareb (www.lareb.nl). Ved å bivirkninger rapportere ,kan du oss hjelpe mer informasjon å te skaffe om sikkerheten til dette legemidlet.

Får du mye plager av en av de bivirkningene? Eller får du en bivirkning som ikke i denne pakningsvedlegget står? Ta kontakt med din lege eller apotek.

5. Hvordan oppbevarer du dette legemidlet

Utenfor syn og rekkevidde av barn holde.

Ikke oppbevare over 25°C.

Oppbevar dine tabletter i den originale emballasjen.

Bruk dette legemidlet ikke mer etter de ytterste holdbarhetsdato. Den er å finne på esken etter EXP. Der står en måned og et år. Den siste dag av den måned er siste holdbarhetsdato.


Skyll legemidler ikke ned i vasken eller toalettet og kast dem ikke i søppelbøtta. Spør din apotek hva du skal gjøre med legemidler må gjøre som du ikke lenger bruker. De blir deretter på en ansvarlig måte destruert og kommer ikke i miljøet berettiget.


6. Innhold av emballasjen og annen informasjon

Hvilke stoffer er i dette legemidlet ? Den virkestoffet i stoff i dette middelet er metoprololtartrat 50 mg og 100 mg.

De andre stoffene i dette middelet er mikrokrySTALLinsk cellulose (E460), gelatin (E441), natriumstivelsesglykolat, kolloidal hydrert silisiumdioksid (E551), stearinsyre (plantebasert) (E477).

Hvordan ser Metoprololtartrat Accord Tabletter ut og hva inneholder en pakning

50 mg tabletter – hvite til hvitaktige, runde, bikonvekse tablett med pregning  på den ene siden og en delestrek på den andre siden

100 mg tabletter – hvite til blekhvite, runde, bikonvekse tablett med preg  på den ene siden og en delestrek på den andre siden

Metoprololtartrat Accord Tabletter er pakket i blisterpakninger. Det esken inneholder 30, 60 eller 90 tabletter. Ikke alle nevnte pakningsstørrelser er i handel brakt.

Innehaver av tillatelsen for i handel bringe
Accord Healthcare B.V., Winthontlaan 200, 3526 KV Utrecht

Produsent

Accord Healthcare Polska Sp.z o.o., ul. Lutomierska 50,95-200 Pabianice, Polen

Registrert under ::

Metoprololtartrat Accord 50 mg Tabletter, RVG 57170.

Metoprololtartrat Accord 100 mg Tabletter, RVG 57171.

Denne pakningsvedlegget er sist godkjent i november 2021. november 2021.

Transtoyou