

Pakkausseloste: Tietoa käyttäjälle

Halcion 0,25 mg tabletit triamsolaami

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 Halcion on ja mihin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä ennen kuin käytät Halcion-tabletteja
3. Miten Halcion-tabletteja käytetään
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Halcion-tablettien säilyttäminen
6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

1. Mitä Halcion on ja mihin sitä käytetään

Halcion vaikuttaa nukuttavasti. Se on tarkoitettu unihäiriöiden lyhytaikaiseen hoitoon.

Triamsolaamia, jota Halcion sisältää, voidaan joskus käyttää myös muiden kuin tässä pakkausselosteessa mainittujen sairauksien hoitoon. Kysy neuvoa lääkäriltä, apteekkihenkilökunnalta tai muulta terveydenhuollon ammattilaiselta tarvittaessa ja noudata aina heiltä saamiasi ohjeita.

2. Mitä sinun on tiedettävä ennen kuin käytät Halcion-tabletteja

Älä käytä Halcion-tabletteja

- jos olet allerginen vaikuttavalle aineelle (triamsolaami), muille bentsodiatsepiineille tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (lueteltu kohdassa 6).
- jos sinulla on lihasheikkoutta aiheuttava sairaus (myasthenia gravis)
- jos sinulla on uniapnea (unen aikana ilmeneviä hengityskatkoksia)
- jos sinulla on vaikeaa hengityksen vajaatoimintaa (hengitysvajausta)
- jos maksasi toiminta on voimakkaasti heikentynyt (maksan vajaatoiminta)
- jos käytät muita lääkkeitä, jotka sisältävät ketokonatsolia, itrakonatsolia, nefatsodonia tai HIV proteaasin estäjiä (ks. kohta ”Muiden lääkevalmisteiden samanaikainen käyttö”).

Varoitukset ja varotoimet

Keskustele lääkärin tai apteekkihenkilökunnan kanssa ennen kuin käytät Halcion-tabletteja, jos jokin seuraavista koskee sinua:

- sinulla on heikentynyt maksan tai munuaisten toiminta
- sinulla on hengitysvaikeuksia
- olet iäkäs
- olet masentunut tai sinulla on itsetuhoisia ajatuksia
- sinulla on tai on ollut päihdeongelma (alkoholi-, lääke- tai huumausaineriippuvuus).

Seuraavassa on yleistä tietoa vaikutuksista, joita on havaittu bentsodiatsepiinien, bentsodiatsepiinien kaltaisten lääkkeiden (kuten Halcion) tai muiden unilääkkeiden käytön jälkeen. Lääkärin on huomioitava nämä asiat.

Hoidon unilääkkeellä on oltava tilapäistä ja ainoastaan ajoittaista. Keskustele lääkärisi kanssa yli 2 viikkoa kestävästä hoidosta.

Riippuvuus

Riippuvuuden kehittymisen riski on olemassa käytettäessä Halcion-tabletteja. Riippuvuuden riski on suurempi hoidon jatkuessa pitkään tai käytettäessä suuria annoksia erityisesti potilailla, jotka ovat aikaisemmin käyttäneet väärin alkoholia tai lääkkeitä.

Tottuminen

Useita viikkoja kestävästä toistuvan käytön jälkeen nukkumista edesauttava (unettava) vaikutus voi heikentyä.

Vieroitusoireet (lääkityksen loputtua ilmenevä unettomuuden paheneminen)

Unilääkkeen käytön lopettamisen jälkeen voi ilmetä tilapäinen oireyhtymä, jolloin unihäiriö palaa entistä vaikeampana (lääkityksen loputtua ilmenevä unettomuuden paheneminen – rebound-ilmio). Siihen voi liittyä muitakin reaktioita: päänsärky tai lihaskivut, vaikea ahdistuneisuus ja jännitystilä, levottomuus, sekavuus, ärtyisyys ja unihäiriöt sekä vaikeammassa tapauksissa ympäristön kokemista epätodellisena (derealisaatio), itsensä tunteminen vieraaksi (depersonalisaatio), kuulohäiriöt (kuulon herkistyminen), raajojen puuttuminen ja pistely, yliherkkyys valolle, melulle ja kehon kosketukselle, aistiharhat tai epileptiset kohtaukset.

