

## Pakkaus seloste: Tietoa käyttäjälle

### Albetol® 100 mg kalvopäällysteiset tabletit Albetol® 200 mg kalvopäällysteiset tabletit

labetalolihydrokloridi

**Lue tämä pakkaus seloste huolellisesti, ennen kuin aloitat tämän lääkkeen käytämisen, sillä se sisältää sinulle tärkeitä tietoja.**

- Säilytä tämä pakkaus seloste. Voit tarvita sitä myöhemmin.
- Jos sinulla on kysyttävästä, käännyn lääkärin tai apteekkikenkilökunnan 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 apteekkikenkilökunnalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkaus selosteessa. Ks. kohta 4.

**Tässä pakkaus selosteessa kerrotaan:**

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

#### **1. Mitä Albetol on ja mihin sitä käytetään**

Albetol-valmisteen sisältämällä labetalolilla on elimistön alfa- ja beetareseptoreita salpaava vaikutus. Se mm. laajentaa verisuonia ja alentaa verenpainetta. Labetalolilla on lisäksi lievä sydämen toimintaa rauhoittava vaikutus.

Albetol-tabletteja käytetään kohonneen verenpaineen hoitoon myös raskauden aikana sekä sydänperäisen rintakivun (angina pectoris) hoitoon kohonneen verenpaineen yhteydessä.

Labetalolihydrokloridia, jota Albetol-valmiste sisältää, voidaan joskus käyttää myös muiden kuin tässä pakkaus selosteessa mainittujen sairauksien hoitoon. Kysy neuvoa lääkäristä, apteekkikenkilökunnalta tai muulta terveydenhuollon ammattilaiselta tarvittaessa ja noudata aina heiltä saamiasi ohjeita.

#### **2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Albetol-tabletteja**

**Älä käytä Albetol-tabletteja**

- jos olet allerginen labetalolille tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (lueteltu kohdassa 6)
- jos sinulla on todettu
  - astma tai jokin muu keuhkoputkia ahtauttava sairaus
  - vaikea sydämen vajaatoiminta
  - vaikea sydämen johtumishäiriö (II tai III asteen eteis-kammiokatkos)
  - huomattavan hidan sydämen syke
  - huomattavan matala verenpaine.

Kerro lääkäriillesi, jos jokin lääke on aiheuttanut sinulle epä tavallisia reaktioita.

Kerro lääkäriillesi muista sairauksistasi, erityisesti jos ne koskevat sydäntä, verenkiertoa, keuhkoja, maksaa tai munuaisia.

Älä muuta omin päin lääkäriksi määräämää Albetol-annostusta.

**Varoitukset ja varotoimet**

Keskustele lääkärin tai apteekkikenkilökunnan kanssa ennen kuin käytät Albetol-tabletteja. Ole erityisen varovainen Albetol-tablettien suhteen, jos sinulla on

- lievä sydämen vajaatoiminta tai I asteen eteis-kammiokatkos
- maksan ja/tai munuaisten vajaatoiminta
- suurentuneesta kilpirauhashormonipitoisuudesta johtuva aineenvaihdunnan kiihyneisyys
- diabetes, sillä labetaloli saattaa peittää pienen verensokeripitoisuuden aiheuttamia oireita
- labetalolilääkitys ja lopetat sen äkillisesti, jolloin sepelvaltimotaudin oireet saattavat vaikeutua
- avosydänleikkauksen jälkitila, jolloin saatat olla herkkä labetalolin beetasalpaavalle vaikutukselle ilman, että lääkeaineella olisi selvää vaikutusta ääreisverenkierron vastukseen. Tämän takia labetalolin käyttöä ei suositella heti avosydänleikkauksen jälkeen.
- labetaloli pitkää ikäiskäytössä, johon on kuvattu liittyvän harvinaisena haittavaikutuksena maksentsyymiарvojen suurenemista maksavaurion merkkinä. Tällaisessa tilanteessa, tai jos potilas muuttuu keltaiseksi, labetalolilääkitys pitää lopettaa pysyvästi ja maksavaurion palautumista seurata toimintakokeiden avulla.

