

Pakkaukseen sisältyvä Tamsact

Tamsact 0,4 mg sisältää vapauttavia lääkeaineita.

Tamsact sisältää tamsulosinhydrokloridi

Lue tämä pakkauksen seulooste huolellisesti ennen kuin aloitat lääkkeen käytämisen, sillä se sisältää sivulle tarkoitettua tietoa.

- Säilytä tämä pakkauksen seulooste. Voit tarvita sitä myöhemmin.
- Jos sinulla on kysyttävästä, käänny lääkärin tai apteekkarenkilökunnan puoleen.
- Tämä lääke on määritetty vain sinulle eikä sitä tule antaa muiden käyttöön. Se voi aiheuttaa haittaa muille, vaikka heillä olisivat samankaltaiset oireet kuin sinulla.
- Jos havaitset haittavaikeutuksia, käänny lääkärin tai apteekkarenkilökunnan puoleen, vaikka kokemasi haittavaikeutuksia ei olisikaan mainittu tässä pakkauksen seuloosteessa. Ks. kohta 4.

Tässä pakkauksen seuloosteessa kerrotaan:

1. Mitä Tamsact on ja mihin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä ennen kuin käytät Tamsactia
3. Miten Tamsactia käytetään
4. Mahdolliset haittavaikeutukset
5. Tamsactin säilyttäminen
6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

1. Mitä Tamsact on ja mihin sitä käytetään

Tamsact-säädelystä vapauttavat kapselit vähentävät eturauhasen lihasten supistumista, jolloin virtsaputki hajenee ja virtsan kulku virtsaputken läpi helpottuu.

Tamsact-säädelystä vapauttavia kapseleita käytetään eturauhasen hyvinlaatuiseen liikasvun aiheuttamien virtsaamisoireiden hoitoon. Eturauhanen ympäröi virtsaputkea, jonka läpi virtsa poistuu rakosta. Suurentunut eturauhanen painaa virtsaputkea kaventaen sitä ja valkeuttaen virtsan kulkua.

2. Mitä sinun on tiedettävä ennen kuin käytät Tamsactia

Älä käytä Tamsactia

- jos olet allerginen tamsulosiinille tai tämän lääkkeen joillekin muulle aineelle (luettelussa kohdassa 6). Oireita voivat olla äkillinen käsiin tai jalkojen turvotus, hulutten, kielen tai kurkun turpoaminen, mikä aiheuttaa hengitysvaikeuksia ja/tai kutinaa ja ihottumaa (angioedeema).
- jos sinulla on ilmennyt verenpaineen aikuisesta johtuvaa huimausta esim. makuulta istumaan tai seisomaan nostessaan.
- jos sinulla on todettu vakiota maksavaivoja.

Varoitus e t ja varotoime t

Keskustele lääkin tai apteekkienkilökunnan kanssa ennen kuin otat Tamsactia,

- jos sinulla on valkeita munuaisvaivoja.
- jos sinulla esiintyy huimausta tai pyörtymistä tamsulosiin käytön aikana. Tällöin istu tai asetu makuulle kunnes oireet häviävät.
- jos sinulla on allergisesta reaktiosta (angioedeema) johtuen ilmennyt äkillisesti käsiin, jalkojen, hulten, kielessä tai kurkun turvotusta, mikä on aiheuttanut hengitysvaikeuksia ja/tai kutinaa ja ihottumaa.
- Jos olet menossa silmäleikkaukseen silmän linssin samentuman (kaihi) tai kohonneen silmänpaineen (glaukooma) vuoksi, kerro lääkärilleesi, jos parhaillaan käytät tai olet käyttänyt tästä lääkettä (tai muuta lääkettä, joka sisältää tamsulosiini). Hän ottaa tämän huomioon lääkyksessäsi ja käytettävässä leikkausteknikassa. Kysy lääkäristä, onko lääkityksen keskeyttäminen leikkauksen ajaksi tarpeen.

Sinun tulisi käydä lääkäriä eturauhastutkimuksessa ennen Tamsactin aloittamista ja säennöllisin välajoin sen jälkeen.

Laps e t ja nuore t

Älä anna tästä lääkettä alle 18-vuotiaille lapsille tai nuorille, koska sitä ei ole tarkoitettu heille.

M uut lääk e valmis teet ja Tams act

Kerro lääkäriille tai apteekkienkilökunnalle, jos parhaillaan käytät tai olet äskettäin käyttänyt, tai saatat joutua käyttämään muita lääkkeitä.

