

Pakkausseloste: Tie toa potilaalle

Venlafaxin Krka 37,5 mg kovat depotkapselit
Venlafaxin Krka 75 mg kovat depotkapselit
Venlafaxin Krka 150 mg kovat depotkapselit

venlafaksiini

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

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

Tässä pakkausselosteessa kerrotaan:

1. Mitä Venlafaxin Krka on ja mihin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Venlafaxin Krka -depotkapseleita
3. Miten Venlafaxin Krka -depotkapseleita käytetään
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Venlafaxin Krka -depotkapseleiden säilyttäminen
6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

1. Mitä Venlafaxin Krka on ja mihin sitä käytetään

Venlafaxin Krka sisältää vaikuttavana aineena venlafaksiinia.

Venlafaxin Krka -depotkapseli on masennuslääke, joka kuuluu serotoniinin ja noradrenaliinin takaisinoton estäjiin (SNRI-lääkkeiden) lääkeryhmään. Näitä lääkeitä käytetään masennuksen ja muiden sairauksien, esimerkiksi ahdistuneisuushäiriöiden hoitoon. Masennus- ja/tai ahdistuspotilaiden aivojen serotoniini- ja noradrenaliinipitoisuksien arvellaan olevan tavallista pienemmät. Masennuslääkkeiden vaikutustapaa ei ymmärretä täysin, mutta vaikutus saattaa johtua aivojen serotoniini- ja noradrenaliinipitoisuksien suurenemisesta.

Venlafaxin Krka -depotkapseleita käytetään aikuisilla masennuksen hoitoon. Venlafaxin Krka -depotkapseleita käytetään myös aikuisilla, joilla on yleistynyt ahdistuneisuushäiriö, sosiaalisten tilanteiden pelko (sosiaalisten tilanteiden jännittämistä tai välttämistä) ja paniikkihäiriö (paniikkikohtauksia). On tärkeää, että masennus tai ahdistuneisuus hoidetaan hyvin, jotta voitisi paranisi. Ilman hoitoa sairaus ei välttämättä häviä, vaan voi muuttua vakavammaksi ja hankalammaksi hoitaa.

Venlafaksiinia, jota Venlafaxin Krka sisältää, voidaan joskus käyttää myös muiden kuin tässä pakkausselosteessa mainittujen sairauksien hoitoon. Kysy neuvoa lääkäristä, apteekkienkilökunnalta tai muulta terveydenhuollon ammattilaiselta tarvittaessa ja noudata aina heiltä saamiasi ohjeita.

2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Venlafaxin Krka -depotkapseleita

Älä käytä Venlafaxin Krka -depotkapseleita

- jos olet allerginen venlafaksiinille tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (lueteltu kohdassa 6)
- jos käytät tai olet käyttänyt edeltävien 14 päivän aikana ns. irreversiibelejä

monoamiinioksidaasin estäjää eli MAO:n estäjää, joita käytetään masennuksen tai Parkinsonin taudin hoitoon. Irreversibeli MAO:n estäjien käyttäminen yhdessä Venlafaxin Krka -depotkapseleiden kanssa voi aiheuttaa vakavia tai jopa hengenvaarallisia haittavaikutuksia. Jos lopetat Venlafaxin Krka -depotkapseleiden käytön, sinun tulee myös ehdottomasti odottaa vähintään 7 päivää ennen kuin käytät mitään irreversibeliä MAO:n estäjää (ks. myös kohta ”Muut lääkevalmisteet ja Venlafaxin Krka” ja siinä oleva tieto serotonioireyhtymästä ”Serotonioireyhtymä”).

Varoitukset ja varotoimet

Keskustele lääkärin tai apteekkien henkilökunnan kanssa ennen kuin otat Venlafaxin Krka -depotkapseleita:

- jos käytät samanaikaisesti muita lääkkeitä, jotka voivat suurentaa serotonioireyhtymän riskiä (ks. kohta ”Muut lääkevalmisteet ja Venlafaxin Krka”)
- jos sinulla on silmävaivoja, esim. tietyn tyypin glaukooma (kohonnut silmänpaine)
- jos sinulla on ollut korkea verenpainea
- jos sinulla on ollut sydänsaivoja
- jos sinulle on kerrottu, että sinulla on epänormaali sydänrytmä
- jos sinulla on ollut kouristuskohtauksia
- jos veresi natriumarvot ovat olleet matalat (hyponatremia)
- jos saat herkästi mustelmia, sinulla on verenvuototaipumus (verenvuotohäiriötä) tai jos olet raskaana (ks. kohta ”Raskaus, imetys ja hedelmällisyys”) tai käytät muita lääkkeitä, jotka saattavat lisätä verenvuotojen riskiä, esim. varfariinia (käytetään veritulppien estoon)
- jos kolesteroliarvosi suurenevat
- jos sinulla tai jollakkulla lähisukulaisellasi on ollut mania tai kaksisuuntainen mielialahäiriö (epätavallista vauhdikkuutta tai poikkeavan voimakasta hyvänolontunnetta)
- jos olet aiemmin käyttäytynyt aggressiivisesti.

Venlafaxin Krka voi aiheuttaa levottomuutta, ja paikallaan istuminen tai seisominen voi olla vaikeaa ensimmäisten hoitoviikkojen aikana. Kerro lääkärille, jos sinulla esiintyy tällaista.

Älä juo alkoholia Venlafaxin Krka -hoidon aikana, koska se voi aiheuttaa äärimmäistä väsymystä ja tajuttomuutta. Alkoholin ja/tai tiettyjen lääkkeiden samanaikainen käyttö voi pahentaa masennusoireitasi ja muita sairauksiasi: esimerkiksi ahdistuneisuushäiriö voi pahentua.

Itsemurha-ajatuksset ja masennuksen tai ahdistuksen pahaneminen

Jos sinulla on todettu masennus ja/tai olet ahdistunut, sinulla saattaa joskus olla ajatuksia vahingoittaa itseäsi tai jopa tehdä itsemurha. Tällaiset ajatuksset voivat voimistua masennuslääkitystä aloittaessa, koska näiden lääkkeiden vaikutuksen alkaminen vie jonkin aikaa, yleensä noin kaksi viikkoa, mutta joskus vieläkin kauemmin. Tällaisia ajatuksia voi ilmetä myös, kun Venlafaxin Krka -valmisteen annosta pienennetään tai hoitoa lopetetaan.

Saatat olla alittiimpi tällaisille ajatuksille:

- jos sinulla on aiemmin ollut ajatuksia, että tekisit itsemurhan tai vahingoittaisit itseäsi
- jos olet nuori aikuinen. Kliinissä tutkimuksissa on todettu, että alle 25-vuotiailla psykiatrisilla aikuispotilailla, jotka saavat masennuslääkettä, on lisääntynyt altius itsemurhakäyttäytymiseen.

Jos sinulla on ajatuksia, että voisit vahingoittaa itseäsi tai tehdä itsemurhan, ota heti yhteyttä lääkäriin tai mene heti sairaalaan.

Sinun voi olla hyvä kertoa jollekin sukulaiselle tai läheiselle ystävälle, että sairastat masennusta tai olet ahdistunut ja pyytää häntä lukemaan tämä pakkausseloste. Voit pyytää häntä sanomaan, jos hänen mielestään masennuksesi tai ahdistuneisuutesi pahenee tai jos hän on huolissaan käyttäytymisessäsi tapahtuneesta muutoksesta.

Seksuaalinen toimintahäiriö

Lääkevalmisteet, kuten Venlafaxin Krka, (niin kutsutut SSRI-/SNRI-lääkkeet) voivat aiheuttaa

seksuaalisen toimintahäiriön oireita (katso kohta 4). Joissain tapauksissa kyseiset oireet ovat jatkuneet hoidon lopettamisen jälkeen.

