

Pakkausseloste: Tietoa käyttäjälle

Baklofen Mylan 10 mg ja 25 mg tabletit

baklofeeni

Lue tämä pakkausseloste huolellisesti ennen kuin aloitat tai lapsesi aloittaa 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 Baklofen Mylan on ja mihin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Baklofen Mylan -tabletteja
3. Miten Baklofen Mylan -tabletteja käytetään
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Baklofen Mylan -tablettien säilyttäminen
6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

1. Mitä Baklofen Mylan on ja mihin sitä käytetään

Baklofen Mylan kuuluu lihasrelaksanttien lääkeriikseen.

Käyttötarkoitus:

Lääkärisi on päättänyt määrätä tätä lääkettä sinulle tai lapsellesi. Baklofen Mylan -tabletteja käytetään vähentämään ja lievittämään liiallista lihasjännitystä (spasmeja), jota voi esiintyä monien sairauksien, kuten CP-oireyhtymän, multippeliskleroosin (MS-tauti), aivoverenkiertohäiriöiden, selkäytimen sairauksien tai muiden hermostohäiriöiden yhteydessä ja jälkeen.

Vaikutustapa:

Koska Baklofen Mylan rentouttaa lihaksia ja siten vähentää kipuja, se parantaa liikuntakykyä, auttaa selviämään päivittäisistä toimista ja helpottaa fysioterapiaa.

Jos sinulla on kysyttävää Baklofen Mylan -valmisteen vaikutustavasta tai mietit, miksi lääkäri on määrännyt sinulle Baklofen Mylan -valmistetta, käänny lääkärisi puoleen.

2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Baklofen Mylan -tabletteja

Noudata aina lääkärisi antamia ohjeita, sillä ne saattavat poiketa tässä pakkausselosteesta annetuista ohjeista.

Älä käytä Baklofen Mylan -tabletteja

- jos olet allerginen baklofeenille tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (lueteltu kohdassa 6).
- Jos epäilet olevasi allerginen jollekin edellä mainituista aineista, kysy neuvoa lääkäriltä *ennen kuin käytät Baklofen Mylan -tabletteja*.

Varoitukset ja varotoimet

Keskustele lääkärin tai apteekkihenkilökunnan kanssa ennen kuin käytät Baklofen Mylan -tabletteja, jos sinulla on

- sairauksia, joihin liittyy sekavuutta tai depressiota
- epilepsia (kouristuskohtauksia)
- akuutteja maha- tai suolistokipuja, hengitysvaikeuksia, jokin maksasairaus tai aivoverenkierron häiriö
- jokin munuaissairaus. Tässä tapauksessa lääkärisi arvioi erikseen, voitko käyttää Baklofen Mylan -tabletteja.
- maksan vajaatoiminta

- kipu- tai niveltulehduslääkitys
- virtsaamisvaikeuksia
- diabetes
- olet raskaana. Baklofen Mylan -valmisteen käyttö raskauden aikana saattaa aiheuttaa vastasyntyneelle kouristuksia ja muita lääkkeen äkilliseen lopettamiseen liittyviä oireita heti syntymän jälkeen (ks. kohta Jos lopetat Baklofen Mylan -tablettien käytön). Oireiden hallitsemiseksi ja ehkäisemiseksi lääkärin saattaa olla tarpeen antaa vastasyntyneelle pieniä annoksia Baklofen Mylan -valmistetta asteittain annosta pienentäen.
- aiemmin esiintynyt alkoholismia, juot liikaa alkoholia tai sinulla on aiemmin ollut päihteiden väärinkäyttöä tai päihderiippuvuutta

Joillakin baklofeenihoitoa saaneilla potilailla on ollut ajatuksia itsensä vahingoittamisesta tai itsemurhasta tai he ovat yrittäneet itsemurhaa. Useimmilla näistä potilaista on ollut myös masennusta, alkoholin liikkakäyttöä tai taipumus itsemurha-ajatuksiin. Jos ajattelet itsesi vahingoittamista tai itsemurhaa, ota heti yhteys lääkäriin tai mene sairaalaan. Pyydä myös perheenjäsentä tai läheistä ystävää kertomaan sinulle, jos he ovat huolissaan mahdollisista muutoksista käyttäytymisessäsi, ja pyydä heitä lukemaan tämä pakkausseloste.

