

Scopoderm

1 mg/72 timmar depotplåster

Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar använda detta läkemedel.

- Spara denna bipacksedel, du kan behöva läsa om den.
- Om du har ytterligare frågor vänd dig till din läkare eller **farmaceut**.
- Detta läkemedel har ordinerats åt dig personligen. Du bör inte ge det vidare till andra. Det kan skada dem, även om de uppvisar symptom som liknar dina.

I denna bipacksedel finner du information om: 1. Vad är Scopoderm och vad används det för? 2. Innan du använder Scopoderm 3. Hur du använder Scopoderm 4. Eventuella biverkningar 5. Förvaring av Scopoderm

Vad innehåller Scopoderm?

Det aktiva innehållsämnet är skopolamin. Ett **depotplåster** innehåller 1,54 mg skopolamin.

Hjälpämnen:

Täckmembran: polyetenfilm. *Frisättningsmembran:* polypropylenfilm.

Häftmassa: flytande paraffin polyisobutylen

Innehavare av godkännande för försäljning

Novartis Sverige AB, Box 1150, 183 11 Täby.

Tillverkare

Novartis Consumer Health UK Ltd, Somercotes, Derbyshire, England.

FAMAR SA, 48th km National Road Athens-Lamia, 19011, Avlonas, Attiki, Grekland

1. VAD ÄR SCOPODERM OCH VAD ANVÄNDS DET FÖR?

Läkemedelsgrupp

Scopoderm är ett **plåster** som innehåller ett förråd av det aktiva ämnet skopolamin. Ämnet frisätts i en jämn och låg takt så länge plåstret sitter på huden. Effekt erhålls efter cirka 5-6 timmar.

Vad används Scopoderm för?

Scopoderm förebygger illamående och kräkningar vid åksjuka.

2. INNAN DU ANVÄNDER SCOPODERM

Använd inte Scopoderm:

- om du är överkänslig mot skopolamin eller något hjälpämne i Scopoderm.
- om du har eller har haft **grön starr** (glaukom).

Var särskilt försiktig med Scopoderm:

Om du har eller har haft följande sjukdomar bör du rådgöra med läkaren innan behandling med Scopoderm påbörjas: prostatubesvär eller andra besvär att kasta vatten, förträngning av magmunnen/tarmkanalen, lever- eller njursjukdom, epilepsi.

Det är viktigt med noggrann munhygien, eftersom **muntorrhet** är en vanlig **biverkning** vid användning av Scopoderm.

Intag av Scopoderm med mat och dryck:

Undvik alkoholkonsumtion vid behandling med Scopoderm.

Barn

Scopoderm bör inte användas på barn under 10 år, eftersom det endast finns begränsad erfarenheten av användning av Scopoderm hos dessa.

Graviditet

Scopoderm skall endast användas under graviditet om det är absolut nödvändigt eftersom man inte vet något om hur fostret påverkas. Rådfråga *alltid* din läkare innan du påbörjar behandlingen.

Amning

Det är okänt om skopolamin går över i modersmjölk. Rådfråga *alltid* din läkare innan du påbörjar behandlingen.

Körförmåga och användning av maskiner:

Du är själv ansvarig för att bedöma om du är i kondition att framföra motorfordon eller utföra arbete som kräver skärpt vaksamhet. 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.

Användning av andra läkemedel:

Tala om för din läkare eller **farmaceut** om du tar eller nyligen har tagit andra läkemedel, även receptfria sådana.

3. HUR DU ANVÄNDER SCOPODERM

Doseringsanvisning

Dosen bestäms av läkaren, som avpassar den individuellt för dig. Om du upplever att effekten av Scopoderm är för stark eller för svag vänd dig till din läkare eller **farmaceut**.

1 **plåster** fästs på huden bakom örat kvällen före eller minst 5-6 timmar före resans början. Skydd mot åksjuka erhålls därefter under minst 72 timmar. Plåstret kan tas av tidigare om fortsatt skydd inte behövs.

Plåster som använts kortare tid än 72 timmar kan inte användas igen. Om skydd behövs under längre tid än 72 timmar kan ytterligare ett **plåster** sättas på, lämpligen bakom andra örat, sedan det första plåstret avlägsnats. Det kan vara lämpligt att vänta minst 12 timmar innan det nya plåstret sätts på. Huden där plåstret suttit innehåller skopolamin som fortsätter att ge ett skydd minst 12 timmar efter det att plåstret tagits bort. Noggrann tvättning av huden där plåstret suttit kan förkorta den tid effekten kvarstår. Vanligtvis går åksjuka över av sig själv inom en vecka och längre tids behandling är därför inte nödvändig.

Scopderm kan behållas på under dusch och bad.

Administrering

1. Öppna pappersförpackningen och ta ur plåstret.
2. Den genomskinliga plastfilmen som sitter som skydd över plåstret avlägsnas från själva plåstret (den tunna runda hudfärgade plattan).
3. Fäst plåstret (med den metallfärgade sidan mot huden) på ett hårfritt, rent och torrt ställe bakom örat genom att pressa det mot huden under några sekunder.
4. Tvätta händerna efter kontakt med plåstret. Om skopolamin kommer direkt i ögat, t ex om du kliar dig utan att först tvätta händerna, kan detta ge pupillvidgning som i och för sig är ofarlig men som kan kvarstå några dagar och tillfälligt påverka synskärpan. Undvik därför att trycka på plåstret sedan det har satts på plats.
5. Använda **plåster** viks ihop med limytan inåt och kasseras så att barn inte kommer åt dem.

Om du använder mera Scopoderm än du borde:

Kontakta läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tel. 112). Symtom på överdosering kan vara förvirring och hallucinationer.

Om du glömt att ta Scopoderm:

Ta inte dubbla **doser** för att kompensera de **doser** du glömt.

Effekter som kan uppträda när behandling med Scopoderm avslutas:

I enstaka fall kan yrsel, balanssvårigheter, illamående, kräkningar och huvudvärk tillfälligt förekomma när plåstret tagits bort.

4. EVENTUELLA BIVERKNINGAR

Liksom alla läkemedel kan Scopoderm ha biverkningar.

En mycket vanlig biverkan (hos fler än 1 patient av 10 patienter) är muntorrhet. Det är därför viktigt med noggrann munhygien. Andra mycket vanliga biverkningar är svårighet att se skarpt på nära håll, vidgning av pupillen.

Vanliga biverkningar (hos fler än 1 patient på 100) är dåsighet, trötthet, irritation i ögonlocken, hudirritation och förstoppning.

Mindre vanliga biverkningar (hos färre än 1 av 100 men fler än 1 av 1000 patienter) är svårighet att kasta vatten, förvirring, oro, hallucinationer.

Hörselnedsättning, ökad risk för epileptiker att få kramp och akut grön starr har rapporterats i ett fåtal fall.

Om du observerar en eller flera biverkningar som inte nämns i denna bipacksedel, tala om det för din läkare eller farmaceut.

5. FÖRVARING AV SCOPODERM

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn. Använda plåster viks ihop och kasseras så att barn inte kommer åt dem.

Förvaras vid högst 25 °C

Använd inte detta läkemedel efter utgångsdatum på kartongen.

Av miljö- och säkerhetsskäl ska överbliven eller för gammal medicin från allmänheten lämnas till apotek för omhändertagande.

Denna bipacksedel godkändes senast den 2009-06-25