

Pakkauseloste: Tietoa potilaalle

Atenblock 25 mg, 50 mg ja 100 mg kalvopäällysteiset tabletit

atenololi

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

- Säilytä tämä pakkauseloste. Voit tarvita sitä myöhemmin.
- Jos sinulla on kysyttävää, käänny lääkärin tai apteekkihenkilökunnan puoleen.
- Tämä lääke on määrätty 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 pakkauselosteessa. Ks. kohta 4.

Tässä pakkauselosteessa kerrotaan:

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

1. Mitä Atenblock on ja mihin sitä käytetään

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

Atenblock-valmiste on beetasalpaaja, joka vaikuttaa pääasiassa sydämen toimintaan. Atenblock vähentää elimistön ns. stressihormonien vaikutusta. Tällöin sydän lyö hitaammin ja pumppaa vähemmän verta. Tämä alentaa verenpainetta.

Sydämen työmäärän väheneminen ehkäisee sepelvaltimotaudin rintakipua (angina pectoris), joka johtuu sydämen liiallisesta rasittumisesta ja tähän liittyvästä sydänlihaksen hapenpuutteesta. Atenblock vaikuttaa keuhkoputkiin vain vähän käytettäessä suositusannoksia.

Atenblock-tableteilla hoidetaan kohonnutta verenpainetta, sepelvaltimotautia ja sydämen rytmihäiriöitä. Sitä voidaan käyttää myös kilpirauhasen liikatoiminnan hoitoon yhdessä muiden lääkkeiden kanssa. Lisäksi Atenblock-tabletteja voidaan käyttää ehkäisemään migreenikohtauksia.

2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Atenblock-tabletteja

Älä käytä Atenblock-tabletteja

- jos olet allerginen atenololille tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (lueteltu kohdassa 6).
- jos sinulla on hoitamaton tai oirehtiva sydämen vajaatoiminta (johon liittyy turvotuksia tai hengenahdistusta).
- jos sydämesi syke on hyvin hidas (alle 50 lyöntiä minuutissa).
- jos sinulla on sairas sinus -oireyhtymä tai toisen tai kolmannen asteen eteis-kammiokatkos (rytmi- ja johtumishäiriöitä sydämessä).
- jos sinulla on hyvin matala verenpaine (systolinen eli yläpaine alle 90 mmHg).
- jos sinulla on vaikeita ääreisverenkiertohäiriöitä (esim. vaikea katkokävelyoire tai Raynaud'n valkosormisuusoireyhtymä).
- jos sinulla on vaikea ahtauttava keuhkosairaus (esim. vaikea astma, vaikea krooninen keuhkoputkentulehdus tai keuhkojen laajentuma).

- jos sinulla on hoitamaton feokromosytooma (lisämunuaissytimen kasvain).
- jos käytät MAO:n estäjiä (kuten moklobemidia, jota käytetään masennuksen hoitoon), floktafeniinia (tulehduskipulääke) tai sultopridia (psykykenlääke).

Varoitukset ja varotoimet

Keskustele lääkärin tai apteekkihenkilökunnan kanssa ennen kuin käytät Atenblock-tabletteja, jos

- sairastat sydämen vajaatoimintaa.
- sairastat astmaa tai muuta ahtauttavaa keuhkosairautta.
- sairastat diabetesta eli sokeritautia.
- sairastat kilpirauhasen liikatoimintaa.
- sinulla on ensimmäisen asteen eteis-kammiokatkos (sydämen johtumishäiriö).
- sairastat ns. Prinzmetalin anginaa (sepelvaltimoiden supistelemisesta johtuva rintakipu).
- sairastat psoriaasia (beetasalpaajat voivat pahentaa sitä tai aiheuttaa sen puhkeamisen).
- sairastat munuaisten vajaatoimintaa.

Jos jokin edellä mainituista seikoista koskee tai on koskenut sinua, keskustele lääkärin kanssa ennen kuin aloitat Atenblock-hoidon.

