

Pakkausseloste: Tietoa potilaalle

Nitro 5 mg/24 t ja 10 mg/24 t depotlaastarit glyseryylitrinitraatti

Lue tämä pakkausseloste huolellisesti ennen kuin aloitat lääkkeen käyttämisen, sillä se sisältää sinulle tärkeitä tietoja.

- Säilytä tämä pakkausseloste. Voit tarvita sitä myöhemmin.
- Jos sinulla on kysyttävää, käänny lääkärin tai apteekkihenkilökunnan puoleen.
- Tämä lääke on määrätty vain sinulle eikä sitä tule antaa muiden käyttöön. Se voi aiheuttaa haittaa muille, vaikka heillä olisikin samanlaiset oireet kuin sinulla.
- Jos havaitset haittavaikutuksia, käänny lääkärin tai apteekkihenkilökunnan puoleen. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Ks. kohta 4.

Tässä pakkausselosteessa kerrotaan:

1. Mitä Nitro-depotlaastari on ja mihin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Nitro-depotlaastaria
3. Miten Nitro-depotlaastaria käytetään
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Nitro-depotlaastarin säilyttäminen
6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

1. Mitä Nitro-depotlaastari on ja mihin sitä käytetään

Nitro-depotlaastarit ovat iholle kiinnitettäväksi tarkoitettuja lääkelastareita, joista vapautuu vaikuttavaa ainetta, glyseryylitrinitraattia.

Glyseryylitrinitraatti laajentaa verisuonia ja helpottaa siten sydämen työtä. Se laajentaa myös sepelvaltimoita eli niitä verisuonia, jotka kuljettavat happirikasta verta ja ravintoaineita sydänlihakseen.

Nitro-depotlaastareita käytetään rintakipukohtausten (*angina pectoris*) ehkäisyyn.

Nitro-depotlaastareita ei ole tarkoitettu äkillisen rintakipukohtauksen hoitoon.

Glyseryylitrinitraattia, jota Nitro-depotlaastari sisältää, voidaan joskus käyttää myös muiden kuin tässä pakkausselosteessa mainittujen sairauksien hoitoon. Kysy neuvoa lääkäriltä, apteekkihenkilökunnalta tai muulta terveydenhuollon ammattilaiselta tarvittaessa ja noudata aina heiltä saamiasi ohjeita.

2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Nitro-depotlaastaria

Älä käytä Nitro-depotlaastaria

- jos olet allerginen glyseryylitrinitraatille tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (lueteltu kohdassa 6)
- jos sinulla on hyvin matala verenpaine
- jos sinulla on äkillinen verenkiertohäiriö
- jos sinulla on kohonnut kallonsisäinen paine (esim. päähän kohdistuneeseen vammaan tai aivoverenvuotoon liittyen)
- jos sinulla on sydäntamponaatio (verta sydänpussissa)
- jos sinulla on sydämen ahtaumasta johtuva sydämen vajaatoiminta (esim. läppävika tai sydänpussin tulehdus)

- jos käytät potenssilääkkeitä kuten sildenafiliä, vardenafilia tai tadalafilia, sillä nämä lääkkeet saattavat tehostaa glyseryyliitrinitraatin verenpainetta laskevaa vaikutusta hengenvaarallisesti.

Varoitukset ja varotoimet

Keskustele lääkärin kanssa ennen kuin käytät Nitro-depotlaastaria:

- jos sinulla on anemia, keuhkosairauden aiheuttama sydänvika (esim. *cor pulmonale*) tai sydämen vajaatoiminta
- jos sinulla on ollut äskettäin sydäninfarkti
- jos sinulla on ollut äskettäin halvaus tai pään alueen vamma.
- jos verenpaineesi pyrkii liian matalaksi.

Nitro-depotlaastarien käyttöä ei pidä lopettaa äkillisesti vaan lääkärin antamien ohjeiden mukaan.

Lapset

Nitro-depotlaastarit eivät sovi käytettäväksi lapsille.