Jos jokin yllämainituista koskee sinua, *kerro asiasta lääkärillesi ennen Baklofen Mylan -tablettien käyttöä.*

Iäkkäät henkilöt tai henkilöt, joilla on aivosairauden aiheuttamia lihaskouristuksia

Jos kuulut näihin ryhmiin, voit saada tavallista enemmän haittavaikutuksia. Sen vuoksi lääkäri valvoo sinua soveliaalla tavalla, ja hän voi muuttaa Baklofen Mylan -annostasi.

Lapset ja nuoret

Baklofen Mylan -tabletit eivät sovellu alle 33 kg:n painoisille lapsille.

Muut lääkevalmisteet ja Baklofen Mylan

Kerro lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle, jos parhaillaan käytät, olet äskettäin käyttänyt tai saatat käyttää muita lääkkeitä.

Seuraavilla aineilla tiedetään olevan yhteisvaikutuksia Baklofen Mylan -valmisteen kanssa:

- alkoholi
- rauhoittavat lääkkeet
- masennuslääkkeet
- litium
- verenpainelääkkeet
- Parkinson taudin hoitoon käytettävät lääkkeet
- kipu- ja niveltulehduslääkkeet
- lihasrelaksantit
- opioidit.

Baklofen Mylan ruuan, juoman ja alkoholin kanssa

Ota Baklofen Mylan -tabletit aterioiden yhteydessä. Niele tabletit nesteen kanssa. Alkoholia ei saa juoda Baklofen Mylan -hoidon aikana.

Raskaus ja imetys

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

Baklofen Mylan -tabletteja ei pidä käyttää raskauden aikana muutoin kuin lääkärin määräyksestä. Kerro lääkärille, jos olet raskaana tai suunnittelet raskautta. Lääkäri keskustele kanssasi niistä riskeistä, joita valmiste voi raskaudelle aiheuttaa. Jos käytät Baklofen Mylan -tabletteja raskauden aikana, lapsesi voi saada kouristuksia ja muita hoidon äkilliseen lopettamiseen liittyviä oireita heti syntymänsä jälkeen (ks. kohta Jos lopetat Baklofen Mylan -tablettien käytön).

Baklofen Mylan -valmistetta erittyy tuskin lainkaan äidinmaitoon. Jos lääkäri hyväksyy imetyksen ja lasta seurataan tarkoin haittavaikutusten varalta, hoidon aikana voi imettää.

Ajaminen ja koneiden käyttö

Joillakin ihmisillä Baklofen Mylan voi aiheuttaa huimausta, uneliaisuutta ja näköhäiriöitä. Jos huomaat tällaisia vaikutuksia, älä aja autoa, älä käytä koneita äläkä tee mitään, mikä vaatii täydellistä keskittymistä.

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.

Baklofen Mylan -tabletit sisältävät laktoosia ja natriumia

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

Tämä lääkevalmiste sisältää alle 1 mmol natriumia (23 mg) per tabletti eli sen voidaan sanoa olevan ”natriumiton”.

Muuta turvallisuuden liittyvää

Ennen leikkauksia (mukaan lukien hammaskirurgia) tai ensiavussa kerro lääkärille, että käytät Baklofen Mylan -tabletteja.

3. Miten Baklofen Mylan -tabletteja käytetään

Ota tätä lääkettä juuri siten kuin lääkäri on määrännyt. Tarkista ohjeet lääkäriltä tai apteekista, jos olet epävarma. Älä ylitä suositeltua annosta.

Annostus

Aikuisten aloitusannos on yleensä 15 mg vuorokaudessa. Vuorokausiannos olisi mieluiten jaettava 3 osa-annokseen. Annosta suurennetaan asteittain, kunnes sopivin hoitoannos löydetään. Se voi olla 30-80 mg/vrk, joka otetaan 2-4 osa-annoksena. Lääkäri voi määrätä myös suuremman annoksen.

