

Pakkausseloste: Tietoa potilaalle

Pratsiol 1 mg ja 2 mg tabletit

pratsosiini

Lue tämä pakkausseloste huolellisesti, ennen kuin aloitat lääkkeen ottamisen, 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 Pratsiol on ja mihin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin otat Pratsiol-tabletteja
3. Miten Pratsiol-tabletteja otetaan
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Pratsiol-tablettien säilyttäminen
6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

1. Mitä Pratsiol on ja mihin sitä käytetään

Pratsiol-tablettien vaikuttava aine on pratsosiini.

Pratsosiini alentaa kohonnutta verenpainetta. Lisäksi se helpottaa virtsaputkea sulkevan lihaksen avautumista virtsatessa.

Pratsiol-tabletteja käytetään verenpainelääkkeenä ja eturauhasen liikakasvuun liittyvien virtsaamisvaikeuksien hoitoon.

Pratsosiinia, jota Pratsiol 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 otat Pratsiol-tabletteja

Älä ota Pratsiol-tabletteja

- jos olet allerginen pratsosiinille tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (lueteltu kohdassa 6)
- jos olet allerginen muille kinatsoliineille.

Varoitukset ja varotoimet

Keskustele lääkärin tai apteekkihenkilökunnan kanssa ennen kuin otat Pratsiol-tabletteja.

Ole erityisen varovainen Pratsiolin suhteen

- jos sinulla esiintyy rasisrintakipua
- jos sairastat virtauksen vaikeutumista johtuvaa sydämen vajaatoimintaa
- jos sairastat munuaisten tai maksan vajaatoimintaa

- jos sairastat narkolepsiaa (nukahtelusairaus)
- jos sinulla on todettu aivoverenkierron häiriöitä.

Kerro lääkärille myös, jos sinulla on muita sairauksia tai allergioita.

Pratsiol-tablettien käyttö voi vaikeuttaa harmaakaihileikkausta. Kerro silmälääkärille ennen leikkausta, että käytät tai olet aikaisemmin käyttänyt Pratsiol-tabletteja, jotta hän pystyy varautumaan leikkauksessa mahdollisesti syntyviin ongelmiin.

Hoidon alussa voi ilmetä huimausta ja pyörrytystä etenkin iäkkäillä henkilöillä. Tämän takia hoito aloitetaan pienellä annoksella, joka otetaan illalla nukkumaan mentäessä.

Lapset ja nuoret

Pratsiolin käyttöä ei suositella alle 18-vuotiaille lapsille ja nuorille, koska pratsosiinin turvallisuutta ja tehoa ei ole varmistettu tässä ikäryhmässä.

Muut lääkevalmisteet ja Pratsiol

Kerro lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle, jos parhaillaan otat tai olet äskettäin ottanut tai saatat ottaa muita lääkkeitä.

Pratsiol-tablettien käyttö samanaikaisesti muiden verenpainelääkkeiden kanssa voi aiheuttaa verenpaineen liiallisen laskun, koska pratsosiini voimistaa niiden vaikutusta. Myös hoidon alkuun liittyvän huimauksen ja pyörrytyksen mahdollisuus on suurempi, jos käytät (tai olet juuri käyttänyt) beetasalpaajaa tai muuta verenpainelääkettä. Fyysinen rasitus, kuumuus ja alkoholi sekä tietyt erektiohäiriölääkkeet kuten sildenafili, tadalafili ja vardenafili voivat myös voimistaa pratsosiinin verenpainetta laskevaa vaikutusta.

Joillakin potilailla, jotka käyttävät alfa-salpaajalääkitystä korkean verenpaineen tai suurentuneen eturauhasen hoidossa, saattaa esiintyä huimausta tai pyörrytystä, mikä voi johtua alhaisesta verenpaineesta nopeasti istumaan tai pystyyn noustessa. Näitä oireita on esiintynyt potilailla, jotka ovat käyttäneet erektiohäiriölääkkeitä yhdessä alfa-salpaajien kanssa. Jotta todennäköisyys näiden oireiden ilmenemiseen vähentyisi, päivittäisen alfa-salpaaja-annoksen pitäisi olla vakiintunut ennen erektiohäiriölääkkeiden käytön aloittamista.

Indometasiini voi heikentää pratsosiinin verenpainetta laskevaa vaikutusta.

Muista mainita Pratsiol-tablettien käytöstä seuraavien lääkärissä käyntien yhteydessä.