Suun kuivuminen

10 %:lla venlafaksiinihoitoa saaneista potilaista on ilmoitettu suun kuivumista, joka voi lisätä hampaiden reikiintymisen (karieksen) riskiä. Siksi hyvästä hammashygieniasta huolehtiminen on erityisen tärkeää.

Diabetes

Venlafaxin Krka voi muuttaa veren sokeritasoa. Tästä johtuen diabeteslääkkeiden annostusta pitää mahdollisesti säätää.

Lapset ja nuoret

Venlafaxin Krka -depotkapseleita ei tavallisesti pidä käyttää lapsilla eikä alle 18-vuotiailla nuorilla. Sinun on myös hyvä tietää, että alle 18-vuotiailla potilailla esiintyy tämän ryhmän lääkkeitä käytettäessä tavallista enemmän haittavaikutuksia, esimerkiksi itsemurhayrityksiä, itsemurha-ajatuksia ja vihamielisyyttä (pääasiassa aggressiivisuutta, uhmakasta käyttäytymistä ja vihaa). Lääkäri saattaa silti määrätä tätä lääketäalle 18-vuotiaalle potilaalle, jos hän katsoo sen olevan potilaan edun mukaista. Jos lääkäri on määränyt tätä lääketäalle 18-vuotiaalle potilaalle ja haluat keskustella asiasta, käännyn uudelleen lääkäri puoleen. Kerro lääkärlle, jos edellä mainittuja oireita ilmenee tai ne pahenevat, kun alle 18-vuotias nuori käyttää Venlafaxin Krka -depotkapseleita. Tämän lääkkeen pitkääikaisen käytön vaikutuksia ja sen turvallisuutta kasvun, kypsymisen, kognitiivisen kehityksen ja käyttäytymisen kehityksen suhteen ei myöskään ole vielä osoitettu tässä ikäryhmässä.

Muut lääkevalmisteet ja Venlafaxin Krka

Kerro lääkärlle tai apteekkichenkilökunnalle, jos parhaillaan käytät, olet äskettäin käyttänyt tai saatat käyttää muita lääkkeitä.

Lääkärin tulee päätää, voitko käyttää Venlafaxin Krka -depotkapseleita muiden lääkkeiden kanssa.

Älä aloita tai lopeta minkään lääkkeen ottoa keskustelematta asiasta lääkärin tai apteekkichenkilökunnan kanssa. Tämä koskee myös ilman reseptiä saatavia lääkkeitä, luontaistuotteita ja rohdosvalmisteita.

- Monoamiinioksidaasin estäjää, joita käytetään masennuksen tai Parkinsonin taudin hoitoon, ei saa käyttää samanaikaisesti Venlafaxin Krka -depotkapseleiden kanssa. Kerro lääkärlle, mikäli olet ottanut näitä lääkkeitä edeltävien 14 päivän aikana (MAO:n estäjät: ks. kohta ”Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Venlafaxin Krka -depotkapseleita”).
- Serotoniinioireyhtymä:
Mahdollisesti hengenvaarallinen tila tai malignin neuroleptisyndrooman kaltaisia reaktioita (ks. kohta ”Mahdolliset haittavaikutukset”), jota voi esiintyä venlafaksiinhoidon yhteydessä, erityisesti silloin, kun venlafaksiinia käytetään yhdessä muiden lääkkeiden kanssa.
Tällaisia lääkkeitä ovat esimerkiksi:
 - triptaanit (migreenilääkkeitä)
 - muut masennuksen hoitoon käytettävät lääkkeet, esim. SNRI- tai SSRI-lääkkeet, trisykliset masennuslääkkeet tai litiumia sisältävät lääkkeet
 - amfetamiinia sisältävät lääkkeet (käytetään tarkkaavaisuushäiriön (ADHD), narkolepsian ja lihavuuden hoitoon)
 - linetsolidia (eräs antibiootti) sisältävät lääkkeet (infektioiden hoitoon)
 - moklobemidia (reversiibeli MAO:n estäjä) sisältävät lääkkeet (masennuksen hoitoon)
 - sibutramiinia (laihdutuslääke) sisältävät lääkkeet
 - opioidit (esim. buprenorfiinia, tramadolia, fentanylilä, tapentadolilä, petidiiniä tai pentatsosiinia sisältävät lääkkeet) vaikean kivun hoitoon
 - dekstrometorfaania sisältävät lääkkeet (yskänlääkkeitä)
 - metadonia sisältävät lääkkeet (opioidiriippuvuuden tai vaikean kivun hoitoon)
 - metyleenisineä sisältävät lääkkeet (veren suurentuneen methemoglobiinipitoisuuden

- hoitoon)
- mäkikuismaa (*Hypericum perforatum*) sisältävä valmisteet (luontaistuotteita tai kasvirohdosvalmisteita, joita käytetään lievän masennuksen hoitoon)
 - tryptofaania sisältävä valmisteet (unihäiriöiden ja masennuksen hoitoon)
 - psykoosilääkkeet (käytetään sellaisen sairauden hoitoon, jossa potilaalla on aistiharhoja, harhaluuloja, ja/tai potilas on poikkeuksellisen epäluuinen, ajattelee/puhuu/käyttäätyy hajanaisesti tai vetäätyy).

Serotoniinioireyhtymän merkkeinä tai oireina voi esiintyä joitakin seuraavista: levottomuus, aistiharhat, koordinaatiokyvyn heikkeneminen, sydämen nopealyöntisyys, ruumiinlämmön suureneminen, verenpaineen nopeat muutokset, epätavallisen voimakkaat refleksit, ripuli, kooma, pahoinvointo, oksentelu.

Serotoniinioireyhtymä voi vaikeimmassa muodossaan muistuttaa malignia neuroleptisyndroomaa, jonka merkit ja oireet ovat yhdistelmä seuraavista: kuume, nopea syke, hikoilu, vaikua lihasjäykyyss, sekavuus, suurentuneet lihasentsyympitoisuudet (todettu verikokeella).

Ota heti yhteys lääkäriin tai hakeudu lähimmän sairaalan päivystykseen, jos epäilet että sinulle on kehittymässä serotoniinioireyhtymä.

Kerro lääkärillesi, jos käytät lääkkeitä, jotka voivat vaikuttaa sydänrytmiiin.

Tällaisia lääkkeitä ovat esimerkiksi:

- rytmihäiriölääkkeet, kuten kinidiini, amiodaroni, sotaloli tai dofetilidi (käytetään sydämen rytmihäiriöiden hoitoon)
- psykoosilääkkeet, kuten tioridatsiini (ks. myös yllä ”Serotoniinioireyhtymä”)
- antibiootit, kuten erytromysiini tai moksifloksasiini (käytetään bakteeri-infektioiden hoitoon)
- antihistamiinit (käytetään allergioiden hoitoon).

Myös seuraavilla lääkkeillä saattaa olla yhteisvaikutuksia Venlafaxin Krka -depotkapseleiden kanssa, ja niitä tulee käyttää varoen. On erityisen tärkeää kertoa lääkärille tai apteekkiin, jos käytät lääkkeitä, jotka sisältävät

- ketokonatsolia (sienilääke)
- haloperidolia tai risperidonia (psykykenlääkkeitä)
- metoprololia (beetasalpaaja korkean verenpaineen ja sydänvaivojen hoitoon).

Venlafaxin Krka -depotkapselit ruuan, juoman ja alkoholin kanssa

Venlafaxin Krka -depotkapselit otetaan ruoan kanssa (ks. kohta 3 ”Miten Venlafaxin Krka -depotkapseleita käytetään”).