Lapsen annos määrätään lapsen painon mukaan. Hoito aloitetaan yleensä hyvin pienellä annoksella (noin 0,3 mg/kg/vrk), ja vuorokausiannos jaetaan 2-4 osa-annokseen (mieluiten neljään). Päivittäistä annosta lisätään varovasti, kunnes riittävä yksilöllinen annostus saavutetaan, joka voi olla 0,75-2 mg/kg. Alle 8-vuotiaiden lasten kokonaisvuorokausiannos ei saa ylittää 40 mg:n enimmäisannosta. Yli 8-vuotiaille lapsille voidaan käyttää 60 mg:n enimmäisvuorokausiannosta. Baklofen Mylan -tabletit eivät sovellu alle 33 kg:n painoisten lasten hoitoon.

Tabletin voi jakaa yhtä suuriin annoksiin.

Lääkärin määräämä annos voi poiketa tämän pakkausselosteen ohjeista. Jos näin on, noudata aina lääkärin antamia ohjeita.

Milloin ja miten Baklofen Mylan -tabletteja käytetään

Lääkäri määrää tarkkaan, kuinka monta tablettia Baklofen Mylan -valmistetta otetaan. Hoitovasteesta riippuen lääkäri voi suurentaa tai pienentää annosta.

Tabletit otetaan aterian yhteydessä ja niellään nesteen kera. Tarpeen vaatiessa tabletin voi murtaa pienempiin osiin.

Ota lääke säännöllisesti aivan lääkärin ohjeiden mukaan. Näin saadaan paras mahdollinen hoitotulos ja vähennetään haittavaikutusten riskiä.

Kuinka kauan Baklofen Mylan -tabletteja käytetään

Jos olet käyttänyt Baklofen Mylan -tabletteja 6-8 viikkoa eikä tilasi tunnu parantuvan, kerro siitä lääkärille. Lääkäri päättää, jatketaanko Baklofen Mylan -hoitoa.

Jatka Baklofen Mylan -hoitoa, kunnes lääkärisi käskää sinun lopettaa (ks. kohta Jos lopetat Baklofen Mylan -tablettien käytön).

Jos sinulla on kysyttävää hoidon kestosta, käänny lääkärisi tai apteekin puoleen.

Jos otat enemmän Baklofen Mylan -tabletteja kuin sinun pitäisi

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

Yliannoksen pääasiallisia oireita ovat uneliaisuus, hengitysvaikeudet, tajunnan häiriöt ja tajuttomuus (kooma).

Muita oireita voivat olla sekavuus, hallusinaatiot, ahdistuneisuus, kouristukset, sumentunut näkö, korvien soiminen, epätavallinen lihasvelttous, äkillinen lihasten supistelu, huonot tai hävinneet refleksit, korkea tai matala verenpaine, hidastuneet; tihentyneet tai epäsäännölliset sydämenlyönnit; alhainen kehon lämpötila, pahoinvointi, oksentelu, ripuli tai runsas syljeneritys.

Jos unohdat käyttää Baklofen Mylan -valmistetta

Jos unohdat ottaa yhden annoksen, ota se niin pian kuin muistat. Jos kuitenkin on jo melkein seuraavan annoksen aika, jätä unohtunut annos ottamatta, ettei annoksesta tule kaksinkertaista. Ota seuraava annos tavallisen annostusohjelmasi mukaan. Jos unohdat useamman annoksen, ota yhteys lääkäriin.

Jos lopetat Baklofen Mylan -tablettien käytön

Älä lopeta äkillisesti Baklofen Mylan -tablettien käyttöä keskustelematta ensin asiasta lääkärin kanssa. Lääkäri kertoo, milloin ja miten voit lopettaa lääkkeen käytön. Hoito on lopetettava asteittain. Äkillinen lopettaminen voi pahentaa tilaasi.

Hoidon äkillinen lopettaminen voi aiheuttaa hermostuneisuutta, sekavuutta, hallusinaatioita, epänormaalia ajattelua tai käytöstä, kouristuksia, hallitsematonta nykimistä, nytkähtelyä tai kiemurtelua, tihentyneitä sydämenlyönnejä, kuumetta. Lihasten kouristelu voi myös pahentua.