On tärkeää, että tiedät tällaisten oireiden mahdollisuudesta, jotta et ahdistu niistä liikaa.

Muistihäiriöt

Halcion voi aiheuttaa lääkkeen oton jälkeistä muistamattomuutta (anterogradista amnesiaa). Tätä esiintyy tavallisesti muutamia tunteja Halcion-tablettien oton jälkeen. Tämän riskin vähentämiseksi sinun tulisi varmistaa, että voit nukkua keskeytyksettä 7–8 tuntia lääkkeen ottamisen jälkeen.

Psyykkiset ja ”paradoksaaliset” reaktiot

Hoidon aikana voi esiintyä levottomuutta, kiihtyneisyyttä, ärtyisyyttä, aggressiivisuutta, harhaluuloja, raivokohtauksia, painajaisia, hallusinaatioita, psykooseja, sopimatonta käyttäytymistä ja muita käyttäytymishäiriöitä. Jos saat tällaisia oireita, Halcion-hoito tulee lopettaa. Näitä vaikutuksia esiintyy todennäköisemmin iäkkäillä potilailla.

Tapauksia, joissa potilaat ovat ottaneet unilääkettä/rauhottavaa lääkettä (mukaan lukien triatsolaamia) ja ajaneet autoa olematta täysin hereillä, eivätkä ole muistaneet tapahtunutta jälkeen päin, on ilmennyt. Ota yhteyttä lääkäriin, jos koet tämänkaltaisen tapahtuman.

Erietyiset potilasryhmät

Lapset ja nuoret

Käyttöä alle 18-vuotiaille lapsille ja nuorille ei suositella, koska tiedot turvallisuudesta ja tehosta ovat riittämättömät.

Iäkkäät potilaat

Iäkkäiden potilaiden on käytettävä bentsodiatsepiineja ja bentsodiatsepiinien tapaisia lääkkeitä (kuten Halcion) varoen ja pienemmällä annoksella (ks. kohta 3 ”Miten Halcion-tabletteja käytetään”).

Aikaisempi alkoholin/lääkkeiden väärinkäyttö

Erietyistä varovaisuutta on noudatettava. Tällaisia potilaita on seurattava tarkoin Halcion-hoidon aikana, koska heille voi kehittyä tottumusta ja psyykkistä riippuvuutta lääkkeeseen.

Muut lääkevalmisteet ja Halcion

Kerro lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle, jos parhaillaan käytät tai olet äskettäin käyttänyt tai saatat käyttää muita lääkkeitä. Tiettyjä lääkkeitä ei saa käyttää samanaikaisesti Halcion-tablettien kanssa ja jotkin lääkkeet voivat aiheuttaa haittavaikutuksia yhteiskäytössä.

Halcion-tabletteja ei saa käyttää yhdessä seuraavien lääkkeiden kanssa:

- nefatsodoni (masennuslääke)
- ketokonatsoli tai itrakonatsoli (sieni-infektioiläkkeitä)
- HIV-proteasiin estäjät.

Lääkärin on tiedettävä, jos käytät jotain seuraavista lääkkeitä:

- tietyt masennuslääkkeet (fluvoksamiini, sertraliini tai paroksetiini)
- keskushermostoa lamaavat lääkkeet (psykoosilääkkeet, unilääkkeet, ahdistuneisuuden hoitoon tarkoitetut lääkkeet, masennuslääkkeet, euforisoivat (huumaavat) kipulääkkeet, epilepsialääkkeet, nukutus- ja puuduteaineet ja väsyttävät antihistamiinit)
- muut sienilääkkeet (atsolijohdokset), jotka eivät ole vasta-aiheisia (esim. flukonatsoli)
- tietyt rasisurintakipuun tai kohonneeseen verenpaineeseen käytetyt lääkkeet (diltiatseemi tai verapamiili)
- tietyt bakteeri-infektioiden hoitoon käytetyt antibiootit (makrolidiantibiootit, esim. erytromysiini, klaritromysiini ja troleandomysiini)
- tietyt tuberkuloosilääkkeet (rifampisiini tai isoniatsidi)
- e-pillerit
- tietyt leukemialääkkeet (imatinibi)
- tietyt HIV-infektioiden hoitoon käytetyt lääkkeet (esim. ritonaviiri)
- tietyt lääkkeet, joita käytetään solunsalpaajahoidon aiheuttaman pahoinvoinnin ja oksentelun estoon (aprepitantti)
- karbamatsepiini (epilepsialääke)
- tietyt närästyksen ja mahahaavan hoitoon käytetyt lääkkeet (simetidiini).