Älä juo alkoholia Venlafaxin Krka -hoidon aikana. Alkoholin samanaikainen käyttö voi aiheuttaa äärimmäistä väsymystä ja tajuttomuutta ja pahentaa masennusoireitasi ja muita sairauksiasi: esimerkiksi ahdistuneisuushäiriö voi pahentua.

Raskaus, imetyks ja he de Imäillisyyys

Jos olet raskaana tai imetät, epäilet olevasi raskaana tai jos suunnittelet lapsen hankkimista, kysy lääkäristä tai apteekista neuvoa ennen tämän lääkkeen käyttöä. Älä käytä Venlafaxin Krka -depotkapseleita ennen kuin olet keskustellut lääkärin kanssa hoidon mahdollisista hyödyistä ja sikiöön mahdollisesti kohdistuvista riskeistä.

Jos otat Venlafaxin Krka -valmistetta raskauden loppupuolella, sinulla voi olla tavallista suurempi riski erittäin runsaan emätinverenvuodon kehittymisestä pian synnytyksen jälkeen etenkin, jos sinulla on aiemmin ollut verenvuotohäiriötä. Kerro lääkärille tai kätilölle, että käytät Venlafaxin Krka -valmistetta, jotta he osaavat antaa sinulle asianmukaiset ohjeet.

Kerro kätilölle ja/tai lääkärille, että käytät Venlafaxin Krka -valmistetta. Käytettäessä raskauden

aikana, samankaltaiset lääkkeet (selektiiviset serotoniinin takaisinoton estäjät), saattavat lisätä riskiä kohonneen keuhkoverenkierron vastukseen vastasyntyneillä (PPHN), aiheuttaen sinisyyttä ja hengitystiheden nopeutumista. Nämäoireet ilmenevät yleensä 24 tunnin kuluessa synnytyksestä. Jos vauvallasi esiintyy näitä oireita, ota välittömästi yhteyttä lääkäröön ja/tai lääkäriin.

Jos käytät tästä lääkettää raskauden aikana, saattaa vauvallasi synnytyksen jälkeen olla hengitysvaikeuksia ja tämän lisäksi vauva saattaa syödä huonosti. Jos vauvallasi esiintyy näitä oireita synnytyksen jälkeen ja asia huolestuttaa sinua, ota yhteyttä lääkäriin ja/tai lääkäröön, joka neuvoo sinua.

Venlafaxin Krka erittyy äidinmaitoon, joten lääke saattaa vaikuttaa vauvan terveyteen. Keskustele asiasta lääkärin kanssa. Lääkäri päättää, tuleeko joko imettäminen tai tämä lääkehoito lopettaa.

Ajamineen ja koneiden käyttö

Älä aja autoa tai käytä työkaluja tai koneita ennen kuin tiedät, miten tämä lääke vaikuttaa sinuun.

Lääke voi heikentää kykyä kuljettaa moottoriajoneuvoa tai tehdä tarkkaa keskittymistä vaativia tehtäviä. On omalla vastuullasi arvioda, pystykö näihin tehtäviin lääkehoidon aikana. Lääkkeen vaikuttuksia ja haittavaikkuksia on kuvattu muissa kappaleissa. Lue koko pakkausseloste opastuksesesi. Keskustele lääkärin tai apteekkienkilökunnan kanssa, jos olet epävarma.

Venlafaxin Krka -depotkapselit sisältävät sakkaroosia

Jos lääkärisi on kertonut, että sinulla on jokin sokeri-intoleranssi, keskustele lääkärin kanssa ennen tämän lääkevalmisteen ottamista.

3. Miten Venlafaxin Krka -depotkapseleita käytetään

Ota tästä lääkettää juuri siten kuin lääkäri on määränyt tai apteekkienkilökunta on neuvonut. Tarkista ohjeet lääkärltä tai apteekista, jos olet epävarma.

Masennuksen, yleistyneen ahdistuneisuushäiriön ja sosiaalisten tilanteiden pelon hoidossa tavanomainen suositeltava aloitusannos on 75 mg vuorokaudessa. Lääkäri voi suurentaa annosta vähitellen, tarvittaessa jopa 375 milligramman maksimiannokseen vuorokaudessa, jos lääkettää käytetään masennuksen hoitoon. Jos lääkettää käytetään panikkihäiriön hoitoon, lääkäri aloittaa hoidon pienemmällä annoksella (37,5 mg) ja suurentaa sitten annosta vähitellen. Yleistyneen ahdistuneisuushäiriön, sosiaalisten tilanteiden pelon ja panikkihäiriön hoidossa maksimiannos on 225 mg vuorokaudessa.

Ota Venlafaxin Krka -depotkapselit suurin piirtein samaan aikaan joka päivä, joko aamulla tai illalla. Kapselit niellään kokonaисina nesteen kera, eikä niitä saa jakaa, murskata, pureskella eikä liuottaa nesteeseen.

Venlafaxin Krka -depotkapselit otetaan ruoan kanssa.

Jos sinulla on maksa- tai munuaisvaivoja, neuvottele lääkärin kanssa, sillä tämän lääkkeen annosta tulee ehkä muuttaa.

Älä lopeta tämän lääkkeen käyttöä keskustelematta asiasta ensin lääkärin kanssa (ks. kohta ”Jos lopetat Venlafaxin Krka -depotkapseleiden käytön”).

Jos otat enemmän Venlafaxin Krka -depotkapseleita kuin sinun pitäisi

Jos olet ottanut liian suuren lääkeannoksen tai vaikkapa lapsi on ottanut lääkettää vahingossa, ota aina yhteyttä lääkäriin, sairaalaan tai Myrkytystietokeskukseen (puh. 0800 147 111) riskien arvioimiseksi ja lisäohjeiden saamiseksi.

Yliannos voi olla hengenvaarallinen etenkin, jos samanaikaisesti käytetään alkoholia ja/tai tiettyjä

lääkkeitä (ks. kohta ”Muut lääkevalmisteet ja Venlafaxin Krka”).

Mahdollisen yliannoksen oireita voivat olla nopea sydämen syke, vireystilan muutokset (jotka vahitelevat unisuudesta koomaan), näön hämärtyminen, kouristuskohtaukset ja oksentelu.

Jos unohdat ottaa Venlafaxin Krka -depotkapseleita

Jos unohdat ottaa annoksen, ota se niin pian kuin muistat. Jos on kuitenkin jo aika ottaa seuraava annos, jätä unohtunut annos väliin ja ota vain yksi annos tavanomaisen tapaan. Älä ota kaksinkertaista annosta korvataksesi unohtamasi kerta-annoksen. Älä ota saman päivän aikana enempää Venlafaxin Krka -depotkapseleita kuin sinulle on vuorokautta kohti määritty.

Jos lopetat Venlafaxin Krka -depotkapseleiden käytön

Älä lopeta hoitoa älkää pienennä annosta ilman lääkärin neuvoa, vaikka olosi olisikin jo parempi. Jos lääkäri arvelee, että et enää tarvitse Venlafaxin Krka -depotkapseleita, hän saattaa kehottaa sinua vähentämään annosta vähitellen ennen kuin lopetat hoidon kokonaan. On tiedossa, että tämän lääkkeen käytön lopettamiseen saattaa liittyä haittavaikutuksia etenkin, jos lääkkeen käyttö lopetetaan äkillisesti tai annosta vähennetään liian nopeasti. Joillakin saattaa esiintyä esimerkiksi itsemurha-ajatuksia, aggressiivisuutta, väsymystä, heitehuimausta, pyörrytystä, päänsärkyä, unettomuutta, painajaisia, suun kuivumista, ruokahanun heikkenemistä, pahoinvoimia, ripulia, hermostuneisuutta, kiihyneisyyttä, sekavuutta, korvien soimista, pistelyä tai joskus sähköiskumaisia tuntemuksia, heikotusta, hikoilua, kouristuskohtauksia tai flunssankalaisia oireita, näköhäiriötä ja verenpaineen nousua (josta voi aiheutua päänsärkyä, heitehuimausta, korvien soimista, hikoilua jne.).

