

Pakkauseloste: Tie toa käyttäjälle

Zomig 2,5 mg ja 5 mg kalvopäälysteiset tabletit tsolmitriptaani

Lue tämä pakkauseloste huolellisesti ennen kuin aloitat tämän lääkkeen käyttämisen, sillä se sisältää sinulle tärkeitä tietoja.

- Säilytä tämä pakkauseloste. Voit tarvita sitä myöhemmin.
- Jos sinulla on kysyttävä, käännny lääkärin tai apteekkienkilökunnan puoleen.
- Tämä lääke on määritetty vain sinulle eikä sitä pidä antaa muiden käyttöön. Se voi aiheuttaa haittaa muille, vaikka heillä olisikin samanlaiset oireet kuin sinulla.
- Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkienkilökunnalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkauselosteessa. Ks. kohta 4.

Tässä pakkauselosteessa kerrotaan:

1. Mitä Zomig on ja mihin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Zomig -valmistetta
3. Miten Zomig -valmistetta käytetään
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Zomig -valmisteen säilyttäminen
6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

1. Mitä Zomig on ja mihin sitä käytetään

Zomig sisältää tsolmitriptaania, joka kuuluu triptaanien lääkeaineryhmään.

Zomig -valmisteita käytetään migreenipäänärsyn hoitoon vähintään 18-vuotiaalle aikuisille.

- Migreenioireet voivat aiheutua pään verisuonten laajenemisesta. Zomig -valmisteen arvellaan vähentävän näiden verisuonten laajenemista. Tämä vuorostaan helpottaa päänsärkyä ja muita migreenioireita, kuten pahoinvoimia ja oksentamista sekä arkuutta valolle ja äänille.
- Zomig vaikuttaa ainoastaan kun migreenikohtaus on alkanut. Se ei estä kohtausta.

2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Zomig -valmisteita

Älä käytä Zomig -valmisteita

- jos olet allerginen tsolmitriptaanille tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (lueteltu kohdassa 6)
- jos sinulla on korkea verenpaine
- jos sinulla on tai on joskus ollut sydänvaivoja, mukaan lukien sydänkohtaus, angina pectoris (rasitusrintakipu), Prinzmetal-in angina (levossa esiintyvä rintakipu), tai sydämen liittyviä oireita, kuten hengenahdistusta tai puristavaa tunnetta riinnassa
- jos sinulla on ollut aivohalvaus tai aivohalvauksen kaltaisia lyhytkestoisia oireita (ohimenevä aivoverenkiertohääriö, TIA)
- jos sinulla on vakavia munuaisongelmia
- jos käytät samanaikaisesti joitain muita migreenilääkkeitä (esim. ergotamiinia tai sen johdannaisia, kuten dihydroergotamiinia tai metysergidia) tai muita triptaanilääkkeitä. Ks. kohta ”Muut lääkevalmisteet ja Zomig” saadaksesi lisätietoa.

Jos et ole varma, koskeeko yllä oleva sinua, käänny lääkärin tai apteekkien henkilökunnan puoleen.

Varoitukset ja varotoimet

Keskustele lääkärin kanssa ennen kuin käytät Zomig -valmistetta:

- jos sinulla on iskeemisen sydänsairauden (sydämen sepelvältimoiden huono verenvirtaus) riski. Riskisi on suurempi, jos tupakoit tai jos sinulla on kohonnut verenpaine, veren suuri kolesterolipitoisuus, diabetes tai jos jollakin sukulaisellasi on iskeeminen sydänsairaus
- jos sinulla on Wolff-Parkinson-Whiten oireyhtymä (tiettyntyyppinen epänormaali sydänrytmä)
- jos sinulla on joskus ollut maksaongelmia
- jos sinulla on päänsärkyjä, jotka eivät ole samanlaisia kuin tavalliset migreenikohtauksesi
- jos käytät masennuksen hoitoon tarkoitettuja lääkkeitä (ks. kohta ”Muut lääkevalmisteet ja Zomig”).

Jos joudut sairaalaan, kerro hoitohenkilökunnalle, että käytät Zomig -valmistetta.

