

Indlægsseddel: Information til brugeren

Metonova 100 mg tabletter

metoprololtartrat

Læs denne indlægsseddel grundigt, inden du begynder at tage dette lægemiddel, da den indeholder vigtige oplysninger.

- Gem indlægssedlen. Du kan få brug for at læse den igen.
- Spørg lægen eller apotekspersonalet, hvis der er mere, du vil vide.
- Lægen har ordineret dette lægemiddel til dig personligt. Lad derfor være med at give lægemidlet til andre. Det kan være skadeligt for andre, selvom de har de samme symptomer, som du har.
- Kontakt lægen eller apotekspersonalet, hvis du får bivirkninger, herunder bivirkninger, som ikke er nævnt i denne indlægsseddel. Se punkt 4.

Se den nyeste indlægsseddel på www.indlaegsseddel.dk.

Oversigt over indlægssedlen:

1. Virkning og anvendelse
2. Det skal du vide, før du begynder at tage Metonova
3. Sådan skal du tage Metonova
4. Bivirkninger
5. Opbevaring
6. Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger

1. Virkning og anvendelse

Metonova er et hjerte- og blodtrykslægemiddel (betablokker).

Metonova virker ved at sænke blodtrykket og stabilisere hjerterytmen.

Du kan bruge Metonova ved:

- Forhøjet blodtryk.
- Hjertekramper (angina pectoris).
- Uregelmæssig, hurtig hjerterytme.
- Forebyggende behandling efter blodprop i hjertet.
- For stor mængde hormon fra skjoldbruskkirtlen.
- Forebyggelse af migræne.

Lægen kan have foreskrevet anden anvendelse. Følg altid lægens anvisning.

2. Det skal du vide, før du begynder at tage Metonova

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

Tag ikke Metonova:

- hvis du er allergisk over for metoprolol eller et af de øvrige indholdsstoffer i Metonova (angivet i punkt 6).
- har sygdom i hjerte og pulsårer. Tal med lægen.
- har svær astma eller KOL (kronisk obstruktiv lungesygdom, rygerlunger).
- får anfald af højt blodtryk pga. en svulst i binyrerne (fæokromocytom).

Advarsler og forsigtighedsregler

Kontakt lægen eller apotekspersonalet, før du tager Metonova.

- hvis du har forstyrrelser i hjerterytmen.
- hvis du får meget lav puls.
- hvis du har "hvide fingre og tæer" (Raynaud's syndrom).

- hvis du har smerter i benene på grund af åreforkalkning (claudicatio intermittens).
- hvis du får længerevarende hjertekramper (Prinzmetals angina).
- hvis du har astma.
- hvis du har diabetes.
- hvis du tidligere har haft allergiske reaktioner.
- hvis din nærmeste familie har psoriasis.
- hvis du har en alvorlig leversygdom.
- hvis du har alvorligt nedsat nyrefunktion.

Oplys altid ved operation eller bedøvelse, at du er i behandling med Metonova.

Hvis du skal holde op med behandlingen, skal det ske gradvist over 10 - 14 dage.

Brug af andet lægemiddel sammen med Metonova

Fortæl det altid til lægen eller apotekspersonalet, hvis du tager andre lægemidler, for nylig har taget andre lægemidler eller planlægger at tage andre lægemidler.

Tal med lægen, hvis du tager følgende:

- lægemidler mod hjerte- og kredsløbslidelser (verapamil, diltiazem, nifedipin, propafenon, amiodaron, lidocain, methyldopa, andre betablokkere, hjerteglykosider, glyceroltrinitrat, vanddrivende lægemidler, karudvidende lægemidler).
- lægemidler mod tuberkulose (rifampicin).
- lægemidler mod migræne og hestigninger (clonidin).
- lægemidler mod mavesår (cimetidin).
- smertestillende lægemidler (NSAID).
- insulin eller tabletter mod diabetes.
- lægemidler mod depression (MAO-hæmmere, tricykliske antidepressiva).
- lægemidler mod epilepsi (barbiturater).
- lægemidler mod psykoser (phenothiaziner).
- kraftig smertestillende lægemidler (morfin og morfinlignende lægemidler).

Brug af Metonova sammen med mad og drikke

Du kan tage Metonova sammen med mad og drikke.

Graviditet og amning

Hvis du er gravid eller ammer, har mistanke om, at du er gravid, eller planlægger at blive gravid, skal du spørge din læge eller apotekspersonalet til råds, før du tager dette lægemiddel.

Graviditet

Du må kun tage Metonova, hvis det er aftalt med lægen.