Halcion-valmisteen ja opioidien (voimakkaita kipulääkkeitä, korvaushoidossa käytettäviä lääkkeitä ja tiettyjä yskänlääkkeitä) samanaikainen käyttö lisää uneliaisuuden, hengitysvaikeuksien (hengityslaman) ja kooman riskiä, ja se voi olla henkeä uhkaavaa. Sen vuoksi samanaikaista käyttöä voidaan harkita vain, jos muut hoitovaihtoehdot eivät ole mahdollisia.

Jos lääkäri määrää sinulle Halcion-valmistetta samanaikaisesti opioidien kanssa, annosta ja samanaikaisen hoidon kestoa on rajoitettava.

Kerro lääkärille kaikista käyttämistäsi opioideista, ja noudata huolellisesti lääkäriltä saamiasi annostussuosituksia. Voi olla hyödyllistä kertoa läheisille ylläkuvatuista opioidien kanssa samanaikaiseen käyttöön liittyvistä oireista ja merkeistä. On otettava yhteys lääkäriin, jos sinulle ilmaantuu tällaisia oireita.

Älä myöskään käytä mitään toista unilääkettä tai rauhoittavaa lääkettä samanaikaisesti Halcionin kanssa keskustelematta ensin lääkärin kanssa.

Halcion juoman ja alkoholin kanssa

Älä käytä alkoholia samanaikaisesti Halcionin kanssa, koska Halcion voimistaa alkoholin rauhoittavaa vaikutusta.

Vältä greippimehun juomista Halcion-hoidon aikana.

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.

Raskaus

Tämä lääke voi vaikuttaa sikiöön. Kysy lääkäriltä neuvoa aina ennen kuin käytät Halcion-tabletteja raskauden aikana.

Imetys

Halcion-tabletteja ei saa käyttää imetysaikana.

Ajaminen ja koneiden käyttö

Halcion heikentää reaktiokykyä voimakkaasti. Myös riittämätön yöuni lisää riskiä, että tarkkaavaisuus heikkenee. Älä käytä mitään työvälineitä tai koneita hoidon aikana ennen kuin olet varma, että uneliaisuus tai huimaus eivät vaivaa sinua päiväsaikaan. 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.

Halcion sisältää laktoosimonohydraattia

Halcion-tabletit sisältävät laktoosimonohydraattia. Jos lääkärisi on kertonut, että sinulla on jokin sokeri-intoleranssi, keskustele lääkärisi kanssa ennen tämän lääkevalmisteen ottamista.

3. Miten Halcion-tabletteja käyte tään

Käytä tätä lääkettä juuri siten kuin tässä pakkausselosteessa on kuvattu tai kuin lääkäri on määrännyt. Tarkista ohjeet lääkäriltä tai apteekista, jos olet epävarma.

Lääkäri määrää annostuksen, joka sovitetaan yksilöllisesti potilaan tarpeiden mukaan.

Tavanomainen annos aikuisille on 0,125–0,25 mg ennen nukkumaanmenoa.

0,5 mg:n annosta voidaan käyttää vain, jos pienemmällä annoksella ei saada aikaan hoitovaikutusta.

Tätä annosta ei saa ylittää.

Iäkkäille ja heikkokuntoisille potilaille tavanomainen annos on 0,125 mg. Annosta 0,25 mg käytetään vain tapauksissa, joissa hoitovaikutusta ei saada pienemmällä annoksella, eikä tätä annosta saa ylittää.