Lääkäri kertoo sinulle, miten Venlafaxin Krka -hoito lopetetaan vähitellen. Hoidon lopettaminen voi kestää useita viikkoja tai kuukausia. Joillakin potilailla hoito on lopetettava hyvin hitaasti kuukausien tai pidemmän ajanjakson aikana. Pyydä lääkäriltä tarkempia ohjeita, jos sinulla esiintyy tällaisia oireita tai muita hankalia oireita.

Jos sinulla on kysymyksiä tämän lääkkeen käytöstä, käänny lääkärin tai apteekkihenkilökunnan puoleen.

4. Mahdolliset haittavaikutukset

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

Jos sinulla esiintyy jotakin seuraavista, älä ota enempää Venlafaxin Krka -depotkapseleita. **Ota heti yhteys lääkäriin tai hake udu lähimmän sairaalan päivystykseen.**

Melko harvinainen (voi esiintyä enintään 1 käyttäjällä 100:sta)

- turvotus kasvoissa, suussa, kielessä, kurkussa, käsissä tai jaloissa ja/tai kutiavat paukamat iholla (nokkosihottuma), nielemis- tai hengitysvaikeudet.

Harvinainen (voi esiintyä enintään 1 käyttäjällä 1 000:sta)

- rinnan kireys, hengityksen pihinä, nielemis- tai hengitysvaikeudet
- voimakas ihottuma, kutina tai nokkosihottuma (punaiset tai vaaleat, usein kutiavat paukamat iholla)
- serotoniinioireyhtymän merkit ja oireet: levottomuuus, aistiharhat, kömpelys, nopea sydämen syke, kohonnut kehonlämpö, verenpaineen nopeat muutokset, vilkkaat refleksit (lihasnykäykset), ripuli, kooma, pahoinvointi, oksentelu.
- Serotoniinioireyhtymä voi vaikeimmassa muodossaan muistuttaa malignia neuroleptisyndroomaa, jonka merkit ja oireet ovat yhdistelmä seuraavista: kuume, nopea sydämen syke, hikoilu, vaikea lihasjäykkyys, sekavuus, suurentuneet lihasentsyympitoisuudet (todettu verikokeella).
- infektion merkit, kuten kuume, vilunväristykset, vapina, päänsärky, hikoilu ja flunssan kaltaiset oireet. Nämä voivat olla merkki veren häiriöstä, joka lisää tulehdusaltoittua.

- voimakas ihottuma, joka voi johtaa voimakkaaseen rakkulamuodostukseen ja ihmisen kuoriutumiseen
- selittämätön lihaskipu, -aristus tai -heikkous. Tämä voi olla merkki rabdomyolyysistä.

Tunte maton (koska saatavissa oleva tie to ei riitä esiintyyvyyden arviointiin)

- Niin kutsutun stressikardiomyopatiän merkit jaoireet: rintakipu, hengenahdistus, huimaus, pyörtyminen, epäsäännöllinen sydämensyke.

Muita haittavaikutuksia, joista sinun tulee **kertoa lääkärille** (näiden haittavaikutusten yleisyys on lisätty alla olevaan listaan ”Muut mahdolliset haittavaikutukset”):

- yskiminen, hengityksen vinkuminen ja hengenahdistus, johon voi liittyä korkea kehonlämpö
- ulosteiden musta, tervainen väri tai verta ulosteessa
- kutina, ihmisen silmänvalkuisten keltaisuus tai tumma virtsa, jotka voivat johtua maksatulehdusta (hepatiitti)
- sydänvaivoja, esim. sydämen sykkeen muuttumista nopeaksi tai epäsäännölliseksi, verenpaineen suurenemista
- silmävaivoja, esim. näköhäiriötä, mustuaisten laajenemista
- hermostovaivoja: esim. huimausta, ryömimisen tunnetta ihmolla, liikehäiriötä (lihaskouristus tai -jäykkyys), kouristuskohtauksia
- mielenterveysongelmia, esim. yliaktiivisuutta (”vauhdikkuutta”) tai epätavallisen voimakasta hyvänolontunnetta
- lopetusoireita (ks. kohdat ”Miten Venlafaxin Krka -depotkapseleita käytetään” ja ”Jos lopetat Venlafaxin Krka -depotkapseleiden käytön”)
- verenvuodon pitkittyminen – jos saat haavan tai loukkauksen itseäsi, verenvuodon tyrehtyminen saattaa kestää hieman ta vallista pitempää.

Muut mahdolliset haittavaikutukset

Hyvin yleinen (voi esiintyä useammalla kuin 1 käyttäjällä 10:stä)

- heitehuimaus, päänsärky, uneliaisuus
- unettomuus
- pahoinvointi, suun kuivuminen, ummetus
- hikoilu (mukaan lukien yöhikoilu).

Yleinen (voi esiintyä enintään 1 käyttäjällä 10:stä)

- ruokahalun heikkeneminen
- sekavuuus, itsensä epätodelliseksi ja vieraaksi tunteminen, orgasmin puuttuminen, sukupuolivietin heikkeneminen, kiihtymys, hermostuneisuus, epätavalliset unet
- vapina, levottomuuden tunne tai kyvyttömyys istua tai seisä paikallaan, kihelmöinti ja pistely, makuaistin muutokset, lisääntynyt lihasjanteys
- näköhäiriö, mukaan lukien näön hämärtyminen; mustuaisten laajeneminen; silmän mukautumishäiriö, jossa katse ei automaattisesti teräväöidy kauempaa lähelle
- korvien soiminen (tinnitus)
- nopea sydämen syke, sydämentykytys
- verenpaineen kohoaminen, punehuminen
- hengenahdistus, haukottelu
- oksentelu, ripuli
- lievä ihottuma, kutina
- lisääntynyt virtsaamistarve, virtsaamiskyvyttömyys, virtsaamisvaikeudet
- kuukautishäiriöt, kuten kuukautisuodon tai epäsäännöllisten vuotojen lisääntyminen; siemensyöksy-/orgasmihäiriöt (miehillä), erektilähäiriöt (impotenssi)
- voimattomuus, uupumus, vilunväristykset
- painon nousu, painon lasku
- kolesteroliarvon suureneminen.

Melko harvinainen (voi esiintyä enintään 1 käyttäjällä 100:sta)

- ylivilkkaus, ajatuksen lento ja vähentynyt unen tarve (mania)
- aistiharhat; todellisuuden muuttumisen tunne; epänormaali orgasmi; tunteiden latistuminen; lisääntynyt toimeliaisuus, hampaiden narskuttelu
- pyörtyminen, tahattomat lihasliikkeet, koordinaatiokyyvin ja tasapainon heikkeneminen
- heitehuimaus (erityisesti nostessa seisomaan liian nopeasti), verenpaineen lasku
- verta oksennuksessa; ulosteiden musta, tervainen väri tai verta ulosteessa. Nämä voivat viitata sisäiseen verenvuotoon.
- herkkyyys auringonvalolle, mustelmien muodostuminen, epätavallinen hiustenlähtö
- virtsanpidätyskyvyttömyys
- lihasjäykkyys, -krampit ja tahattomat lihasliikkeet
- veren maksaentsyymien vähäiset muutokset.