Varovaisuutta on hyvä noudattaa myös siinä tapauksessa, että sinulla on ääreisvaltimoiden sairauksia (kuten katkokävely), kilpirauhasen liikatoimintaa tai ns. feokromosyntoma. Jos olet menossa kaihileikkaukseen, kerro silmälääkärillesi, jos käytät tai olet käyttänyt Albetol-valmistetta.

Kerro lääkärillesi myös jos pulssisi hidastuu liikaa tai jos ihosi tai silmävalkuaisesi alkavat kellertää. Tällöin hoito on mahdollisesti syytä lopettaa kokonaan.

Jos joudut nukutetuksi leikkauksen yhteydessä tai hammaslääkärissä, kerro lääkärillesi, että käytät Albetol-valmistetta.

Yhtäkkistä Albetol-lääkityksen lopettamista pitäisi välttää. Jos lääkityksen lopettaminen on tarpeen, neuvottele lääkityksen asteittaisesta lopettamisesta lääkäriksi kanssa.

### **Muut lääkevalmisteet ja Albetol**

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

- Labetaloli vahvistaa useimpien *verenpainelääkkeiden* verenpainetta alentavaa vaikutusta.
- Labetalolin laskimonsisäinen anto *halotaanilla annettavan nukutuksen* yhteydessä saattaa johtaa voimakkaaseen verenpaineen laskuun, sydämen minuuttitilavuuden ja iskutilavuuden pienennemiseen ja keskuslaskimopaineen kasvuun.
- *Tulehduskipulääkkeet* voivat vähentää labetalolin verenpainetta alentavaa vaikutusta estämällä verisuonia laajentavien prostaglandiinien syntymistä munuaississa.
- Labetaloli saattaa peittää pienestä verensokeripitoisuudesta aiheutuvia oireita ja vaikeuttaa pienestä verensokeripitoisuudesta johtuvia kohtauksia.
- Käsien tärinän lisääntymistä on kuvattu joidenkin (*trisyklisten*) *masennuslääkkeiden* ja labetalolin samanaikaisen käytön yhteydessä.
- Labetaloli saattaa heikentää joidenkin astman hoidossa käytettävien lääkkeiden (*beeta<sub>2</sub>-sympatomimeettien*) keuhkoputkia laajentavaa vaikutusta.
- Labetaloli vaimentaa nitraattien aiheuttamaa sydämen nopealyöntisyyttä estämättä kuitenkaan *nitraattien* verenpainetta alentavaa vaikutusta. Labetalolin ja *sydämen rytmihäiriölääkkeiden* (I ryhmän rytmihäiriölääkkeet, verapamiili ja tietty sen kaltaiset kalsiumkanavan salpaajat) samanaikainen käyttö saattaa heikentää sydämen toimintaa ja lisätä rytmihäiriöiden määrää. Varovaisuutta on syytä noudattaa yhteiskäytössä verapamiiliin kaltaisten kalsiumkanavan salpaajien kanssa.
- *Digoksiini ja neostigmiini* saattavat pahentaa beetasalpaajien aiheuttamaa sydämen harvalyöntisyyttä.
- Labetalolin ja *adrenaliinin* yhteiskäyttö voi aiheuttaa bradykardiaa ja hypertensiota.
- *Simetidiini* lisää labetalolin biologista hyötyosuutta estämällä labetalolin metabolismaa maksassa.
- *Glutetimidi* pienentää labetalolin biologista hyötyosuutta lisäämällä labetalolin metabolismaa maksassa.
- *Fingolimodi*, immuunijärjestelmän toiminnan muuttamiseen käytettävä lääke.

### **Albetol ruuan ja juoman kanssa**

Albetol-tabletit otetaan veden kera (juomalaillinen vettä) ja ruokailun yhteydessä.

## Raskaus ja imetys

Lääkettä ei suositella käytettäväksi raskauden ensimmäisen kolmanneksen aikana. Jos olet raskaana tai imetät, epäilet olevasi raskaana tai suunnittelet lapsen hankkimista, kysy lääkäriltä tai apteekista neuvoa ennen tämän lääkkeen käyttöä.