Yhteiskäytössä muiden alfa₁-reseptorisalpaajien (esim. doksatsosiini, pratsosiini ja indoramini) kanssa Tamsact-säädellysti vapauttavat kapselt saattavat liskea verenpainetta.

Diklofenaakki (tulehdusta poistava kipulääke), varfarini (verenohennuslääke), klaritromysiini ja erytromysiini (antibiotteja), ketokonatsoli, itrakonatsoli, vorikonatsoli ja flukonatsoli (sienilääkkeitä), viruslääkkeet HIV-infektion hoitoissa (esim. ritonaviri, sakinaviri), diltatseemi ja verapamilii (kalsiumkanavan salpaaja) ja syklosporiini (immunosuppressanti) voivat vaikuttaa siihen, kuinka nopeasti Tamsact poistuu elimistöstä.

Tams act ruuan ja juoman k a n s s a

Tamsulosiini tulisi ottaa päivän ensimmäisen aterian jälkeen. Jos tamsulosiini otetaan tyhjään vatsaan, voivat haittavaikutukset tai haittavuustosten vakavuus lisääntyä.

Ras kaus , imetys ja fe rtilite etti

Tamsact ei ole tarkoitettu käytettäväksi naisille.

Tamsact saattaa aiheuttaa ejakulaatiohäiriötä mukaan lukien kyvyttömyyttä ejakuloida.

Ajamine n ja kone iden käyttö

Tamsactin ei pitäisi vaikuttaa kykyisi ajaa autoa tai käyttää koneita. Tamsact saattaa kuitenkin aiheuttaa huimausta; jos sinulla ilmenee huimausta, älä aja autoa tai käytä koneita.

Tamsactsisältää natriumia

Tamsact sisältää alle 1 mmol natriumia (23 mg) per kapseli eli sen voidaan sanota olevan "natriumiton".

3. Miten Tams actia käytetään

Käytä tätä läkettä juuri sitten kuin lääkäri on määritellyt tai apteekkienkilökunta on neuvonut. Tarkista ohjeet lääkäriltä tai apteekrista, jos olet epävarma.

Suositeltu annos on yksi kapseli päivässä päivän ensimmäisen aterian jälkeen. Kapseli tulee ottaa pystyasennossa (ei makuuasennossa) vesilasillisen (n. 1,5 dl) kera. Kapseli tulee nällä kokonaisenä – siitä ei saa pureskella elka murskata.

Jos otat enemmän Tams actia kuin siihen pitäisi

Ylannostuksen oireita ovat verenpaineen lasku, oksentelu ja ripuli. Jos olet ottanut (tai joku muu on ottanut) enemmän tamsulosiinia kuin pitäisi, tai jos epäilet, että lapsi on ottanut tamsulosiinia, ota välittömästi yhteyttä lääkärin, lähipään päivystävään sairaanhoitoyksikköön tai Myrkytystietokeskukseen (puh. 09 471 977).

Jos unohtaat ottaa Tams actia -annoksen

Älä otta kaksinkertaista annosta korvatakseesi unohtamasi kerta-annoksen.

Jos olet unohtanut ottaa lääkkeen päivän ensimmäisen aterian jälkeen, voit ottaa sen myöhemmin samana päivänä aterian jälkeen. Jos huomaat unohtamisen vasta seuraavana päivänä, jatka normaalista kapseleiden ottamista.

Jos sinulla on kysymyksistä tämän lääkkeen käytöstä, käännny lääkärin tai apteekkienkilökunnan puoleen.

4. Mahdolliset haittavaikutukset

Kuten kaikki lääkkeet, tämäkin lääke voi aiheuttaa haittavaikeuksia. Kaikki eivät kuitenkaan näitä saa.

Lopettaa Tams actin käyttö ja ota yhtä lääkäriin heti, jos sinulla ilmenee jokin seuraavista:

- allergisesta reaktiosta (angioedeema) johtuen äkillistä käsiin, jaljoihin, hultoihin, kielen tai kurkun turvotusta aiheuttaen hengitysvaikeuksia ja/tai kutinaa ja ihottumaa
- valkeaa ihmipaloa (Steven-Johnsonin oireyhtymä)
- valkeaa ihottuma tai ihovaario, jossa esiintyy vaaleanpunaisia / punaisia, kalpeita, kutavia, hilseleviä tai nestetäytteisiä läiskiä ja joka tunnetaan monimuotoisena punavhoidumana (erythema multiforme).

Yleiset (alle yhdellä kymmenestä potilaasta): huimaus, siemensyöksyn liittyvät valkeudet mukaan lukien kyyttömyys ejakuloissa ja retrogradinen ejakulaatio (ejakulaatio rakkoon).

