

Pakkausseloste: Tietoa käyttäjälle

Nocdurna 25 mikrog tabletti, kylmäkuivattu Nocdurna 50 mikrog tabletti, kylmäkuivattu

desmopressiini

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

- Säilytä tämä pakkausseloste. Voit tarvita sitä myöhemmin.
- Jos sinulla on kysyttävää, käänny lääkärin tai apteekkihenkilökunnan puoleen.
- Tämä lääke on määrätty vain sinulle eikä sitä tule antaa muiden käyttöön. Se voi aiheuttaa haittaa muille, vaikka heillä olisikin samanlaiset oireet kuin sinulla.
- Jos havaitset haittavaikutuksia, käänny lääkärin tai apteekkihenkilökunnan puoleen. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Ks. kohta 4.

Tässä pakkausselosteessa kerrotaan

1. Mitä Nocdurna on ja mihin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Nocdurnaa
3. Miten Nocdurnaa käytetään
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Nocdurnan säilyttäminen
6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

1. Mitä Nocdurna on ja mihin sitä käytetään

Nocdurna sisältää desmopressiiniä, antidiureettista ainetta, joka vähentää virtsan tuotantoa. Nocdurnaa käytetään polyuriasta (yöllisestä virtsan ylituotannosta) johtuvan nokturian (tiheän yöllisen virtsaamistarpeen) hoitoon aikuisille.

2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Nocdurnaa

Älä käytä Nocdurnaa

- jos olet allerginen desmopressiinille tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (lueteltu kohdassa 6)
- jos sinulla on polydipsia (epänormaalin voimakas juomistarve ja lisääntynyt nesteen saanti) tai psykogeeninen polydipsia (psykologisista syistä johtuva voimakas juomistarve ja lisääntynyt nesteen saanti)
- jos sinulla on todettu tai epäilty sydämen vajaatoiminta (jossa sydän ei kykene pumppaamaan riittävästi verta)
- jos sinulla on jokin sairaus, joka vaatii hoitoa nesteenpoistolääkkeillä
- jos sinulla on keskivaikea tai vaikea munuaisten vajaatoiminta
- jos sinulla on tällä hetkellä tai aiemmin todettu hyponatremia (veren alhainen natriumpitoisuus)
- jos sinulla on SIADH (hormonin erityshäiriö).

Varoitukset ja varotoimet

Käänny lääkärin tai apteekkihenkilökunnan puoleen ennen Nocdurnan käyttöä.

On erityisen tärkeää, että ennen Nocdurnan käytön aloittamista kerrot lääkärille, jos:

- sinulla on vaikea rakon toimintahäiriö ja virtsaamisvaikeuksia
- olet 65-vuotias tai vanhempi, sillä lääkärin on tällöin seurattava veren natriumpitoisuutta (ks. kohta 3 alla "Miten Nocdurnaa käytetään")
- sinulla on alhainen veren natriumpitoisuus
- sinulla on sairauksia, jotka aiheuttavat neste- ja/tai elektrolyyttitasapainon häiriöitä
- sinulla on sairauksia, joita neste- ja/tai elektrolyyttitasapainon häiriöt voivat pahentaa

- sinulle kehittyy muu samanaikainen sairaus (kuten systeeminen infektio, kuume tai vatsatauti), koska lääkäri joutuu ehkä keskeyttämään Nocdurna-hoidon tai arvioimaan sen uudelleen
- sinulla on kystinen fibroosi, sepelvaltimotauti, kohonnut verenpaine, krooninen munuaistauti tai pre-eklampsia ("raskausmyrkytys").

Nesteen saantia on rajoitettava vähintään 1 tunti ennen Nocdurnan annostelua ja 8 tuntia annostelun jälkeen. Ellei nesteen saantia rajoiteta hoidon aikana, seurauksena voi olla nesteen kertyminen ja/tai kivennäisainetasapainon häiriöitä, joihin liittyy tai on liittymättä varoitusmerkkejä ja oireita, kuten päänsärky, pahoinvointi/oksentelu, painon nousu ja vaikeissa tapauksissa kouristuksia.

Muut lääkevalmisteet ja Nocdurna

Kerro lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle, jos parhaillaan käytät, olet äskettäin käyttänyt tai saatat käyttää muita lääkkeitä.