Zomig -valmistetta ei suositella alle 18-vuotiaille eikä yli 65-vuotiaille.

Zomig -valmisteen, kuten muidenkin migreenilääkkeiden, liikakäyttö voi aiheuttaa päivittäistä päänsärkyä tai migreenipäänsäryyn pahanemista. Ota yhteyttä lääkäriin, jos epäilet näin tapahtuneen. Zomig -valmisteen käyttö voidaan joutua keskeyttämään, jotta lisääntyneet päänsäryt saadaan loppumaan.

Muut lääkevalmisteet ja Zomig

Kerro lääkärille tai apteekkien henkilökunnalle, jos parhaillaan käytät, olet äskettäin käyttänyt tai saatat käyttää muita lääkkeitä, myös lääkkeitä, joita lääkäri ei ole määrennyt, luontaisuotteita ja rohdosvalmisteita.

Seuraavien lääkkeiden käytöstä tulee erityisesti mainita lääkärille:

Migreenilääkkeet

- jos otat muita triptaaneja, odota 24 tuntia ennen Zomig -valmisteen ottamista
- odota 24 tuntia Zomig -valmisteen ottamisen jälkeen ennen muiden triptaanien ottamista
- jos otat ergotamiinia tai sen johdoksia (esim. dihydroergotamiinia tai metysergidia) sisältäviä lääkkeitä, sinun tulee odottaa 24 tuntia näiden lääkkeiden oton jälkeen ennen kuin käytät Zomig -valmistetta
- Zomig -valmisteen käytön jälkeen sinun tulee odottaa 6 tuntia ennen kuin otat ergotamiinia tai sen johdoksia sisältäviä lääkkeitä.

Masennuslääkkeet

- moklobemidi tai fluvoksamiini
- SSRI-lääkkeet (selektiiviset serotoniinin takaisinoton estäjät)
- SNRI-lääkkeet (serotoniinin-noradrenaliinin takaisinoton estäjät), kuten venlafaksiini, duloksetiini. Serotoniinisyndrooma on harvinainen, hengenvaarallinen tila, jota on raportoitu joillakin potilailla, jotka ovat käyttäneet Zomig -valmistetta yhdessä nk. serotoninergisten lääkkeiden (esim. tietyt masennuslääkkeet) kanssa. Serotoniinisyndrooman merkkejä voi olla esimerkiksi kiihyneisyys, vapina, levottomuus, kuume, liiallinen hikoilu, nykiminen, lihasten jäykkyys, raajojen tai silmien koordinoimaton liike ja hallitsematon nykiminen lihaksissa. Lääkärisi saattaa neuvoa sinua näissäasioissa.

Muut lääkkeet

- simetidiini (ruuansulatushäiriöihin ja mahahaavaan)
- kinoloniantibiootti (kuten siproflopsasiini).

Jos käytät mäkikuismaa (*Hypericum perforatum*) sisältäviä luontaistuotteita, Zomig -valmisten haittavaikutukset ovat todennäköisempiä.

Zomig ruuan ja juoman kanssa

Voit ottaa Zomig -valmisten ruuan kanssa tai ilman ruokaa. Syöminen tai juominen eivät vaikuta Zomig -valmisten tehoon.

Raskaus ja imetys

Jos olet raskaana tai imetät, epäilet olevasi raskaana tai jos suunnittelet lapsen hankkimista, kysy lääkäriltä tai apteekista neuvoa ennen tämän lääkkeen käyttöä.

- Zomig -valmisten käytön haitallisuudesta raskauden aikana ei tiedetä. Kerro lääkärille ennen Zomig -valmisten käyttämistä, jos olet raskaana tai yrität tulla raskaaksi.
- Älä imetä 24 tunnin aikana Zomig -valmisen käytön jälkeen.

Ajamineen ja koneiden käyttö

- Migreenikohtauksen aikana reaktiokyky voi hidastua. Tämä tulee huomioida, jos ajat autoa tai käytät koneita.
- On epätodennäköistä, että Zomig vaikuttaa ajokykyyn tai koneiden käyttökykyyn. On hyvä kuitenkin seurata Zomig -valmisten vaikutusta ennen autolla ajoa tai koneiden käyttöä.