Melko harvinaiset (alle yhdellä sadasta potilaasta): päänsärky, sydämentykytys (nopea tai epäsäännöllinen sydämensyke), huimaus varsinkin makuulta istumaan tai seisomaan nostessa, nuha, ruoansulatuskanavan oireet, ummetus, ripuli, pahoinvoimi, oksentelu, ihottuma, kutina, heikkouden tunne.

Harvinaiset (alle yhdellä 1 000:sta potilaasta): pyörtyminen, käsiin tai jaljoihin turvotus, hengitysvaikeudet ja/tai kutina ja ihottuma (angioedeema).

Hyvin harvinaiset (alle yhdellä 10 000:sta potilaasta): kivulias, pikkitynyt, ei-toivottu erektio (priapismi), valkeaa ihmisen punoitus (Stevens-Johnsonin oireyhtymä).

Esiintymistihleys tuntematon: Sydämen rytmihäiriötä, sydämen theälyöntisyttää ja hengenahdistusta, nenäverenvuotoa, suun kuivuus, ihottumaa tai ihovauriota, jossa esiintyy vaaleanpunaisia / punaisia, kalpeita, kutavia, hilseleviä tai nestetäytteisiä läiskää (monimuotoinen punavahoittuma), lievää tai valkeaa hilselevää ihottumaa (kesivä ihotulehdus) ja näön sumentumista tai näköhäiriötä on raportoitu tamsulosiin käytön yhteydessä.

Jos olet menossa silmäleikkaukseen silmän linssin samentuman (kaihi) tai kohonneen silmänpaineen (glaukooma) vuoksi ja parhaillaan käytät tai olet aiemmin käyttänyt tamsulosiinhydrokloridia, silmän mustuainen saattaa laajentua vain heikosti ja iiris (silmän värikalvo) saattaa muuttua veltoksi toimenpiteen aikana (ks. Varoitukset ja varotoimet).

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille, apteekkihenkilökunnalle tai sairaanhoitajalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkauselosteessa. Voit ilmoittaa haittavaikutuksista myös suoraan, www-sivusto: www.fimea.fi tai Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea, Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri, PL 55, FI-00034 Fimea. Ilmoittamalla haittavaikutuksista voit auttaa saamaan enemmän tietoa tämän lääkevalmisten turvallisuudesta.

5. Tamsactin säilyttäminen

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Säilytä alkuperäispakkauksessa.

Pidä muovipurkki tyytä suljettuna.

Älä käytä tästä lääketä etiketissä, läppipainopakkauksessa ja ulkopakkauksessa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

Lääkkeitä ei tule heittää viemärin eikä hävittää talousjätteiden mukana. Kysy käyttämättömiin lääkkeiden hävittämisestä apteekista. Nän menetellen suojelet luontoa.

6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

Mitä Tamsact sisältää

- Yksi säädellysti vapauttava kapseli sisältää vaikuttavana aineena 0,4 mg tamsulosiinhydrokloridia.
- Muut aineet ovat mikrokiteinen selluloosa, metakryylhippo-etyylialkylaattikopolymeeri (1:1), polysorbaatti 80, natriumlauryyliulfatti, trietyylitraatti ja talkki.
- Kapselikuoren aineet ovat liivate, indigokarmiini (E 132), titaaniidioksidi (E 171), keltainen rautaoksidi (E 172), punainen rautaoksidi (E 172) ja musta rautaoksidi (E172).

Lääkevalmisten kuvaus ja pakkauskoot

Tamsact-säädellysti vapauttavien kapseleiden alosa on oranssi ja kapselin korkki oliivinvihreä. Kapseli on täytetty valkoisilla tai melkein valkoisilla pelletillä.

Valmiste on saatavilla 10, 14, 20, 28, 30, 50, 56, 60, 90, 100 tai 200 säädeillä tai vapauttavaa kapselia läpipainopakkauksissa tai purkeissa.

Kaikkia pakkauskokoja ei väittämättä ole myynnissä.

Myyntiluvan haltija

SanoSwiss UAB
Lvovo 25-701
LT-09320 Vilna
Liettua

Valmis tajat

Synthon BV, Microweg 22, 6545 CM Nijmegen, Hollanti
Synthon Hispania S.L., Castelló, 1, Polígono las Salinas, 08830 Sant Boi de Llobregat, Espanja

Tämä pakaus seloste on tarkistettu viimeksi 10.08.2021

Bipack sedel: Information till användare

Tamsact 0,4 mg kapsel med modifierad frisättning, hård

tamsulosinhydroklorid

Läs noga igenom denna bipack sedel innan du börjar använda detta läkemedel. Den inne hålls 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 några biverkningar, tala med din läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.