Raskaus, imetys ja hedelmällisyys

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

Pratsiol-tablettien käyttöä raskauden aikana ei yleensä suositella. Sitä on kuitenkin lääkärin tarkassa valvonnassa käytetty äidin raskaudenaikaisen verenpaineen hoitoon ilman, että sikiölle on aiheutunut haittoja. Neuvottele lääkärin kanssa, mikäli olet raskaana tai suunnittelet raskautta Pratsiol-hoidon aikana.

Pratsosiini erittyy jossain määrin äidinmaitoon, joten sen käyttöä imetyksen aikana ei yleensä suositella.

Ajaminen ja koneiden käyttö

Pratsosiini voi aiheuttaa etenkin hoidon alussa väsymystä sekä huimausta ja pyörrytystä ylös noustaessa, jolloin autolla ajoa ja muita tarkkuutta vaativia tehtäviä on syytä välttää.

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.

Pratsiol sisältää laktoosia

Pratsiol sisältää laktoosia. Yksi 1 mg:n tabletti sisältää laktoosia 48,1 mg ja yksi 2 mg:n tabletti 96,1 mg.

Jos lääkäri on kertonut, että sinulla on jokin sokeri-intoleranssi, keskustele lääkärisi kanssa ennen tämän lääkevalmisteen ottamista.

3. Miten Pratsiol-tabletteja otetaan

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

Lääkäri on määrännyt sinulle ja sairautesi sopivan annostuksen sekä hoidon keston. Noudata tarkoin lääkärin ohjetta. Annostusta ei tule muuttaa omatoimisesti. Jos Pratsiol-tablettien vaikutus on mielestäsi liian voimakas tai liian heikko, ota yhteys lääkäriin tai apteekkiin.

Pratsiol-hoito aloitetaan yleensä pienellä annoksella (esim. 0,5 mg kaksi tai kolme kertaa päivässä) huimauksen ja pyörrytyksen ehkäisemiseksi. Ensimmäinen annos on syytä ottaa illalla nukkumaan mentäessä.

Tabletit tulee ottaa riittävän nestemäärän kanssa (esimerkiksi lasi vettä).

Lääke tulee muistaa ottaa säännöllisesti. Lääkkeen vaikutus pysyy tasaisena, kun sen ottaa aina samaan aikaan vuorokaudesta. Tällä tavalla lääkkeen myös muistaa ottaa parhaiten.

Tabletin voi jakaa yhtä suuriin annoksiin.

Jos otat enemmän Pratsiol-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.

Ota tämä lääkepakkaus mukaan, jos hakeudut lääkäriin tai sairaalaan.

Jos unohtat ottaa Pratsiol-tabletteja

Ota unohtunut annos niin pian kuin mahdollista. Jos seuraavan annoksen ajankohta on lähellä, jätä unohtunut annos ottamatta. Älä ota kaksinkertaista annosta korvataksesi unohtamasi annoksen.

Hoito ei saisi keskeytyä, joten resepti kannattaa uusia hyvissä ajoin ennen tablettien loppumista.

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 (voi esiintyä enintään 1 käyttäjällä 10:stä):

- sydämen tykytys
- hengenahdistus, nenän tukkoisuus
- vatsavaivat (pahoinvointi, oksentelu, ripuli, ummetus), suun kuivuus
- päänsärky, huimaus, pyörrytys, väsyneisyys, voimattomuuden tunne
- masennus, hermostuneisuus
- ihottuma
- tiheä virtsaamistarve
- näköhäiriöt
- verenpaineen alentuminen pystyyn noustessa.

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

- nivelkivut
- hikoilun lisääntyminen, kutina
- unihäiriöt
- silmien punoitus
- korvien soiminen (tinnitus)
- tuntoharhat
- rintakipu
- vatsakipu
- nenäverenvuoto
- impotenssi.

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

- allergiset reaktiot
- hallusinaatiot
- pyörtyminen, turvotukset
- haimatulehdus
- poikkeavat maksa-arvot
- epänormaali hiustenlähtö tai hiusten oheneminen, punajäkälä (*lichen planus*)
- virtsanpidätyskyvyn heikkeneminen
- pitkittynyt ja/tai kivulias erektio.

Pratsiol-hoidon yhteydessä esiintyvät haittavaikutukset johtuvat yleensä lääkkeen vaikutusmekanismista. Ne lievenevät yleensä hoidon jatkuessa. Hoidon alussa esiintyy melko yleisesti huimausta ja pyörrytystä. Sen estämiseksi ensimmäinen lääkeannos kannattaa ottaa nukkumaan mentäessä. Huimausta ja pyörrytystä voi esiintyä myös hoidon myöhemmässä vaiheessa pystyyn noustaessa.

Jos oireet ovat voimakkaita tai jatkuvat pitkään, ota yhteys 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. Pratsiol-tablettien säilyttäminen

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Säilytä alle 25 °C. Säilytä alkuperäispakkauksessa. Herkkä valolle.