Halcion-tablettien käyttöä ei suositella alle 18-vuotiaille lapsille ja nuorille, koska tiedot turvallisuudesta ja tehosta ovat riittämättömät.

Jos käytät enemmän Halcion-tabletteja kuin sinun pitäisi

Jos olet ottanut liian suuren lääkeannoksen tai vaikkapa lapsi on ottanut lääkettä vahingossa, ota aina yhteyttä lääkäriin, sairaalaan tai Myrkytystietokeskukseen (puh. 09 - 471 977) riskien arvioimiseksi ja lisäohjeiden saamiseksi.

Jos unohdat ottaa Halcion-tabletteja

Älä ota kaksinkertaista annosta korvataksesi unohtamasi annoksen.

Jos lopetat Halcion-tablettien käytön

Kun unilääkkeen käyttö lopetetaan jonkin aikaa jatkuneen käytön jälkeen, muutamana yönä uni voi olla levotonta. Hoidon äkillinen lopettaminen voi joskus aiheuttaa vieroitusoireita (ks. kohta 2 ”Vieroitusoireet”).

Jos sinulla on kysymyksiä tämän lääkkeen käytöstä, käänny lääkärin tai apteekkihenkilökunnan puoleen.

4. Mahdolliset haittavaikutukset

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

Yleiset (yli 1 potilaalla sadasta): Uneliaisuutta voi esiintyä hoidon alkuvaiheessa ja se vähenee tavallisesti muutaman päivän jälkeen. Päänsärky. Huimaus, koordinaatio-ongelmat kuten horjautelu.

Melko harvinaiset (yli 1 potilaalla tuhannesta): Muistin heikkeneminen, näköhäiriöt, sekavuus, univaikeudet.

Harvinaiset (alle 1 potilaalla tuhannesta): Ihottuma, lihasheikkous.

Seuraavia haittavaikutuksia on esiintynyt tuntemattomalla esiintymistiheydellä:

Aggressiivisuus, hallusinaatiot, unissakävely, muistamattomuus, levottomuus, kiihtyneisyys, ärtyvyys, harhaluulo, raivokohtaukset, painajaiset, psykoosit, sopimaton käyttäytyminen, pyörtyminen, väsymys, tajunnantason aleneminen, puhehäiriö, tarkkaavuuden häiriö, makuhäiriö, seksuaalisen halukkuuden muuttuminen, kaatuilu. Hengitysvaikeuksia on ilmennyt potilailla, joiden hengitystoiminta on heikentynyt.

Allergisia reaktioita, kuten ihon ja limakalvojen paikallista turvotusta (angioedeema), nopeasti ilmenevää allergista reaktiota ja anafylaktista sokkia*.

*Lopeta Halcion-tablettien käyttö ja ota välittömästi yhteyttä lääkäriin, jos saat seuraavia oireita:

- kasvojen, kielen tai nielun turpoamista
- nielemisvaikeuksia
- nokkosihottumaa ja hengitysvaikeuksia.

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle. 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. Halcion-tablettien säilyttäminen

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Säilytä huoneenlämmössä (+15 - +25 °C).

Älä käytä tätä lääkettä pakkauksessa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän (Käyt. viim.) 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 Halcion sisältää

- Vaikuttava aine on triatsolaami. Yksi tabletti sisältää 0,25 mg triatsolaamia.
- Muut aineet ovat laktoosimonohydraatti 72 mg, mikrokiteinen selluloosa, maissitärkkelys, magnesiumstearaatti, dokusaattinatrium, vedetön kolloidinen püdioksidi, natriumbentsoaatti. Väriaine: indigokarmiini (E 132).

Lääkevalmisteen kuvaus ja pakkauskoko

Tabletit ovat vaaleansinisiä, jakourteellisia ja niissä on merkintä “Upjohn 17”.

Pakkauskoko:

10 tablettia läpipainopakkauksessa.

Myyntiluvan haltija ja valmistaja

Myyntiluvan haltija

Pfizer Oy

Tietokuja 4, 00330 Helsinki

Puhelin (09) 430 040

Valmistaja

Pfizer Manufacturing Belgium N.V./S.A.