Lääke voi heikentää kykyä kuljettaa moottoriajoneuvoa tai tehdä tarkkaa keskittymistä vaativia tehtäviä. On omalla vastuullasi arvioida, pystykö näihin tehtäviin lääkehoidon aikana. Lääkkeen vaikutuksia ja haittavaikutuksia on kuvattu muissa kappaleissa. Lue koko pakkausseloste opastuksesesi. Keskustele lääkärin tai apteekkienkilökunnan kanssa, jos olet epävarma.

Zomig sisältää laktoosia

Zomig -tabletit sisältävät laktoosia (maitosokeria). Jos lääkäri on kertonut, että sinulla on jokin sokeri-intoleranssi, keskustele lääkärisi kanssa ennen tämän lääkevalmisten ottamista.

Zomig Rapimelt sisältää natriumia:

Tämä lääkevalmiste sisältää alle 1 mmol natriumia (23 mg) per tabletti eli sen voidaan sanoa olevan ”natriumiton”.

3. Miten Zomig -valmistetta käytetään

Käytä tästä lääkettä juuri siten kuin lääkäri on määränyt. Tarkista ohjeet lääkäriltä tai apteekista, jos olet epävarma.

Ota Zomig heti migreenikohtauksen alkaessa. Voit ottaa tabletin myös kerran kohtauksen aikana.

- Tavallinen annos on yksi tabletti (joko 2,5 mg tai 5 mg).
- Ota tabletti kokonaisena veden kera.
- Voit ottaa toisen tabletin, jos migreenipäänsärky jatkuu vielä kahden tunnin kuluttua lääkkeen ottamisesta **tai** jos se alkaa uudelleen 24 tunnin kuluessa.

Jos tabletit eivät lievitä migreenipäänsärkyä tarpeeksi tehokkaasti, kerro asiasta lääkärillesi. Lääkäri voi suurentaa annoksen 5 mg:aan tai muuttaa hoitoasi.

Lääkärin määräämää annosta ei saa ylittää.

- Vuorokaudessa saa ottaa korkeintaan kaksi tablettia. Jos sinulle on määrätty 2,5 mg tabletti, suurin vuorokausiannos on 5 mg. Jos sinulle on määrätty 5 mg tabletti, suurin vuorokausiannos on 10 mg.

Jos otat enemmän Zomig -valmisteetta kuin sinun pitäisi

Jos olet ottanut liian suuren lääkeannoksen tai vaikkapa lapsi on ottanut lääkettä vahingossa, ota aina yhteyttä lääkäriin, sairaalaan tai Myrkytystietokeskukseen (puh. 0800 147 111) riskien arvioimiseksi ja lisähohjeiden saamiseksi. Ota Zomig -lääkepakkaus mukaasi.

4. Mahdolliset haittavaikutukset

Kuten kaikki lääkkeet, tämäkin lääke voi aiheuttaa haittavaikutuksia. Kaikki eivät kuitenkaan niitä saa. Jotkut alla luetelluista oireista voivat myös liittyä itse migreenikohtaukseen.

Lopeta Zomig -valmisteen käyttö ja ota välittömästi yhteyttä lääkäriin, jos sinulla ilmenee jokin seuraavista haittavaikutuksista:

Harvinaiset haittavaikutukset (voi esiintyä enintään 1 käyttäjällä 1 000:sta):

- Allergiset/yliherkkyyssreaktiot, mukaan lukien muhkurainen ihottuma (nokkosihottuma) ja kasvojen, hulften, suun, kielen ja kurkun turpoaminen, nielemis- tai hengitysvaikeudet.

Hyvin harvinaiset haittavaikutukset (voi esiintyä enintään 1 käyttäjällä 10 000:sta):

- Angina pectoris (usein rasitusessa ilmaantuva rintakipu), sydänkohtaus tai sydänverisuonispasmi (verisuonen supistuminen). Sinulla voi olla rintakipua tai hengenahdistusta.
- Suoliston verisuonispasmi, joka voi vaurioittaa suolista. Sinulla voi olla vatsakipua tai veriripulia.

