

Bipacksedel: Information till användaren

Seloken

50 mg och 100 mg tablett
metoprololtartrat

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 finner du information om:

1. Vad Seloken är och vad det används för
2. Vad du behöver veta innan du tar Seloken
3. Hur du tar Seloken
4. Eventuella biverkningar

5. Hur Seloken ska förvaras

6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

1. Vad Seloken är och vad det används för

Metoprolol minskar effekten av stresshormoner på hjärtat i samband med fysisk och psykisk ansträngning. Det leder till att hjärtat slår långsammare (pulsen minskar) i dessa situationer. Det minskade hjärtarbetet motverkar även uppkomst av kärlekskramp.

Seloken används mot:

- högt blodtryck och för att förebygga kärlekskrampsbesvär (angina pectoris)
- vissa hjärtsklappningsbesvär
- vissa typer av oregelbunden hjärtverksamhet (arytmi)
- förhöjd ämnesomsättning (tyreotoxikos).

Hos patienter som haft hjärtinfarkt minskar Seloken risken för död och att insjukna i en ny hjärtinfarkt. Seloken kan också ges som förebyggande behandling av migrän.

2. Vad du behöver veta innan du tar Seloken

Ta inte Seloken

- om du är allergisk mot metoprololtartrat eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6) eller andra liknande läkemedel (beta-receptorblockerande läkemedel)
- om du har obehandlad hjärtsvikt
- om du har allvarliga hjärtblock och/eller mycket låg puls

- om du har mycket lågt blodtryck.

Varningar och försiktighet

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du tar Seloken om du har någon av följande sjukdomar:

- astma
- uttalade besvär av trånga luftrör
- svåra akuta sjukdomstillstånd med hög halt av sura ämnen i kroppen
- spasmangina (Prinzmetals angina)
- starkt försämrad njurfunktion
- fönstertittarsjuka. Dessa patienter kan försämrats när blodtrycket blir lägre efter Seloken medicinering.

Andra läkemedel och Seloken

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du använder, nyligen har använt eller kan tänkas använda andra läkemedel. Vissa läkemedel kan påverka eller påverkas av behandlingen med Seloken, till exempel:

- propafenon, amiodaron, kinidin, verapamil, diltiazem, klonidin, disopyramid och hydralazin, digitalis/digoxin (läkemedel mot hjärt- och kärlsjukdom)
- barbitursyraderivat (läkemedel mot epilepsi)
- läkemedel mot inflammation (till exempel indometacin och celecoxib)
- adrenalin (läkemedel vid akut chock och svår allergisk reaktion)
- fenylpropanolamin (läkemedel mot slemhinnesvullnad i näsan)
- difenhydramin (läkemedel mot allergiska tillstånd)

- terbinafin (läkemedel mot svampinfektioner i huden)
- rifampicin (läkemedel mot turberkulos)
- andra betablockerare (till exempel ögondroppar)
- MAO-hämmare (läkemedel mot depression och Parkinsons sjukdom)
- inhalationsanestetika (läkemedel vid bedövning)
- läkemedel mot diabetes i tablettform (perorala antidiabetika)
- cimetidin (läkemedel mot halsbränna och sura uppstötningar)
- läkemedel mot depression (paroxetin, fluoxetin och sertralin).

Seloken med mat och dryck

Seloken bör tas på fastande mage.

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.

Seloken ges till dig under graviditet och amning endast om det är absolut nödvändigt.

Betablockare inklusive Seloken kan förorsaka skada för fostret och förtidig födsel. Seloken kan ge förlångsammad hjärtverksamhet hos fostret och det nyfödda barnet.

Seloken utsöndras i bröstmjolk och kan eventuellt påverka barnet.

Körförmåga och användning av maskiner

Seloken kan försämra reaktionsförmågan, då yrsel och trötthet kan förekomma när du tar läkemedlet.