Lääkettä erittyy äidinmaitoon, mutta vaikutukset lapseen ovat epätodennäköisiä. Silti varovaisuutta on syytä noudattaa imetyksen suhteen, jos käytät Albetol-valmistetta.

Nännikivusta ja Raynaud'n oireyhtymän esiintymisestä nänneissä on tehty ilmoituksia (ks. kohta 4).

## Ajamineen ja koneiden käyttö

Albetol-valmisten ei pitäisi vaikuttaa haitallisesti ajokykyyn eikä koneiden käyttökykyyn.

Älä kuitenkaan hoidon aloitusvaiheessa aja autoa tai käytä koneita, ennen kuin on selvää, miten Albetol vaikuttaa sinuun. Albetol saattaa aiheuttaa huimausta tai väsymystä. Lääke voi heikentää kykyä kuljettaa moottoriajoneuvoa tai tehdä tarkkaa keskittymistä vaativia tehtäviä. On omalla vastuullasi arvioda, pystykö näihin tehtäviin lääkehoidon aikana. Lääkkeen vaikutuksia ja haittavaikutuksia on kuvattu muissa kappaleissa. Lue koko pakkausseloste opastukseksi. Keskustele lääkärin tai apteekkienkilökunnan kanssa, jos olet epävarma.

## Albetol-tabletit sisältävät laktoosia ja sodiumia

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

Albetol 100 mg ja 200 mg tabletit sisältävät alle 1 mmol sodiumia (23 mg) per tabletti eli niiden voidaan sanoa olevan "natriumittomia".

## 3. Miten Albetol-tabletteja käytetään

Ota tästä lääkettä juuri siten kuin lääkäri on määritellyt tai apteekkienkilökunta on neuvonut. Tarkista ohjeet lääkäriltä tai apteekista, jos olet epävarma.

### Suositeltu annos

Lääkäri määräää juuri sinulle sopivan annoksen.

#### Albetol 100 mg -tabletit:

*Kohonneen verenpaineen hoito, kohonneen verenpaineen hoito raskauden aikana.*

Suositeltu aloitusannos on 1 tabletti kahdesti vuorokaudessa ruokailun yhteydessä. Annosta voidaan tarvittaessa suurentaa 2–3 päivän välein 1 tabletti kahdesti päivässä lääkärin ohjeiden mukaan. Tavanomainen ylläpitoannos on 4–8 tablettia/vrk. Maksimiannostus on 4–8 tablettia 3 kertaa vuorokaudessa.

#### *Käyttö iäkkäille*

Kohonneen verenpaineen hoidossa suositeltu aloitusannos on ½ tablettia (vastaan 50 mg:aa labetalolia) kahdesti vuorokaudessa.

#### *Rintakivun oireiden hoito kohonneen verenpaineen yhteydessä*

Suositeltu aloitusannos on ½ tablettia (vastaan 50 mg:aa labetalolia) 2–3 kertaa vuorokaudessa. Tavanomainen ylläpitoannos on 2–4 tablettia/vrk jaettuna 2–3 annokseen.

#### Albetol 200 mg -tabletit:

Voidaan käyttää ylläpitoannoksena kohonneen verenpaineen hoitoon sekä kohonneen verenpaineen hoitoon raskauden aikana 2–4 tablettia/vrk sekä rintakivun oireiden hoitoon kohonneen verenpaineen yhteydessä 1–2 tablettia/vrk jaettuna 2–3 annokseen.

Albetol-tabletit voi jakaa yhtä suuriin annoksiin.

### **Käyttö lapsille ja nuorille (alle 18-vuotiaat)**

Lääkettä ei suositella lapsille ja nuorille, koska sen tehota ja turvallisuutta ei ole osoitettu.

Jos sinusta tuntuu, että Albetol-tablettien vaikutus on liian voimakas tai liian heikko, kerro asiasta lääkärillesi tai apteekkiin.