On erityisen tärkeää, että kerrot lääkärille, jos käytät:

- trisyklisiä masennuslääkkeitä (kuten klomipramiini, imipramiini, desipramiini)
- selektiivisiä serotoniinin takaisinoton estäjiä (SSRI-lääkkeet), joita käytetään esim. masennuksen ja ahdistuneisuuden hoitoon (kuten sitalopraami, paroksetiini, sertraliini)
- klooripromatsiinia, joka on esim. skitsofrenian hoitoon käytettävä psykoosilääke
- diureetteja (nesteenpoistolääkkeet, kuten tiatsidit tai muun tyyppiset diureetit)
- karbamatsepiinia, jota käytetään esim. kaksisuuntaisen mielialahäiriön ja epilepsian hoitoon
- tyyppin II diabeteksen hoitoon käytettäviä lääkkeitä (sulfonyyliurearyhmän lääkkeet), erityisesti klooripropamidia
- tiettyjä tulehduskipulääkkeitä (NSAID-lääkkeet), joita käytetään kivun ja tulehduksen hoitoon (esim. aspiriini ja ibuprofeeni)
- oksitosiinia, joka on synnytyksen yhteydessä käytettävä lääkevalmiste
- litiumia, jota käytetään esim. kaksisuuntaisen mielialahäiriön hoitoon
- loperamidia, joka on ripulin hoitoon käytettävä lääkevalmiste

Nocdurna ruoan ja juoman kanssa

Nocdurnaa ei pidä ottaa aterian yhteydessä, koska sen vaikutus voi heikentyä.

Raskaus, imetys ja hedelmällisyys

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

Lääkärisi päättää, voitko käyttää tätä lääkettä raskauden tai imetyksen aikana.

Ajaminen ja koneiden käyttö

Nocdurnalla ei ole haitallista vaikutusta ajokykyyn eikä koneiden käyttökykyyn.

Jotkut lääkkeet voivat heikentää kykyä kuljettaa moottoriajoneuvoa tai tehdä tarkkaa keskittymistä vaativia tehtäviä. On omalla vastuullasi arvioida, pystytkö näihin tehtäviin lääkehoidon aikana. Lääkkeen vaikutuksia ja haittavaikutuksia on kuvattu muissa kappaleissa. Lue koko pakkausseloste opastukseksi. Keskustele lääkärin tai apteekkihenkilökunnan kanssa, jos olet epävarma.

3. Miten Nocdurnaa käytetään

Käytä tätä lääkettä juuri sen verran kuin lääkäri on määrännyt. Tarkista annosteluohjeet lääkäriltä tai apteekista, jos olet epävarma.

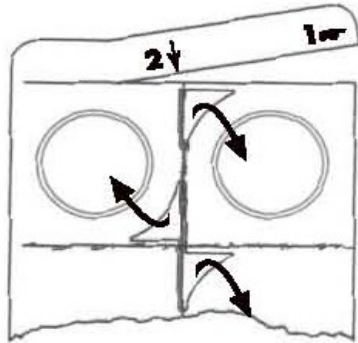
Suosittelun annos on

- Naiset: 25 mikrog päivittäin tuntia ennen nukkumaanmenoa. Tabletti laitetaan kielen alle, jonne se liukenee ilman vettä.
- Miehet: 50 mikrog päivittäin tuntia ennen nukkumaanmenoa. Tabletti laitetaan kielen alle, jonne se liukenee ilman vettä.

Nocdurna asetetaan kielen alle, missä se sulaa sellaisenaan ilman vettä.

Käyttöohjeet

1. Revi foliopakkauksen toinen pää kokonaan pois rei'itettyä linjaa pitkin, aloita kulmasta, jossa on käden kuva.
2. Irrota yksi tablettikupla liuskasta, revi pystysuoraa rei'itettyä linjaa pitkin.
3. Avaa irrotettu tablettikupla vetämällä folio pois nuolella merkitystä kulmasta. **Älä paina tablettia folion läpi.**
4. Ota tabletti varovasti kuplasta. Aseta se kielen alle ja anna liueta. Älä pureskele tai niele tablettia.
5. Jos tabletti hajoaa kuplasta irrotettaessa useampaan kuin kahteen osaan, älä käytä rikkoutuneita tablettin osia. Ota pakkauksesta uusi tabletti.