Kontakt lægen, hvis du bliver gravid under behandlingen med Metonova.

Amning

Hvis du ammer, må du så vidt muligt ikke tage Metonova. Spørg lægen.

Trafik- og arbejdssikkerhed

Metonova kan give svimmelhed og træthed, som kan påvirke arbejdssikkerheden og evnen til at færdes sikkert i trafikken. Dette gælder specielt ved starten af behandlingen, ved øgning i dosis eller ved lægemiddelskift.

Metonova indeholder lactose

Kontakt lægen, før du tager dette lægemiddel, hvis lægen har fortalt dig, at du ikke tåler visse sukkerarter.

3. Sådan skal du tage Metonova

Tag altid lægemidlet nøjagtigt efter lægens anvisning. Er du i tvivl, så spørg lægen eller apotekspersonalet.

Den anbefalede dosis er

Forhøjet blodtryk

Voksne: Normalt ½ tablet (50 mg) daglig. Lægen kan vælge at øge dosis.

Hjertekrampe (angina pectoris)

Voksne: ½ -1 tablet (50-100 mg) 2 gange daglig.

Uregelmæssig hurtig hjerterytme

Voksne: ½ -1 tablet (50-100 mg) 2 gange daglig. Lægen kan vælge at øge dosis.

Forebyggelse efter blodprop i hjertet

Voksne: Individuel dosering, oftest 2 tabletter (200 mg) daglig fordelt på 1-2 doser.

Forebyggelse af migræne

Voksne: ½ -1 tablet (50-100 mg) 2 gange daglig (morgen og aften).

Forstyrrelser i skjoldbruskkirtlen

Voksne: ½ tablet (50 mg) 3-4 gange daglig.

Hjertesygdomme med hjertebanken

Voksne: 1 tablet (100 mg) om morgenen. Evt. 2 tabletter (200 mg) om morgenen.

Ældre

Det er ikke nødvendigt at justere dosis, men tal med lægen, hvis du er over 80 år. Følg lægens anvisninger.

Børn og unge

Du må ikke give Metonova til børn.

Nedsat nyrefunktion

Det kan være nødvendigt at justere dosis, hvis dine nyrer fungerer meget dårligt. Følg lægens anvisninger.

Nedsat leverfunktion

Det kan være nødvendigt at justere dosis, hvis du har alvorligt nedsat leverfunktion. Følg lægens anvisninger.

Hvis du skal bedøves eller opereres, kan det være nødvendigt at stoppe behandlingen 2 døgn før. Følg lægens anvisninger.

Følg altid lægens anvisninger. 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 Metonova

Kontakt lægen, skadestuen eller apoteket, hvis du har taget mere af Metonova, end der står i denne information, eller mere end lægen har foreskrevet (og du føler dig utilpas).

Symptomer på overdosering er svimmelhed, langsom puls, forstyrrelser i hjerterytmen, besvimelse, hjerterest, vejrtrækningsproblemer, kvalme, opkastning og blåfarvning af hud og slimhinder.

Hvis du samtidig har indtaget alkohol, andre lægemidler for blodtrykket eller lægemidler mod epilepsi, kan det forværre tilstanden.

Hvis du har glemt at tage Metonova

Hvis du har glemt en dosis Metonova, tag den da så snart du kommer i tanke om det. Er det tæt på tidspunktet for næste dosis, spring da den glemte dosis over. Du må ikke tage en dobbeltdosis som erstatning for den glemte dosis.

Hvis du holder op med at tage Metonova

Spørg lægen eller apotekspersonalet, hvis der er noget, du er i tvivl om.

4. Bivirkninger

Dette lægemiddel kan som alle andre lægemidler give bivirkninger, men ikke alle får bivirkninger.

Alvorlige bivirkninger

Almindelige bivirkninger (kan forekomme hos op til 1 ud af 10 behandlede):

- Meget langsom puls. Kontakt lægen eller skadestuen.

Ikke almindelige bivirkninger (kan forekomme hos op til 1 ud af 100 behandlede):

- Forværring af hjerteproblemer, åndenød, uregelmæssig hjerterytme, brystsmerte. Kontakt lægen eller skadestuen.
- Hallucinationer. Kontakt lægen eller skadestuen.

Meget sjældne bivirkninger (kan forekomme hos op til 1 ud af 10.000 behandlede):

- Alvorlige forandringer i blodet, der viser sig ved træthed, feber, blødning fra hud og slimhinder eller blå mærker. Kontakt lægen eller skadestuen.
- Koldbrand hos personer med svære kredsløbssygdomme. Kontakt lægen eller skadestuen.
- Leverbetændelse. Kontakt lægen eller skadestuen.