### **Jos otat Albetol-tabletteja enemmän 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.

### **Jos unohtat ottaa Albetol-tabletit**

Ota seuraava annos sen normaalina ottoajankohtana. Älä ota kaksinkertaista annosta korvataksesi unohtamasi kerta-annoksen.

### **Jos lopetat Albetol-tablettien oton**

Älä lopeta tabletteiden ottamista ennen kuin olet keskustellut asiasta lääkärin kanssa. Lääkityksen äkillinen lopettaminen saattaa pahentaa sepelvaltimotaudin oireita.

Kun labetalolilääkitys lopetetaan, se on hyvä tehdä vähitellen annosta pienentäen 1–2 viikon kuluessa, jotta välytyään äkilliseen lopettamiseen mahdollisesti liittyviltä haittavaikutuksilta.

### **Yliannostus**

Todennäköisimmät oireet yliannostuksen yhteydessä ovat matala vereanpaine (etenkin makuulta ylösnoistaessa), hidas sydämen syke ja sydämen vajaatoiminta. Labetaloli saattaa myös supistaa keuhkoputkia ja siten aiheuttaa hengenahdistusta. Muita yleisiä haittavaikutuksia yliannostuksen yhteydessä ovat pahoinvoimi, oksentelu, päänsärky ja tajunnan tilan muutokset.

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

## **4. Mahdolliset haittavaikutukset**

Kuten kaikki lääkkeet, tämäkin lääke voi aiheuttaa haittavaikutuksia. Kaikki eivät niitä kuitenkaan saa. Hoidon alussa esiintyvät haittavaikutukset vähenevät yleensä hoidon jatkessa.

Haittavaikutusten yleisyysluokat on määritelty seuraavasti:

- Hyvin yleiset (yli yhdellä potilaalla kymmenestä)
- Yleiset (yli 1 ja alle 10 potilaalla sadasta)
- Melko harvinaiset (yli 1 ja alle 10 potilaalla tuhannesta)
- Harvinaiset (yli 1 ja alle 10 potilaalla kymmenestätuhannesta)
- Hyvin harvinaiset (harvemmin kuin yhdellä potilaalla kymmenestätuhannesta)
- Tuntematon (koska saatavissa oleva tieto ei riitä esiintyyvyyden arviointiin)

Albetol-tablettien käytön aikana voi esiintyä seuraavia haittavaikutuksia:

#### **Hyvin yleisiä haittavaikutuksia:**

- laboratoriokokeissa positiivinen tumavasta-ainereaktio ilman siihen liittyvää sairautta

#### **Yleisiä haittavaikutuksia:**

- yliherkkyyssreaktiot, lääkekumme
- huimaus, päänsärky, hiuspohjan pistely
- näön hämärtyminen
- sydämen vajaatoiminta
- pystyasennossa ilmenevä matala verenpaine
- nenän tukkoisuus
- pahoinvoimi
- maksa-arvojen suureneminen
- virtsaamisvaikeudet
- ejakulaatio- ja erektilohäiriöt
- väsymys ja letargia (väsymys, energian puute)

### **Melko harvinainen haittavaikutuksia:**

- alakuloisuus
- silmien ärsytyys
- bronkospasmi (keuhkoputkien seinämien sileiden lihassyiden kouristus)
- oksentelu, ylävatsakipu
- hikoilu
- kouristukset pohkeissa

### **Harvinainen haittavaikutuksia:**

- bradykardia (sydämen hidasyöntisyys)

### **Hyvin harvinainen haittavaikutuksia:**

- vapina raskaana olevilla naisilla
- eteis-kammiokatkos (sydämen johtumishäiriö)
- Raynaud'n oireyhtymän oireiden pahaneminen (valkosormisuuus)
- maksatulehdus, keltaisuus, maksakuolio
- lihassairaus
- systeeminen lupus erythematosus (punahukka)
- virtsaumpi (virtsaamiskyvyttömyys huolimatta täydestä virtsarakosta)
- nilkkojen turvotus

### **Tunte maton (koska saatavissa oleva tie to ei riitä arviointiin):**

- Nännekkipu
- Ajoittainen verenvirtauksen vähenneminen nänneissä, mikä voi aiheuttaa nännien puutumista sekä kalpeutta ja kipua nänneissä (Raynaud'n oireyhtymä)

### **Ota yhteyttä lääkäriin**

jos havaitset keltaisuutta, verenpurkaumia ihossa tai haavaumia tai tulehdusta suun limakalvoilla.