Nesteen saantia on rajoitettava vähintään 1 tunti ennen Nocdurnan annostelua ja 8 tuntia annostelun jälkeen. Jos havaitset jonkin seuraavista oireista, sinun tulee lopettaa hoito ja ottaa yhteys lääkäriin: päänsärky, pahoinvointi/oksentelu, painon nousu ja, vaikeissa tapauksissa, kouristukset (ks. kohta "Varoitukset ja varotoimet" yllä). Lääkärisi saattaa aloittaa hoidon uudelleen. Hoitoa uudelleen aloitettaessa nesterajoituksia tulee noudattaa erittäin tarkasti. Lisäksi lääkärisi tulee jatkossa seuraamaan tarkasti veresi natriumpitoisuuksia.

Iäkkäät (65-vuotiaat ja vanhemmat)

Jos olet 65-vuotias tai vanhempi, lääkäri seuraa veren natriumpitoisuutta sekä ennen hoidon aloittamista, ensimmäisen hoitoviikon aikana (4 – 8 vrk kuluttua hoidon aloituksesta) että noin kuukauden kuluttua hoidon aloittamisesta.

Munuaisten vajaatoiminta

Jos sinulla on keskivaikkea tai vaikea munuaisten vajaatoiminta, älä käytä Nocdurna. Kerro asiasta lääkärille.

Maksan vajaatoiminta

Jos sinulla on maksan vajaatoiminta, kerro asiasta lääkärille ennen Nocdurnan käyttöä.

Käyttö lapsille ja nuorille

Tämä lääke on tarkoitettu ainoastaan aikuisille.

Jos käytät enemmän Nocdurna kuin sinun pitäisi

On tärkeää, ettet vuorokauden aikana käytä enempää lääkettä kuin sinulle on määrätty. Erityistä huomiota tulee kiinnittää elimistön liiallisen nesteytyksen merkkeihin (vesimyrkytys), kuten painon nousu, päänsärky, pahoinvointi ja vaikeissa tapauksissa kouristukset.

Käännä lääkärin puoleen, jos olet ottanut enemmän Nocdurna 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 Suomessa, 112 Ruotsissa) riskien arvioimiseksi ja lisäohjeiden saamiseksi.

Jos unohdat ottaa Nocdurna-tabletin

Älä ota kaksinkertaista annosta korvataksesi unohtamasi kerta-annoksen. Jatka tablettien käyttöä tavalliseen tapaan seuraavana päivänä.

Jos lopetat Nocdurnan käytön

Hoito tulee keskeyttää tai lopettaa vain lääkärin ohjeen mukaan.

Jos sinulla on kysyttävää tästä lääkkeestä, käänny lääkärin tai apteekkihenkilökunnan puoleen.

4. Mahdolliset haittavaikutukset

Kuten kaikki lääkkeet, tämäkin lääke voi aiheuttaa haittavaikutuksia. Kaikki eivät kuitenkaan niitä saa.

Jos juot liikaa nestettä, elimistöön saattaa kertyä vettä, joka vaikeissa tapauksissa laimentaa elimistön suolapitoisuutta. Tästä voi aiheutua vakavia ongelmia ja jopa kouristuksia.

Lopeta tämän lääkkeen käyttö ja kerro asiasta heti lääkärille tai mene lähimpään ensiapuun, jos sinulle ilmaantuu yksi tai useampi seuraavista oireista:

- poikkeuksellisen kova tai pitkittynyt päänsärky
- sekavuus
- selittämätön painon nousu
- pahoinvointi tai oksentelu

Mahdollisia haittavaikutuksia ovat:

Hyvin yleiset (saattaa esiintyä yli 1 potilaalla kymmenestä)

- suun kuivuminen

Yleiset (saattaa esiintyä jopa 1 potilaalla kymmenestä)

- pahoinvointi, huonovointisuus, lihasheikkous ja sekavuus johtuen veren natriumpitoisuuden alenemisesta (hyponatremia)
- päänsärky
- huimaus
- pahoinvointi
- ripuli

Melko harvinaiset (saattaa esiintyä jopa 1 potilaalla sadasta)

- ummetus
- vatsakipu
- heikotus (väsymys)
- alaraajojen turvotus (perifeerinen edeema)

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille, apteekkihenkilökunnalle tai sairaanhoitajalle. 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

00034 Fimea

5. Nocdurnan säilyttäminen

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Tämä lääkevalmiste ei vaadi erityisiä säilytyslämpötiloja.
Säilytä alkuperäispakkauksessa. Herkkä kosteudelle. Herkkä valolle.
Yksittäinen tabletti on käytettävä heti, kun se on otettu foliopakkauksesta.

