

Bipacksedel: Information till användaren

Vempadix 25 mikrogram tabletter klonidinhydroklorid

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, apotekspersonal eller sjuksköterska.
- 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 Vempadix är och vad det används för
2. Vad du behöver veta innan du tar Vempadix
3. Hur du tar Vempadix
4. Eventuella biverkningar
5. Hur Vempadix ska förvaras
6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

1. Vad Vempadix är och vad det används för

Namnet på ditt läkemedel är Vempadix. Vempadix innehåller ett läkemedel som kallas klonidin. Det tillhör en grupp av läkemedel som kallas kärlvidgande medel som orsakar en utvidgning av blodkärl som i sin tur gör att blodet flödar lättare.

Vempadix används hos vuxna för att förebygga migrän när andra behandlingar är olämpliga eller inte tolereras. Det används även för att förhindra värmevallningar under klimakteriet när östrogenbehandling inte är ett alternativ.

Klonidin som finns i Vempadix 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 Vempadix

Ta inte Vempadix:

- om du är allergisk mot klonidinhydroklorid eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6)
- om du har mycket långsamma eller oregelbundna hjärtslag på grund av problem med hjärtats naturliga pacemaker (kallas sjuk sinusknuta) eller om du har en blockering i hjärtats elektriska signaler (kallas AV-block av 2:a eller 3:e graden).

Ta inte detta läkemedel om något av ovanstående gäller för dig. Tala med läkare eller apotekspersonal innan du tar detta läkemedel om du är osäker.

Varningar och försiktighet

Tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska innan du tar Vempadix om du har:

- problem med blodcirkulationen i hjärnan eller hjärtat (t.ex. stroke, kranskärslssjukdom eller hjärtsvikt)
- cirkulationsproblem i händer och fötter (t.ex. Raynauds syndrom) eller nervproblem (polyneuropati)
- förstopning
- depression eller någonsin har haft depression.

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du tar Vempadix om du är osäker på om ovanstående gäller för dig.

Behandling av högt blodtryck

Tala om för läkare om du tar blodtrycksläkemedel så att din behandling kan justeras vid behov.

Hjärtrytmproblem

Tala om för läkare om du någonsin har hört att du har hjärtrytm- eller cirkulationsproblem.

Njurproblem

Särskild försiktighet krävs om du har njursjukdom eller nedsatt njurfunktion. Läkaren kan justera din dos och göra noggrannare kontroller.

Tala alltid med läkare innan du slutar att ta Vempadix.

Det kan bli ett problem om du använder kontaktlinser eftersom du kan få torra ögon medan du tar detta läkemedel.

Barn och ungdomar

Detta läkemedel får inte ges till barn och ungdomar under 18 år.

Andra läkemedel och Vempadix

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du tar, nyligen har tagit eller kan tänkas ta andra läkemedel. Skälet är att Vempadix kan påverka hur vissa läkemedel verkar och vissa andra läkemedel kan påverka hur Vempadix verkar.

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

- läkemedel som sänker blodtrycket, t.ex. blodtryckssänkande läkemedel, kärlvidgande läkemedel (t.ex. diazoxid, natriumnitroprussid) eller vattendrivande läkemedel, diuretika (t.ex. furosemid)
- läkemedel mot depression såsom tricykliska antidepressiva medel (t.ex. imipramin) eller mirtazapin
- läkemedel för svår mental sjukdom (antipsykotika, t.ex. klorpromazin, även kallade neuroleptika)
- betablockerare (används för att behandla högt blodtryck, hjärtproblem eller migrän, t.ex. atenolol)
- hjärtglykosider (används för att behandla hjärtproblem, t.ex. digoxin)
- andra läkemedel som gör dig dåsig, t.ex. lugnande medel, sömnmedel (hypnotika) eller alkohol.

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du tar Vempadix om du är osäker på om ovanstående gäller för dig.

Vempadix med alkohol

Du kan känna dig dåsig när du tar Vempadix. Om du dricker alkohol medan du tar Vempadix kan det förvärras.

Graviditet, amning och fertilitet

Graviditet

Om du är gravid eller tror att du kan vara gravid, tala med läkare innan du tar detta läkemedel. Det finns endast begränsad information om att använda klonidin under graviditet.

Klonidin ska inte användas under graviditet, särskilt inte under de första tre månaderna, såvida inte läkaren bedömer att det är absolut nödvändigt och att nyttan uppväger riskerna.

Klonidin kan passera moderkakan och kan påverka ditt barns hjärtfrekvens. Efter födseln kan en tillfällig höjning av ditt barns blodtryck inte uteslutas.

Amning

Klonidin utsöndras i bröstmjolk. Använd inte detta läkemedel under amning eftersom det inte finns tillräckligt med information om effekterna på spädbarn.

Körförmåga och användning av maskiner

Du kan känna dig dåsig, yr eller kan få vissa synstörningar. Om du känner dig påverkad ska du inte köra fordon, använda maskiner eller ta del i någon aktivitet som kan utgöra en risk för dig eller andra personer.

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 läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Vempadix innehåller laktos

Detta läkemedel innehåller laktos. Om din läkare har talat om att du inte tål vissa sockerarter, kontakta läkare innan du tar detta läkemedel.