Muut lääkevalmisteet ja Nitro-depotlaastari

Kerro lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle, jos parhaillaan otat tai olet äskettäin ottanut tai saatat ottaa muita lääkkeitä. Tämä koskee sekä reseptilääkkeitä että ilman reseptiä saatavia lääkkeitä, rohdosvalmisteita ja luontaistuotteita.

Nitro-depotlaastarihoidon aikana ei saa käyttää potenssihäiriöihin käytettäviä lääkkeitä, kuten sildenafiliä, vardenafilia ja tadalafilia.

Joidenkin lääkkeiden tai Nitro-depotlaastarien teho voi muuttua tai voit saada haittavaikutuksia, jos käytät lääkkeitä samanaikaisesti. Tällaisia lääkkeitä ovat esim.:

- verenpainetta alentavat lääkkeet (esim. kalsiuminestäjät, ACE:n estäjät, beetasalpaajat, diureetit)
- tulehduskipulääkkeet (esim. asetyylisalisyylihappo)
- tietyt syövän hoidon yhteydessä käytettävät lääkkeet (amifostiini)
- rauhoittavat sekä masennuksen tai psykoosin hoitoon käytettävät lääkkeet
- tietyt migreenilääkkeet (dihydroergotamiini)
- veren poikkeavan korkean fenyylialaniinitason, eli hyperfenyylialaninemian (HPA) tai fenyyliketonurian (PKU) hoitoon käytettävä saproteriini

Nitro-depotlaastari alkoholin kanssa

Käytä alkoholia varoen, koska se saattaa voimistaa Nitro-depotlaastarien verenpainetta alentavaa vaikutusta.

Raskaus ja imetys

Jos olet raskaana tai imetät, epäilet olevasi raskaana tai jos suunnittelet lapsen hankkimista, kysy lääkäriltä neuvoa ennen tämän lääkkeen käyttöä.

Ajaminen ja koneiden käyttö

Nitro-depotlaastarien käyttö saattaa hoidon alussa tai annosta muutettaessa heikentää suorituskykyä liikenteessä ja erityistä tarkkaavaisuutta vaativissa tehtävissä. Hyvän hoitotasapainon vallitessa valmiste ei vaikuta suorituskykyyn.

Lääke voi heikentää kykyä kuljettaa moottoriajoneuvoa tai tehdä tarkkaa keskittymistä vaativia tehtäviä. On omalla vastuullasi arvioida, pystytkö näihin tehtäviin lääkehoidon aikana. Lääkkeen vaikutuksia ja haittavaikutuksia on kuvattu muissa kappaleissa. Lue koko pakkausseloste opastukseksi. Keskustele lääkärin tai apteekkihenkilökunnan kanssa, jos olet epävarma.

Nitro-depotlaastari sisältää alumiinikalvon

Ennen leikkauksia, tuloa sairaalaan osastolle, päivystyksessä tai ennen magneettikuvauksia, kerro lääkärille ja hoitajille, että käytät Nitro-depotlaastareita, jotka sisältävät alumiinikalvon.

3. Miten Nitro-depotlaastaria käytetään

Käytä tätä lääkettä juuri siten kuin lääkäri on määrännyt tai apteekkihenkilökunta on neuvonut. Tarkista ohjeet lääkäriltä tai apteekista, jos olet epävarma.

Hoito voi olla tauotettua tai jatkuvaa lääkärin antaman ohjeen mukaisesti. Tauotetussa hoidossa pidetään 8–12 tunnin tauko esim. poistamalla laastari nukkumaan mennessä ja kiinnittämällä taas aamulla uusi laastari. Jatkuvassa hoidossa laastari poistetaan 24 tunnin kuluttua ja vaihdetaan heti uuteen.

Jotta osaisit käyttää Nitro-depotlaastareita oikein, seuraa tarkasti alla olevaa käyttöohjetta:

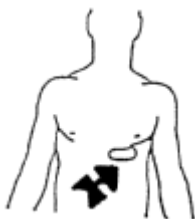
- Avaa laastarikotelo repimällä (ei leikkaamalla) merkin kohdalta ja ota laastari esiin (kuva 1).