Kerro myös lääkärille, jos olet voimakkaasti allerginen jollekin aineelle, sillä tämän lääkkeen vaikuttava aine voi lisätä allergisten reaktioiden voimakkuutta ja vähentää adrenaliinin tehoa allergisten reaktioiden hoidossa.

Tiettyissä tapauksissa tämä lääke voi vaikuttaa elimistösi sokeritasapainoon. Ota siis yhteys lääkäriisi, jos hoidon aikana koet olevasi poikkeuksellisen janoinen ja väsynyt, tai jos virtsamääräsi selvästi lisääntyy.

Ennen leikkausta sinun tulee kertoa anestesia­lääkärille, että käytät Atenblock-tabletteja.

Piilolinssien käyttäjät: Beetasalpaajat, kuten Atenblock-tabletit, voivat vähentää kyynel­nesteen erittymistä ja kuivattaa silmiä.

Muut lääkevalmisteet ja Atenblock

Kerro lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle, jos parhaillaan käytät tai olet äskettäin käyttänyt tai saatat käyttää muita lääkkeitä, myös sellaisia lääkevalmisteita, joita voi ostaa apteekista ilman reseptiä, mukaan lukien rohdosvalmisteet ja luontaistuotteet.

Tiettyjen muiden lääkkeiden samanaikainen käyttö voi vaikuttaa Atenblock-hoidon tehoon. Atenblock-tabletit voivat myös vaikuttaa haitallisesti muiden lääkkeiden tehoon. Hoitavan lääkärin on tämän vuoksi oltava tietoinen kaikesta muusta samanaikaisesta lääkityksestä.

Hoitavan lääkärin on erityisesti tiedettävä, jos käytät:

- floktafeniinia (tulehduskipulääke) tai sultopridia (psykykenlääke), sillä kumpaakaan näistä ei saa käyttää samanaikaisesti Atenblock-tablettien kanssa
- muita verenpainelääkkeitä tai verenpainetta alentavia lääkkeitä (kuten sepelvaltimotaudin hoidossa käytettävät nitraatit eli ”nitrot”, trisykliset masennuslääkkeet, psykoosien hoidossa käytettävät fentiatsiinit tai epilepsian hoidossa käytettävät barbituraatit)
- muita sydänlääkkeitä tai sydämen rytmihäiriölääkkeitä (esim. diltiatseemi, verapamiili, klonidiini, digoksiini, nifedipiini, amiodaroni, disopyramidi tai kinidiini)
- sokeritaudin hoidossa käytettäviä lääkkeitä (insuliinit ja suun kautta otettavat sokeritautilääkkeet)
- tulehduskipulääkkeitä (säännöllisesti ja pitkäkestoisesti käytettyinä)
- ergotalkaloideihin kuuluvia migreenilääkkeitä
- fenyylipropranoliamiinia (eräissä nuhalääkkeissä ja virtsankarkailua estävissä lääkkeissä)

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.

Kysy lääkäriltä tai apteekista neuvoa ennen minkään lääkkeen käyttöä raskauden tai imetyksen aikana. Jos suunnittelet raskautta tai tulet raskaaksi Atenblock-lääkitystä käyttäessäsi, ota yhteys lääkäriin mahdollisen korvaavan lääkityksen saamiseksi. Eräissä tapauksissa Atenblock-lääkitystä on käytetty loppuraskauden aikana silloin kun lääkäri on todennut tämän tarpeelliseksi.

Jos aiot imettää, on Atenblock-tablettien käytöstä neuvoteltava lääkärin kanssa.

Ajaminen ja koneiden käyttö

Lääke voi 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.

Atenblock-hoidon aikana, erityisesti hoidon alkuvaiheessa tai annoksen nostamisen jälkeen, saattaa joillakin potilailla esiintyä lievää väsymystä ja huimausta. Tämä on otettava huomioon ennen autolla ajamista ja koneiden käyttämistä. Hyvän hoitotasapainon vallitessa nämä vaikutukset ovat kuitenkin epätodennäköisiä.

