

BIPACKSEDEL

Bipacksedel: Information till patienten

Dronedaron Teva 400 mg filmdragerade tabletter

dronedaron

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 finns information om följande:

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

1. Vad Dronedaron Teva är och vad det används för

Dronedaron Teva innehåller en aktiv substans som heter dronedaron. Den tillhör en grupp läkemedel som kallas antiarytmika som hjälper till att reglera din hjärtrytm.

Dronedaron Teva används om du har problem med din hjärtrytm (ditt hjärta slår oregelbundet - så kallat förmaksflimmer) och spontant eller genom en behandling som kallas konvertering har återställt din hjärtrytm till normal rytm. Dronedaron Teva förhindrar att dina problem med oregelbunden hjärtrytm återkommer. Dronedaron Teva används endast till vuxna.

Din läkare kommer att överväga alla tillgängliga behandlingsalternativ innan Dronedaron Teva förskrivs.

Dronedaron som finns i Dronedaron Teva 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 tar Dronedaron Teva

Ta inte Dronedaron Teva:

- om du är allergisk mot dronedaron eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6),
- om du har problem med överledningsrubbningar i hjärtat (hjärtblock), vilket kan ge mycket långsam hjärtrytm eller yrsel. Om du har fått en pacemaker för sådana symtom kan du använda Dronedaron Teva.
- om du har väldigt långsam hjärtrytm (mindre än 50 slag per minut),
- om ditt EKG (elektrokardiogram) visar att du har ett hjärtproblem som kallas "förlängd QTc-tid" (detta intervall är över 500 millisekunder),

- om du har en typ av oregelbunden hjärtrytm som kallas permanent förmaksflimmer. Vid permanent förmaksflimmer har flimret funnits under lång tid (under minst 6 månader) och beslut har tagits att inte återställa din hjärtrytm till normal rytm med hjälp av konvertering.
- om du har instabilt blodtryck (inklusive återkommande blodtrycksfall) vilket kan leda till otillräckligt arteriellt blodflöde till dina organ.
- om du har eller har haft problem där ditt hjärta inte kan pumpa runt blodet i kroppen så bra som det borde (hjärtsvikt). Du kan ha svullna fötter eller ben, svårigheter att andas när du ligger ner eller sover, eller bli andfådd när du rör dig.
- om mängden blod som lämnar ditt hjärta varje gång det drar sig samman är för liten (vänsterkammardysfunktion),
- om du tidigare har använt amiodaron (ett annat antiarytmiskt läkemedel) och upplevde lung- eller leverproblem,
- om du tar läkemedel mot infektioner (inklusive svampinfektioner eller AIDS), allergier, problem med hjärtrytm, depression eller läkemedel som ges efter en transplantation (se avsnitt nedan "Andra läkemedel och Dronedarone Teva". Detta avsnitt ger dig mer information om vilka läkemedel du inte kan ta med Dronedarone Teva).
- om du har svåra leverproblem,
- om du har svåra njurproblem,
- om du tar dabigatran (se avsnitt nedan "Andra läkemedel och Dronedarone Teva").

Om något av ovanstående gäller dig, ta inte Dronedarone Teva.

Varningar och försiktighet

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du tar Dronedarone Teva om

- du har ett problem som gör att du har låga nivåer av kalium eller magnesium i blodet. Detta problem bör behandlas innan behandling med Dronedarone Teva påbörjas.
- du är äldre än 75 år,
- du har ett tillstånd där dina blodkärl, som förser hjärtmuskeln med blod, blir förhårdnade och trängre (kranskärslsjukdom).

Medan du tar Dronedarone Teva, tala med din läkare om

- ditt förmaksflimmer blir permanent medan du behandlas med Dronedarone Teva. Om detta sker ska du sluta använda Dronedarone Teva.
- du har svullna fötter eller ben, svårigheter att andas när du ligger ner eller sover, blir andfådd när du rör dig eller ökar i vikt (vilka är tecken och symtom på hjärtsvikt),
- informera din läkare omedelbart om du utvecklar något av dessa tecken och symtom på leverproblem: smärta eller obehagskänsla i buken, aptitförlust, illamående, kräkningar, gulfärgning av huden eller ögonvitorna (gulsot), onormalt mörk urin, trötthet (speciellt i samband med andra symtom som anges ovan), klåda,
- du är andfådd eller har torrhosta. Tala med din läkare som kommer att undersöka dina lungor.

Om detta passar in på dig (eller om du är osäker), tala med din läkare eller apotekspersonal innan du tar Dronedarone Teva.

Tester på hjärta, lungor och blod

När du tar Dronedarone Teva, kan din läkare göra tester för att kontrollera ditt medicinska tillstånd och hur läkemedlet fungerar för dig.