Ikke alvorlige bivirkninger

Meget almindelige bivirkninger (kan forekomme hos flere end 1 ud af 10 behandlede):

- Svimmelhed, evt. besvimelse pga. meget lavt blodtryk. Kontakt lægen.
- Træthed.

Almindelige bivirkninger (kan forekomme hos op til 1 ud af 10 behandlede):

- Svimmelhed.
- Hovedpine.
- Balanceforstyrrelser.
- Hjertebanken.
- Kolde hænder og fødder.
- Åndenød.
- Kvalme.
- Mavesmerter.
- Diarré.
- Forstoppelse.

Ikke almindelige bivirkninger (kan forekomme hos op til 1 ud af 100 behandlede):

- Depression.
- Koncentrationsbesvær.
- Søvnforstyrrelser og mareridt.
- Fornemmelse af brænden, kløen og prikken i huden.
- Muskelkrampe, muskelspasmer.
- Opkastning.
- Udslæt, nældefeber.
- Væske i kroppen.
- Øget svedtendens.
- Øget stigning.

Sjældne bivirkninger (kan forekomme hos op til 1 ud af 1.000 behandlede):

- Forværring af en ikke kendt diabetes.
- Nervøsitet.
- Angst.
- Synsforstyrrelser.
- Øjenrørhed eller øjenirritation.
- Øjenbetændelse.
- Forværring af kredsløbsproblemer med smerter i benene, hvide fingre og tæer.
- Bihulebetændelse.
- Mundtørhed.
- Forhøjede levertal (ved blodprøve).
- Hårtab.
- Impotens.
- Krumning af penis ved rejsning (forsvinder ikke, efter at du er stoppet med behandling). Kontakt lægen eller skadestuen.

Meget sjældne bivirkninger (kan forekomme hos op til 1 ud af 10.000 behandlede):

- 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.
- Hukommelsestab.
- Forvirring.
- Personlighedsændringer f.eks. humørsvingninger.
- Øresusen
- Høreforstyrrelser.
- Smagsforstyrrelser.
- Øget følsomhed af huden for lys.
- Forværring af psoriasis.
- Ledsmerte.
- Ledbetændelse i et eller flere led.
- Muskelsvaghed.

Bivirkninger hvor hyppigheden ikke er kendt

(kan ikke estimeres ud fra forhåndenværende data):

- Sløring af sygdom i skjoldbruskkirtlen.
- Lavt blodsukker.
- Forstyrrelse i fedtomsætningen.
- Sløring af symptomer på forhøjet stofskifte.
- Sløring af symptomer på lavt blodsukker.

Indberetning af bivirkninger

Hvis du oplever bivirkninger, bør du tale med din læge eller apotekspersonalet. Dette gælder også mulige bivirkninger, som ikke er medtaget i denne indlægsseddel. Du eller dine pårørende kan også indberette bivirkninger direkte til Lægemiddelstyrelsen via de oplysninger, der fremgår herunder.

Lægemiddelstyrelsen
Axel Heides Gade 1
DK-2300 København S
Websted: www.meldenbivirkning.dk

Ved at indrapportere bivirkninger kan du hjælpe med at fremskaffe mere information om sikkerheden af dette lægemiddel.

5. Opbevaring

- Opbevar Metonova utilgængeligt for børn.
- Tag ikke Metonova efter den udløbsdato, der står på æsken (efter EXP). Udløbsdatoen er den sidste dag i den nævnte måned.
- Spørg apotekspersonalet, hvordan du skal bortskaffe lægemiddelrester. Af hensyn til miljøet må du ikke smide lægemiddelrester i afløbet, toiletet eller skraldespanden.

6. Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger

Metonova indeholder:

- Aktivt stof: Metoprololtartrat 100 mg.
- Øvrige indholdsstoffer: Lactose, povidon, croscarmellosenatrium, talcum, kolloid vandfri silica og magnesiumstearat.

Udseende og pakningsstørrelser:

Metonova 100 mg tabletter er hvide, runde, bikonvekse tabletter med krydskærv på begge sider.

Metonova fås i pakningstørrelsen 100 tabletter.

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Paranova Danmark A/S
Stationsalleen 42, 1. sal
2730 Herlev

Frigivet af:

Paranova Pack A/S
Stationsalleen 42, 1. sal
DK-2730 Herlev

Denne indlægsseddel blev senest ændret 01/2022.