Muita haittavaikutuksia, joita saatetaa ilmetä:

Yleiset haittavaikutukset (voi esiintyä enintään 1 käyttäjällä 10:stä):

- tuntoainstin poikkeavuudet, kuten sormien ja varpaiden kihelmöinti tai ihmisen kosketusherkkyys
- uneliaisuus, huimaus tai lämmöntunne
- päänsärky
- epätasainen sydänrytmä
- huonovointisuus, oksentelu
- vatsakipu
- suun kuivuminen
- lihasheikkous tai -kipu
- voimattomuus
- painon, kiristyksen, kivun tai puristuksen tunne kurkussa, kaulassa, käissä ja jaloissa tai rintakehässä
- nielemisvaikeudet.

Melko harvinaiset haittavaikutukset (voi esiintyä enintään 1 käyttäjällä 100:sta):

- hyvin nopea sydämen syke
- lievä verenpaineen nousu
- virtsamääräni lisääntyminen tai tihentynyt virtsaamistarve.

Haittavaikutuksista ilmoittamineen

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkäriille tai apteekkienkilokunnalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Voit ilmoittaa haittavaikutuksista myös suoraan (ks. yhteystiedot alla). Ilmoittamalla haittavaikutuksista voit auttaa saamaan enemmän tietoa tämän lääkevalmisteen turvallisuudesta.

www-sivusto: www.fimea.fi

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea

Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri

PL 55

5. Zomig -valmisteen säilyttäminen

- Ei lasten ulottuville eikä näkyville.
- Älä käytä tätä lääkettä pakkauksessa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän EXP jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.
- Säilytä alle 25 °C.
- Lääkkeitä ei pidä heittää viemäriin eikä hävittää talousjätteiden mukana. Kysy käyttämättömien lääkkeiden hävittämisestä apteekista. Näin menetellen suojelet luontoa.

6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

Mitä Zomig sisältää

Vaikuttava aine on tsolmitriptaani. Kalvopäällysteinen Zomig -tabletti sisältää joko 2,5 mg tai 5 mg tsolmitriptaania.

Muut aineet ovat vedetön laktoosi, mikrokiteinen selluloosa, natriumtärkkelysglykolaatti (tyyppi A), magnesiumstearaatti, makrogoli, hypromelloosi, titaanidioksiidi (E171), keltainen rautaoksiidi (E172, vain 2,5 mg tableteissa), punainen rautaoksiidi (E172, vain 5 mg tableteissa).

Lääkevalmisteen kuvaus ja pakkauskoot

- Zomig 2,5 mg kalvopäällysteiset tabletit ovat keltaisia ja pyöreitä ja tablettien toisella puolella on kirjain 'Z'.
- Zomig 5 mg kalvopäällysteiset tabletit ovat vaaleanpunaisia ja pyöreitä ja tablettien toisella puolella on kirjain 'Z'.
- Zomig 2,5 mg ja 5 mg kalvopäällysteiset tabletit on pakattu läpipainopakkaukseen, joka sisältää 3, 6, 12 tai 18 tablettia.

Kaikkia pakkauskokoja ei välttämättä ole saatavilla.

Zomig on saatavilla myös 2,5 mg/annos ja 5 mg/annos nenäsumutteena sekä 2,5 mg ja 5 mg suussa hajoavina tabletteina.

Myyntiluvan haltija ja valmistaja

Myyntiluvan haltija

Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, 52078 Aachen, Saksa

Valmistaja

Farmaceutici Formenti S.p.A, Via Di Vittorio 2, 21040 Origgio (VA), Italia

Tämä pakkausseleoste on tarkistettu viimeksi 11.01.2022

Bipackse del: Information till användaren

Zomig 2,5 mg och 5 mg filmdrage rade tabletter (tabletter) zolmitriptan

Läs noga igenom den na bipackse del innan du börjar använda detta läkemedel. Den inne håller information som är viktig för dig.

- Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
- Om du har ytterligare frågor vänd dig till läkare eller apotekspersonal.
- Detta läkemedel har ordinerats enbart åt dig. Ge det inte till andra. Det kan skada dem, även om de uppvisar sjukdomstecken som liknar dina.
- Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.

I den na bipackse del finns information om följande :

1. Vad Zomig är och vad det används för
2. Vad du behöver veta innan du använder Zomig
3. Hur du använder Zomig
4. Eventuella biverkningar
5. Hur Zomig ska förvaras
6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

1. Vad Zomig är och vad det används för

Zomig innehåller zolmitriptan och tillhör en grupp läkemedel som kallas triptaner.

Zomig används för behandling av migränhuvudvärk hos vuxna 18 år och äldre.

- Migränsymtom kan orsakas av en tillfällig vidgning av blodkärl i huvudet. Zomig anses minska vidgningen av dessa blodkärl. Detta bidrar till att huvudvärken och andra symptom på en migränattack försvinner, såsom illamående, kräkningar samt känslighet för ljus och ljud.
- Zomig hjälper bara när en migränattack har börjat. Det hindrar inte en attack.

2. Vad du behöver veta innan du använder Zomig

Använd inte Zomig om:

- om du är allergisk mot zolmitriptan eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6)
- om du har högt blodtryck
- om du har eller har haft hjärtproblem, till exempel hjärtinfarkt, angina pectoris (bröstsmärta framkallad av ansträngning), Prinzmetals angina (bröstsmärta vid vila) eller har upplevt hjärtrelaterade symptom såsom andfåddhet eller tryck över brösten
- om du har haft en stroke (slaganfall) eller kortvariga stroke-liktande symptom (TIA, transitorisk ischemisk attack, d.v.s. en övergående cirkulationsstörning i hjärnan)
- om du har allvarliga njurproblem
- om du samtidigt tar vissa andra läkemedel mot migrän (till exempel läkemedel med ergotamin eller substanser som liknar ergotamin, såsom dihydroergotamin och metysergid) eller andra triptanläkemedel mot migrän. Läs avsnittet ”Andra läkemedel och Zomig” för vidare information.

Om du är osäker på om något av ovanstående gäller dig, rådfråga läkare eller apotekspersonal.

Varningar och försiktighet

Tala med läkare innan du använder Zomig:

- om du tillhör riskgruppen för att få ischemisk hjärtsjukdom (dåligt blodflöde i hjärtats kranskärl). Risken är högre om du röker, har högt blodtryck, höga kolesterolvärden, diabetes eller om någon i din familj har ischemisk hjärtsjukdom.
- om du har fått veta att du har Wolff-Parkinson-Whites syndrom (ett slags rubbning av hjärtrytmen)
- om du har eller har haft leverproblem
- om du har huvudvärk som inte liknar vanlig migränhuvudvärk
- om du tar något annat läkemedel mot depression (se ”Andra läkemedel och Zomig”).

Om du blir inlagd på sjukhus, meddela sjukvårdspersonalen att du tar Zomig.

Zomig rekommenderas inte till personer under 18 år eller över 65 år.

Liksom andra läkemedel mot migrän kan överförbrukning av Zomig orsaka daglig huvudvärk eller förvärrad migränhuvudvärk. Rådgör med din läkare om du tror att det drabbat dig. Det kan bli nödvändigt att avbryta behandlingen med Zomig för att komma till rätta med problemet.

Andra läkemedel och Zomig

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du använder, nyligen använt eller kan tänkas använda andra läkemedel. Detta inkluderar naturläkemedel och receptfria läkemedel.

Tala speciellt om för din läkare om du använder något av följande läkemedel:

Läkemedel mot migrän

- Om du använder andra triptaner än Zomig bör det gå minst 24 timmar innan du använder Zomig.
- Efter att du använt Zomig bör det gå minst 24 timmar innan du använder andra triptaner än Zomig.
- Om du använt läkemedel innehållande ergotamin eller substanser som liknar ergotamin (såsom dihydroergotamin eller metysergid) bör det gå minst 24 timmar innan du använder Zomig.
- Efter att du använt Zomig bör det gå minst 6 timmar innan du använder något läkemedel som innehåller ergotamin eller substanser som liknar ergotamin.

