

Bipacksedel: Information till användaren

Norflex 100 mg depottablett

orfenadrincitrat

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, apotekspersonal eller sjuksköterska. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.

I denna bipacksedel finns information om följande:

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

1. Vad Norflex är och vad det används för

Norflex verkar muskelavslappnande.

Norflex används för att dämpa muskelsmärta i samband med muskelsträckningar, ryggskott, skelettskador och halsvred.

2. Vad du behöver veta innan du tar Norflex

Ta inte Norflex

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

Varningar och försiktighet

Tala med läkare innan du tar Norflex om du har någon av följande sjukdomar:

- myastena gravis (en muskelsjukdom)
- svårighet att urinera (såsom vid förträngning av urinröret eller förstörd prostata)
- förträngning av nedre magmunnen eller av andra delar av magtarmkanalen
- förstörd tjocktarm
- snabb hjärtrytm, hjärklappning och andra hjärtrytmrubbningar
- kärlkramp
- hjärtsvikt
- grön starr (glaukom med trång kammarvinkel).

Om du har en grund främre ögonkammare och trång kammarvinkel kan behandlingen utlösa attack av akut grön starr orsakad av pupillvidgning, men detta tillstånd är mycket ovanligt.

Andra läkemedel och Norflex

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

Effekten av Norflex kan påverka eller påverkas om andra läkemedel intas samtidigt, till exempel:

- antihistaminer (läkemedel vid allergier)
- spasmolytika (läkemedel mot vissa tarmproblem)

- tricykliska antidepressiva medel (läkemedel mot depressioner)
- MAO-hämmare (läkemedel mot depressioner och Parkinsons sjukdom)
- fentiaziner (läkemedel mot psykiska sjukdomar)
- dopaminerga antiparkinsonmedel inkluderande amantidin (läkemedel som används vid parkinsons sjukdom)
- antiarytmiska medel som disopyramid (läkemedel vid oregelbunden hjärtrytm)
- alkohol kan minska effekten av Norflex
- opioider (morfinliknande läkemedel) eftersom det kan orsaka dåsighet och försämrad andningsförmåga.

Norflex kan minska magtarmkanalens rörlighet och därigenom påverka upptaget av andra läkemedel som tas via munnen.

Effekten av andra läkemedel med liknande verkan (antikolinerga och sympatomimetiska läkemedel) kan 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 eller apotekspersonal innan du använder detta läkemedel.

Användning under graviditet och amning rekommenderas inte.

Körförmåga och användning av maskiner

Vid behandling med Norflex kan reaktionsförmågan nedsättas. Detta bör beaktas då skärpt uppmärksamhet krävs t.ex vid bilkörning.

Du är själv ansvarig för att bedöma om du är i kondition att framföra motorfordon eller utföra arbete 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 läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Norflex innehåller laktos

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

3. Hur du tar Norflex

Använd alltid detta läkemedel enligt läkarens anvisningar. Följ alltid läkarens ordination och anvisningarna på apoteketiketten. Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Dosen bestäms av din läkare som anpassar den individuellt för dig.

Vanlig dos för vuxna är 1 depottablett 2 gånger dagligen (morgon och kväll).

Depottabletten ska sväljas hel. Får inte delas eller krossas.

Om du upplever att effekten av Norflex är för stark eller för svag vänd dig till din läkare eller apotekspersonalen.

Om du använt för stor mängd av Norflex

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. Symtom på överdosering kan vara oro, förstörade pupiller, lågt blodtryck, långsamma eller oregelbundna hjärtslag, kramper och försämrad andning.

Om du har glömt att ta Norflex

Ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd depottablett.

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): Trötthet, dimsyn och muntorrhet.

Mycket sällsynta (kan förekomma hos upp till 1 av 10 000 användare): Svårigheter att ställa in ögat.

Har rapporterats (förekommer hos ett okänt antal användare): Hallucinationer, förvirring, darrningar, yrsel, hjärklappning, illamående, förstoppning och svårigheter att urinera.

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 (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 Norflex ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Används före utgångsdatum som anges på kartongen efter Utg. Dat eller 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 orfenadrincitrat.
- Övriga innehållsämnen är laktosmonohydrat, akacia, etylcellulosa, magnesiumstearat och kolloidal kiseldioxid.

Läkemedlets förpackningsstorlekar

60 st depottabletter i blisterförpackning.

Innehavare av godkännande för försäljning

Viatriis AB

Box 23033

104 35 Stockholm

Tillverkare

Labiana Pharmaceuticals SLU

Casanova, 27 - 31

08757 Corbera de Llobregat (Barcelona)

Spanien

MEDA Pharma GmbH & Co. KG
Benzstraße 1
61352 Bad Homburg
Tyskland

Denna bipacksedel ändrades senast: 2024-12-10