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

4. Mahdolliset haittavaikutukset

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

Haittavaikutukset ovat yleensä lieviä. Ne ilmaantuvat useimmiten hoidon alkuvaiheessa ja häviävät muutaman päivän kuluttua.

Jotkut haittavaikutukset voivat olla vakavia.

Jos saat seuraavia haittavaikutuksia, kerro niistä heti lääkärille:

- hengitysvaikeudet
- sekavuus
- äärimmäinen onnellisuuden tunne
- alakuloisuus (masennus)
- tasapainoon ja kävelyyn, raajojen ja silmien liikkeisiin ja/tai puheeseen vaikuttava koordinaatiokyvyn häviäminen (ataksian oireita)
- vapina
- hallusinaatiot
- painajaiset
- sumentunut näkö/näköhäiriöt
- hengenahdistus levossa tai liikkeessä, jalkojen turvotus ja väsymys (sydämen vajaatoiminnan oireita)
- alhainen verenpaine (hypotensio)
- ihottuma ja nokkosihottuma
- virtsaamisvaikeudet ja -kivut tai äkillinen virtsamäärän väheneminen
- kouristukset
- mahakivut, ihon tai silmien keltaisuus ja väsymys (maksavaivojen oireita)
- matala ruumiin lämpö
- lääkkeen äkillisestä lopettamisesta johtuvat oireet (vieroitusoireet) (ks. kohta 3 Jos lopetat Baklofen Mylan -tablettien käytön).

Jos saat edellä mainittuja haittavaikutuksia, *ota välittömästi yhteys lääkäriin.*

Muita erittäin yleisiä haittavaikutuksia

(yli 10:llä potilaalla 100:sta):

- uneliaisuus
- rauhoittava vaikutus (sedaatio)
- pahoinvointi.

Jos saat näitä haittavaikutuksia, *kerro niistä lääkärillesi.*

Muita yleisiä haittavaikutuksia

(1-10 potilaalla 100:sta):

- pyörrytys, väsymys, uupumus, huimaus
- päänsärky, unettomuus
- käsien ja jalkojen heikotus, lihaskivut
- silmien nykiminen
- suun kuivuminen
- maha-suolikanavan häiriöt, pahoinvointi, oksentelu, ummetus, ripuli, yökkääminen
- ihottuma, runsas hikoilu
- lisääntynyt virtsan määrä, vuoteenkastelu.

Jos jokin näistä haittavaikutuksista on vakava, *kerro siitä lääkärillesi.*

Muita harvinaisia haittavaikutuksia

(1-10 potilaalla 10 000:sta):

- jalkojen ja/tai käsien pistely tai tunnottomuus, puhevaikeudet, makuaistin häiriöt
- mahakipu
- äkillinen virtsamäärän väheneminen
- kyvyttömyys saada tai ylläpitää erektiota (impotenssi).

Haittavaikutuksia, joiden esiintyvyys on tuntematon

(saatavissa oleva tieto ei riitä arviointiin):

- sydämen harvalyöntisyys
- kohonnut veren sokeripitoisuus
- hengitysvaikeudet nukkuessa (uniapneaoireyhtymä).

Jos jokin näistä haittavaikutuksista on vakava, *kerro siitä lääkärillesi.*

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle. 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

PL 55

00034 FIMEA

5. Baklofen Mylan -tablettien säilyttäminen

Säilytä alle 25 °C.

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

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 Baklofen Mylan sisältää

- Vaikuttava aine on baklofeeni 10 mg tai 25 mg.
- Muut aineet ovat laktoosimonohydraatti, mikrokiteinen selluloosa, vedetön kalsiumvetyfosfaatti, vedetön kolloidinen piidioksidi, magnesiumstearaatti, natriumtärkkelysglykolaatti (tyyppi A).