Älä käytä tätä lääkettä pakkauksessa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän 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 Pratsiol sisältää

- Vaikuttava aine on pratsosiini, jota on 1 mg tai 2 mg yhdessä tabletissa.
- Muut aineet ovat laktoosimonohydraatti, maissitärkkelys, liivate, talkki ja magnesiumstearaatti.

Lääkevalmisteen kuvaus ja pakkauskoko

Tabletit ovat valkoisia tai hieman kellertäviä, jakourteellisia, tasaisia, viistoreunaisia tabletteja. 1 mg:n tabletissa on koodi ORN 27, tabletin halkaisija on n. 7 mm. 2 mg:n tabletissa on koodi ORN 335 ja se on halkaisijaltaan n. 9 mm.

Pakkauskoko: 100 tablettia

Myyntiluvan haltija ja valmistaja

Myyntiluvan haltija

Orion Oyj
Orionintie 1
02200 Espoo

Valmistaja

Orion Pharma
Orionintie 1
02200 Espoo

Orion Pharma
Joensuunkatu 7
24100 Salo

Tämä pakkausseloste on tarkistettu viimeksi 16.6.2023

Bipacksedel: Information till patienten

Pratsiol 1 mg och 2 mg tabletter

prazosin

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

1. Vad Pratsiol är och vad det används för

Den aktiva substansen i Pratsiol är prazosin.

Prazosin sänker ett förhöjt blodtryck. Läkemedlet verkar också så, att muskeln som sluter till urinröret lättare öppnas vid urinering.

Pratsiol används som blodtrycksmedicin och för behandling av urineringsbesvär, som förekommer vid förstörd prostata.

Prazosin som finns i Pratsiol 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 behöver du veta innan du tar Pratsiol

Ta inte Pratsiol

- om du är allergisk mot prazosin eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6)
- om du är allergisk mot andra kinazoliner.

Varningar och försiktighet

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du tar Pratsiol.

Var särskilt försiktig med Pratsiol

- om du lider av bröstsmärta i samband med ansträngning
- om du lider av hjärtsvikt som orsakas av försvårat flöde
- om du har nedsatt njur- eller leverfunktion

- om du lider av narkolepsi (ett tillstånd med plötsliga sömnattacker)
- om du har konstaterats ha cirkulationsstörningar i hjärnan.

Berätta för läkaren också om du har andra sjukdomar eller allergier.

Om du ska genomgå ögonkirurgi på grund av gråstarr (grumlighet av ögonlinsen) ska du informera ögonläkaren före operationen om att du använder eller har använt Pratsiol. Användning av Pratsiol kan orsaka komplikationer under operationen, vilka kan hanteras om läkaren är informerad.

Yrsel och svimning kan uppträda i början av behandlingen, speciellt hos äldre personer. Därför inleds behandlingen med en liten dos som tas på kvällen vid sänggående.

Barn och ungdomar

Användning av Pratsiol rekommenderas inte för barn och ungdomar under 18 år eftersom säkerhet och effekt för prazosin har inte fastställts i dessa grupper.

Andra läkemedel och Pratsiol

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

Samtidig användning av Pratsiol med andra blodtrycksmediciner kan förorsaka en alltför kraftig blodtryckssänkning, på grund av att Pratsiol förstärker deras verkan. Också sannolikheten för yrsel och svindel i samband med den första dosen av prazosin tilltar om du använder (eller nyligen har använt) andra blodtrycksmediciner, speciellt beta-blockerare. Fysisk ansträngning, hetta, alkohol och vissa läkemedel som används vid erektionsstörningar, t.ex. sildenafil, tadalafil och vardenafil, kan också förstärka den blodtryckssänkande effekten av prazosin.

Vissa patienter som använder alfa-receptorblockare för behandling av högt blodtryck eller förstorad prostata kan uppleva yrsel eller svindel, vilket kan bero på lågt blodtryck då man sitter eller stiger upp snabbt. Vissa patienter som har använt läkemedel mot erektionsstörningar tillsammans med alfa-receptorblockare har upplevt dessa symptom. För att minska sannolikheten för uppkomsten av dessa symptom bör den dagliga alfa-receptorblockare dosen vara regelbunden innan läkemedel mot erektionsstörningar påbörjas.

Indometacin kan försämra den blodtryckssänkande effekten av prazosin.

Kom ihåg att tala om att du använder Pratsiol i samband med följande läkarbesök.

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.