Läkemedel mot depression

- Moklobemid eller fluvoxamin
- SSRI-preparat (selektiva serotoninåterupptagshämmare)
- SNRI-preparat (serotonin-noradrenalinåterupptagshämmare), till exempel venlafaxin, duloxetin.

Serotoninsyndrom är ett ovanligt, livshotande tillstånd som har rapporterats hos några patienter som tagit Zomig samtidigt med så kallade serotonerga läkemedel (t ex vissa mediciner för behandling av depression). Symtom på serotoninsyndrom kan t.ex. vara oro, skakningar, rastlöshet, feber, kraftig svettning, ryckningar, muskelstelhet, okoordinerade arm-, ben- eller ögonrörelser och okontrollerbara muskelryckningar. Din läkare kan ge dig råd om detta.

Andra läkemedel

- Cimetidin (vid dålig matsmältnings eller magsår)
- Kinolon-antibiotika (såsom ciprofloxacin).

Om du använder naturläkemedel som innehåller johannesört (*Hypericum perforatum*) kan risken vara större för biverkningar.

Zomig med mat och dryck

Du kan ta Zomig med eller utan mat. Det påverkar inte hur Zomig fungerar.

Graviditet och amning

Om du är gravid eller ammar, tror att du kan vara gravid eller planerar att skaffa barn, rådfråga läkare eller apotekspersonal innan du använder detta läkemedel.

- Det är inte känt om användning av Zomig under graviditeten är skadligt. Tala om för läkaren före användning av Zomig om du är gravid eller försöker bli gravid.
- Du ska inte amma inom 24 timmar efter att du tagit Zomig.

Körförmåga och användning av maskiner

- Vid en migränattack kan du få längre reaktionstid än vanligt. Ha det i åtanke när du kör bil eller använder verktyg eller maskiner.
- Zomig påverkar sannolikt inte din förmåga att köra bil eller använda verktyg eller maskiner. Det är bra att i alla fall att följa påverkan av Zomig innan du kör bil eller använder maskiner.

Du är själv ansvarig för att bedöma om du är i kondition att framföra motorfordon eller utföra arbeten som kräver skärpt uppmärksamhet. En av faktorerna som kan påverka din förmåga i dessa avseenden är användning av läkemedel på grund av deras effekter och/eller biverkningar. Beskrivning av dessa effekter och biverkningar finns i andra avsnitt. Läs därför all information i denna bipacksedel för vägledning. Diskutera med din läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Zomig innehåller laktos

Zomig tabletter innehåller laktos, som är en sorts socker. Om du inte tål vissa sockerarter, bör du kontakta din läkare innan du tar denna medicin.

Zomig innehåller natrium

Detta läkemedel innehåller mindre än 1 mmol (23 mg) natrium per tablett, d.v.s. är näst intill ”natriumfritt”.

3. Hur du använder Zomig

Använd alltid detta läkemedel exakt enligt anvisningar från läkare. Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Du kan använda Zomig direkt när migränhuvudvärken börjar, men du kan även ta det medan attacken pågår.

- Vanlig dos är 1 tablett (antingen 2,5 mg eller 5 mg).
- Svälj tabletten med vatten.
- Du kan använda ytterligare 1 tablett om migränsymtomen kvarstår efter 2 timmar **eller** om symtomen återkommer inom 24 timmar.

Tala med läkare om tabletterna inte ger tillräcklig effekt mot migränen. Läkaren kan då höja dosen till 5 mg eller byta behandling.

Den ordinerade dosen får inte överskridas.

- Ta högst 2 doser per dygn. Om du ordinerats tabletten på 2,5 mg är den maximala dygnsdosen 5 mg. Om du har ordinerats tabletten på 5 mg är den maximala dygnsdosen 10 mg.