Lääkevalmisteen kuvaus ja pakkauskoot

10 mg tabletit: Valkoinen, litteä, viistoreunainen, jakourteinen, merkintä “BN 10” toisella ja “G” toisella puolella. Halkaisija noin 7 mm. Tabletin voi jakaa yhtä suuriin annoksiin.

25 mg tabletit: Valkoinen, litteä, viistoreunainen, jakourteinen, merkintä “BN 25” toisella ja “G” toisella puolella. Halkaisija noin 8 mm. Tabletin voi jakaa yhtä suuriin annoksiin.

Pakkauskoko: 50 tablettia muovipurkissa.

Myyntiluvan haltija

Mylan AB, PL 23033, 104 35 Tukholma, Ruotsi
infofi@viatris.com

Valmistaja

Mylan Laboratories SAS
Route de Belleville
Lieu-dit Maillard
01400 Chatillon sur Chalaronne
Ranska

McDermott Laboratories Limited t/a Gerard Laboratories
35/36 Baldoyle Industrial Estate
Grange Road
Dublin 13, Irlanti

Tämä pakkausseloste on tarkistettu viimeksi 9.8.2023.

Bipacksedeln: Information till användaren

Baklofen Mylan 10 mg och 25 mg tabletter

baklofen

Läs noga igenom denna bipacksedel innan du eller ditt barn 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 Baklofen Mylan är och vad det används för
2. Vad du behöver veta innan du använder Baklofen Mylan
3. Hur du använder Baklofen Mylan
4. Eventuella biverkningar
5. Hur Baklofen Mylan ska förvaras
6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

1. Vad Baklofen Mylan är och vad det används för

Baklofen Mylan hör till gruppen muskelavslappnande läkemedel.

Användningsändamål:

Din läkare har beslutat att ordinera den här medicinen till dig eller ditt barn. Baklofen Mylan används för att minska och lindra olika typer av överdriven muskelspänning (spasmer), som kan förekomma i samband med eller efter många sjukdomar, t.ex. CP-syndrom, multipel skleros (MS-sjukdom), cerebrovaskulära sjukdomar, skador i ryggmärgen eller andra sjukdomar i nervsystemet.

Verkningssätt:

Eftersom Baklofen Mylan får musklerna att slappna av och därigenom minskar smärtorna, förbättrar läkemedlet rörelseförmågan och underlättar utförandet av all dagliga aktiviteter samt genomförandet av fysioterapi.

Om du har ytterligare frågor om produktens verkningsätt eller undrar över varför du ordinerats Baklofen Mylan, vänligen kontakta din läkare.

2. Vad du behöver veta innan du använder Baklofen Mylan

Följ alltid de anvisningar din läkare ger dig. De kan skilja sig från de allmänna instruktioner som ingår i denna bipacksedel.

Använd inte Baklofen Mylan

- om du är allergisk mot baklofen eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6).
- Om du misstänker att du är allergisk mot någon av de substanser som nämns ovan, rådfråga din läkare *innan du använder Baklofen Mylan*.

Varningar och försiktighet

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du använder Baklofen Mylan om du har

- sjukdomar som medför förvirringstillstånd eller depression
- epilepsi (krampanfall)

- akut smärta i mage eller tarm, andningssvårigheter, någon leversjukdom eller cirkulationsrubbingar i hjärnan
- någon njursjukdom. I så fall kommer din läkare att särskilt utvärdera om du kan använda Baklofen Mylan.
- leverinsufficiens
- någon pågående medicinering med smärtstillande medel eller medel mot ledinflammation
- svårigheter att urinera ("kasta vatten")
- diabetes
- är gravid. Användning av Baklofen Mylan under graviditeten kan ge den nyfödda konvulsioner och andra symtom orsakade av plötsligt avbrott i medicineringen genast efter födelsen (se Om du slutar att använda Baklofen Mylan). Det kan vara nödvändigt att läkaren ger den nyfödda små doser av Baklofen Mylan med gradvis förminskande dosering för att kontrollera och förhindra symtom.
- varit alkoholberoende, dricker för mycket alkohol eller om du missbrukat eller varit beroende av droger

Vissa personer som behandlas med baklofen har haft tankar på att skada sig själva eller begå självmord eller har försökt begå självmord. De flesta av dessa personer hade även depression, hade använt för mycket alkohol eller var benägna att få tankar om att begå självmord. Om du någon gång skulle få tankar om att skada dig själv eller begå självmord, ska du genast tala med din läkare eller uppsöka ett sjukhus. Be även en familjemedlem eller en nära vän att tala om för dig om de är oroliga för några förändringar i ditt beteende och be dem att läsa denna bipacksedel.