- Din läkare kan titta på ditt hjärtas elektriska aktivitet med hjälp av EKG (elektrokardiogram).
- Din läkare kommer att beställa blodprover för att kontrollera din leverfunktion innan du börjar ta Dronedarone Teva och även under behandlingen.
- Om du tar vissa blodförtunnande läkemedel såsom warfarin, så kommer din läkare att beställa ett blodprov som kallas PK (INR), för att kontrollera hur väl ditt läkemedel fungerar.
- Din läkare kan även ta andra blodprover. Resultaten av ett av dessa blodprover, som kontrollerar njurfunktionen (blodkreatininnivåer), kan förändras av Dronedarone Teva. Din

läkare kommer att tänka på detta när dina blodnivåer testas och kommer att använda en annan gräns för "normalt" värde för blodkreatinin.

- Läkaren kan undersöka dina lungor.

I vissa fall kan behandlingen med Dronedarone Teva behöva avslutas.

Tala om för andra personer som kontrollerar ditt blod att du tar Dronedarone Teva.

Barn och ungdomar

Dronedarone Teva rekommenderas inte till barn och ungdomar under 18 år.

Andra läkemedel och Dronedarone Teva

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du tar, nyligen har tagit eller kan tänkas ta andra läkemedel. Din läkare kan rekommendera dig att använda ett blodförtunnande läkemedel som en del av din behandling.

Dronedarone Teva och en del andra läkemedel kan påverka varandra och leda till allvarliga biverkningar. Din läkare kan ändra doseringen av andra läkemedel som du använder.

Du får inte ta något av följande med Dronedarone Teva:

- andra läkemedel som används för att kontrollera oregelbunden eller snabb hjärtrytm såsom flekainid, propafenon, kinidin, disopyramid, dofetilid, sotalol, amiodaron,
- vissa läkemedel mot svampinfektioner såsom ketokonazol, vorikonazol, itraconazol eller posakonazol,
- vissa läkemedel mot depression som kallas tricykliska antidepressiva läkemedel,
- vissa lugnande läkemedel som kallas fentiaziner,
- bepridil mot bröstsmärta orsakat av hjärtsjukdom,
- telitromycin, erytromycin eller klaritromycin (antibiotika mot infektioner),
- terfenadin (ett läkemedel mot allergier),
- nefazodon (ett läkemedel mot depression),
- cisaprid (ett läkemedel mot uppstötningar av mat och sura uppstötningar från magen till munnen),
- ritonavir (ett läkemedel mot AIDS-infektion),
- dabigatran (ett läkemedel som motverkar bildning av blodproppar).

Du måste tala om för läkare eller apotekspersonal om du tar något av följande läkemedel:

- andra läkemedel mot högt blodtryck, mot bröstsmärta orsakat av hjärtsjukdom eller andra hjärtproblem, såsom verapamil, diltiazem, nifedipin, metoprolol, propranolol eller digoxin,
- vissa läkemedel för minskning av kolesterol i blodet (såsom simvastatin, lovastatin, atorvastatin eller rosuvastatin),
- vissa läkemedel som motverkar bildning av blodproppar såsom warfarin, rivaroxaban, edoxaban och apixaban
- vissa läkemedel mot epilepsi kallade fenobarbital, karbamazepin eller fenytoin,
- sirolimus, takrolimus, everolimus och ciklosporin (används efter en transplantation),
- johannesört (växtbaserat läkemedel mot lätt nedstämdhet),
- rifampicin (mot tuberkulos).

Dronedarone Teva med mat och dryck

Drick inte grapefruktjuice när du tar Dronedarone Teva. Det kan höja blodnivåerna av dronedaron och därmed öka risken för biverkningar.

Graviditet och amning

Om du är gravid eller ammar, tror att du kan vara gravid eller planerar att skaffa barn, rådfråga läkare innan du använder detta läkemedel.

- Om du är en kvinna som kan få barn, kommer läkaren att göra ett graviditetstest innan du börjar behandlingen med Dronedarone Teva.
- Dronedarone Teva rekommenderas inte om du är gravid eller tror att du kan vara gravid. Ta inte

- Dronedarone Teva om du kan få barn och inte använder en tillförlitlig preventivmetod.
- Använd effektiv preventivmetod under behandlingen och under 7 dagar efter den sista dosen av Dronedarone Teva.
- Sluta ta dina tabletter och kontakta omedelbart din läkare om du blir gravid medan du tar Dronedarone Teva.
- Det är inte känt om Dronedarone Teva överförs till din bröstmjolk. Du och din läkare bör bestämma om du ska ta Dronedarone Teva eller amma. Amma inte under behandlingen med Dronedarone Teva och under 7 dagar efter den sista dosen

Körförmåga och användning av maskiner

Dronedarone Teva påverkar vanligen inte din förmåga att köra bil eller använda maskiner. Däremot kan förmågan att köra bil och använda maskiner påverkas av biverkningar som trötthet (om detta upplevs).

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.

Dronedarone Teva innehåller laktos

Om du inte tål vissa sockerarter, bör du kontakta din läkare innan du tar detta läkemedel.

3. Hur du tar Dronedarone Teva

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

Behandlingen med Dronedarone Teva kommer att övervakas av en läkare som har erfarenhet av behandling av hjärtsjukdomar.