Puurs, Belgia

tai

Pfizer Italia S.r.l.

Ascoli Piceno (AP), Italia

Tämä pakkausseloste on tarkistettu viimeksi 1.3.2018

Bipacksedel: Information till användaren

Halcion 0,25 mg tabletter triazolam

Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar använda 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 Halcion är och vad det används för
2. Vad du behöver veta innan du använder Halcion
3. Hur du använder Halcion
4. Eventuella biverkningar
5. Hur Halcion ska förvaras
6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

1. Vad Halcion är och vad det används för

Halcion verkar sömngivande. Halcion används för korttidsbehandling av sömnbesvär.

Triazolam som finns i Halcion kan också vara godkänd för att behandla andra sjukdomar som inte nämns i denna produktinformation. Fråga läkare, apotek eller annan hälsovårdspersonal om du har ytterligare frågor och följ alltid deras instruktion.

2. Vad du behöver veta innan du använder Halcion

Använd inte Halcion

- om du är allergisk mot aktiv substans (triazolam), andra bensodiazepiner eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6).
- om du har en sjukdom som förorsakar muskelsvaghet (myastenia gravis)
- om du har sömnapné (andningsuppehåll under sömnen)
- om du har allvarliga andningsbesvär (andningsinsufficiens)
- om du har allvarligt nedsatt leverfunktion (leverinsufficiens)
- om du tar andra läkemedel som innehåller ketokonazol, itraconazol, nefazodon eller HIV proteashämmare (se avsnitt "Användning av andra läkemedel")

Varningar och försiktighet

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du använder Halcion

- om du har nedsatt lever- och njurfunktion
- om du har andningssvårigheter
- om du är äldre
- om du är deprimerad eller har självdestruktiva tankar
- om du har eller har haft rusmedelsproblem (alkohol-, läkemedels- eller drogberoende)

Nedan ges allmän information om effekter som observerats efter användning av bensodiazepiner och bensodiazepinliknande läkemedel (som Halcion) eller andra sömnmedel. Den förskrivande läkaren bör beakta dessa.

Behandlingen med sömnmedel bör vara tillfällig och tas endast då och då. Tala med din läkare om behandlingen fortsätter längre än 2 veckor.

Beroende

Det finns risk för vanebildning vid behandling med Halcion. Risken är mer uttalad hos patienter under långtidsbehandling eller vid höga doser, speciellt hos patienter med tidigare alkohol- eller läkemedelsmissbruk.

Tillvänjning

Efter upprepad användning under flera veckor kan den sömngivande (hypnotiska) effekten försvagas.

Utsättningssymtom (rebound-fenomen)

När en behandling med sömnmedel avslutas kan ett övergående syndrom, med återkommande sömnrubbningar i förvärrad form (rebound-fenomen), förekomma. Detta kan åtföljas av andra reaktioner: huvudvärk eller muskelsmärta, svår ångest och spänningstillstånd, rastlöshet, förvirring, irritabilitet och sömnrubbningar samt i allvarliga fall upplevelse av att omvärlden känns överklig, känsla av att ha förlorat sin identitet, hörseldefekter (ljudkänslighet), känselbortfall och stickningar i armar och ben, överkänslighet mot ljus, ljud och fysisk kontakt, hallucinationer eller epileptiska anfall.

Det är viktigt att du är medveten om risken för sådana symtom så att din oro minimeras.

Minnesdefekter (amnesi)

Halcion kan framkalla minnesdefekter (anterograd amnesi). Detta tillstånd inträffar som regel några timmar efter intag av Halcion. För att minimera denna risk ska du se till att du får sova ostört under 7-8 timmar.

Psykiska och "paradoxala" reaktioner

Rastlöshet, upprördhet, irritabilitet, aggressivitet, vanföreställningar, raseri, mardrömmar, hallucinationer, psykoser, olämpligt beteende och andra beteendestörningar kan förekomma under behandlingen. Om du får sådana symtom ska behandlingen med Halcion avbrytas. Dessa reaktioner inträffar oftare hos äldre.