Om något av ovannämnda tillstånd gäller för dig, *diskutera med din läkare innan du använder Baklofen Mylan.*

Äldre personer och patienter med muskelkramper som beror på hjärnsjukdom

Om du tillhör dessa grupper, kan du ha en ökad benägenhet för biverkningar. Därför kommer din läkare noggrant att följa upp ditt tillstånd, och vid behov justera din dos av Baklofen Mylan.

Barn och ungdomar

Baklofen Mylan lämpar sig inte för behandling av barn med en vikt på mindre än 33 kg.

Andra läkemedel och Baklofen Mylan

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

Det är känt att effekten av Baklofen Mylan påverkas av följande ämnen:

- alkohol
- lugnande medel
- läkemedel för behandling av depression
- litium
- läkemedel mot högt blodtryck
- läkemedel för behandling av Parkinsons sjukdom
- smärtstillande medel och läkemedel mot ledinflammation
- muskelrelaxanter
- opioider.

Baklofen Mylan med mat, dryck och alkohol

Ta Baklofen Mylan i samband med måltid och svälj tablettorna tillsammans med vätska. Du får inte dricka alkohol medan du behandlas med Baklofen Mylan.

Graviditet och amning

Om du är gravid eller ammar, tror att du kan vara gravid eller planerar att skaffa barn, rådfråga läkare eller apotekspersonal innan du använder detta läkemedel.

Använd inte Baklofen Mylan då du är gravid, om inte din läkare uttryckligen ordinerar dig att göra så. Tala om för din läkare om du är gravid eller planerar en graviditet. I så fall kommer din läkare att informera dig om de eventuella risker detta preparat kan utgöra i samband med en graviditet. Om du tar Baklofen Mylan när du är gravid, kan ditt barn få konvulsioner och andra symtom orsakade av ett plötsligt avslutande av behandlingen genast efter födelsen (se Om du slutar att använda Baklofen Mylan).

Endast små mängder Baklofen Mylan passerar över i modersmjölken. Om läkaren anser amning vara acceptabelt i ditt fall och barnets tillstånd följs upp noga, kan du amma trots behandling.

Körförmåga och användning av maskiner

Baklofen Mylan kan hos en del personer förorsaka svindel, dåsighet och synstörningar. Om du observerar sådana biverkningar, ska du inte köra bil, använda maskiner eller utföra andra uppgifter som kräver fullständig koncentration.

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.

Baklofen Mylan innehåller laktos och natrium

Om du inte tål vissa sockerarter, bör du kontakta din läkare innan du tar denna medicin.

Detta läkemedel innehåller mindre än 1 mmol (23 mg) natrium per tablett, d.v.s. är näst intill "natriumfritt".

Ytterligare säkerhetsråd

Om du ska opereras (gäller också tandkirurgi) eller måste uppsöka en förstahjälpsstation, tala då om för den behandlande läkaren att du använder Baklofen Mylan.

3. Hur du använder Baklofen Mylan

Ta alltid detta läkemedel enligt läkarens anvisningar. Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du är osäker. Överskrid aldrig den dos läkaren ordinerat.

Dosering

En vanlig startdos för vuxna är 15 mg per dygn. Dygnsdosen skall helst fördelas på 3 deldoser. Dosen ökas sedan gradvis tills optimal dos uppnås. En optimal dos ligger vanligen på mellan 30 och 80 mg per dag, fördelat på 2-4 deldoser. Läkaren kan också ordinera en större dos än så.