### **Haittavaikutuksista ilmoittaminen**

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkienkilkunnalle. 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 lääkevalmisten turvallisuudesta.

www-sivusto: [www.fimea.fi](http://www.fimea.fi)

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea

Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri

PL 55

00034 FIMEA

### **5. Albetol-tablettien säilyttäminen**

Säilytä alle 25 °C.

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Älä käytä tästä lääkettä pakkaussessa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

Älä käytä tästä lääkettä, jos huomaat näkyviä muutoksia lääkevalmisteen ulkonäössä.

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

Kartonkikotelo ja pakkausseloste ovat kierrätettäviä.

### **6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa**

## **Mitä Albetol sisältää**

- Vaikuttava aine on labetalolihydrokloridi (100 mg tai 200 mg).
- Muut aineet ovat laktoosimonohydraatti, maissitärkkelys, liivate, natriumtärkkelysglykolaatti, talkki, magnesiumstearaatti, hypromelloosi, makrogoli 6000 ja titaanidioksiidi (E171).

## **Lääke valmisten kuvaus ja pakkauskoko**

Albetol-tabletit ovat valkoisia, pyöreitä, kuperapintaisia ja kalvopäällysteisiä tabletteja, joissa on jakouurre toisella puolella. 100 mg:n tabletin halkaisija on noin 9 mm ja 200 mg:n tabletin noin 10 mm.

100 tablettia. Tabletin voi jakaa yhtä suuriin annoksiin.

## **Myyntiluvan haltija ja valmistaja**

### **Myyntiluvan haltija**

Orifarm Healthcare A/S

Energivej 15

DK-5260 Odense S

Tanska

[info@orifarm.com](mailto:info@orifarm.com)

### **Valmistaja**

Orifarm Manufacturing Poland Sp. z o.o.

Ul. Księstwa Łowickiego 12

99-420 Łyszkowice

Puola

**Tämä pakkauseloste on tarkistettu viimeksi 05.10.2023**

## Bipacksedel: Information till användare

### Albetol® 100 mg filmdragerade tablett Albetol® 200 mg filmdragerade tablett

labetalolhydroklorid

**Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar använda 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 den här bipackse del finns information om följande:**

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

#### **1. Vad Albetol är och vad det används för**

Albetol innehåller labetalol som blockerar kroppens alfa- och beta-receptorer. Den t.ex. utvidgar blodkärlen och minskar blodtrycket. Labetalol har dessutom en lindrig lugnande verkan på hjärtverksamheten.

Albetol används vid behandling av förhöjt blodtryck även under graviditet och vid behandling av hjärtbaserad bröstsmärta (angina pectoris) hos patienter som lider av förhöjt blodtryck.

Labetalolhydroklorid som finns i Albetol 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 Albetol**

##### **Använd inte Albetol**

- om du är allergisk mot labetalol eller något annat innehållsstämme i detta läkemedel (anges i avsnitt 6).
- om du har konstaterats att ha
  - astma eller en annan sjukdom som förtränger luftvägen
  - svår hjärtsvikt
  - svåra rörelser i hjärtats ledningssystem (AV-block II eller III)
  - mycket långsam puls
  - mycket lågt blodtryck.

Berätta för läkaren om några läkemedel har förorsakat ovanliga reaktioner.

Berätta för läkaren om dina övriga sjukdomar, speciellt om de har att göra med hjärtat, blodcirkulationen, lungorna, levern eller njurarna.

Förändra inte på eget initiativ den dosering som läkaren ordinerat.