Det har förekommit att patienter som tar sömnmedel/lugnande medel (inklusive triazolam) har kört bil utan att vara i fullt vaket tillstånd och utan att minns något i efterhand. Kontakta din läkare om du upplever liknande sömnrelaterade incidenter.

Särskilda patientgrupper

Barn och ungdomar

Användning på barn och unga under 18 år rekommenderas inte, eftersom erfarenheterna om säkerhet och effekt är otillräckliga.

Äldre

Bensodiazepiner och bensodiazepinliknande medel (som Halcion) ska användas med försiktighet och med en lägre dos på äldre patienter (se avsnitt 3 "Hur du använder Halcion").

Patienter med tidigare alkohol- och läkemedelsmissbruk

Extrem försiktighet krävs. Dessa patienter ska övervakas noggrant under behandlingen med Halcion eftersom de riskerar vanebildning och psykiskt beroende.

Andra läkemedel och Halcion

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du tar, nyligen har tagit, eller kan tänkas ta andra läkemedel. Vissa mediciner ska inte tas tillsammans med Halcion och andra kan orsaka biverkningar vid samtidig användning.

Halcion får inte tas tillsammans med följande läkemedel:

- nefazodon (läkemedel som används vid depression)
- ketokonazol eller itraconazol (medel mot svampinfektion)
- HIV proteashämmare

Din läkare behöver känna till om du tar något av följande läkemedel:

- vissa läkemedel som används vid depression (fluvoxamin, sertralin eller paroxetin)
- läkemedel som dämpar det centrala nervsystemet (antipsykotika, sömnmedel, läkemedel mot ångest, antidepressiva, euforiserande (drogande) smärtmediciner, läkemedel mot epilepsi, narkos- och bedövningsmedel och tröttande antihistaminer)
- andra svampmediciner (azolderivat) som inte är kontraindicerade (t.ex. flukonazol)
- vissa läkemedel som används mot kärlkramp i hjärtat eller högt blodtryck (diltiazem eller verapamil)
- vissa antibiotika mot bakterieinfektioner (makrolidantibiotika som t.ex. erytromycin, klaritromycin, troleandomycin)
- vissa läkemedel mot tuberkulos (rifampicin eller isoniazid)
- p-piller
- vissa läkemedel mot leukemi (imatinib)
- vissa läkemedel som används vid HIV infektioner (t.ex. ritonavir)
- vissa läkemedel som används för att förhindra illamående och kräkningar vid cytostatikabehandling (aprepitant)
- karbamazepin (läkemedel mot epilepsi)
- vissa läkemedel som används mot halsbränna och magsår (cimetidin)

Samtidig användning av Halcion och opioider (starka smärtstillande medel, läkemedel för substitutionsbehandling och vissa hostmediciner) ökar risken för sömnhet, andningssvårigheter (andningsdepression) och koma vilket kan vara livshotande. På grund av detta bör samtidig användning endast övervägas när andra behandlingsalternativ inte är möjliga.

Om läkaren förskriver Halcion samtidigt med opioider, bör dosen och behandlingstiden begränsas.

Berätta för läkaren om du tar opioider och följ noga läkarens dosrekommendationer. Det kan vara bra att informera vänner eller anhöriga om riskerna som är beskrivna ovan. Läkaren måste kontaktas om du får dessa symtom.

Använd inte heller något annat sömnmedel eller lugnande medel samtidigt med Halcion utan att först rådgöra med läkare.

Halcion med dryck och alkohol

Drick inte alkohol i samband med användning av Halcion eftersom Halcion förstärker alkoholens sederande verkan.

Undvik att dricka grapefruktjuice under din behandling med Halcion.

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.

Graviditet

Detta läkemedel kan påverka fostret. Rådgör alltid med din läkare före användning av Halcion under graviditet.

Amning

Halcion tabletter ska inte användas under amning.