Atenblock sisältää natriumia

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

3. Miten Atenblock-tabletteja käytetään

Käytä tätä lääkettä juuri siten kuin lääkäri on määrännyt tai apteekkihenkilökunta neuvonut. Tarkista ohjeet lääkäriltä tai apteekista, jos olet epävarma.

Lääkäri määrää juuri sinulle sopivan annoksen. Tavallinen annos aikuiselle on 50 - 100 mg vuorokaudessa. Lääkärin määräämä annos otetaan yleensä kerran vuorokaudessa, mutta annoksen voi myös jakaa aamu- ja iltannokseen. Ota tabletti riittävän nestemäärän, esim. lasillisen vettä kera. Tabletin voi ottaa tyhjään mahaan tai ruokailun yhteydessä.

Jos sinusta tuntuu, että Atenblock-tablettien vaikutus on liian voimakas tai liian heikko, kerro asiasta lääkärille tai apteekissa.

Jos otat enemmän Atenblock-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. 0800 147 111) riskien arvioimiseksi ja lisäohjeiden saamiseksi.

Jos unohtat ottaa Atenblock-tabletteja:

Jos unohtat ottaa lääkeannoksen, ota seuraava annos sen normaalina ottoajankohtana. Älä ota kaksinkertaista annosta korvataksesi unohtamasi annokset.

Jos lopetat Atenblock-tablettien käytön

Jos Atenblock-hoito lopetetaan, se on tehtävä vähitellen, yleensä 1-2 viikon kuluessa lääkärin antamien ohjeiden mukaan. Älä koskaan itse muuta lääkärin sinulle määräämää annosta. Jos hoito lopetetaan äkillisesti, se voi johtaa oireiden voimakkaaseen lisääntymiseen etenkin sepelvaltimotautia sairastavilla potilailla.

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 (enintään 1 käyttäjällä 10:stä): Väsymys, lihasheikkous, kylmät ja sinertävät jalat, suun kuivuminen, pulssin hidastuminen, hikoilu, ruoansulatuskanavaoireet, oksentelu, ripuli, ummetus tai pahoinvointi.

Melko harvinaiset (enintään 1 käyttäjällä 100:sta): Unihäiriöt.

Harvinaiset (enintään 1 käyttäjällä 1000:sta): Verihiutaleiden väheneminen (voi ilmetä mustelma- tai nenäverenvuototaipumuksena), veren valkosolujen väheneminen, harha-aistimukset, psykoottiset oireet, sekavuus,

masennus, painajaisunet, ahdistuneisuus, impotenssi, näön heikkeneminen, näköhäiriöt, silmien kuivuminen, sydämen johtumishäiriöt (eteis-kammiokatkos), sydämen vajaatoiminnan paheneminen, Raynaud'n valkosormisuuksien paheneminen, katkokävelyn paheneminen, keuhkoputkien ahtautuminen ja hengenahdistuksen sekä astman paheneminen (astmaatikoidilla), ihottumat, hiusten lähtö, psoriaasin kaltaiset ihoreaktiot sekä psoriaasin puhkeaminen tai paheneminen.

Jos saat voimakkaita tai häiritseviä haittavaikutuksia, ota yhteyttä lääkäriin.

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. Atenblock-tablettien säilyttäminen

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

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

Säilytä alle 25 °C. Älä käytä tätä lääkettä, jos huomaat näkyviä muutoksia lääkevalmisteen ulkonäössä.

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 Atenblock sisältää

- Vaikuttava aine on atenololi 25 mg, 50 mg ja 100 mg.
- Muut aineet ovat vedetön kalsiumvetyfosfaatti, magnesiumsubkarbonaatti, natriumtärkkelysglykolaatti, maissitärkkelys, vedetön kolloidinen piidioksidi, magnesiumstearaatti, hypromelloosi, titaanidioksidi (E171) ja makrogoli.

Lääkevalmisteen kuvaus ja pakkauskoot

25 mg tabletit: Valkoinen, pyöreä, kupera, kalvopäällysteinen, halkaisija 7 mm, merkintä "AT25" toisella ja "G" toisella puolella.