##### **Varningar och försiktighet**

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du använder Albetol.

Var särskilt försiktig med Albetol om du har

- lindrig hjärtinsufficiens eller AV-block av I grad
- lever- och/eller njurinsufficiens
- ökad ämnesomsättning som följd av förhöjd halt av sköldkörtelhormon
- diabetes, eftersom labetalol kan dölja symptom på lågt blodsocker
- labetalolbehandling och du avbryter den plötsligt, varvid symptom på kranskärlssjukdom kan förvärras
- postoperativ fas efter en öppen hjärtoperation varvid du kan vara känslig för labetalolets betablockerande inverkan utan att läkemedlet skulle ha någon tydlig inverkan på det perifera motståndet. Användning av labetalol rekommenderas därför inte omedelbart efter en öppen hjärtoperation.
- labetalol i långvarigt bruk varvid som en sällsynt biverkning har beskrivits en höjning av leverenzymvärden som tecken på leverskada. I sådana fall, eller om patienter blir gul, ska labetalolbehandlingen avslutas och återhämtningen efter leverskadan följas upp med hjälp av funktionsprov.

Försiktighet bör iakttas även om du har perifera artärsjukdomar (t.ex. fönstertittarsjuka), hypertyreos eller sk. feokromocytom. Om du skall genomgå en starroperation, berätta då ögonläkaren om du använder eller har använt Albetol.

Berätta också läkaren om din puls blir för långsam eller om din hud eller ögonvitor blir gulfärgade. Då är det möjligt att behandlingen måste avslutas.

Om du blir nersövd vid en operation eller hos tandläkaren, berätta för läkaren att du använder Albetol.

Undvik att plötsligt avsluta Albetol-medicineringen. Om det blir nödvändigt att avbryta medicineringen, rådgör med läkaren om stegvist avslutande.

### **Andra läkemedel och Albetol**

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du tar, nyligen har tagit eller kan tänkas ta andra läkemedel.

- Labetalol förstärker den blodtryckssänkande effekten hos de flesta *blodtrycksmediciner*.
- Intravenös administration av labetalol i samband med *halotananestesi* kan leda till ett kraftigt blodtrycksfall, minskad hjärtats minutvolym och slagvolym samt till ett ökat centrat ventryck.
- *Antiinflammatoriska smärtstillande läkemedel* kan minska labetalolets blodtryckssänkande inverkan genom att förhindra uppkomsten av blodkärlsutvidgande prostaglandiner i njurarna.
- Labetalol kan dölja symptom på lågt blodsocker och förvärra anfall som orsakas av lågt blodsocker.
- Ökad darrning på händerna har beskrivits vid samtidig användning av vissa (*tricykliska depressionsmediciner* och labetalol).
- Labetalol kan försvaga den luftrörsutvidgande effekten av vissa läkemedel som används vid behandling av astma ( $\beta_2$ -sympatomimeter).
- Labetalol dämpar försnabbad puls orsakad av nitrater utan att dock förhindra *nitraternas* blodtryckssänkande inverkan. Samtidig användning av labetalol och *läkemedel mot rytmrubbningar* i hjärtat (I gruppens läkemedel mot rytmrubbningar, verapamil och vissa kalciumantagonister som liknar den) kan försvaga hjärtverksamheten och öka antalet rytmrubbningar. Försiktighet bör iakttas när kalciumantagonister som liknar verapamil används samtidigt.
- *Digoksin* och *neostigmin* kan förvärra långsam puls orsakad av betablockerare.
- Samtidig användning av labetalol och *adrenalin* kan förorsaka bradykardi och hypertension.
- *Simetidin* ökar labetalolets biotillgänglighet genom att förhindra labetalolets metabolism i levern.
- *Glutetimid* minskar labetalolets biotillgänglighet genom att öka labetalolets metabolism i levern.
- *Fingolimod*, ett läkemedel som används för att förändra immunsystemets funktion.

### **Albetol med mat och dryck**

Albetol-tabletterna tas med vatten (ett glas vatten) och i samband med en måltid.