Körförmåga och användning av maskiner

Halcion kan försvaga reaktionsförmågan kraftigt. Vid otillräcklig mängd sömn ökar dessutom risken för sänkt uppmärksamhet. Du bör inte framföra fordon eller använda maskiner under behandlingen, innan du är säker på att du inte drabbas av dåsighet eller yrsel under dagtid.

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.

Halcion innehåller laktosmonohydrat

Halcion innehåller laktosmonohydrat. Om du inte tål vissa sockerarter bör du kontakta din läkare innan du använder detta läkemedel.

3. Hur du använder Halcion

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

Dosen bestäms av en läkare som avpassar den individuellt för dig.

Normal dos för vuxna är 0,125–0,25 mg vid läggdags.

Dosen 0,5 mg ska endast användas om man inte får någon behandlingseffekt på en lägre dos och den bör ej överskridas.

Hos äldre och svaga patienter är vanlig dos 0,125 mg. En dos på 0,25 mg ska endast användas i de fall då man inte får någon behandlingseffekt på en lägre dos och den bör ej överskridas.

Användning av Halcion rekommenderas inte till barn och ungdomar under 18 år eftersom erfarenheterna om säkerhet och effekt är otillräckliga.

Om du har använt för stor mängd av Halcion

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. 09 - 471 977) för bedömning av risken samt rådgivning.

Om du har glömt att ta Halcion

Ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd dos.

Om du slutar att använda Halcion

När man slutar medicinering med sömnmedel efter en tids behandling kan det leda till orolig sömn under några nätter. Avbryts behandlingen plötsligt kan ibland utsättningssymtom inträffa (se avsnitt 2 ”Utsättningssymtom”).

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.

Vanliga (fler än 1 av hundra patienter): Dåsighet kan förekomma i början av behandlingen och minskar vanligen efter några dagar. Huvudvärk. Yrsel, koordinationsproblem såsom ostadighet.

Mindre vanliga (fler än 1 patient av tusen): Försämrat minne, synstörningar, förvirring och sömnsvårigheter.

Sällsynta (färre än 1 av tusen patienter): Hudutslag, muskelsvaghet.

Följande biverkningar har observerats med okänd frekvens:

Aggression, hallucinationer, sömngång, minnesförlust, rastlöshet, upprördhet, irritabilitet, vanföreställning, raseri, mardrömmar, psykoser, olämpligt beteende, svimning, trötthet, sänkt medvetandegrad, sluddrigt tal, uppmärksamhetsstörning, smakförändring, förändrad sexualdrift (libido), fallolyckor. Andningssvårigheter har rapporterats hos patienter med nedsatt andningsfunktion.

Allergiska reaktioner såsom lokal uppsvullnad av hud och slemhinnor (angioödem), snabbt uppträdande allergisk reaktion och anafylaktisk chock*.

*Sluta att ta Halcion och kontakta omedelbart läkare om du får något av följande symptom:

- svullnad av ansikte, tunga eller svalg
- svårigheter att svälja
- nässelutslag och andningssvårigheter

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.

webbplats: www.fimea.fi

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea
Biverkningsregistret

PB 55

00034 FIMEA

5. Hur Halcion ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Förvara i rumstemperatur (+15 - +25 °C).

Används före utgångsdatum som anges på kartongen efter ”Utg.dat”. 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 triazolam. Varje tablett innehåller 0,25 mg triazolam.
- Övriga innehållsämnen är laktosmonohydrat 72 mg, mikrokristallin cellulosa, majsstärkelse, magnesiumstearat, dokusatnatrium, vattenfri kolloidal kiseldioxid, natriumbensoat.
Färgämnen: indigokarmin (E 132).

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlek

Tabletter är ljusblå, med delskåra och märkta ”Upjohn 17”.

Förpackningsstorlek:
10 tabletter i blisterförpackning

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare

Innehavare av godkännande för försäljning

Pfizer Oy
Datagränden 4, 00330 Helsingfors
Telefon (09) 430 040

Tillverkare

Pfizer Manufacturing Belgium N.V./S.A.
Puurs, Belgien

Pfizer Italia S.r.l.
Ascoli Piceno (AP), Italien

Denna bipacksedel ändrades senast 1.3.2018