

Bipacksedel: Information till patienten

Desmopressin LyoDis 60 mikrogram frystorkade sublinguala tabletter
Desmopressin LyoDis 120 mikrogram frystorkade sublinguala tabletter
Desmopressin LyoDis 240 mikrogram frystorkade sublinguala tabletter

desmopressin

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

1. Vad Desmopressin LyoDis är och vad det används för

Det aktiva ämnet i Desmopressin LyoDis verkar som det naturliga hormonet vasopressin och reglerar njurarnas förmåga att koncentrera urin.

Desmopressin LyoDis används vid behandling av:

- Central diabetes insipidus (hypofysrubbningsjukdom som leder till kraftig törst och stora urinmängder)
- Sängvätning hos barn från 6 års ålder med normal förmåga att koncentrera urin.
- Naturliga urinträngningar hos vuxna.

Desmopressin som finns i Desmopressin LyoDis kan också vara godkänd för att behandla andra sjukdomar som inte nämns i denna produktinformation. Fråga läkare, apoteks- eller annan hälso- och sjukvårdspersonal om du har ytterligare frågor och följ alltid deras instruktion.

2. Vad du behöver veta innan du använder Desmopressin LyoDis

Använd inte Desmopressin LyoDis

- om du är allergisk mot desmopressin eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6)
- om du lider av polydipsi (onormalt stort vätskeintag), hjärtsvikt och andra tillstånd som kräver behandling med vätskedrivande läkemedel
- om du har nedsatt njurfunktion
- om du har lågt natriumhalt i blodet
- om du har störd hormonutsöndring (så kallad SIADH)

Varningar och försiktighet

Tala med läkare innan du använder Desmopressin LyoDis:

- om du är 65 år eller äldre, har lågt natriumhalt i blodet eller hög dygnsurinvolym
- om du har risk för ökat tryck i skallen

Vid behandling av sängvätning och nattliga urinträngningar ska vätskeintaget begränsas till minsta möjliga för att släcka törst under perioden 1 timme före till 8 timmar efter att man har tagit Desmopressin LyoDis.

Desmopressin LyoDis ska användas med försiktighet vid rubbad vätskebalans. Rådgör med läkare om du i samband med en akut sjukdom får rubbad vätske- och eller elektrolytbalans.

Andra läkemedel och Desmopressin LyoDis

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du tar, nyligen har tagit eller kan tänkas ta andra läkemedel, även receptfria sådana.

Effekten av Desmopressin LyoDis kan förstärkas med en ökad risk för att onormalt mycket vätska stannar kvar i kroppen om det tas samtidigt som vissa läkemedel mot:

- depression (tricykliska antidepressiva, selektiva serotoninåterupptagshämmare)
- psykos (klorpromazin)
- epilepsi (karbamazepin)
- diabetes (så kallade sulfonureider t ex klorpropramid)
- diarré (loperamid)
- smärta och inflammation (så kallade NSAID)

Effekten av Desmopressin LyoDis kan minska om det tas samtidigt som vissa läkemedel mot:

- gaser i magen (dimetikon)

Desmopressin LyoDis med mat och dryck

Effekten av Desmopressin LyoDis kan bli sämre om tabletten tas tillsammans med måltid.

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.

Begränsad erfarenhet av användning under graviditet.

Desmopressin LyoDis går över i modersmjölk, men påverkar troligen inte barn som ammas.

Körförmåga och användning av maskiner

Desmopressin LyoDis har ingen eller försumbar effekt på förmågan att köra bil och använda maskiner.

3. Hur du använder Desmopressin LyoDis

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

Dosen bestäms av läkaren, som anpassar den individuellt för dig. Desmopressin LyoDis bör alltid intas vid samma tid i förhållande till födointag. Den frystorkade sublinguala tabletten placeras under tungan.

Diabetes insipidus: Vanlig dos för vuxna och barn är 1-2 tabletter under tungan (60 mikrogram tablett) 3 gånger dagligen.

Sängvätning: Vanlig dos är 1-2 tabletter (120 mikrogram tablett) under tungan till natten. Medicineringen bör ske vid sänggåendet. Vätskeintaget ska begränsas.

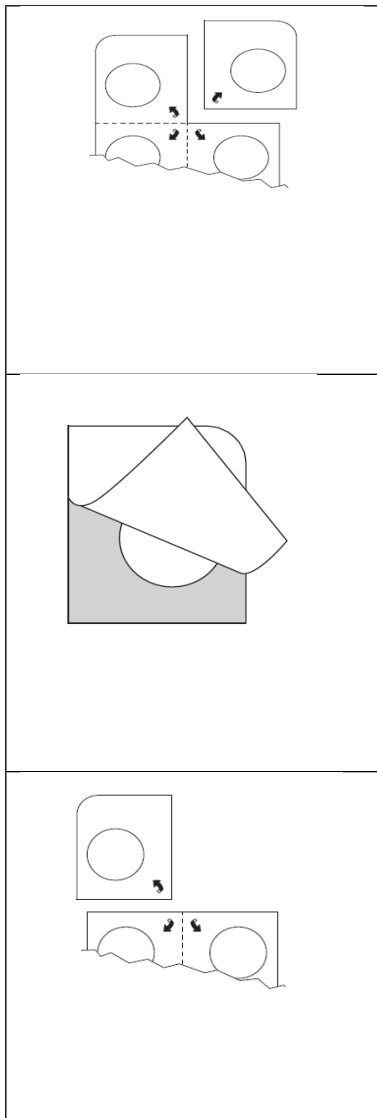
Nattliga urinträngningar hos vuxna: Vanlig dos är 1 tablett (60 mikrogram tablett) under tungan till natten. Vätskeintaget ska begränsas.