### **Graviditet och amning**

Albetol rekommenderas inte under de första tre månaderna av graviditeten. 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.

Läkemedlet passerar över i modersmjölk men inverkan på barnet är osannolik. Det är dock bra att vara försiktig med amning om du använder Albetol.

Smärta i bröstvårtorna och Raynauds fenomen i bröstvårtorna har rapporterats (se avsnitt 4).

### Körförstånd och användning av maskiner

Albetol borde inte ha en skadlig effekt på körförståndet eller förmågan att använda maskiner.

Kör dock inte bil och använd inga maskiner i början av behandlingen innan det är klart hur Albetol inverkar på just dig. Albetol kan orsaka yrsel och trötthet. 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.

### Albetol inne håller laktos och natrium

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

Albetol 100 mg och 200 mg tablett innehåller mindre än 1 mmol (23 mg) natrium per tablett, d.v.s. är näst intill "natriumfritt".

## 3. Hur du använder Albetol

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

### Rekommenderad dos

Läkaren skall anpassa dosen individuellt för dig.

#### Albetol 100 mg-tabletter:

##### *Behandling av förhöjt blodtryck, behandling av förhöjt blodtryck under graviditet.*

Den rekommenderade initialdosen är 1 tablett två gånger per dygn i samband med måltid. Vid behov kan dosen ökas med 2–3 dagars mellanrum 1 tablett två gånger per dag enligt läkarens anvisningar. Den vanliga underhållsdosen är 4–8 tablett/dygn. Den maximala dosen är 4–8 tablett 3 gånger per dygn.

##### *Användning hos äldre patienter*

Vid behandling av hörhöjt blodtryck är den rekommenderade initialdosen  $\frac{1}{2}$  tablett (motsvarar 50 mg labetalol) två gånger per dygn.

##### *Behandling av symptom för bröstsmärta i samband med förhöjt blodtryck*

Den rekommenderade initialdosen är  $\frac{1}{2}$  tablett (motsvarar 50 mg labetalol) 2–3 gånger per dygn. Den vanliga underhållsdosen är 2–4 tablett/dygn delad i 2–3 doser.

#### Albetol 200 mg-tabletter:

Kan användas som underhållsdos vid behandling av förhöjt blodtryck och vid behandling av förhöjt blodtryck under graviditet 2–4 tablett/dygn samt vid behandling av symptom för bröstsmärta i samband med förhöjt blodtryck 1–2 tablett/dygn delad i 2–3 doser.

Albetol tablett kan delas i två lika stora doser.

### Användning för barn och ungdomar

Läkemedlet rekommenderas inte för barn eller ungdomar eftersom effekten och säkerheten inte har påvisats.

Om du upplever att effekten av Albetol är för stark eller för svag skall du rådgöra med läkaren eller apoteket.

### Om du har tagit för stor mängd av Albetol

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

De sannolikaste symtomen på överdosering är svindel eller yrsel, som orsakas av plötslig sänkning av blodtrycket, samt långsam puls.

### **Om du har glömt att ta Albetol-tabletter**

Ta följande dos vid normal tidpunkt. Ta inte dubbeldos för att kompensera för glömd dos.

### **Om du slutar att ta Albetol-tabletter**

Avsluta inte användningen av medicinen före du diskuterat saken med din läkare. Om intaget av medicinen avslutas plötsligt kan symtomen av kranskärlssjukdom förvärras.

När medicineringen med labetalol avslutas, är det bäst att göra det så att dosen minskas gradvis under 1–2 veckors tid. På det sättet undviker man biverkningar som möjligen är förknippade med tvär avslutning.

### **Överdosering**

De mest sannolika symptomen vid överdosering är blodtrycksfall (särskilt vid upprättstående), långsam puls och hjärtinsufficiens. Labetalol kan också orsaka sammandragning av luftrören och på det sättet förorsaka andnöd. Andra vanliga biverkningar vid överdosering är illamående, kräkningar, huvudvärk och förändringar i medvetandenvån.