- Poista valkoinen suojakalvo vetämällä varovasti siinä olevasta ulokkeesta (kuvat 2-3). Laastarikotelo ja suojakalvo kannattaa säästää mahdollista laastarin myöhempää tilapäissäilytystä varten.



- Kiinnitä laastari olkavarteen tai rintakehään terveelle, puhtaalle, kuivalle ja karvattomalle iholle (kuva 4). Paina laastaria kämmenellä ihoa vasten 10–20 sekunnin ajan ja lopuksi vielä sormella laastarin reunat tiiviisti ihoon. Vältä kokeilemasta laastarin liimautumista nostelemalla sen reunoja, koska silloin laastari voi irrota.



- Uusi laastari kiinnitetään eri kohtaan iholle, esim. rintakehän vastakkaiselle puolelle. Aikaisempaa kiinnityskohtaa voidaan käyttää muutaman päivän kuluttua uudelleen. Laastaria ei tule kiinnittää punoittavalle tai ärtyneelle iholle. Iholla ei saa olla ihovoidetta tai -rasvaa.
- Laastari pysyy yleensä hyvin iholla, ja sitä voidaan käyttää kylvyn, suihkun ja liikunnan aikana.
- Ennen saunaan menoa laastari kannattaa poistaa. Laastari säilytetään saunomisen ajan laastarikotelossa suojakalvolla peitettynä (näin laastari ei pääse kuivumaan). Saunomisen jälkeen ihon jäähtyttyä laastari kiinnitetään uudelleen paikalleen ja varmistetaan, että laastari kiinnittyy kunnolla iholle. Jos laastarin uudelleen kiinnittäminen ei onnistu, laastarin vaihto kannattaa ajoittaa saunomisen yhteyteen. Laastaria ei saa puolittaa tai leikata käyttöön vain osaa siitä.
- Laastareita ei tule altistaa suoralle UV-valolle (aurinko, solarium). Tästä syystä laastari kannattaa esim. kesäaikaan ja solariumissa käydessä suojata vaatteella.
- Jos laastari irtoaa itsestään, sen voi yrittää kiinnittää uudelleen. Ellei tämä onnistu, laastari vaihdetaan uuteen, joka kiinnitetään eri kohtaan iholle.

Jos käytät enemmän Nitro-depotlaastareita kuin sinun pitäisi

Jos olet ottanut liian suuren lääkeannoksen tai vaikkapa lapsi on ottanut lääkettä vahingossa, ota aina yhteyttä lääkäriin, sairaalaan tai Myrkytystietokeskukseen (puh 09 471 977) riskien arvioimiseksi ja lisäohjeiden saamiseksi.

Jos olet vahingossa saanut liian suuren annoksen lääkettä, ja sinulla ilmenee yliannostuksen oireita, poista laastari iholta ja ota yhteys lääkäriin mahdollisimman pian. Yliannostuksen oireita voivat olla voimakas verenpaineen lasku, sydämen tykytys, päänsärky, pyörtyminen ja methemoglobiinin esiintyminen veressä.

Ota tämä lääkepakkaus mukaan, jos hakeudut lääkäriin tai sairaalaan.

Jos unohdat laittaa Nitro-depotlaastarin

Jos unohdat kiinnittää Nitro-depotlaastarin iholle tiettyyn aikaan, tee se niin pian kuin mahdollista. Kiinnitä laastari iholle taas normaaliaikataulun mukaisesti. Älä ota kaksinkertaista annosta korvataksesi unohtamasi annoksen.

Varmista ennen lomalle tai matkalle lähtöä, että sinulla on lääkettä tarpeeksi.

Jos lopetat Nitro-depotlaastareiden käytön

Älä muuta annostusta tai lopeta lääkitystä omatoimisesti. Annosta pienennetään asteittain lääkärin ohjeen mukaan.