Älä käytä tätä lääkettä pakkauksessa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän (EXP) jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

Lääkkeitä ei tule heittää viemäriin eikä hävittää talousjätteiden mukana. Kysy käyttämättömien lääkkeiden hävittämisestä apteekista. Näin menetellen suojelet luontoa.

6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

Mitä Nocdurna sisältää

- Vaikuttava aine on desmopressiini (desmopressiinasetaattina).
Yksi kylmäkuivattu tabletti sisältää 25 mikrogrammaa tai 50 mikrogrammaa desmopressiiniä.
- Muut aineet ovat liivate, mannitoli (E 421) ja vedetön sitruunahappo.

Nocdurnan kuvaus ja pakkauksen sisältö

Nocdurna 25 mikrog:

Valkoinen, pyöreä kylmäkuivattu tabletti, jonka halkaisija on noin 12 mm. Tabletin toisella puolella merkintä 25.

Nocdurna 50 mikrog:

Valkoinen, pyöreä kylmäkuivattu tabletti, jonka halkaisija on noin 12 mm. Tabletin toisella puolella merkintä 50.

Laminoidut alumiiniset folioliuskat on pakattu pahvikoteloon. Kukin foliolevy sisältää 10 kylmäkuivattua tablettia.

Pakkauskoost:

10x1, 30x1, 90x1 tai 100x1 kylmäkuivattua tablettia.

Kaikkia pakkauskoostia ei välttämättä markkinoida.

Myyntiluvan haltija

Ferring Lääkkeet Oy

PL 23

02241 Espoo

Valmistaja

Ferring GmbH

Wittland 11

24109 Kiel

Saksa

Tällä lääkevalmisteella on myyntilupa EEA-jäsenvaltioissa seuraavilla kauppanimillä:

Nocdurna, Нокдурна, Noqturina ja Noqdirna.

Tämä pakkauseloste on tarkistettu viimeksi: 5.5.2021

Bipacksedel: Information till användaren

Nocdurna 25 mikrogram frystorkad tablett

Nocdurna 50 mikrogram frystorkad tablett

desmopressin

Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar ta detta läkemedel. Den innehåller 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 denna bipacksedel finns information om följande :

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

1. Vad Nocdurna är och vad det används för

Nocdurna innehåller desmopressin, ett antidiuretikum, som minskar urinproduktionen.

Nocdurna används för att behandla nokturi (behov av att ofta gå upp för att urinera på natten) på grund av nattlig polyuri (överproduktion av urin under natten) hos vuxna.

2. Vad du behöver veta innan du tar Nocdurna

Ta inte Nocdurna:

- om du är allergisk mot desmopressin eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6)
- om du lider av polydipsi (du känner ökad törst och har onormalt stort vätskeintag) eller psykogen polydipsi (psykiskt orsakad ökad törst och ökat vätskeintag)
- om du har känd eller misstänkt nedsatt hjärtfunktion (hjärtat förmår inte pumpa tillräckligt med blod i hela kroppen)
- om du har någon sjukdom som kräver behandling med vätskedrivande läkemedel
- om du har måttligt eller svårt nedsatt njurfunktion
- om du har eller har haft hyponatremi (låg natriumhalt i blodet)
- om du har SIADH (störd hormonutsöndring)

Varningar och försiktighet

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du tar Nocdurna.

Det är särskilt viktigt att du talar med läkare innan du tar Nocdurna om du:

- har svårt nedsatt funktion av urinblåsan och problem att urinera
- är 65 år eller äldre, eftersom läkaren ska kontrollera natriumhalten i blodet (se avsnitt 3 "Hur du tar Nocdurna" nedan)
- har låga nivåer av natrium i blodet
- har något medicinskt tillstånd som orsakar rubbad vätske- och eller elektrolytbalans
- har något medicinskt tillstånd som kan bli värre vid rubbad vätske- och eller elektrolytbalans

- får en akut tillstötande sjukdom (såsom systemiskinfektion, feber och maginfluensa) eftersom det kan vara nödvändigt för läkaren att avbryta/ompröva behandlingen med Nocdurna
- har cystisk fibros, kranskärslsjukdom, högt blodtryck, kronisk njursjukdom eller pre-eklampsi

Du måste begränsa vätskeintaget till minsta möjliga under perioden 1 timme före till 8 timmar efter att du har tagit Nocdurna. Behandling utan samtidig minskning av vätskeintaget kan leda till att vätskan hålls kvar och/eller elektrolyttrubning med eller utan sjukdomstecken såsom huvudvärk, illamående/kräkningar, viktökning och i allvarliga fall kramper.