50 mg tabletit: Valkoinen, pyöreä, kupera, kalvopäällysteinen, halkaisijaltaan 8 mm, merkintä "AT 50" toisella ja "G" toisella puolella.

100 mg tabletit: Valkoinen, pyöreä, kupera, kalvopäällysteinen, halkaisijaltaan 10 mm, merkintä "AT 100" toisella ja "G" toisella puolella.

25 mg: 28 tablettia läpipainopakauksessa sekä 100 ja 250 tablettia muovipurkissa

50 mg: 30, 100 ja 250 tablettia muovipurkissa

100 mg: 30 ja 100 tablettia muovipurkissa

Kaikkia pakkauskokoja ei välttämättä ole myynnissä.

Myyntiluvan haltija:

Viatrix Limited, Damastown Industrial Park, Mulhuddart, Dublin 15, DUBLIN, Irlanti

Lisätietoja tästä lääkevalmisteesta antaa myyntiluvan haltijan paikallinen edustaja:

Viatris Oy
infofi@viatris.com

Valmistaja:

Mylan Hungary Kft., Mylan utca 1., Komárom, 2900, Unkari

McDermott Laboratories Limited t/a Gerard Laboratories, 35/36 Baldoyle Industrial Estate, Grange Road, Dublin 13, Irlanti

Tämä pakkauseloste on tarkistettu viimeksi 24.11.2023.

Bipacksedel: Information till patienten

Atenblock 25 mg, 50 mg och 100 mg filmdragerade tabletter

atenolol

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

1. Vad Atenblock är och vad det används för

Atenolol som finns i Atenblock 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.

Atenblock är ett s.k. betablockerande medel. Preparatet inverkar huvudsakligen på hjärtats funktion. Atenblock minskar effekten av ”stresshormonerna” som utsöndras i kroppen. Läkemedlet gör att hjärtat slår långsammare och pumpar ut en mindre mängd blod per minut. Detta i sin tur gör att blodtrycket sjunker.

Då hjärtats arbetsmängd minskar, förebyggs anfallen av bröstsmärta p.g.a kärlkramp (angina pectoris) som beror på en för stor påfrestning för hjärtat och därav uppkommen syrebrist i hjärtmuskeln. Atenblock har endast ringa inverkan på luftrören då rekommenderade doseringsanvisningar följs.

Atenblock används för behandling av förhöjt blodtryck, kranskärlsjukdom och rytmrubbningar i hjärtat. Preparatet kan också användas kombinerat med annan medicinerings för behandling av ökad sköldkörtelproduktion (hypertyreos). Ytterligare kan Atenblock användas för att förebygga migränanfall.

2. Vad du behöver veta innan du använder Atenblock

Använd inte Atenblock

- om du är allergisk mot atenolol eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6)
- om du har obehandlad eller symptomatisk hjärtsvikt (med svullnader eller andnöd)
- om din hjärtrytm är mycket långsam (under 50 slag per minut)
- om du har sick-sinus syndrom eller förmaks-kammarblock av andra eller tredje graden (rytm- och retledningsstörningar i hjärtat)
- om ditt blodtryck är mycket lågt (systoliska trycket m.a.o det övre trycket under 90 mmHg)
- om du har svåra cirkulationsrubbningar i extremiteterna (t.ex ”fönstertittarsjuka” m.a.o kärlkramp i benen av allvarlig grad eller Raynaud’s vitfingersyndrom)
- om du lider av någon svår obstruktiv lungsjukdom (t.ex svår astma, svår kronisk luftrörsinfektion eller utvidgning i lungorna)
- om du har obehandlat feokromocytom (tumör i binjuremärgen)

- om du använder MAO blockerare (som moklobemid för behandling av depression), floktafenin (inflammations- och smärtläkemedel) eller sultoprid (psykmedicin)

Varningar och försiktighet

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du använder Atenblock

- om du har hjärtsvikt
- om du har astma eller någon annan obstruktiv lungsjukdom
- om du har diabetes m.a.o sockersjuka
- om du har ökad sköldkörtelproduktion
- om du har förmaks-kammarblock av första graden (retledningsstörning i hjärtat)
- om du har Prinzmetals angina (bröstmärta p.g.a kärilkramp i hjärtat)
- om du har psoriasis (betablockerare kan förvärra psoriasis eller orsaka att sjukdomen bryter ut)
- om du har njursvikt

Om något av ovan nämnda fall gäller eller har gällt dig, skall du rådgöra med en läkare innan behandlingen med Atenblock inleds.