Då det gäller barnpatienter, anpassas dosen enligt barnets vikt. Vanligen börjas behandlingen med en mycket liten dos (cirka 0,3 mg/kg/d), och dygnsdosen delas i 2-4 doser (helst i 4). Den dagliga dosen höjs försiktigt tills en tillräcklig individual dos uppnås. Den kan vara 0,75-2 mg/kg. Dosen hos barn under 8 år, får inte överstiga den maximala dosen på 40 mg per dygn. Barn över 8 år kan använda den maximala dosen på 60 mg per dygn. Baklofen Mylan lämpar sig inte för behandling av barn med en kroppsvikt på mindre än 33 kg.

Tabletten kan delas i två lika stora doser.

Den dos din läkare ordinerat kan avvika från de doser som anges i denna bipacksedel. Om så är, ska du dock alltid följa de instruktioner din läkare gett dig.

När och hur ska Baklofen Mylan användas

Läkaren talar om för dig exakt hur många tabletter Baklofen Mylan du ska ta. Beroende på hur du svarar på behandlingen, kan läkaren eventuellt öka eller minska på din dos.

Ta Baklofen Mylan i samband med måltid och svälj tabletterna tillsammans med vätska. Tabletterna kan brytas i mindre delar om så behövs.

Använd Baklofen Mylan regelbundet och följ noggrant de instruktioner din läkare gett dig. På detta sätt uppnås bästa möjliga behandlingsresultat samtidigt som risken för biverkningar hålls möjligast låg.

Hur länge ska Baklofen Mylan användas

Om du använt Baklofen Mylan i 6-8 veckors tid och ditt tillstånd inte förbättrats ska du tala om detta för din läkare. Läkaren avgör sedan om du ska fortsätta behandlingen med Baklofen Mylan eller inte.

Fortsätt med Baklofen Mylan tills din läkare uppmanar dig att sluta (se avsnitt Om du slutar att använda Baklofen Mylan).

Om du undrar över hur länge behandlingen ska pågå, vänd dig till din läkare eller fråga på apoteket.

Om du har tagit för stor mängd av Baklofen Mylan

Om du fått i dig för stor mängd läkemedel eller om t.ex. ett barn fått i sig läkemedlet av misstag kontakta läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tel. 0800 147 111) för bedömning av risken samt rådgivning.

Huvudsakliga symtom på en eventuell överdos är dåsighet, andningssvårigheter, sänkt medvetandegrad och medvetslöshet (koma).

Andra symtom kan vara förvirring, hallucinationer, ångest, kramper, grumligt synfält, tinnitus (ringningar i öronen), ovanlig muskelslapphet, plötsliga muskelryckningar, svaga eller bortfallna reflexer, för högt eller för lågt blodtryck, ovanligt långsamma, snabba eller oregelbundna hjärtslag, låg kroppstemperatur, illamående, kräkningar, diarré eller ökad salivutsöndring.

Om du har glömt att använda Baklofen Mylan

Om du glömmet bort en dos, ska du ta den så fort du kommer ihåg det. Om det snart skulle vara dags för nästa dos, hoppa då över den bortglömda dosen så att du inte tar dubbel dos. Ta sedan nästa dos enligt ditt normala schema. Om du glömmet bort flera doser, kontakta din läkare.

Om du slutar att använda Baklofen Mylan

Avbryt inte behandlingen med Baklofen Mylan *helt plötsligt* och utan att först ha rådfrågat din läkare. Läkaren talar om för dig när och hur din behandling kan avslutas. Behandlingen måste avslutas gradvis. Om behandlingen avbryts helt plötsligt, kan ditt tillstånd bli sämre.

Ett abrupt avbrytande av behandlingen kan förorsaka nervositet, förvirring, hallucinationer, ovanliga tankegångar eller avvikande beteende, kramper, okontrollerade ryckningar, skakningar eller krumbuktande rörelser, hjärklappning, feber. Muskelkramperna kan också förvärras.

Om du har ytterligare frågor om detta läkemedel kontakta läkare eller apotekspersonal.

4. Eventuella biverkningar

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

Biverkningarna är i allmänhet lindriga och förekommer oftast i början av handlingen. I vanliga fall försvinner de inom några dagar.

