

Bipacksedel: Information till patienten

Pyranistole 200 mg hårda depotkapslar

dipyridamol

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

1. Vad Pyranistole är och vad det används för

Ditt läkemedel heter Pyranistole. Det innehåller ett verksamt ämne som kallas dipyridamol och tillhör en grupp läkemedel som kallas "antikoagulantia". Dessa läkemedel används för att hjälpa till att förhindra att blodproppar bildas.

Pyranistole används:

- Hos personer som har drabbats av en stroke orsakad av en blodpropp i hjärnan. Detta läkemedel minskar risken för en ny stroke.

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

2. Vad du behöver veta innan du tar Pyranistole

Ta inte Pyranistole:

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

Varningar och försiktighet

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du tar Pyranistole om:

- Du har kärlkramp eller andra hjärtproblem (inklusive hjärtklaffs- eller cirkulationsproblem) eller om du nyligen har haft en hjärtinfarkt.
- Du har myasthenia gravis (ett sällsynt muskelproblem).
- Du har några blödningsproblem.
- Du är gravid eller planerar att bli gravid eller ammar.
- Du har gallstenar (detta läkemedel kan absorberas i gallstenar).

Om du är osäker på om något av ovanstående gäller dig, tala med läkare eller apotekspersonal innan du tar detta läkemedel.

Barn och ungdomar

Dipyridamol ska inte ges till barn.

Andra läkemedel och Pyranistole

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du tar, nyligen har tagit eller kan tänkas ta andra läkemedel. Detta gäller även receptfria läkemedel och (traditionella) växtbaserade läkemedel.

Tala särskilt om för läkare eller apotekspersonal om du tar något av följande läkemedel:

- Läkemedel mot högt blodtryck.
- Läkemedel mot muskelsvaghet, till exempel något som kallas kolinesterashämmare.
- Acetylsalicylsyra (eller planerar att ta acetylsalicylsyra för något tillstånd).
- Adenosininjektion – används för hjärtproblem eller hjärttester.
- Warfarin eller andra läkemedel för att förhindra att blodproppar bildas. Om så är fallet, tala om för personalen att du nu tar dipyridamol, i samband med ditt nästa besök för kontroll av blodkoagulationen.

Om du genomgår hjärttester

Detta läkemedel innehåller dipyridamol. Dipyridamol ges också ibland som en injektion under tester för att se om hjärtat fungerar som det ska (kallas även för "hjärtscintigrafi"). Detta innebär att testet och ditt läkemedel kan innehålla samma substans. Om du ska få en injektion med dipyridamol ska du tala om för läkaren att du tar Pyranistole kapslar.

Pyranistole med alkohol

Ta inte detta läkemedel tillsammans med alkohol eftersom risken för biverkningar kan öka.

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.

Dipyridamol ska endast användas under amning om din läkare anser att det är nödvändigt.

Körförmåga och användning av maskiner

Du kan känna dig yr medan du tar detta läkemedel. Om detta händer ska du inte köra bil eller använda verktyg eller maskiner.

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.

3. Hur du tar Pyranistole

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

Rekommenderad dos är:

- En kapsel två gånger dagligen.
- Vanligtvis en på morgonen och en på kvällen.
- Det är bäst att ta kapseln tillsammans med mat.
- Svälj kapseln hel.
- Du får inte krossa eller tugga kapslarna, eftersom de är utformade för att leverera läkemedlet långsamt till din kropp, över tid. Om kapslarna krossas eller tuggas kan läkemedlet tas upp i kroppen för snabbt, vilket kan orsaka skada.

Användning för barn och ungdomar

Detta läkemedel rekommenderas inte för barn.

Om du har tagit för stor mängd av Pyranistole

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 läkemedelsförpackningen med dig, även om det inte finns några kapslar kvar.

Om du har glömt att ta Pyranistole

- Om du glömmet en dos, ta den så snart du kommer ihåg den.
- Om det dock är dags för nästa dos, hoppa över den missade dosen.
- Ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd kapsel.