3. Hur du tar Vempadix

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

Administreringssätt

Detta läkemedel tas via munnen. Tabletterna ska sväljas hela med ett glas vatten.

Hur mycket du ska ta

För att förebygga migrän: Rekommenderad startdos är 2 tabletter (25 mikrogram vardera) två gånger dagligen. Om det inte sker någon klinisk förbättring efter två veckor kan dosen ökas till 3 tabletter två gånger dagligen. Den högsta dosen är 150 mikrogram per dag i uppdelade doser. Det kan ta 2–4 veckor för att få fullständig effekt. Behandlingslängden ska individanpassas baserat på behandlingssvar.

För att förhindra värmevallningar under klimakteriet: Den vanliga dosen är 2 tabletter två gånger dagligen. Om symtom kvarstår kan dosen ökas till 3 tabletter två gånger dagligen. Den högsta dosen är 150 mikrogram per dag i uppdelade doser. Behandlingslängden beror på svårighetsgrad av symtom och behandlingssvar.

Användning för barn och ungdomar

Vempadix rekommenderas inte för barn och ungdomar under 18 år eftersom det inte finns tillräckligt med bevis på säkerhet och effekt i denna åldersgrupp.

Användning för patienter med njurproblem (nedsatt njurfunktion)

Vempadix ska användas med försiktighet om du har njurproblem.

Om du har tagit för stor mängd av Vempadix

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 läkemedelsförpackningen, även om det inte finns några tabletter kvar.

Tecken på överdos kan omfatta att du känner dig mycket trött eller dåsig (i svåra fall medvetslöshet eller koma), att du får mycket små pupiller (pupillsammandragning), lågt blodtryck, yrsel när du står upp (ortostatisk hypotoni), långsamma hjärtslag (bradykardi), att du känner dig ovanligt kall (låg kroppstemperatur), långsam andning eller svårighet att andas (andningsdepression, i svåra fall andningsstopp), muntorrhet, illamående eller kräkningar och i sällsynta fall en höjning av blodtrycket (hypertoni).

Om du har glömt att ta Vempadix

Om du glömmar en dos, ta den så snart som du kommer ihåg det. Men om det är nära tidpunkten för nästa dos ska du hoppa över den glömda dosen. Ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd dos.

Om du slutar att ta Vempadix

Sluta inte att ta Vempadix utan att först tala med 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.

Biverkningarna som beskrivs nedan har påvisats hos personer som tagit klonidin. De anges som antingen mycket vanliga, vanliga, mindre vanliga, sällsynta eller ingen känd frekvens.

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

- Yrsel
- Trötthetskänsla
- Yrsel när du står upp (eftersom ditt blodtryck har sjunkit snabbt)
- Muntorrhet (om det uppstår är det viktigt att bibehålla god munhälsa)

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

- Depression
- Sömnproblem
- Huvudvärk
- Förstoppning
- Illamående
- Smärta nedanför örat (från spottkörtlar)
- Kräkningar
- Svårigheter att få och behålla erektion
- Trötthet
- Raynauds fenomen (ett problem med minskad blodcirkulation i fingrar och tår)

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

- Problem med att förstå vad som försiggår runt omkring dig
- Hallucinationer
- Mardrömmar
- Dina händer och fötter känns annorlunda (försämrade förmågor)
- Regelbundna, ovanligt långsamma hjärtslag
- Klåda
- Utslag
- Urtikaria (nässelutslag)
- En känsla av obehag och trötthet (sjukdomskänsla)

Sällsynta (kan förekomma hos upp till 1 av 1 000 användare)

- Förstorade bröstkörtlar (gynecomasti) hos män
- Torra ögon
- Oregelbundna hjärtslag
- Uttorkning av näslemhinnan
- Pseudoobstruktion av tjocktarmen (vilket orsakar kolik, kräkningar och förstoppning)
- Hårfall
- Förhöjt blodsocker

Ingen känd frekvens (kan inte beräknas från tillgängliga data)

- Förvirring
- Minskad sexlust
- Dimsyn
- Onormalt långsamma hjärtslag

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 via det nationella rapporteringssystemet:

Läkemedelsverket

Box 26

751 03 Uppsala

Webbplats: www.lakemedelsverket.se

Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet.

5. Hur Vempadix ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Inga särskilda förvaringsanvisningar.

Används före utgångsdatum som anges på blistret och kartongen efter 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 klonidinhydroklorid. En tablett innehåller 25 mikrogram klonidinhydroklorid.
- Övriga innehållsämnen är laktosmonohydrat, povidon, majsstärkelse, talk och magnesiumstearat (E470b).

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Vempadix 25 mikrogram tabletter är vita till benvita, runda obelagda bikonvexa tabletter med släta sidor och en diameter på cirka 6,0 mm.

Vempadix finns tillgängligt i blisterförpackningar med 30, 90 eller 112 tabletter och i perforerade endosblisterförpackningar innehållande 112 tabletter (112 × 1).

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare

Innehavare av godkännande för försäljning

Macure Pharma ApS
Hejrevej 39
2400 Köpenhamn NV
Danmark

Tillverkare

Pharmadox Healthcare Limited
KW20A Kordin Industrial Park,
Paola, PLA 3000,
Malta

Denna bipacksedel ändrades senast 2026-05-12.