I denna bipack sedel finns du information om följande:

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

1. Vad Tamsact är och vad det används för

Tamsact kapslar med modifierad frisättning relaxerar glatt muskulatur i prostata och urinrör.

Därigenom kan urinen lättare passera varvid urineringen underlättas.

Tamsact kapslar med modifierad frisättning används för behandling av urineringssymtom orsakade av benign prostatahyperplasi. Prostatakörteln omringar urinrören (via den passerar urinen från urinblåsan). När prostatakörteln är förstorad, pressar den urinrören varvid urineringen blir svårare.

2. Vad du behöver veta innan du använder Tamsact

Använd inte Tamsact

- om du är allergisk mot tamsulosin eller något annat innehållsmässigt i detta läkemedel (anges i avsnitt 6). Symtom kan vara plötslig svullnad av händer eller fötter, svulna läppar, tunga eller svalg som orsakar andhöd och/eller kåda och eksem (angoödem).
- om du lider av yrsel som orsakas av tillfälligt lågt blodtryck t.ex. då du från liggande ställning stiger upp.
- om du lider av svåra leverproblem.

Varningar och försiktighet

Tala om för läkare eller apotekspersonal innan du tar Tamsact

- om du lider av svåra njurproblem.
- om du får yrsel eller svimmar under tamsulosinbehandling. I så fall ska du sätta dig eller lägga dig ner tills symtomen försvinner.
- om du p.g.a. en allergisk reaktion (angioödem) plötsligt har fått svullna händer, fötter, läppar, tunga eller svalg som orsakar andnhöd och/eller kåda och eksem.
- Om du ska genomgå ögonoperation på grund av grumling av linsen (katarrakt) eller högt ögontryck (glaukom) bör du berätta för läkaren att du använder eller har använt denna medicin (eller någon annan medicin som innehåller tamsulosin). Läkaren beaktar detta i medicineringen och i den operationsteknik som används. Fråga läkaren om det är nödvändigt att avbryta medicineringen under operationen.

Du bör ha din prostata undersökt hos en läkare innan du tar Tamsact och med jämna mellanrum därefter.

Barn och ungdomar

Ge detta läkemedel inte åt barn eller ungdomar under 18 års ålder, eftersom det inte passar dem.

Andra läkemedel och Tamsact

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du använder, nyligen har använt eller kan tänkas använda andra läkemedel.

I sambruk med andra alfa₁-receptorblockerare (t.ex. doxazosin, prazosin och indoramin) kan Tamsact kapslarna med modifierad frisättning sänka blodtrycket.

Diklofenak (anti-inflammatoriskt smärtstillande medel), warfarin (blodförtunningsmedel), klaritromycin och erytromycin (antibiotika), ketokonazol, itrakonazol, vorikona zol och flukonazol (medel mot svamp), antivirala läkemedel för behandling av HIV (t.ex. ritonavir, saquinavir), diltiazem och verapamil (blockerare av kalciumkanaler) och cyklosporin (hämmare av immunförsvaret) kan påverka hur snabbt Tamsact elimineras från kroppen.

Tamsact med mat och dryck

Tamsulosin ska tas efter dagens första måltid. Om man tar tamsulosin på tom mage kan förekomsten av biverkningarna eller biverkningarnas svårighetsgrad öka.

Graviditet, amning och fertilitet

Tamsact är inte indicerat för användning hos kvinnor.

Tamsact kan orsaka ejakulationsstörningar, inklusive oförmåga att ejakulera.

Körförnämga och användning av maskiner

Tamsact borde inte påverka förmågan att köra bil eller använda maskiner. Tamsact kan dock orsaka yrsel; om du upplever yrsel, bör du inte köra bil eller använda maskiner.

Tamsact inneholder natrium

Tamsact innehåller mindre än 1 mmol (23 mg) natrium per kapsel, d.v.s. är näst intill ”natriumfritt”.

3. Hur du använder Tamsact

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

Den rekommenderade dosen är en kapsel dagligen efter dagens första måltid. Kapseln bör intagas i stående eller sittande ställning (inte liggande) med ett glas vatten (ca 1,5 dl). Kapseln bör sväljas hel – den får inte tuggas eller krossas.