4. Mahdolliset haittavaikutukset

Kuten kaikki lääkkeet, tämäkin lääke voi aiheuttaa haittavaikutuksia. Kaikki eivät kuitenkaan niitä saa.

Hyvin yleiset haittavaikutukset (useammalla kuin yhdellä 10:stä):

- pahoinvointi, oksentelu.

Yleiset haittavaikutukset (harvemmillä kuin yhdellä 10:stä):

- päänsärky. Päänsärkyä esiintyy etenkin hoidon alussa. Ellei särky häviä itsestään muutaman päivän kuluessa tai mikäli se on voimakasta, ota yhteys lääkäriin.

Melko harvinaiset haittavaikutukset (harvemmillä kuin yhdellä 100:sta):

- allergiset ihoreaktiot, punoitus, kutina. Ihon punoitus häviää yleensä muutaman tunnin kuluessa laastarin poistamisesta. Paikallisen ärsytyksen estämiseksi uusi laastari on kiinnitettävä eri paikkaan iholla.

Harvinaiset haittavaikutukset (harvemmallalla kuin yhdellä 1 000:sta):

- levottomuus
- näköhäiriöt
- sydämen tiheälyöntisyys tai harvallyöntisyys
- pyörrytys, erityisesti nopeasti pystyyn noustessa
- kasvojen punoitus
- heikkouden tunne
- sydämen sykkeen nousu.

Hyvin harvinaiset haittavaikutukset (harvemmallalla kuin yhdellä 10 000:sta):

- huimauksen tunne, pyörtyminen.

Muita haittavaikutuksia, joiden yleisyyttä ei toistaiseksi tunneta, voivat olla sydämentykytys ja yleistynyt ihottuma.

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai sairaanhoitajalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Voit ilmoittaa haittavaikutuksista myös suoraan (lisätietoja alla). Ilmoittamalla haittavaikutuksista voit auttaa saamaan enemmän tietoa tämän lääkevalmisteen turvallisuudesta.

www-sivusto: www.fimea.fi

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea

Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri

PL 55

FI-00034 Fimea

5. Nitro-depotlaastarin säilyttäminen

Säilytä alle 25 °C.

Ei lasten ulottuville eikä näkyville. Käytetyt laastarit taitetaan kokoon liimapinnat vastakkain ja hävitetään niin, etteivät lapset pääse niihin käsiksi.

Älä käytä tätä lääkettä pakkauksessa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

Lääkkeitä ei tule heittää viemäriin eikä hävittää talousjätteiden mukana. Kysy käyttämättömien lääkkeiden hävittämisestä apteekista. Näin menetellen suojelet luontoa.

6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

Mitä Nitro-depotlaastari sisältää

- Vaikuttava aine on glyseryylitrinitraatti
 - Nitro 5 mg/24 t depotlaastari sisältää 25 mg glyseryylitrinitraattia. Laastarista vapautuu 5 mg glyseryylitrinitraattia 24 tunnissa
 - Nitro 10 mg/24 t depotlaastari sisältää 50 mg glyseryylitrinitraattia. Laastarista vapautuu 10 mg glyseryylitrinitraattia 24 tunnissa

- Muut aineet ovat laktoosimonohydraatti, dimetikoni, vedetön kolloidinen piidioksidi ja silikonipohjainen liima-aine.

Lääkevalmisteen kuvaus

Nitro 5 mg/24 t depotlaastari: Päälyskalvo ihonvärinen, merkintä CG DOD, lääkesäiliön sisältö valkoinen, pastamainen, liima-ainekerros väritön, suojakalvo valkoinen, laastarin kokonaispituus 4,9 cm, leveys 3,2 cm.

Nitro 10 mg/24 t depotlaastari: Päälyskalvo ihonvärinen, merkintä CG DPD, lääkesäiliön sisältö valkoinen, pastamainen, liima-ainekerros väritön, suojakalvo valkoinen, laastarin kokonaispituus 8,9 cm, leveys 3,2 cm.