Andra läkemedel och Nocdurna

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du tar, nyligen har tagit eller kan tänkas ta andra läkemedel.

Det är speciellt viktigt att du talar om för din läkare om du använder:

- tricykliska antidepressiva, läkemedel för att behandla depression (tex klomipramin, imipramin, desipramin)
- selektiva serotoninåterupptagshämmare (SSRI) läkemedel för att behandla depression och ångest (såsom citalopram, paroxetin, sertralin)
- klorpromazin, ett anti-psykosläkemedel för att behandla schizofreni
- diuretika (vätskedrivande tabletter såsom tiazider eller andra typer av diuretika)
- karbamazepin, som används för att behandla bipolär sjukdom och epilepsi
- antidiabetika som används för att behandla typ II diabetes (läkemedel i sulfonureidgruppen), speciellt klorpropamid
- icke-steroida antiinflammatoriska läkemedel (NSAID), som är läkemedel för att behandla smärta och inflammation (tex aspirin och ibuprofen)
- oxytocin, som är ett läkemedel som används i samband med förlossning
- litium, som används för behandling av bipolära sjukdomar
- loperamid, som är ett läkemedel som används för att behandla diarré

Nocdurna med mat och dryck

Nocdurna bör inte tas tillsammans med mat, eftersom effekten kan minska.

Graviditet, amning och fertilitet

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.

Din läkare bestämmer om du kan använda detta läkemedel under graviditet eller amning.

Körförmåga och användning av maskiner

Nocdurna har ingen eller försumbar effekt på förmågan att köra bil och använda maskiner.

Du är alltid 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.

3. Hur du tar Nocdurna

Ta alltid detta läkemedel enligt läkarens anvisningar. Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

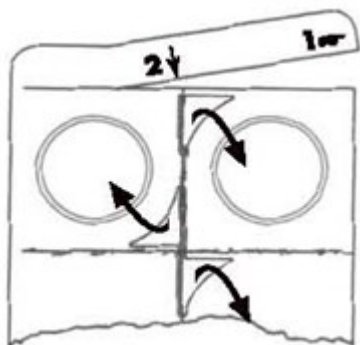
Rekommenderad dos är

- Kvinnor: 25 mikrogram dagligen under tungan utan vatten en timme före sänggåendet.
- Män: 50 mikrogram dagligen under tungan utan vatten en timme före sänggåendet.

Den frystorkade tabletten placeras under tungan där den löses upp utan vatten.

Bruksanvisning

1. Riv av hela fliken på kortsidan av en blisterkarta genom att riva längs perforeringen, från hörnet med handsymbolen.
2. Lossa ett blister från remsan genom att riva längs perforeringen.
3. Ta bort folien på blistret, med början i hörnet med den tryckta pilen, genom att dra bort folien i pilens riktning. **Tryck inte tablett genom folien.**
4. Ta försiktigt en tablett ur blistret. Placera tablett under tungan och låt den lösas upp. Tugga eller svälj inte tablett.
5. Om en tablett bryts i mer än två delar medan du tar ut den ur blistret, ta inte de trasiga delarna. Ta en tablett från ett annat blister.



Du måste begränsa vätskeintaget till minsta möjliga under perioden 1 timme före till 8 timmar efter att du har tagit Nocdurna. Avbryt behandlingen och kontakta läkare om du upplever något av följande symtom: huvudvärk, illamående/kräkningar, viktökning och i allvarliga fall kramper (se avsnittet ”Varningar och försiktighet” ovan). Läkaren kan besluta att fortsätta med behandlingen. Om behandlingen fortsätter måste du begränsa vätskeintaget ordentligt. Dessutom kommer din läkare att noga övervaka natriumnivåerna i blodet.