Harvinainen (voi esiintyä eintään 1 käyttäjällä 1 000:sta)

- kouristuskohtaukset
- yskimin, hengityksen vinkuminen ja hengenahdistus, johon voi liittyä korkea kehonlämpö
- hämmentyneisyys ja sekavuuks, joihin liittyy usein aistiharhoja (delirium)
- liiallinen veden kertyminen (ns. SIADH-oireyhtymä)
- veren natriumpitoisuuden pieneneminen
- voimakas silmäkipu ja näön heikkeneminen tai hämärtyminen
- sydämen sykkeen muuttuminen epätavallisen nopeaksi tai epäsäännölliseksi, mikä voi johtaa pyörtymiseen
- kova vatsa- tai selkäkipu (joka saattaa johtua vakavasta suolisto-, maksa- tai haimavaivasta)
- kutina, ihmisen silmänpalkkien keltaisuus, tumma virtsa tai flunssankalaiset oireet, jotka ovat maksatulehdusen (hepatiitti) merkkejä.

Hyvin harvinainen (voi esiintyä eintään 1 käyttäjällä 10 000:sta)

- pidentynyt vuotoaika, mikä voi olla merkki verihiutaleiden niukkuudesta, joka lisää mustelma- ja verenvuotoriskiä
- poikkeava maidoneritys rinnoista
- odottamaton verenvuoto, esim. vuotavat ikenet, verta virtsassa tai oksennuksessa tai odottamattomia mustelmia tai verisuonten katkeamisia.

Tunte maton (koska saatavissa oleva tie to ei riitä esiintyvyyden arviointiin)

- itsemurha-ajatukset ja itsemurhakäyttäytyminen; itsemurha-ajatuksia ja itsemurhakäyttäytymistä on raportoitu venlafaksiinin käytön aikana tai pian hoidon lopettamisen jälkeen (ks. kohta 2 ”Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Venlafaxin Krka -depotkapseleita”)
- erittäin runsas emätiinverenvuoto pian synnytyksen jälkeen (synnytyksenjälkeinen verenvuoto), ks. lisätietoja otsikon ”Raskaus, imetyks ja hedelmällisyys” alta kohdasta 2.
- aggressiivisuus
- huimaus.

Venlafaxin Krka voi aiheuttaa joskus haittavaikutuksia, joita et välttämättä huomaa, esim. verenpaineen suurenemista, sydämen syketihyyden muutoksia tai veren maksaentsyymi-, natrium- tai kolesteroliarvojen vähäisiä muutoksia. Venlafaxin Krka saattaa harvemmin heikentää verihiutaleiden toimintaa, joka voi suurentaa mustelmien ja verenvuotojen riskiä. Lääkäri saattaa ottaa tästä syystä verikokeita etenkin, jos olet käytänyt Venlafaxin Krka -depotkapseleita pitkiä aikoja.

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

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

www-sivusto: www.fimea.fi

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea
Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri

5. Venlafaxin Krka -depotkapseleiden säilyttäminen

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Älä käytä tästä lääkettä pakauksessa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärään (EXP) jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

Tämä lääke ei vaadi erityisiä säilytysolosuhteita.

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

6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

Mitä Venlafaxin Krka -depotkapselit sisältävät

- Vaikuttava aine on venlafaksiini. Yksi kova depotkapseli sisältää 37,5 mg, 75 mg tai 150 mg venlafaksiinia venlafaksiinihydrokloridina.
- Muut aineet kapselin sisällä ovat sokeripallot (sakkaroosi, maissitärkkelys), hydroksipropyyliselluloosa (E463), povidoni K-30 (E1201), etyyliselluloosa, dibutyylisebakaatti ja talkki (E553B).
- Muut aineet kapselin kuoreessa ovat liivate, punainen rautaoksidi (E172), titaanidioksidi (E171) ja keltainen rautaoksidi (E172) (vain 75 mg ja 150 mg kapselit).
Ks. kohta 2, "Venlafaxin Krka sisältää sakkaroosia".

Lääkevalmisten kuvaus ja pakauskoot

37,5 mg:n kova depotkapseli: vaalean punaruskea ja valkoinen kapseli (runko: valkoinen, hattu: vaalean punaruskea), jossa on sisällä valkoisia tai lähes valkoisia pellettejä.

75 mg:n kova depotkapseli: vaaleanpunainen kapseli, jossa on sisällä valkoisia tai lähes valkoisia pellettejä.

150 mg:n kova depotkapseli: oranssi-ruskea kapseli, jossa on sisällä valkoisia tai lähes valkoisia pellettejä.

Pakauskoot:

Läpipainopakkaus: 7 (vain 37,5 mg), 10, 14, 20, 28, 30, 50, 60, 98, 100 tai 112 kovaa depotkapselia läpipainopakkauksissa.

Pahvikotelossa on 50, 100 tai 250 kovaa depotkapselia lapsiturvallisessa HDPE-purkissa.

Kaikkia pakauskokoja ei välttämättä ole myynnissä.

Myyntiluvan haltija

KRKA Sverige AB, Göta Ark 175, 118 72 Tukholma, Ruotsi

Valmistaja

KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovenia

Tämä pakaus seloste on tarkistettu viimeksi: 4.4.2023

Lisätietoa tästä lääkevalmisteesta on saatavilla Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimean verkkosivuilla www.fimea.fi.

Bipacksedel: Information till patienten

**Venlafaxin Krka 37,5 mg hård depotkapslar
Venlafaxin Krka 75 mg hård depotkapslar
Venlafaxin Krka 150 mg hård depotkapslar**

venlafaxin

Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar ta detta läke medel. 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 bipackse del finns information om följande :

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

1. Vad Venlafaxin Krka är och vad det används för

Venlafaxin Krka innehåller den aktiva substansen venlafaxin.

Venlafaxin Krka är ett antidepressivt läkemedel som tillhör en grupp läkemedel som kallas serotonin och noradrenalinåterupptagshämmare (SNRI-preparat). Denna grupp läkemedel används för att behandla depression och andra tillstånd som exempelvis ångeststörningar. Det anses att personer som är deprimerade och/eller har ångest har lägre nivåer av serotonin och noradrenalin i hjärnan. Det är inte fullständigt klarlagt hur antidepressiva läkemedel verkar, men de kan hjälpa genom att öka nivåerna av serotonin och noradrenalin i hjärnan.

Venlafaxin Krka är en behandling för vuxna med depression. Venlafaxin Krka är även en behandling för vuxna med följande ångeststörningar: generaliserad ångest, social fobi (rädsla för eller undvikande av sociala situationer) och panikångest (panikattacker). Det är viktigt att behandla depression eller ångeststörningar på rätt sätt för att hjälpa dig må bättre. Om tillståndet inte behandlas kanske det inte går över utan blir allvarligare och svårare att behandla.

Venlafaxin som finns i Venlafaxin Krka 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 Venlafaxin Krka

Ta inte Venlafaxin Krka om du:

- är allergisk mot venlafaxin eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6).
- också tar eller någon gång inom de senaste 14 dagarna har tagit något läkemedel som kallas irreversibel monoaminoxidashämmare (MAO-hämmare) som används för behandling av depression eller Parkinsons sjukdom. Att ta en irreversibel MAO-hämmare tillsammans med Venlafaxin Krka kan orsaka allvarliga eller till och med livshotande biverkningar. Dessutom

måste du vänta i minst 7 dagar efter att du slutat ta Venlafaxin Krka innan du tar en MAO-hämmare (se även avsnittet ”Andra läkemedel och Venlafaxin Krka” och informationen i detta avsnitt om serotonergt syndrom).