Om du behöver byta behandling från amiodaron (ett annat läkemedel för behandling av förmaksflimmer) till Dronedarone Teva, kan din läkare komma att ge dig särskilda rekommendationer, till exempel att du ska göra uppehåll med amiodaron innan byte. Informera din läkare om alla läkemedel som du använder.

Dosering

Vanlig dos är en tablett 400 mg två gånger dagligen. Ta:

- en tablett tillsammans med frukosten och
- en tablett tillsammans med kvällsmåltiden.

Om du tror att ditt läkemedel är för starkt eller för svagt, tala med din läkare eller apotekspersonal.

Intag av detta läkemedel

Svälj tabletten hel med vatten tillsammans med en måltid. Tabletten kan inte delas i lika stora doser.

Om du har tagit för stor mängd av Dronedarone Teva

Om du fått i dig för stor mängd läkemedel eller om t.ex. ett barn fått i sig läkemedlet av misstag kontakta omedelbart läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tel. 112) för bedömning av risken samt rådgivning. Ta med dig läkemedelsförpackningen.

Om du har glömt att ta Dronedarone Teva

Ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd tablett. Ta nästa dos då du normalt brukar ta den.

Om du slutar att ta Dronedarone Teva

Avbryt inte behandlingen utan att först tala med din läkare eller apotekspersonal.

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.

Följande biverkningar har rapporterats med detta läkemedel:

Tala genast med läkare om du upptäcker någon av följande allvarliga biverkningar – du kan behöva akut medicinsk hjälp.

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

- Problem där ditt hjärta inte pumpar runt tillräckligt med blod i kroppen, så bra som det borde (hjärtsvikt). I kliniska studier observerades dessa oönskade effekter i liknande frekvens hos patienter som fick dronedaron och hos patienter som fick placebo. Symtom på detta inkluderar svullna fötter eller ben, svårigheter att andas när du ligger ner eller sover, andfåddhet när du rör dig eller viktökning.

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

- Diarré, ihållande kräkning, eftersom det kan leda till problem med njurarna.
- Långsam hjärtrytm.

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

- Lunginflammation (med ärrbildning och förtjockning av lungorna). Symtom på detta inkluderar andfåddhet och torrhosta.

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

- Leverproblem inklusive livshotande leversvikt. Symtom på detta inkluderar smärta eller obehagskänsla i buken, aptitförlust, illamående, kräkningar, gulfärgning av huden eller ögonvitorna (gulsot), onormalt mörk urin, trötthet (speciellt i samband med andra symtom som anges ovan), klåda.
- Allergiska reaktioner, inklusive svullnad av ansikte, läppar, mun, tunga eller svalg.

Andra biverkningar inkluderar:

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

- förändringar i resultat av ett blodprov: din blodkreatininnivå,
- förändringar i ditt EKG (elektrokardiogram) som kallas QTc Bazett förlängning.

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

- problem med ditt matsmältningssystem såsom matsmältningsbesvär, diarré, illamående, kräkningar och magsmärtor,
- trötthet, svaghet
- hudproblem såsom utslag eller klåda,
- förändringar i resultat av blodprover som används för att kontrollera din leverfunktion.

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

- andra hudproblem såsom rodnad eller eksem (rodnad, klåda, brännande känsla eller blåsor),
- ökad känslighet för solljus,
- smakrubbningar.

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

- förlorad smak,
- inflammation i ett blodkärl (vaskulit inklusive leukocytoklastisk vaskulit).

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
www.lakemedelsverket.se

5. Hur Dronedarone Teva ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

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

Inga särskilda förvaringsanvisningar.

Använd inte detta läkemedel om du märker några synliga tecken på försämringar (se avsnitt 6 ”Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar”).

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 dronedaron. En filmdragerad tablett innehåller 400 mg dronedaron (som hydroklorid).
- Övriga innehållsämnen i tablettkärnan är hypromellos, pregelatiniserad stärkelse, krospovidon, laktosmonohydrat, vattenfri kolloidal kiseldioxid, magnesiumstearat.
- Övriga innehållsämnen i tablettdrageringen är hypromellos (E464), makrogol (E1521), titandioxid (E171).

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Dronedarone Teva är en vit, avlång tablett med dimensionerna 17,6 x 8,1 mm.

Dronedarone Teva tillhandahålls i förpackningar om 20, 50, 60 och 100 filmdragerade tabletter i ogenomskinligt blister av PVC-aluminium eller PVC/PE/PVDC-aluminium och 100x1 filmdragerade tabletter i ogenomskinligt perforerat endosblister av PVC-aluminium eller PVC/PE/PVDC-aluminium.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare

Innehavare av godkännande för försäljning

Teva B.V.
Swensweg 5
2031 GA Haarlem
Nederländerna

Tillverkare

Rontis Hellas Medical and Pharmaceutical Products S.A.
Larissa Industrial Area, P.O. Box 3012
Larissa 41500
Grekland

Denna bipacksedel ändrades senast 2025-06-17