



Atenolol Mylan 25 mg tabletter, Atenolol Mylan 50 mg tabletter, Atenolol Mylan 100 mg tabletter

Användarinformation

Observera att läkaren kan ha ordinerat läkemedlet för annat användningsområde och/eller med annan dosering. Följ alltid läkarens ordination och anvisningarna på läkemedelsförpackningen.

Vad innehåller läkemedlet?

Verksamt ämne: atenolol 25 mg, 50 mg respektive 100 mg.

Övriga innehållsämnen: kalciumvätefosfat (vattenfri), magnesiumsubkarbonat (tungt), natriumstärkelseglykollat (Typ A), majsstärkelse, kiseldioxid kolloidal (vattenfri), magnesiumstearat, titandioxid (färgämne E171).

Hur verkar läkemedlet?

Atenolol Mylan är en så kallad hjärtselektiv beta-receptorblockerare. Det innebär att läkemedlet huvudsakligen påverkar hjärtats funktion. Atenolol Mylan minskar stresshormoners effekt på hjärtat i samband med psykisk spänning och fysiskt arbete.

Det leder till att hjärtat slår långsammare (pulsen minskar) och pumpar ut mindre mängd blod per minut, varvid blodtrycket sjunker.

Vid behandling av högt blodtryck ges ibland Atenolol Mylan tillsammans med andra läkemedel som sänker blodtrycket, framför allt urindrivande och kärlvidgande läkemedel.

Vid behandling av kärlkramp i hjärtat kan Atenolol Mylan kombineras med läkemedel som innehåller nitroglycerin.

Innehavare av försäljningstillståndet

Mylan AB
Box 23033
104 35 Stockholm
Tel. 08 555 227 50
Fax. 08 555 227 51
E-post: inform@mylan.se

Information lämnas av

Mylan AB
Box 230 33
104 35 Stockholm
Telefon: 08-555 227 50
Telefax: 08-555 227 51



Vad används läkemedlet för?

Atenolol Mylan används mot högt blodtryck, kärlkramp i hjärtat och viss typ av oregelbunden hjärtverksamhet.

När skall läkemedlet inte användas?

Atenolol Mylan skall inte användas vid obehandlad sviktande hjärtfunktion, allvarliga störningar i hjärtats retledningssystem (hjärtblock), vissa fall av långsam hjärtrytm eller svåra cirkulationsrubbingar. Skall inte heller användas vid en speciell sorts tumör i binjuremärgen (feokromocytom) eller om du är överkänslig (allergisk) mot något av innehållsämnen i Atenolol Mylan.

Att tänka på innan och när läkemedlet används

Om du har astma eller svåra andningsbesvär av annan orsak, okontrollerad eller svårbehandlad diabetes, fönstertittarsjuka (claudicatio intermittens), cirkulationsrubbingar, starkt nedsatt njurfunktion, viss typ av kärlkramp i hjärtat (Printzmetal's angina) eller andra hjärtbesvär bör du rådgöra med läkare innan behandling med Atenolol Mylan påbörjas.

Om du skall genomgå en operation under narkos skall du informera läkaren om att du medicinerar med Atenolol Mylan eftersom man i vissa fall bör minska dosen Atenolol Mylan under några dagar innan operationen.

Om du har högt blodtryck och använder atenolol kan detta påverka glukosmetabolismen vilket kan ha ett samband med utveckling av diabetes.

Graviditet

Risk finns att fostret påverkas. Rådgör därför alltid med läkare före användning av Atenolol Mylan under graviditet.

Amning

Atenolol passerar över till modersmjölk men påverkar troligen inte barn som ammas. Rådgör dock med läkare vid mer än tillfälligt bruk av Atenolol Mylan under amning.

Vad skall du undvika när du använder detta läkemedel?

Vissa medel mot epilepsi (fenobarbital), medicin mot högt blodtryck som innehåller klonidin, medicin mot högt blodtryck och/eller hjärtbesvär som innehåller diltiazem eller verapamil, hjärtmedicin som innehåller digitalis, vissa läkemedel mot oregelbunden hjärtverksamhet (så kallade klass I-antiarytmika och disopyramid), vissa läkemedel mot värk och feber, även receptfria (såsom ibuprofen), slemhinneavsvällande medel som innehåller fenylopropanolamin och vissa andra läkemedel kan påverka eller påverkas av behandlingen med Atenolol Mylan. Behandlande läkare behöver därför känna till annan samtidig medicinering.



Doseringsanvisning

Dosen bestäms av läkaren, som avpassar den individuellt för dig.

Högt blodtryck, vanlig dos är 2 tabletter a 25 mg eller 1 tablett a 50 mg per dag.

Kärlkramp eller oregelbunden hjärtrytm, vanlig dos är 1-2 tabletter a 50 mg per dag.

Om behandlingen skall upphöra bör dosen sänkas långsamt under 7-10 dagar, speciellt om läkemedlet tas mot kärlkramp. Ändra dock aldrig själv på den dos som förskrivits.

Vad skall du göra om du tagit för stor dos?

Om du fått i dig för stor mängd läkemedel kontakta alltid läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tel. 112).

Vilka biverkningar kan läkemedlet ge?

Vanliga (förekommer hos fler än en patient av 100): Trötthet och muskelsvaghet som kan gå över efter en tids behandling. Kalla händer och fötter, långsam puls, diarré och illamående.

Mindre vanliga: Sömnstörningar, leverpåverkan.

Sällsynta (förekommer hos färre än en patient av 1000): Svettningar, brist på blodplättar vilket kan yttra sig som små blödningar i hud och slemhinnor, försämring av hjärtfunktionen, försämring av blodcirkulation, domning eller kramper i fingrarna följt av värmekänsla eller smärta, yrsel eller svimningar på grund av blodtrycksfall. Myrkrypningar. Mardrömmar, huvudvärk, depression, förvirring, hallucinationer eller störd verklighetsuppfattning. Muntorrhet (noggrann munhygien är därför viktig), torra ögon och synstörningar, håravfall, hudutslag, försämring av psoriasis. Kramp i luftrören hos astmatiker, erektionsstörningar.

Förvaring och hållbarhet

Förvaras oåtkomligt för barn.

Används före utgångsdatum som finns på förpackningen.

Av miljö- och säkerhetsskäl ska överbliven eller för gammal medicin från allmänheten lämnas till apotek för omhändertagande.

Senaste revision. 2008-05-22