Varningar och försiktighet

Tala med din läkare eller apotekspersonal innan du tar Venlafaxin Krka:

- om du använder andra läkemedel som om de tas tillsammans med Venlafaxin Krka kan öka risken för att utveckla serotonergt syndrom (se avsnitt ”Andra läkemedel och Venlafaxin Krka”)
- om du har ögonproblem, exempelvis vissa typer av glaukom (förhöjt tryck i ögat)
- om du tidigare haft högt blodtryck
- om du tidigare haft hjärtproblem
- om du har blivit informerad om att du har en onormal hjärtrytm
- om du tidigare haft krampfall (epileptiska anfall)
- om du tidigare haft låga natriumnivåer i blodet (hyponatremi)
- om du har lätt för att få blåmärken eller om du blöder lätt (om du haft blödningsrubbningar), eller om du är gravid (se ”Graviditet, amning och fertilitet”), eller om du tar andra läkemedel som kan öka risken för blödning, t.ex. warfarin (som används för att förhindra blodproppar)
- om dina kolesterolnivåer stiger
- om du eller någon i din familj har haft mani eller bipolär störning (känsla av överdriven upphetsning eller eufori)
- om du tidigare haft aggressivt beteende.

Venlafaxin Krka kan orsaka en känsla av rastlöshet eller oförmåga attstå eller sitta stilla under de första behandlingsveckorna. Berätta för din läkare om detta händer dig.

Drick inte alkohol medan du behandlas med Venlafaxin Krka. Det kan leda till extrem trötthet och medvetslöshet. Samtidigt intag av alkohol och/eller vissa läkemedel kan förvärra dina symtom på depression och andra tillstånd, t.ex. ångeststörningar.

Om du börjar må sämre och har tankar på att skada dig själv

Du som är deprimerad och/eller lider av oro/ångest kan ibland ha tankar på att skada dig själv eller begå självmord. Dessa tankar kan förvärras när du börjar använda läkemedel mot depression, eftersom det tar tid innan läkemedel av den här typen har effekt, vanligtvis cirka 2 veckor, ibland längre tid. Dessa tankar kan också förekomma när dosen minskas eller när behandlingen med Venlafaxin Krka avslutas.

Dessa tankar kan vara vanliga:

- om du tidigare har haft tankar på att skada dig själv eller begå självmord,
- om du är yngre än 25 år. Studier har visat att unga vuxna (yngre än 25 år) med psykisk sjukdom som behandlas med antidepressiva läkemedel har en ökad risk för självmordstankar och tankar på att skada sig själv.

Kontakta snarast läkare eller uppsök närmaste sjukhus om du har tankar på att skada dig själv eller begå självmord.

Det kan vara till hjälp att berätta för en släkting eller nära vän att du är deprimerad och/eller lider av oro/ångest. Be dem gärna läsa igenom denna bipacksedel. Du kan också be dem att berätta för dig om de tycker att du verkar må sämre eller om de tycker att ditt beteende förändras.

Sexuell dysfunktion

Läkemedel såsom Venlafaxin Krka (s.k. SSRI-/SNRI-preparat) kan orsaka symtom på sexuell dysfunktion (se avsnitt 4). I vissa fall har dessa symtom kvarstått efter avbruten behandling.

Muntorrhett

Muntorrhett har rapporterats hos 10 % av patienter som behandlats med venlafaxin. Detta kan öka

risken för hål i tänderna (karies). Du bör därför vara extra noggrann med tandhygienen.

Diabetes

Venlafaxin Krka kan förändra dina blodsockernivåer. Dosen för ditt läkemedel mot diabetes kan därför behöva justeras.

Barn och ungdomar

Venlafaxin Krka ska normalt inte användas för behandling av barn och ungdomar under 18 år. Risken för biverkningar som självmordsförsök, självmordstankar och fientlighet (främst aggression, trots och ilska) är större hos patienter under 18 år, när de tar läkemedel av denna typ. Trots detta kan detta läkemedel skrivas ut av läkare till patienter under 18 år, om läkaren anser att det är lämpligt. Om du är under 18 år och vill diskutera varför du fått detta läkemedel, ska du vända dig till din läkare igen. Du ska också informera din läkare om du upptäcker något av ovan angivna symtom eller om de förvärras.

De långsiktiga effekterna på tillväxt, mognad och kognitiv och beteendemässig utveckling har ännu inte fastställts för detta läkemedel i denna åldersgrupp.

Andra läkemedel och Venlafaxin Krka

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du tar, nyligen har tagit eller kan tänkas ta andra läkemedel. Din läkare avgör om du kan ta Venlafaxin Krka tillsammans med andra läkemedel.

Du ska inte börja eller sluta ta några läkemedel, inklusive sådana som du köpt receptfritt, natur- och örtdärmediciner, innan du har frågat läkare eller apotekspersonal.

- Monoaminoxidashämmare, som används för att behandla depression eller Parkinsons sjukdom, får inte användas tillsammans med Venlafaxin Krka. Tala om för din läkare om du har tagit något sådant läkemedel under de senaste 14 dagarna. (MAO-hämmare: se avsnittet "Vad du behöver veta innan du tar Venlafaxin Krka").
- Serotonergt syndrom:
Ett potentellt livshotande tillstånd eller reaktioner som vid malignt neuroleptikasyndrom (NMS), (se avsnittet "Eventuella biverkningar") kan förekomma vid behandling med venlafaxin, i synnerhet när det tas tillsammans med andra läkemedel.
Exempel på sådana läkemedel är bland andra:
 - triptanter (används för migrän)
 - andra läkemedel för att behandla depression, till exempel SNRI-preparat, SSRI-preparat, tricykliska antidepressiva läkemedel eller läkemedel som innehåller litium
 - läkemedel som innehåller amfetaminer (används för att behandla ADHD, narkolepsi och fetma)
 - läkemedel som innehåller linezolid, ett antibiotikum (används för att behandla infektioner)
 - läkemedel som innehåller moklobemid, en reversibel MAO-hämmare (används för att behandla depression)
 - läkemedel som innehåller sibutramin (används för viktminskning)
 - läkemedel som innehåller opioider (t. ex. buprenorfin, tramadol, fentanyl, tapentadol, petidin och pentazocin) används för att behandla svår smärta
 - läkemedel som innehåller dextrometorfan (används för att behandla hosta)
 - läkemedel som innehåller metadon (används för att behandla opioidmissbruk eller svår smärta)
 - läkemedel som innehåller metylenblått (används för att behandla höga nivåer av methemoglobin i blodet)
 - produkter som innehåller Johannesört (kallas också *Hypericum perforatum*, ett natur- eller örtdärmedel som används för att behandla lät depression)
 - produkter som innehåller tryptofan (används för sömnproblem och depression)
 - antipsykotiska läkemedel (används för att behandla symtom då man hör, ser eller känner sådant som inte finns, vanföreställningar, onormal misstänksamhet, förvirring och tillbakadragenhet).

Tecken och symtom på serotonergt syndrom kan innefatta en kombination av följande: rastlöshet, hallucinationer, förlust av koordinationsförmåga, snabb hjärtrytm, förhöjd kroppstemperatur, snabba förändringar av blodtrycket, överaktiva reflexer, diarré, koma, illamående, kräkning.

I sin mest allvarliga form kan serotonergt syndrom likna malignt neuroleptikasyndrom (NMS). Tecken och symtom på NMS kan inkludera en kombination av feber, snabb hjärtrytm, svettningar, svår muskelstelhet, förvirring, förhöjd halt muskelenzymer (fastställs genom blodprov).

Tala omedelbart om för din läkare, eller uppsök närmaste akutmottagning, om du tror att du har fått serotonergt syndrom.

Du måste berätta för din läkare om du tar läkemedel som kan påverka din hjärtrytm.

Exempel på dessa läkemedel är:

- antiarytmika t.ex. kinidin, amiodaron, sotalol eller dofetilid (används för behandling av onormal hjärtrytm)
- antipsykotiska läkemedel t.ex. tiroidazin (se också ”Serotonergt syndrom” ovan)
- antibiotika t.ex. erytromycin och moxifloxacin (används för behandling av infektioner som orsakas av bakterier)
- 抗ihistaminer (används för behandling av allergi).