Användning för barn

Desmopressin LyoDis används för behandling av diabetes insipidus och nattlig sömngvättning (se dosering för olika behandlingstillstånd ovan). Dosering är samma för barn och vuxna.

Bruksanvisning

Tabletterna är spröda och kan inte tryckas genom folien eftersom de då riskerar att gå sönder.



Moment 1. Lossa den första tabletten i folieförpackningen genom att riva längs perforeringen.

Moment 2. I ena hörnet av varje förpackningsenhet finns en flik markerad med en pil. Fatta fliken och dra av skyddsfilm för att få ut tabletten.

Moment 3. Vid intag av nästa tablett upprepas momenten 1 och 2.

Om du har använt för stor mängd av Desmopressin LyoDis

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 Desmopressin LyoDis

Ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd tablett.

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

4. Eventuella biverkningar

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

Om vätskeintaget inte begränsas enligt anvisningarna ovan kan onormalt mycket vätska ansamlas i kroppen, vilket kan leda till huvudvärk, magont, illamående/kräkningar, viktökning, yrsel, förvirring, sjukdomskänsla, svindel och i allvarliga fall kramper och koma.

Vuxna

Mycket vanliga (kan förekomma hos fler än 1 av 10 användare)

Huvudvärk

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

Hyponatremi (låg natriumhalt i blodet), yrsel, höjt blodtryck, magont, illamående, diarré, förstoppning, kräkningar, symtom från urinblåsa och urinrör, svullnad i händer, armar, fötter eller ben, trötthet

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

Sömnlöshet, sömnighet, myrkrypningar, synstörningar, svindel, hjärklappning, lågt blodtryck när man reser sig upp, andnöd, matsmältningsrubbningar, väderspänning, uppsvälldhet och utspändhet i magen, svettning, klåda, hudutslag, nässelfeber, muskelspasmer, muskeltrötthet, sjukdomskänsla, bröstsmärta, influensaliknande symtom, viktökning, ökning av leverenzymmer, låg kaliumhalt i blodet.

Sällsynta (kan förekomma hos upp till 1 av 1000 användare)

Förvirringstillstånd, allergisk hudinflammation.

Har rapporterats (förekommer hos ett okänt antal användare)

Anafylaktisk reaktion (allvarlig allergisk reaktion), uttorkning, hypernatremi (hög natriumhalt i blodet), kramper, kraftlöshet, koma.

Barn

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

Huvudvärk

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

Hastigt växlande känslor, aggressivitet, illamående, magont, kräkningar, diarré, symtom från urinblåsa och urinrör, svullna händer och fötter, trötthet.

Sällsynta (kan förekomma hos upp till 1 av 1000 användare)

Ångestsymtom, mardrömmar, humörsvängningar, sömnighet, höjt blodtryck, irritation.

Har rapporterats (förekommer hos ett okänt antal användare)

Anafylaktisk reaktion (allvarlig allergisk reaktion), hyponatremi (låg natriumhalt i blodet), onormalt beteende, känslöstörningar, depression, hallucination, sömnlöshet, uppmärksamhetsstörning, ökade muskelrörelser, kramper, näsblod, hudutslag, allergisk hudinflammation, svettning, nässelfeber.

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.

Läkemedelsverket

Box 26

751 03 Uppsala

Webbplats: www.lakemedelsverket.se

5. Hur Desmopressin LyoDis ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn. Förvaras i originalförpackningen (fuktkänsligt, ljuskänsligt).

Används före utgångsdatum som anges på kartongen efter EXP. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Förvaras vid högst 25 °C.

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 desmopressin (i form av desmopressinacetat).
- Övriga innehållsämnen är citronsyra, vattenfri (E330), dextran 70, xantangummi (E415), makrogol-15-hydroxistearat och mannitol (E421)

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Frystorkad sublingual tablett.

Vit till benvit rund tablett, välvda på ena sidan.

Förpackningsstorlekar:

30 × 1 eller 100 × 1 tabletter i PVC/OPA/Alu/OPA/PVC-aluminium-folie perforerad endosblister och ytterkartong.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare

Innehavare av godkännande för försäljning

PHARMHOLDING S.A.

1 rue Aristide Briand

1263 Luxembourg

Luxembourg

Tillverkare

Galien LPS

22 Rue Edmé Laborde

Parc d'activités Nevers Saint Eloi

58000 NEVERS

Frankrike

Denna bipacksedel ändrades senast

2026-06-30

Övriga informationskällor

Ytterligare information om detta läkemedel finns på Läkemedelsverkets webbplats

www.lakemedelsverket.se