Tala även om för läkaren om du är kraftigt allergisk mot något. Det aktiva innehållsämnet i Atenblock kan nämligen göra eventuella allergiska reaktioner ännu kraftigare än vanligt och dessutom minska effekten av adrenalin som används för behandling av allergiska reaktioner.

Detta läkemedel kan i enstaka fall inverka på kroppens sockerbalans. Kontakta därför din läkare om du upplever att behandlingen gör dig ovanligt törstig och trött, eller om din urinmängd ökar betydligt.

Om du skall genomgå en operation bör du på förhand informera anestesiläkaren om att du använder Atenblock.

Patienter som använder kontaktlinser: Betablockerare som Atenblock kan minska tårproduktionen och torka ut ögonen.

Andra läkemedel och Atenblock

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du använder, nyligen har använt eller kan tänkas använda andra läkemedel, även receptfria sådana, naturmedel eller preparat från hälsokostaffär.

Vissa andra läkemedel kan inverka på effekten av behandlingen med Atenblock om de tas samtidigt. Atenblock kan också inverka menligt på effekten av vissa andra läkemedel. Behandlande läkare bör därför känna till vilka andra mediciner du använder.

Det är särskilt viktigt att den behandlande läkaren känner till om du använder:

- floktafenin (inflammations- och smärtmedicin) eller sultoprid (psykmedicin) eftersom ingendera av dessa får användas samtidigt med Atenblock tablettarna.
- andra blodtrycksmediciner eller blodtryckssänkande mediciner (som nitrater eller "nitro" för behandling av kranskärllsjukdom, tricykliska depressionsmediciner, fentiaziner för behandling av psykoser eller barbiturater som används vid behandling av epilepsi).
- andra hjärt- eller hjärtrytmstörningsmediciner (t.ex. diltiazem, verapamil, klonidin, digoxin, nifedipin, amiodaron, disopyramid eller kinidin)
- mediciner som används vid behandling av sockersjuka (insulin och diabetesmediciner som tas via munnen)
- inflammations- och smärtmediciner (i regelbunden och kronisk användning)
- migränmediciner som hör till ergotalkaloiderna
- fenylpropranolamin (finns i vissa snuvmediciner och urininkontinenshämmande mediciner)

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.

Rådfråga en läkare eller apotekspersonalen innan du tar något läkemedel under graviditeten eller amningstiden.

Om du planerar att bli eller blir gravid under Atenblock medicineringen, ska du kontakta en läkare för att eventuellt få en alternativ medicinering. I vissa fall har Atenblock medicineringen använts under slutet av graviditeten då när en läkare har ansett det vara nödvändigt.

Om du tänker amma ska du rådgöra, om användandet av Atenblock tabletterna under amningstiden, med en läkare.

Körförmåga och användning av 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.

Lindrig trötthet och svindel kan uppträda som biverkningar hos en del patienter, speciellt i början av behandlingen eller då man höjer dosen. Observera detta om du skall köra bil eller använder maskiner. Vid god vårdbalans är dessa verkningar ändå osannolika.

Atenblock 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 Atenblock

Använd alltid Atenblock enligt läkarens eller apotekspersonalens anvisningar. Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Läkaren ordinerar en dos som är lagom just för dig. En vanlig dos för vuxna är 50 - 100 mg per dygn. Dygnsdosen tas i allmänhet en gång per dygn, men vid behov kan den fördelas på en morgon- och en kvällsdos. Ta tablettens med en riklig mängd vätska, t.ex. ett glas vatten. Tablettens kan tas antingen på tom mage eller i samband med måltid.