Myyntiluvan haltija

Orion Corporation
Orionintie 1
02200 Espoo

Valmistaja

Orion Corporation Orion Pharma
Orionintie 1
02200 Espoo

Tämä pakkausseloste on tarkistettu viimeksi

17.6.2021

Bipacksedel: Information till patienten

Nitro 5 mg/24 t och 10 mg/24 t depotplåster glyceryltrinitrat

Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar använda 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 Nitro depotplåster är och vad det används för
2. Vad du behöver veta innan du använder Nitro depotplåster
3. Hur du använder Nitro depotplåster
4. Eventuella biverkningar
5. Hur Nitro depotplåster ska förvaras
6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

1. Vad Nitro depotplåster är och vad det används för

Nitro depotplåster är ett läkemedelsplåster som fästs på huden och som frigör det verksamma ämnet, glyceryltrinitrat.

Glyceryltrinitrat vidgar blodkärlen och underlättar därmed hjärtats arbete. Det vidgar också hjärtats kranskärl, m.a.o. de blodkärl som förser hjärtmuskeln med syrerikt blod och näringsämnen.

Nitro depotplåster används för att förebygga smärtanfall i bröstet (angina pectoris).

Nitro depotplåster används inte för att behandla akuta smärtanfall i bröstet.

Glyceryltrinitrat som finns i Nitro depotplåster kan också vara godkänd för att behandla andra sjukdomar som inte nämns i denna produktinformation. Fråga läkare, apotek eller annan hälsovårdspersonal om du har ytterligare frågor och följ alltid deras instruktion.

2. Vad du behöver veta innan du använder Nitro depotplåster

Använd inte Nitro depotplåster

- om du är allergisk mot glyceryltrinitrat eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6)
- om du har mycket lågt blodtryck
- om du har plötsliga störningar i blodcirkulationen
- om du har intrakraniell hypertoni (resultatet från huvudskada eller hjärnblödning)
- om du har hjärttamponad (blod i hjärtsäcken)
- om du har hjärtinsufficiens förorsakad av hjärtobstruktion (t.ex. hjärtklaffsfel eller inflammation i hjärtsäcken)
- om du använder någon potensmedicin såsom sildenafil, vardenafil eller tadalafil, eftersom dessa livsfarligt kan förstärka den blodtryckssänkande effekten av glyceryltrinitrat.

Varningar och försiktighet

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du tar Nitro depotplåster:

- om du lider av anemi, har ett hjärtfel förorsakat av en lungsjukdom (t.ex. *cor pulmonale*) eller hjärtinsufficiens
- om du nyligen har haft en hjärtinfarkt
- om du nyligen har haft en paralys eller fått en huvudskada
- om ditt blodtryck blir för lågt.

Användningen av Nitro depotplåster ska inte avslutas plötsligt, utan enligt läkarens anvisningar.

Barn

Nitro depotplåster bör ej användas för behandling av barn.

Andra läkemedel och Nitro depotplåster

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du tar, nyligen har tagit eller kan tänkas ta andra läkemedel. Detta gäller såväl receptmediciner som receptfria mediciner, naturprodukter och naturmedel.

Under behandling med Nitro depotplåster får man inte använda potensläkemedel som sildenafil, vardenafil eller tadalafil.

Effekten av vissa läkemedel eller av Nitro depotplåster kan förändras eller du kan få biverkningar, om de används samtidigt. Till dessa läkemedel hör:

- blodtrycksänkande läkemedel (t.ex. kalsiumantagonister, ACE-hämmare, betablockerare, diuretika)
- inflammationshämmande värkmediciner (t.ex. acetylsalicylsyra)
- vissa läkemedel som används tillsammans med cancervård (aminofostin)
- sedativ, läkemedel som används mot depression eller psykos
- vissa migränmediciner (dihydroergotamin)
- läkemedel för behandling av ovanligt hög fenylalaninnivå i blodet (hyperfenylalaninanemi HPA eller fenylketonuri PKU), sapropterin

Nitro depotplåster med alkohol

Försiktighet bör iakttas vid användning av alkohol, eftersom alkohol kan förstärka den blodtryckssänkande effekten av Nitro depotplåster.