Du är själv ansvarig för att bedöma om du kan framföra motorfordon eller utföra riskfyllda arbeten. En av faktorerna som

kan påverka denna förmåga är användning av läkemedel på grund av deras effekter och/eller biverkningar.

Beskrivning av dessa effekter och biverkningar finns under andra rubriker i bipacksedeln. Läs därför all information i denna bipacksedel.

Diskutera med din läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Seloken innehåller laktos

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

3. Hur du tar Seloken

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

Seloken 50 mg tabletten kan delas eftersom tabletten har skåra. Skåran är endast till för att du ska kunna dela tabletten om du har svårt att svälja den hel.

Seloken 100 mg tabletten kan delas i två lika stora doser längs skåran.

Tabletterna bör tas på fastande mage och ska sväljas med minst ½ glas vätska.

Om du har tagit för stor mängd av Seloken

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. 112) för bedömning av risken samt rådgivning.

Om du har glömt att ta Seloken

Ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd tablett.

Om du slutar att ta Seloken

Sluta inte att ta Seloken utan att ha diskuterat detta med din läkare, eftersom vissa sjukdomssymtom (till exempel hjärtklappning och kärlekskramp) kan förvärras när man plötsligt upphör med medicinen.

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.

Mycket vanliga (fler än 1 person av 10 drabbas): Trötthet.

Vanliga (fler än 1 person av 100 drabbas): Huvudvärk, yrsel, kalla händer och fötter, låg puls, hjärtklappning, magsmärtor, illamående, kräkningar, diarré, förstoppning, andfåddhet.

Mindre vanliga (färre än 1 person av 100 drabbas): Bröstsmaärtor, viktökning, sömnstörningar, stickningar i huden, förvärrade luftrörsbesvär, överkänslighetsreaktioner från huden, vätskeansamling, övergående försämring av hjärtsvikt, mardrömmar, nedstämdhet. Under en hjärtattack kan blodtrycket sänkas kraftigt.

Sällsynta (färre än 1 person av 1 000 drabbas): Ökad svettning, håravfall, smakförändringar, övergående nedsättning av den

sexuella funktionen, minnesstörningar, förvirring, nervositet, oro, hallucinationer, psoriasis kan förvärras, överkänslighet mot solljus, minskat antal blodplättar (trombocytopeni), långsam hjärtverksamhet, rubbningar i hjärtrytmen, svimningsanfall, leverpåverkan, synstörningar, öronsusning.

Enstaka fall av följande reaktioner har rapporterats: Ledsmärta, muskelkramper, muntorrhet, torra och irriterade ögon, allergisk snuva, nedsatt koncentrationsförmåga, vävnadsdöd (gangrän) hos patienter med svåra cirkulationsstörningar. Muntorrhet kan öka risken för hål i tänderna, därför är regelbunden och noggrann tandborstning samt tandskötsel viktigt.

Rapportering av biverkningar

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

Läkemedelsverket

Box 26

751 03 Uppsala

5. Hur Seloken ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Används före utgångsdatum som anges på förpackningen efter Utg. Dat (alt. 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 metoprololtartrat 50 mg eller 100 mg per tablett.
- Övriga innehållsämnen är laktosmonohydrat, magnesiumstearat, vattenfri icke-kolloidal kiseldioxid, povidon, mikrokristallin cellulosa, natriumstärkelseglykolat.

Övriga innehållsämnen finns med för att ge tabletten rätt egenskaper och för att den ska gå att tillverka.

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Seloken 50 mg tabletter: vita, runda med en diameter på 8 mm, med skåra, märkta A/BB.

Seloken 100 mg tabletter: vita, runda med en diameter på 10 mm, med skåra, märkta A/me.

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare

AstraZeneca AB, 151 85 Södertälje
tfn 08-553 260 00

Lokal företrädare:

Recordati AB, Kista, Sverige

tfn 08-545 80 230

Denna bipacksedel ändrades senast 2019-06-28