Om du upplever att effekten av Atenblock är för stark eller för svag, vänd dig till en läkare eller apotekspersonalen.

Om du har använt för stor mängd av Atenblock

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.

Om du har glömt att ta Atenblock

Om du glömmet bort att ta en dos, ta nästa dos vid normal tidpunkt nästa dag. Ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd tablett.

Om du slutar att använda Atenblock

Om behandlingen med Atenblock skall avslutas bör detta göras stegvis, vanligen under 1-2 veckor enligt läkarens anvisningar. Ändra aldrig själv på den dosering din läkare ordinerat dig. Om behandlingen avslutas plötsligt kan symptomen öka kraftigt särskilt hos patienter med kranskärslsjukdom.

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

4. Eventuella biverkningar

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

Vanliga biverkningar (förekommer hos upp till 1 av 10 användare): Trötthet, muskelsvaghet, kalla och blåskiftande fötter, muntorrhet, långsam puls, svettning, matsmältningsbesvär, kräkningar, diarré, förstoppning eller illamående.

Mindre vanliga biverkningar (förekommer hos upp till 1 av 100 användare): Sömnstörningar

Sällsynta biverkningar (förekommer hos upp till 1 av 1000 användare):

Minskning av blodplättar (kan synas som benägenhet att få blåmärken eller näsblödning), minskning av vita blodkroppar i blodet, hallucinationer, psykotiska symptom, förvirring, depression, mardrömmar, ångest, impotens, synförsämring, synstörningar, torra ögon, retledningsstörningar i hjärtat (förmaks-kammarblock), försämring av hjärtsvikt, försämring av Raynaud's vitfingerhetssyndrom, försämring av "fönstertittarsjuka" (kärlkramp i benen),

förträngning av lufrören och andnöd samt försämring av astma (hos astmatiker), eksem, hårlossning, psoriasisliknande hudreaktioner samt utbrytande av eller försämring av psoriasis.
Om du får kraftiga eller besvärande biverkningar, kontakta en läkare.

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.

www-sidan: www.fimea.fi

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea

Biverkningsregistret

PB 55

00034 FIMEA

5. Hur Atenblock ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Används före utgångsdatum som anges på förpackningen. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Förvaras vid högst 25 °C. Använd inte detta läkemedel om du upptäcker synliga tecken på försämring.

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 atenolol, varav varje tablett innehåller 25 mg, 50 mg eller 100 mg.
- Övriga innehållsämnen är vattenfritt kalciumvätefosfat, magnesiumsubkarbonat, natriumstärkelseglykolat, majsstärkelse, vattenfri kolloidal kiseldioxid, magnesiumstearat, hypromellos, titandioxid (E171) och makrogol.

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

25 mg tabletter: Vit, rund, konvex, filmdragerad, diameter 7 mm, märkta "AT25" på ena sidan och "G" på den andra sidan.

50 mg tabletter: Vit, rund, konvex, filmdragerad, diameter 8 mm, märkta "AT 50" på ena sidan och "G" på den andra sidan.

100 mg tabletter: Vit, rund, konvex, filmdragerad, diameter 10 mm, märkta "AT 100" på ena sidan och "G" på den andra sidan.

25 mg: 28 tabletter i tryckförpackning, 100 och 250 tabletter i plastburk.

50 mg: 30, 100 ja 250 tabletter i plastburk

100 mg: 30 ja 100 tabletter i plastburk

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Innehavare av godkännande för försäljning:

Viatris Limited, Damastown Industrial Park, Mulhuddart, Dublin 15, DUBLIN, Irland

Kontakta ombudet för innehavaren av godkännandet för försäljning om du vill veta mer om detta läkemedel:

Viatris Oy

infofi@viatris.com

Tillverkare:

Mylan Hungary Kft., Mylan utca 1., Komárom, 2900, Ungern

McDermott Laboratories Limited t/a Gerard Laboratories, 35/36 Baldoyle Industrial Estate, Grange Road, Dublin 13, Irland

Denna bipacksedel ändrades senast 24.11.2023.