Om du använt för stor mängd av Zomig

Om du fått i dig för stor mängd läkemedel eller om t.ex. ett barn fått i sig läkemedlet av misstag kontakta läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tel. 0800 147 111 för bedömning av risken samt rådgivning. Ta Zomig förpackning med dig.

4. Eventuella biverkningar

Liksom alla läkemedel kan detta läkemedel orsaka biverkningar, men alla användare behöver inte få dem. Vissa av symptomen som beskrivs nedan kan utgöra en del av själva migränattacken.

Avbryt användningen av Zomig och kontakta läkare omedelbart om någon av följande biverkningar uppträder hos dig:

Sällsynta biverkningar (kan förekomma hos upp till 1 av 1 000 användare):

- Allergiska reaktioner/överkänslighetsreaktioner, däribland urtikaria (nässleutslag) och svullnad av ansikte, läppar, mun, tunga och svalg, sväljnings- eller andningssvårigheter.

Mycket sällsynta biverkningar (kan förekomma hos upp till 1 av 10 000 användare):

- Kärlkramp (smärta i bröstet, ofta framkallad av ansträngning), hjärtattack eller kramp i hjärtats blodkärl. Du kan känna av smärta i bröstet eller andnöd.
- Kramp i tarmens blodkärl, som kan orsaka skador på tarmen. Du kan känna av magsmärtor eller få blodig diarré.

Andra biverkningar som kan uppstå:

Vanliga biverkningar (kan förekomma hos upp till 1 av 10 användare):

- Onormal eller rubbad sinnesförmimmelse, såsom stickningar i fingrar och tår eller ökad känslighet i huden vid beröring
- Trötthet, yrsel eller värmekänsla
- Huvudvärk
- Oregelbunden hjärtrytm
- Illamående kräkningar
- Magsmärta
- Muntorhet
- Muskelsvaghets- eller muskelvärk
- Kraftlöshet
- Tyngdkänsla, åtstramningskänsla, smärta eller tryck i svalg, hals, armar och ben eller bröstkorg
- Svårigheter att svälja.

Mindre vanliga biverkningar (kan förekomma hos upp till 1 av 100 användare):

- Mycket hög puls
- Lätt blodtrycksförhöjning
- Ökad urinmängd eller tätare urinträngningar.

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Du kan också rapportera biverkningar direkt (se detaljer nedan). Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet.

webbplats: www.fimea.fi

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea

Biverkningsregistret

5. Hur Zomig ska förvaras

- Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.
- Används före utgångsdatum som anges på kartongen efter EXP. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.
- Förvaras vid högst 25 °C.
- Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall. Fråga apotekspersonalen hur man kastar läkemedel som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

Innehållsdeklaration

Den aktiva substansen är zolmitriptan. Zomig filmdragerade tabletter innehåller antingen 2,5 mg eller 5 mg zolmitriptan.

Övriga innehållsämnen är vattenfri laktos, mikrokristallin cellulosa, natriumstarkelseglykolat (Typ A), magnesiumstearat, makrogol, hypromellos, titandioxid (E171), gul järnoxid (E172, endast i tabletter 2,5 mg), röd järnoxid (E172, endast i tabletter 5 mg).

Läke medlets utseende och förpackningsstorlekar

- Zomig filmdragerad tablett 2,5 mg är gul, rund och präglad med bokstaven ”Z” på ena sidan.
- Zomig filmdragerad tablett 5 mg är rosa, rund och präglad med bokstaven ”Z” på ena sidan.
- Zomig filmdragerad tablett 2,5 mg och 5 mg tillhandahålls i blisterförpackningar innehållande 3, 6, 12 eller 18 tabletter (utan förvaringsetui).

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Zomig finns även som nässpray med 2,5 mg/dos och 5 mg/dos, och som munsönderfallande tabletter med 2,5 mg och 5 mg.

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare:

Innehavare av försäljningstillstånd: Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, 52078 Aachen, Tyskland

Tillverkare: Farmaceutici Formenti S.p.A, Via Di Vittorio 2, 21040 Origgio (VA), Italien

Denna bipacksedel ändrades senast 11.01.2022