Även följande läkemedel kan påverka eller påverkas av (interagera) med Venlafaxin Krka och ska användas med försiktighet. Det är särskilt viktigt att du talar om för läkare eller apotekspersonal om du tar läkemedel som innehåller:

- ketokonazol (ett läkemedel mot svamp)
- haloperidol eller risperidon (för att behandla psykiatriska tillstånd)
- metoprolol (en betablockare för att behandla högt blodtryck och hjärtproblem)

Venlafaxin Krka med mat, dryck och alkohol

Venlafaxin Krka bör tas i samband med måltid (se avsnitt 3 ”Hur du tar Venlafaxin Krka”).

Drick inte alkohol medan du behandlas med Venlafaxin Krka. Samtidigt intag av alkohol kan leda till extrem trötthet och medvetslöshet och kan förvärra dina symtom på depression och andra tillstånd, t.ex. ångeststörningar.

Graviditet, amning och fertilitet

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. Använd inte Venlafaxin Krka förrän du har diskuterat den potentiella nyttan och de potentiella riskerna för ditt ofödda barn med läkaren.

Om du tar Venlafaxin Krka i slutet av graviditeten kan det finnas ökad risk för kraftig vaginalblödning kort efter förlossningen, särskilt om du tidigare har haft blödningsstörningar. Läkaren eller barnmorskan bör informeras om att du tar Venlafaxin Krka så att de kan ge dig råd om detta.

Tala om för din barnmorska eller läkare att du använder Venlafaxin Krka. När liknande läkemedel (SSRI) används under graviditet kan risken öka för ett allvarligt tillstånd kallat persistent pulmonell hypertension hos den nyfödde (PPHN). Detta tillstånd gör att barnet andas snabbare och ser blåfärgat ut. Symtomen uppkommer vanligtvis inom 24 timmar från det att barnet är fött. Om detta drabbar ditt barn, kontakta barnmorska eller läkare omedelbart.

Andra symtom som ditt barn kan ha när det föds om du tar detta läkemedel under graviditeten är att barnet har andningssvårigheter och inte äter ordentligt. Om ditt barn har dessa symtom när det föds och du är orolig ska du kontakta läkaren och/eller barnmorskan som kan ge dig råd.

Venlafaxin Krka passerar över i bröstmjölk. Det finns risk att barnet påverkas. Du ska därför tala med din läkare som kommer att besluta om du ska sluta amma eller avbryta behandlingen med detta läkemedel.

Körförstående och användning av maskiner

Kör inte bil och använd inte maskiner tills du vet hur detta läkemedel påverkar dig.

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.

Venlafaxin Krka innehåller sackaros

Om du inte tål vissa sockerarter, bör du kontakta din läkare innan du tar detta läkemedel.

3. Hur du tar Venlafaxin Krka

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

Vanlig rekommenderad startdos för behandling av depression, generaliserad ångest och social fobi är 75 mg per dag. Dosen kan ökas stegvis av läkaren och vid behov upp till högst 375 mg per dag för depression. Om du behandlas för panikångest kommer läkaren att starta med en lägre dos (37,5 mg) och sedan öka dosen stegvis. Den högsta dosen för generaliserad ångest, social fobi och panikångest är 225 mg dagligen.

Ta Venlafaxin Krka vid ungefär samma tid varje dag, antingen på morgonen eller på kvällen. Kapslarna ska sväljas hela med vätska och får inte öppnas, krossas, tuggas eller lösas upp.

Venlafaxin Krka bör tas i samband med måltid.

Om du har problem med lever eller njurar ska du tala med läkaren eftersom din dos av detta läkemedel kan behöva ändras.

Sluta inte ta detta läkemedel utan att först rådgöra med läkaren (se avsnitt ”Om du slutar att ta Venlafaxin Krka”).

Om du har tagit för stor mängd Venlafaxin Krka

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. 0800 147 111) för bedömning av risken samt rådgivning.

Överdosering kan vara livshotande, särskilt vid samtidigt intag av alkohol och/eller vissa läkemedel (se ”Andra läkemedel och Venlafaxin Krka”).

Symtomen vid en eventuell överdosering kan vara snabb hjärtrytm, förändringar i vakenhetsgrad (från dåsighet till koma), dimsyn, krampfall och kräkningar.

Om du har glömt att ta Venlafaxin Krka

Om du missar en dos ska du ta den så snart du kommer ihåg det. Om det är dags för din nästa dos ska du dock hoppa över den missade dosen och bara ta en dos som vanligt. Ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd dos. Ta inte mer än den mängd Venlafaxin Krka som du har blivit ordinerad per dag.

Om du slutar att ta Venlafaxin Krka

Du ska inte sluta att ta behandlingen eller minska dosen utan att först rådgöra med läkaren, även om du känner dig bättre. Om läkaren anser att du inte längre behöver Venlafaxin Krka kan han/hon be dig att minska dosen långsamt innan du slutar med behandlingen helt. Det är känt att man kan få biverkningar när man slutar med detta läkemedel, särskilt om man slutar plötsligt eller om dosen minskas för snabbt. En del patienter kan få symptom som självmordstankar, aggressivitet, trötthet, yrsel, berusningskänsla, huvudvärk, sömnlöshet, mardrömmar, muntrorrhet, aptitförlust, illamående, diarré, nervositet, oro, förvirring, ringningar i öronen, myrkrypningar eller i sällsynta fall känsla av elektriska stötar, svaghet, svettning, krampfall eller influensaliknande symptom, problem med synen och förhöjt blodtryck (vilket kan orsaka huvudvärk, yrsel, ringningar i öronen, svettningar osv).

Läkaren talar om för dig hur du gradvis ska avsluta behandlingen med Venlafaxin Krka. Detta kan ta några veckor eller månader. Hos en del patienter kan det behöva ske gradvis under flera månader eller längre. Om du får något av dessa eller andra symptom som besvärar dig, rådfråga läkaren.

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.

Om något av följande inträffar ska du inte ta mer Venlafaxin Krka. **Tala genast om det för läkaren, eller uppsök närmaste akutmottagning.**

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

- Svullnad i ansikte, mun, tunga, hals, händer eller fötter och/eller ett upphöjt kliande utslag (nässelutslag), svårigheter att svälja eller andas.

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

- Trånghet i bröstet, väsande andning, svårigheter att svälja eller andas.
- Allvarliga hudutslag, klåda eller nässelutslag (upphöjda fläckar av röd eller blek hud som ofta klar).
- Tecken och symptom på serotonergt syndrom såsom rastlöshet, hallucinationer, förlust av koordinationsförmåga, snabb hjärtrytm, förhöjd kroppstemperatur, snabba blodtrycksförändringar, överaktiv reflexer, diarré, koma, illamående, kräkningar.
I sin mest allvarliga form kan serotonergt syndrom likna malignt neuroleptikasyndrom (NMS). Tecken och symptom på NMS kan inkludera en kombination av feber, snabb hjärtrytm, svettningar, svår muskelstelhet, förvirring, förhöjd halt muskelenzymer (fastställs genom blodprov).
- Tecken på infektion, såsom feber, frossa, skakningar, huvudvärk, svettningar, influensaliknande symptom. Detta kan bero på en blodsjukdom som leder till en ökad infektionsrisk.
- Allvarliga utslag, som kan leda till svåra blåsor och att huden fjällar.
- Oförklarlig muskelvärk, ömhet eller svaghet. Detta kan vara ett tecken på rabdomyolys.