Användning hos äldre (65 år eller äldre)

Om du är 65 år eller äldre kan läkaren behöva kontrollera nivån av natrium i blodet innan behandlingen påbörjas, under den första behandlingsveckan (4-8 dagar efter påbörjad behandling) och återigen ungefär en månad efter att behandlingen påbörjats.

Nedsatt njurfunktion

Ta inte Nocdurna om du har måttligt till svårt nedsatt njurfunktion. Tala med läkaren.

Nedsatt leverfunktion

Tala med läkaren innan du tar Nocdurna om du har nedsatt leverfunktion.

Användning för barn och ungdomar

Detta läkemedel är endast avsett för vuxna.

Om du har tagit för stor mängd av Nocdurna

Det är viktigt att du inte tar mer än den ordinerade dosen under en 24 -timmarsperiod. Var särskilt uppmärksam på tecken på vätskeretention, att vätskan stannar kvar i kroppen, såsom viktökning, huvudvärk, illamående och i allvarliga fall kramper.

Rådgör med läkaren om du har tagit mer Nocdurna än vad du borde.

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 (i Sverige tel: 112, i Finland 0800 147 111) för bedömning av risken samt rådgivning.

Om du har glömt att ta Nocdurna

Ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd tablett. Ta tabletterna som vanligt nästa dag.

Om du slutar att ta Nocdurna

Behandlingen bör endast avbrytas på inrådan av läkare.

Om du har ytterligare frågor om detta läkemedel, kontakta läkare eller apotekspersonal.

4. Eventuella biverkningar

Liksom alla läkemedel kan detta läkemedel orsaka biverkningar, men alla användare behöver inte få dem.

Att dricka för mycket vätska kan i svåra fall leda till en ansamling av vatten som späder ut saltet i kroppen. Detta kan bli ett allvarligt problem och kan leda till kramper.

Sluta att ta detta läkemedel och tala omedelbart med läkare eller uppsök närmaste akutmottagning om du upplever ett eller flera av dessa symtom

- ovanligt svår eller långvarig huvudvärk
- förvirring
- oförklarlig viktökning
- illamående eller kräkningar

Biverkningarna inkluderar:

Mycket vanliga (kan förekomma hos fler än 1 av 10 användare)

- muntorrhet

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

- illamående, sjukdomskänsla, muskelsvaghet och förvirring på grund av minskade nivåer av natrium i blodet (hyponatremi)
- huvudvärk
- yrsel
- illamående
- diarré

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

- förstoppning
- magbesvär
- svaghet (trötthet)
- svullnad i ben och fötter (perifert ödem)

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även 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.

I Sverige:

Läkemedelsverket

Box 26

751 03 Uppsala

www.lakemedelsverket.se

I Finland:

webbplats: www.fimea.fi

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea

Biverkningsregistret

PB 55

00034 Fimea

5. Hur Nocdurna ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Detta läkemedel kräver inga särskilda förvaringsanvisningar beträffande temperatur.

Förvaras i originalförpackningen (fuktkänsligt, ljuskänsligt).

Används omedelbart efter öppnandet av respektive blister.

Används före utgångsdatum som anges på kartongen och blistret efter EXP. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

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 desmopressin (som desmopressinacetat)
Varje frystorkad tablett innehåller 25 mikrogram eller 50 mikrogram desmopressin.
- Övriga innehållsämnen är gelatin, mannitol (E 421) och vattenfri citronsyra

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Nocdurna 25 mikrogram:

Vit, rund frystorkad tablett, diameter ca 12 mm, präglad med 25 på ena sidan.

Nocdurna 50 mikrogram:

Vit, rund frystorkad tablett, diameter ca 12 mm, präglad med 50 på ena sidan.

Laminerade aluminiumblister i en ytterkartong. Varje blisterkarta innehåller 10 frystorkade tabletter.

Förpackningsstorlekar

10x1, 30x1, 90x1 eller 100x1 frystorkade tabletter

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Innehavare av godkännande för försäljning

I Sverige:

Ferring Läkemedel AB

Box 4041

203 11 Malmö

I Finland:

Ferring Lääkkeet Oy

PB 23

02241 Esbo

Tillverkare

Ferring GmbH

Wittland 11

24109 Kiel

Tyskland

Detta läkemedel är godkänt inom Europeiska ekonomiska samarbetsområdet under namnen:

Nocdurna, Нокдурна, Noqturina och Noqdirna.

**Denna bipacksedel ändrades senast
I Finland: 5.5.2021**