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 av Albetol är vanligen lindriga, de förekommer i början av behandlingen och de minskar vid fortsatt vård.

Utvärdering av biverkningar baseras på följande frekvenser:

- Mycket vanliga (hos fler än 1 av 10 patienter)
- Vanliga (hos fler än 1 och färre av 10 av 100 patienter)
- Mindre vanliga (hos fler än 1 och färre än 10 av 1 000 patienter)
- Sällsynta (hos fler än 1 och färre än 10 av 10 000 patienter)
- Mycket sällsynta (hos färre än 1 av 10 000 patienter)
- Ingen känd frekvens (kan inte beräknas från tillgängliga data)

Följande biverkningar kan förekomma vid användning av Albetol:

#### **Mycket vanliga biverkningar:**

- positiv antinukleär antikroppreaktion i laboratorieprov utan åtföljande sjukdom

#### **Vanliga biverkningar:**

- överkänslighetsreaktioner, läkemedelsfeber
- yrsel, huvudvärk, krypningar i hårbotten
- dimsyn
- hjärtinsufficiens
- lågt blodtryck i upprätt ställning
- nästäppa
- illamående
- förhöjda levervärden
- urineringsbesvär
- ejakulationsstörningar, erektil dysfunktion
- trötthet och letargi (trötthet, brist på energi)

#### **Mindre vanliga biverkningar:**

- nedstämdhet
- ögonirritation
- bronkialspasm (sammandragningar i de glatta muskelfibrerna i luftrörens väggar)

- kräkningar, smärta i övre delen av buken
- svettning
- vadkramper

**Sällsynta biverkningar:**

- bradykardi (långsam puls)

**Mycket sällsynta biverkningar:**

- tremor hos gravida kvinnor
- AV-block (retleddningsstörning i hjärtat)
- förvärrade symptom vid Raynauds syndrom (vita fingrar)
- leverinflammation, gulsort, levernekros
- muskelsjukdom
- systemisk lupus erythematosus
- urinstopp (oförmåga att urinera trots fyllt urinblåsa)
- ankelödem

**Ingen känd frekvens (kan inte beräknas från tillgängliga data):**

- Smärta i bröstvårtorna
- Periodvis minskning av blodflödet till bröstvårtorna, vilket kan göra att bröstvårtorna domnar, bleknar och gör ont (Raynauds fenomen)

**Kontakta läkare**

om gulsort, blodutgjutelser i huden eller sår eller infektion på munslemhinnan förekommer.

**Rapportering av biverkningar**

Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. 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 läkemedels säkerhet.

webbplats: [www.fimea.fi](http://www.fimea.fi)

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea

Biverkningsregistret

PB 55

00034 FIMEA

**5. Hur Albetol ska förvaras**

Förvaras vid högst 25 °C.

Förvaras detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Används före utgångsdatum som anges på förpackningen. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad. Använd inte läkemedlet om det synbart har förändrats.

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.  
Kartongen och bipacksedeln kan återvinnas.

**6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar**

**Innehållsdeklaration**

- Den aktiva substansen är labetalolhydroklorid (100 mg eller 200 mg).
- Övriga innehållsämnen är laktosmonohydrat, majsstärkelse, gelatin, natriumstarkelseglykollat, talk, magnesiumstearat, hypromellos, makrogol och titandioxid (E171).

**Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar**

Albetol-tabletterna är vita, runda, konvexa och filmdragerade tabletter med brytskåra på ena sidan. Diametern på 100 mg tabletten är ca 9 mm och diametern på 200 mg tabletten är ca 10 mm.

100 tabletter. Tabletten kan delas i två lika stora doser.

**Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare**

**Innehavare av godkännande för försäljning**

Orifarm Healthcare A/S

Energivej 15

DK-5260 Odense S

Danmark

[info@orifarm.com](mailto:info@orifarm.com)

**Tillverkare**

Orifarm Manufacturing Poland Sp. z o.o.

Ul. Księstwa Łowickiego 12

99-420 Łyszkowice

Polen

**Denna bipacksedel ändrades senast 05.10.2023**