Användning av Pratsiol under graviditet rekommenderas i allmänhet inte. Läkemedlet har emellertid under läkaruppsyn använts för behandling av förhöjt blodtryck under graviditet och har inte orsakat men för fostret. Konsultera läkaren om du är gravid eller planerar graviditet medan du behandlas med Pratsiol.

Prazosin går i viss mån över i modersmjölken, varför dess användning i allmänhet inte rekommenderas under amning.

Körförmåga och användning av maskiner

Prazosin kan speciellt i början av behandlingen förorsaka trötthet samt yrsel och svindel då man reser sig. I sådana fall är det därför skäl att undvika bilkörning och andra precisionskrävande uppgifter.

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.

Pratsiol innehåller laktos

Pratsiol innehåller laktos. En 1 mg tablett innehåller laktos 48,1 mg och en 2 mg tablett 96,1 mg.

Om du inte tål vissa sockerarter, bör du kontakta din läkare innan du tar denna medicin.

3. Hur du tar Pratsiol

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

Läkaren har ordinerat dig en lämplig dosering och behandlingslängd med tanke på din sjukdom. Följ läkarens anvisningar noga. Ändra aldrig dosen utan att tala med läkaren. Om du finner att effekten av Pratsiol är för stark eller för svag, kontakta läkaren eller apoteket.

För att undvika yrsel och svindel inleds Pratsiol-behandlingen med en liten dos (t.ex. 0,5 mg två eller tre gånger dagligen). Den första dosen bör tas på kvällen före sänggående.

Tabletterna skall tas med en riklig mängd vätska (till exempel ett glas vatten).

Kom ihåg att ta läkemedlet regelbundet. Läkemedlet ger jämn effekt om det alltid tas vid samma tidpunkt på dygnet. På detta sätt är det också lättare att komma ihåg att ta läkemedlet. Tabletten kan delas i två lika stora doser.

Om du har tagit för stor mängd av Pratsiol

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 läkemedelsförpackningen med, om du uppsöker läkare eller sjukhus.

Om du har glömt att ta Pratsiol

Ta den bortglömda dosen så snart som möjligt. Om det snart är dags för följande dos, ska du inte ta den bortglömda dosen. Ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd dos.

Behandlingen får inte avbrytas. Förnya därför ditt recept i god tid förrän tabletterna tar slut.

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

- hjärtklappning
- andnöd, nästäppa
- magbesvär (illamående, kräkningar, diarré, förstoppning), muntorrhet
- huvudvärk, yrsel, svindel, trötthet, kraftlöshet
- depression, nervositet
- eksem
- frekvent behov att urinera
- synstörningar
- lågt blodtryck i stående ställning.

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

- ledsmärtor
- ökad svettning, klåda
- sömnstörningar
- röda ögon
- öronsusning (tinnitus)
- känselstörningar
- bröstsmärta
- magsmärta
- näsblödning
- impotens.

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

- allergiska reaktioner
- hallucinationer
- svimning, svullnader
- pankreatit
- rapporter om onormala levervärden
- onormal hårförlust eller förtunning, *lichen ruber (planus)*
- sänkt förmåga att hindra ofrivillig urinavgång
- ihållande och/eller smärtsam erektion.

De biverkningar som uppträder i samband med Pratsiol-behandlingen beror i allmänhet på läkemedlets verkningsmekanism. De blir i allmänhet lindrigare då behandlingen fortgår. I början av behandlingen förekommer svindel och yrsel ganska allmänt. För att undvika detta lönar det sig att ta den första läkemedelsdosen före sänggående. Yrsel och svindel kan också förekomma i ett senare skede av behandlingen då man reser sig från sittande eller liggande ställning.

Om symtomen är kraftfulla eller långvariga bör du kontakta din läkare.

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 Pratsiol ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Förvaras vid högst 25 °C. Förvaras i originalförpackningen. Ljuskänsligt.

Används före utgångsdatum som anges på förpackningen. 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 prazosin, varav det finns 1 mg eller 2 mg i en tablett.
- Övriga innehållsämnen är laktosmonohydrat, majsstärkelse, gelatin, talk och magnesiumstearat.

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Tabletterna är vita eller en aning gulaktiga, släta med fasad kant och skåra. 1 mg tablett har koden ORN 27, tablettens diameter är ca 7 mm. 2 mg tablett har koden ORN 335 och den har en diameter på ca 9 mm.

Förpackningsstorlek: 100 tabletter

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare

Innehavare av godkännande för försäljning

Orion Corporation
Orionvägen 1
02200 Esbo

Tillverkare

Orion Pharma
Orionvägen 1
02200 Esbo

Orion Pharma
Joensuunkatu 7
24100 Salo

Denna bipacksedel ändrades senast 16.6.2023