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.

Körförmåga och användning av maskiner

I början av behandlingen och då dosen ökas kan Nitro depotplåster försämra presentationsförmågan i trafiken och i annat precisionsbetonat arbete. Preparatet påverkar inte prestationsförmågan när god behandlingsjämvikt råder.

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.

Nitro depotplåster innehåller en aluminiumhinna

Berätta till läkare och sjuksköterskor innan operationer, sjukhusvistelse, på dejourpoliklinik eller innan magnetröntgen, att du använder Nitro depotplåster, som innehåller en hinna av aluminium.

3. Hur du använder Nitro depotplåster

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

Behandlingen kan ske med avbrott eller fortlöpande beroende på läkarens ordination. Vid behandling med avbrott hålls en 8–12 timmars paus t.ex. genom att ta bort plåstret vid läggdags och genom att sätta på ett nytt plåster på morgonen. Vid fortlöpande behandling avlägsnas plåstret efter 24 timmar och utbyts genast mot ett nytt.

För riktig användning av Nitro depotplåster bör du noggrant följa nedanstående bruksanvisning.

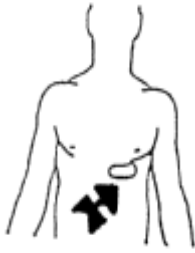
- Öppna plåsterfodralet genom att riva det vid märket (klipp inte) och tag fram plåstret (figur 1).



- Ta bort den vita skyddsplasten genom att försiktigt dra i dess flik (figurerna 2-3). Det lönar sig att spara plåsterfodralet och skyddsplasten för tillfällig förvaring av plåstret, om ett sådant behov senare uppenbarar sig.



- Fäst plåstret på ett friskt, rent, torrt och hårfritt hudområde på axeln eller bröstkorgen (figur 4). Tryck plåstret mot huden med handflatan i 10–20 sekunders tid och tryck slutligen plåstrets kanter tätt fast i huden med ett finger. Undvik att kontrollera hur plåstret är häftat vid huden genom att lyfta på dess kanter, emedan plåstret då kan lossna.



- Ett nytt plåster fästs på en ny hudyta, t.ex. på motsatta sidan av bröstkorgen. Efter några dagar kan det tidigare använda området användas på nytt. Plåstret bör inte fästas på hud som är rodnad eller irriterad. Hudkräm eller annat fett får inte förekomma på hudområdet.
- I allmänhet sitter plåstret väl fast på huden och det kan behållas på under bad, dusch och fysisk aktivitet.
- Före ett bastubad skall man ta bort plåstret från huden. Lägg plåstrets skyddsplast över det och förvara plåstret i plåsterfodralet under tiden du badar bastu (detta hindrar plåstret från att torka). Då huden svalnat efter bastun fästs plåstret på nytt på sin plats och man bör försäkra sig om att plåstret häftar ordentligt vid huden. Om plåstret inte går att fästa på nytt kan man bada bastu vid en tidpunkt då plåstret skall bytas. Plåstret får inte halveras utan hela plåstret skall användas på en gång.
- Nitro depotplåster bör inte utsättas för direkt UV-ljus (sol, solarium). Därför är det skäl att skydda plåstret med kläder t.ex. under sommartid och vid solariebesök.
- Om plåstret lossnar av sig själv kan man försöka fästa det igen. Om detta inte lyckas utbyts plåstret mot ett nytt, som då fästs på ett annat hudområde.

Om du har använt för stor mängd av Nitro depotplåster

Om du fått i dig för stor mängd läkemedel eller om t.ex. ett barn fått i sig läkemedlet av misstag, kontakta alltid läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tel. 09 471 977) för bedömning av risken samt rådgivning.