Om du slutar att ta Pyranistole kapslar

Sluta inte att ta detta läkemedel förrän du har talat med din läkare.

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.

Allergiska reaktioner

Om du får en allergisk reaktion, sluta ta ditt läkemedel och uppsök läkare omedelbart. Tecknen kan omfatta andfåddhet, rinnande näsa, svåra utslag med klåda, svullnad och svullnad runt ögonen.

Andra biverkningar som har rapporterats beskrivs nedan. De är antingen mycket vanliga, vanliga eller saknar känd frekvens.

Mycket vanliga (förekommer hos fler än 1 av 10 personer)

- Huvudvärk
- Yrsel
- Illamående
- Diarré

Vanliga (förekommer hos färre än 1 av 10 personer men fler än 1 av 100 personer)

- Muskelsmärta
- Kräkningar
- Försämring av symtom på hjärtsjukdom såsom bröstsmärta och andfåddhet

Ingen känd frekvens

- Värmevallningar
- Sänkt blodtryck eller ökad puls
- Ett blodproblem som kallas "trombocytopeni" som kan orsaka blåmärken och långvarig blödning från sår, inklusive under eller efter en operation

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 läkemedlets säkerhet.

Läkemedelsverket
Box 26

5. Hur Pyranistole ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Används före utgångsdatum som anges på etiketten på kartongen och burken efter Utg.dat.
Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Inga särskilda temperaturanvisningar. Förvaras i originalförpackningen. Fuktkänsligt. Tillslut burken väl.

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 dipyridamol. Varje kapsel innehåller 200 mg dipyridamol.
- Övriga innehållsämnen är vinsyra, povidon, ko-povidon, talk, hypromellos, simetikon-emulsion (simetikon, cetylstearylalkohol och cetylstearylalkoholetoxylat, natriumbensoat, renat vatten), butylerad metakrylatsampolymer, hypromellosftalat, stearinsyra och triacetin.

Kapselhöljet innehåller gelatin och titandioxid (E171).

Bläcket som är tryckt på kapselhöljet innehåller shellack, propylenglykol, svart järnoxid (E172) och kaliumhydroxid.

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Varje depotkapsel innehåller gulfärgade pellets i ogenomskinliga, vita hårda gelatinkapselhöljen (cirka 23 mm x 8 mm). Varje kapsel är märkt med "RENATA" på kapselns överdel och "DPY 200" på kapselns underdel med ätligt svart bläck.

Varje burk med 30 kapslar innehåller också en kiselgelpåse och en molekylsikt påse för att skydda kapslarna från fukt. Ska inte ätas eller sväljas. Förvara kiselgelpåsen och molekylsiktpåsen i burken.

Varje burk med 60 kapslar innehåller också två kiselgelpåsar och en molekylsikt påse för att skydda kapslarna från fukt. Ska inte ätas eller sväljas. Förvara kiselgelpåsarna och molekylsiktpåsen i burken.

Pyranistole kapslar tillhandahålls i burkar som innehåller 30 eller 60 kapslar. Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Innehavare av godkännande för försäljning:

Renata Pharmaceuticals (Ireland) Limited
12 Crowe Street
Dundalk
Co. Louth
Irland, A91 NN29

Tillverkare:

Alterno Labs d.o.o.
Brnfogieva ulica 29
Ljubljana Cruce, 1231

Slovenien

Lokal företrädare

2care4 Generics ApS
Stenhuggervej 12-14
DK-6710 Esbjerg
Danmark

Detta läkemedel är godkänt inom Europeiska ekonomiska samarbetsområdet under namnen:

Irland: Pyranistole 200 mg Prolonged-release Capsules

Danmark: Pyranistole 200 mg depotkapsler

Sverige: Pyranistole 200 mg depotkapslar

Denna bipacksedel ändrades senast

2026-02-12