En del biverkningar kan vara allvarliga.

Om du får någon av följande biverkningar, kontakta genast din läkare:

- andningssvårigheter
- förvirring
- överdriven lycklighetskänsla
- nedstämdhet (depression)
- koordinationsproblem som påverkar balans och gång, lem- och ögonrörelser och/eller tal (tecken på ataxi)
- skakningar
- hallucinationer
- mardrömmar
- grumligt synfält/andra synrubbnings
- andnöd i vila eller i samband med rörelse, svullna ben och trötthet (tecken på hjärtsvikt)
- alltför lågt blodtryck (hypotension)
- hudutslag och nässelutslag
- svårigheter att urinera, smärtor vid urinering eller plötsligt minskad urinmängd
- kramper
- buksmärter, gulskiftande hud eller ögon och trötthet (tecken på leversjukdom)
- låg kroppstemperatur
- symtom efter ett abrupt avbrytande av användning av läkemedel (abstinenssymtom) (se avsnitt 3 Om du slutar att använda Baklofen Mylan).

Om du får någon av ovannämnda biverkningar, *kontakta omedelbart läkare*.

Andra, mycket vanliga biverkningar

(*förekommer hos fler än 10 av 100 användare*):

- dåsighet
- lugnande effekt (sederig)
- illamående.

Om du får dessa biverkningar ska du *tala om det för din läkare*.

Andra, vanliga biverkningar

(*förekommer hos 1-10 av 100 användare*):

- yrsel, trötthet, utmattning, svindel
- huvudvärk, sömnlöshet
- svaghet i armar och ben, muskelvärk
- ryckningar i ögonen
- muntorrhet
- störningar i mag-tarmkanalen, illamående, kräkningar, förstoppning, diarré
- hudutslag, extrem svettning
- ökad urinmängd, sängvätning.

Om någon av dessa biverkningar är svår, *tala om det för din läkare*.

Andra, sällsynta biverkningar

(*förekommer hos 1-10 av 10 000 användare*):

- stickningar eller känslolöshet i händer och/eller fötter, talsvårigheter, störningar i smaksinnet
- buksmärter
- plötsligt minskad urinmängd
- oförmåga att få och upprätthålla erektion (impotens).

Biverkningar med okänd frekvens

(*information till buds räcker inte för uppskattning*):

- långsam hjärtrytm
- förhöjt blodsocker
- besvär med att andas under sömn (sömnapné syndrom).

Om någon av dessa biverkningar är svår, *tala om det för din läkare*.

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 Baklofen Mylan ska förvaras

Förvaras vid högst 25 °C.

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

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 gör med läkemedel som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

Innehållsdeklaration

- Den aktiva substansen är baklofen 10 mg eller 25 mg.
- Övriga innehållsämnen är laktosmonohydrat, mikrokristallin cellulosa, vattenfri kalciumvätefosfat, vattenfri kolloidal kiseldioxid, magnesiumstearat, natriumstärkelseglykollat (typ A).

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

10 mg tabletter: Vita, platta tabletter med avfasade kanter. Tabletterna är försedda med brytskåra och märkta med "BN 10" på ena sidan och "G" på den andra. Diameter cirka 7 mm. Tabletten kan delas i två lika stora doser.

25 mg tabletter: Vita, platta tabletter med avfasade kanter. Tabletterna är försedda med brytskåra och märkta med "BN 25" på ena sidan och "G" på den andra. Diameter cirka 8 mm. Tabletten kan delas i två lika stora doser.

Förpackningsstorlek: 50 tabletter i plastburk.

Innehavare av godkännande för försäljning

Mylan AB, Box 23033, 104 35 Stockholm, Sverige
infofi@viatris.com

Tillverkare

Mylan Laboratories SAS
Route de Belleville
Lieu-dit Maillard
01400 Chatillon sur Chalaronne
Frankrike

McDermott Laboratories Limited t/a Gerard Laboratories
35/36 Baldoyle Industrial Estate
Grange Road
Dublin 13
Irland

Denna bipacksedel ändrades senast 9.8.2023.