Avlägsna plåstret från huden och kontakta omedelbart en läkare om du i misstag får en överdos av läkemedlet och upplever symptom på överdosering. Symtom på överdosering kan vara att blodtrycket sjunker kraftigt, hjärtklappning, huvudvärk, svimningsanfall eller methemoglobin i blodet.

Ta läkemedelsförpackningen med, om du uppsöker läkare eller sjukhus.

Om du har glömt att sätta Nitro depotplåster

Om du glömmet att fästa Nitro depotplåster på huden vid ett visst klockslag, bör detta göras så snart som möjligt. Fäst följande plåster på huden igen enligt den normala tidtabellen. Ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd dos.

Kontrollera inför semester eller resa att du har tillräckligt av läkemedlet.

Om du slutar att använda Nitro depotplåster

Man skall inte sluta behandlingen på egen hand. Dosen minskas stegvis enligt läkarens anvisningar.

4. Eventuella biverkningar

Liksom alla läkemedel kan detta läkemedel orsaka biverkningar, men alla användare behöver inte få dem.

Mycket vanliga biverkningar (hos fler än 1 av 10):

- illamående, kräkningar.

Vanliga biverkningar (hos färre än en av 10):

- huvudvärk. Huvudvärk förekommer speciellt i början av behandlingen. Kontakta läkare om värken inte slutar av sig själv inom några dagar, eller om den är kraftig.

Mindre vanliga biverkningar (hos färre än en av 100):

- allergiska hudreaktioner, rodnad och klåda. Rodnaden försvinner vanligen inom några timmar efter att plåstret tagits bort från huden. För att förhindra lokal irritation, fästs ett nytt plåster på en ny hudyta.

Sällsynta biverkningar (hos färre än en av 1 000):

- rölöshet
- synrubbningar
- ökad eller minskad hjärtfrekvens
- yrsel, speciellt då man reser sig snabbt
- ansiktsrodnad
- känsla av svaghet
- ökad puls.

Mycket sällsynta biverkningar (hos färre än en av 10 000):

- svindelkänslan, svimningsanfall.

Övriga biverkningar, vars frekvenser inte ännu är klarlagda, kan vara hjärtklappning och allmänna hudutslag.

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare eller sjuksköterska. Detta gäller även 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.

webbplats: www.fimea.fi

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea

Biverkningsregistret

PB 55

FI-00034 Fimea

5. Hur Nitro depotplåster ska förvaras

Förvaras vid högst 25 °C.

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn. Använda plåster viks ihop med limytorna mot varandra och kastas bort så, att barnen inte kommer åt dem.

Används före utgångsdatum som anges på förpackningen. 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 glyceryltrinitrat.
 - Nitro 5 mg/24 t depotplåster innehåller 25 mg glyceryltrinitrat. Från ett plåster frigörs 5 mg glyceryltrinitrat/24 timmar
 - Nitro 10 mg/24 t depotplåster innehåller 50 mg glyceryltrinitrat. Från ett plåster frigörs 10 mg glyceryltrinitrat/24 timmar
- Övriga innehållsämnen är laktosmonohydrat, dimetikon, vattenfri kolloidal kiseldioxid och silikonbaserad häftmassa.

Läkemedlets utseende

Nitro 5 mg/24 t depotplåster: Täckmembranen är hudfärgad och märkt CG DOD, innehållet i läkemedelsdepån är vitt och pasta-aktigt, häftytan är färglös, skyddshinnan vit, plåstrets totala längd 4,9 cm, bredd 3,2 cm.

Nitro 10 mg/24 t depotplåster: Täckmembranen är hudfärgad och märkt CG DPD, innehållet i läkemedelsdepån är vitt och pasta-aktigt, häftytan är färglös, skyddshinnan vit, plåstrets totala längd 8,9 cm, bredd 3,2 cm.

Innehavare av godkännande för försäljning

Orion Corporation
Orionvägen 1
FI-02200 Esbo
Finland

Tillverkare

Orion Corporation Orion Pharma
Orionvägen 1
FI-02200 Esbo
Finland

Denna bipacksedel ändrades senast

17.6.2021