Ingen känd frekvens (kan inte beräknas från tillgängliga data)

- Tecken och symptom på ett tillstånd som kallas "stresskardiomyopati" som kan inkludera bröstsmärta, andnöd, yrsel, svimning, oregelbundna hjärtslag.

Andra biverkningar som du ska **tala om för din läkare** är (frekvensen av dessa biverkningar är inkluderade i listan "Andra biverkningar som kan förekomma" nedan):

- Hosta, väsande andning och andfåddhet, vilket kan förekomma tillsammans med feber.
- Svart (tjärliknande) avföring eller blod i avföringen.
- Klåda, gulaktig hud eller gula ögon eller mörk urin, som kan vara symptom på en inflammation i levern (hepatit).

- Hjärtproblem, exempelvis snabb eller oregelbunden hjärtfrekvens, höjt blodtryck.
- Ögonproblem, exempelvis dimsyn, vidgade pupiller.
- Nervproblem, exempelvis yrsel, stickningar och domningar, rörelsestörning, (muskelpasmer eller stelhet), krampanfall.
- Psykiska problem, exempelvis hyperaktivitet och känsla av ovanlig upprymdhet.
- Utsättningssymtom (se avsnitt 3 ”Hur du tar Venlafaxin Krka, Om du slutar att ta Venlafaxin Krka”).
- Förlängd blödning – om du skär eller skadar dig kan det ta lite längre tid än vanligt för blödningen att sluta.

Andra biverkningar som kan före komma

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

- Yrsel, huvudvärk, dåsighet
- Sömlöshet
- Illamående, muntorrhet, förstopning
- Svetningar (även nattetid)

Vanliga (kan före komma hos upp till 1 av 10 användare)

- Aptiförlust
- Förvirring, känsla av att vara avskild från sig själv, utebliven orgasm, sänkt libido, upprördhet, nervositet, onormala drömmar
- Darrningar, en känsla av rastlöshet eller en oförmåga att sitta ellerstå still, domningar och stickningar, förändrad smakupplevelse, ökad muskelpänning
- Synstörningar inklusive dimsyn, vidgade pupiller, oförmåga i ögat att automatiskt ändra fokus från avlägsna till nära föremål
- Ringningar i öronen (tinnitus)
- Snabb hjärtrytm, hjärtklappning
- Förhöjt blodtryck, rodnad
- Andnöd, gäspningar
- Kräkningar, diarré
- Lätta hudutslag, klåda
- Behov att kissa oftare än vanligt, oförmåga att kissa, svårighet att kissa
- Oregelbundna menstruationer som ökad blödning eller mer oregelbunden blödning, onormal ejakulation/orgasm (hos män), erektil dysfunktion (impotens)
- Svaghet (asteni), trötthet, frossbrytningsar
- Viktkökning, viktminskning
- Förhöjt kolesterolvärde

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

- Överaktivitet, tankeflykt och minskat sömnbehov (mani)
- Hallucinationer, känsla av att vara avskild från verkligheten, onormal orgasm, brist på känslor, känsla av överdriven upphetsning, tandgnissling.
- Svimning, ofrivilliga muskelrörelser, försämrat koordination och balans
- Yrselkänsla (särskilt om man reser sig alltför snabbt), minskat blodtryck
- Blodiga kräkningar, svart tjärlitande avföring eller blod i avföringen, vilket kan tyda på invärtes blödning
- Känslighet för solljus, blåmärken, onormalt hårvavfall
- Oförmåga att kontrollera urinen
- Stelhet, spasmer och ofrivilliga muskelrörelser
- Viss förändring av leverenzymnivå i blodet

Sällsynta (kan före komma hos upp till 1 av 1 000 användare)

- Krampanfall
- Hosta, väsande andning, andfåddhet, vilket kan före komma tillsammans med feber
- Förändrad rumsuppfattning och förvirring, ofta i kombination med hallucinationer (delirium)

- Överdrivet vätskeintag (så kallat SIADH)
- Minskade natriumnivåer i blodet
- Svår smärta i ögonen och försämrat syn eller dimsyn
- Onormal, snabb eller ojämnn hjärtrytm, vilket kan leda till svitning
- Svår smärta i mage eller rygg (som kan tyda på en allvarlig sjukdom i buken, levern eller bukspottkörteln)
- Klåda, gul hud eller gula ögon, mörk urin eller influensaliknande symptom, som är tecken på leverinflammation (hepatit)

Mycket sällsynta (kan före komma hos upp till 1 av 10 000 användare)

- Förlängd blödning vilket kan vara tecken på minskat antal blodplättar i blodet, vilket leder till ökad risk för blåmärken eller blödningar
- Onormal produktion av bröstmjölk
- Oväntad blödning, t.ex. blödande tandkött, blod i urinen eller blodiga kräkningar, eller uppkomst av oväntade blåmärken eller brustna blodkärl

Ingen känd frekvens (kan inte beräknas från tillgängliga data)

- Självmordstankar och självmordsbenägenhet, fall av självmordstankar och självmordsbenägenhet har rapporterats under behandling med venlafaxin eller direkt efter avslutad behandling (se avsnitt 2, "Vad du behöver veta innan du tar Venlafaxin Krka")
- Kraftig vaginalblödning kort efter förlossning (postpartumblödning), se "Graviditet, amning och fertilitet" i avsnitt 2 för mer information
- Aggression
- Yrsel

Venlafaxin Krka orsakar ibland biverkningar som du kanske inte är medveten om, exempelvis förhöjt blodtryck eller onormala hjärtslag, små förändringar i blodets nivåer av leverenzymer, natrium eller kolesterol. I mer sällsynta fall kan Venlafaxin Krka påverka funktionen hos blodplättarna (trombocyterna) i blodet, vilket leder till en ökad risk för blåmärken eller blödning. Därför kanske läkaren vill ta blodprover då och då, särskilt om du har tagit Venlafaxin Krka länge.

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 läkemedels säkerhet.

webbplats: www.fimea.fi

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea

Biverkningsregistret

PB 55

00034 FIMEA

5. Hur Venlafaxin Krka ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Används före utgångsdatum som anges på förpackningen efter "EXP". Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Inga särskilda förvaringsanvisningar.

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 venlafaxin. Varje hård depotkapsel innehåller 37,5 mg, 75 mg eller 150 mg venlafaxin som venlafaxinhydroklorid.
- Övriga innehållsämnen i kapselinnehållet är sockersärer (sackaros, majsstärkelse), hydroxipropylcellulosa (E463), povidon K 30 (E1201), etylcellulosa, dibutylsebakat och talk (E553B).
- Övriga innehållsämnen i kapselskalet är gelatin, röd järnoxid (E172), titandioxid (E171) samt gul järnoxid (E172) (endast i 75 mg och 150 mg kapslar). Se avsnitt 2 ”Venlafaxin Krka innehåller sackaros”.

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

37,5 mg hårda depotkapslar: brunrosa och vita (underdel: vit, topp: brunrosa) kapslar fylda med vitaktiga korn.

75 mg hårda depotkapslar: ljusrosa kapslar fylda med vitaktiga korn.

150 mg hårda depotkapslar: tegelröda kapslar fylda med vitaktiga korn.

Förpackningsstorlekar:

Kartonger innehållande 7 (endast 37,5 mg), 10, 14, 20, 28, 30, 50, 60, 98, 100 eller 112 hårda depotkapslar i blisterkartor.

Kartonger innehållande 50, 100 eller 250 hårda depotkapslar i HDPE barnskyddande burkar.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Innehavare av godkännandet för försäljning

KRKA Sverige AB, Göta Ark 175, 118 72 Stockholm, Sverige

Tillverkare

KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovenien

Denna bipacksedel ändrade senast: 4.4.2023

Ytterligare information om detta läkemedel finns på webbplatsen för Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea www.fimea.fi.