Om du har tagit för stor mängd Tams act

Överdosen kan framkalla blodtrycksfall, kräkningar och diarré. Om du har tagit (eller någon annan har tagit) mera tamsulosin än du borde eller om ett barn har tagit tamsulosin, skall du omedelbart kontakta läkaren, närmast helsevårdscentral/sjukhus eller Giftinformationscentralen (tel 09 471 977).

Om du har glömt att ta Tams act

Ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd dos.

Om du glömt att ta läkemedlet efter dagens första måltid, kan du ta den senare samma dag efter en måltid. Om du först nästa dag märker att du glömt att ta medicinen, fortsätter du behandlingen enligt den normala doseringsanvisningen.

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.

Sluta att ta Tams act och kontakta din läkare ge näst om du plötsligt får något av följande:

- svulna händer, fötter, läppar, tunga eller svalg som orsakar andhöd och/eller kåda och eksem p.g.a. en allergisk reaktion (angioödem)
- allvarlig hudreaktion (Steven Johnsons syndrome)
- allvarligt hudutslag eller sprickor med rosa/röda ring runt eller blek, kålande, fällande eller vätskefyllt mitt som kallas erythema multiforme.

Vanliga (färre än en av tio patienter): yrselproblem förknippade med sädessuttömnning inklusive oförmåga att ejakulera och retrograd ejakulation (ejakulation in i urinblåsan).

Mindre vanliga (färre än en av 100 patienter): huvudvärk, palpitationer (snabba eller oregelbundna hjärtslag), yrsel när du sätter dig eller stiger upp, snuva, förstopning, diarré, illamående, kräkningar, hudutslag, kåda, svaghetskänsla.

Sällsynta (färre än en av 1000 patienter): svimning, svullnad av händer och fötter, andhöd och/eller kåda och eksem (angioödem).

Mycket sällsynta (färre än en av 10 000 patienter): smärtsam, förlängd, icke-önskad erekton (priapism), svår hydrodrodad (Stevens-Johnson syndrom).

Frekvens okänd: Arytmier, takykardi, andhöd, näsblod, munorrhet, hudutslag eller hudsprickor med rosa/röd ring och blek, kålande, fällande eller vätskefyllt mitt (erythema multiforme), milda till svåra peeling utslag (exfoliativ dermatit) samt suddig eller nedsatt syn har rapporterats i samband med användning av tamsulosin.

Om du ska genomgå en ögonoperation på grund av grumling av linsen (katarakt) eller högt ögontryck (glaukom) och redan tar eller tidigare har tagit tamsulosinhydroklorid, kan pupillen utvidgas dåligt och iris (den färgade delen av ögat) bli slapp under operationen (se även avsnitt 2, Varningar och försiktighet).

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska. Detta gäller även biverkningar som inte nämns i denna information. Du kan också rapportera biverkningar direkt via webbplats:www.fimea.fi Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea, Biverkningsregistret, PB 55, FI-00034 eller Fimea, Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet.

5. Hur Tams act ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Förvaras i originalförpackningen.

Tillslut plastburken väl.

Används före utgångsdatum som anges på förpackningens etikett, på blästerförpackningen och ytterförpackningen. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall. Fråga apotekspersonalen hur man kastar mediciner som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

6. Förpackningsinnehåll och övriga upplysningar

Inne hålls de klaration

- En kapsel med modifierad frisättning, hård, innehåller som aktiv substans 0,4 mg tamsulosinhydroklorid.
- De övriga innehållsmännen är mikrokristallin cellulosa, metakrylysa-etylakrylatcopolymär (1:1), polysorbat 80, natriumlaurylsulfat, trietylcitrat och talk.
- Kapselskalet består av gelatin, indigokarmin (E 132), titandioxid (E 171), gul järnoxid (E 172), röd järnoxid (E 172) och svart järnoxid (E 172).

Läkemedlets utseende och förpackningsstörlekar

Tamsact kapslarna med modifierad frisättning, hård, har orange underdel med en olivgrön överdel. Kapseln är fyllt med vita till off-vita pellets.

Läkemedlet finns tillgängligt med 10, 14, 20, 28, 30, 50, 56, 60, 90, 100 eller 200 kapslar i blästerförpackningar eller burkar.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstörlekar att marknadsföras.

Inne havare av godkännande för försäljning

SanoSwiss UAB

Lvovo 25-701

LT-09320 Vilnius

Litauen

Tillverkare

Synthon BV, Microweg 22, 6545 CM Nijmegen, Nederländerna
Synthon Hispania S.L., Castelló, 1, Polígono las Salinas, 08830 Sant Boi de Llobregat, Spanien

De nna bipack s e del ändrade s s e n a s t 10.08.2021