

Papaverin Meda

Meda

Tablett 40 mg

Avregistreringsdatum: 2021-08-23 (Tillhandahålls ej) (vit, plan med skåra, 8 mm, märkta PP inom bågar)

Muskulotropt spasmolytikum

Aktiv substans:

Papaverin

ATC-kod:

A03AD01

För information om det avregistrerade läkemedlet omfattas av Läkemedelsförsäkringen, kontakta Läkemedelsförsäkringen.

Läs mer om avregistrerade läkemedel

FASS-text: *Denna text är avsedd för vårdpersonal.*

Texten är baserad på produktresumé: 2017-08-01

Indikationer

Kramptillstånd i glatt muskulatur i mag- och tarmkanalen.

Kontraindikationer

Överkänslighet mot den aktiva substansen eller mot något hjälpämne som anges i avsnitt Innehåll.

Dosering

1-3 tabletter 1-3 gånger dagligen.

Varningar och försiktighet

Försiktighet vid obstruktiv sjukdom i mag-tarmkanalen, störningar i hjärtats retledningssystem och instabil kranskärlssjukdom.

Patienter med något av följande sällsynta ärftliga tillstånd bör inte använda detta läkemedel: galaktosintolerans, total laktasbrist eller glukos-galaktosmalabsorption.

Graviditet

Inga kända risker vid användning under graviditet.

Amning

Uppgift saknas om papaverin passerar över i modersmjölk.

Biverkningar

För papaverin finns inte modern klinisk dokumentation som kan tjäna som underlag för bedömning av biverkningsfrekvensen.

Biverkningarna är listade nedan per organsystem och frekvens. Frekvenserna definieras som Vanliga ($>1/100$, $<1/10$), Mindre vanliga ($>1/1000$, $<1/100$), Sällsynta ($>1/10\,000$, $<1/1000$) samt Ingen känd frekvens (kan inte beräknas från tillgängliga data).

Organklass	Frekvens	Biverkning
Lever och gallvägar	Vanlig	Transaminasstegring.
	Sällsynta	Hepatit

Rapportering av misstänkta biverkningar

Det är viktigt att rapportera misstänkta biverkningar efter att läkemedlet godkänts. Det gör det möjligt att kontinuerligt övervaka läkemedlets nytta-riskförhållande. Hälso- och sjukvårdspersonal uppmanas att rapportera varje misstänkt biverkning till Läkemedelsverket, men alla kan rapportera misstänkta biverkningar till Läkemedelsverket, www.lakemedelsverket.se. Postadress

Läkemedelsverket
Box 26
751 03 Uppsala

Överdoser

Symptom vid överdosering: Dåsighet, huvudvärk, yrsel, inkoordination, diplopi. Vid mycket höga doser prematura VES, förmakstakykardi, blodtrycksfall. Flush, svettningar, gastrointestinala besvär. Hyperglykemi, laktacidosis.

Behandling av överdosering: Om befogat ventrikeltömning, kol. Symtomatisk terapi.

Toxicitet: 80 mg till 2-åring samt 400 mg till 12-åring gav lindrig intoxikation. 2 g till vuxen gav efter ventrikeltömning lindrig till måttlig intoxikation och 15 g till vuxen gav måttlig till allvarlig intoxikation.

Farmakodynamik

Papaverin påverkar kroppens celler på många sätt, hämning av nedbrytningen av cykliskt AMP, hämning av energimetabolismen, blockad av cellulär purin- och pyrimidintransport är några av de viktigaste. Till följd härav kan i stort sett alla kroppens celler påverkas.

Relaxering av glatt muskulatur i kärl- och gastrointestinalkanalen uppträder vid relativt låga koncentrationer. Hjärt-, lever-, njur- och CNS-effekter har också påvisats. Användes ofta i kombination med analgetika.

Farmakokinetik

Vid peroral tillförsel erhålles maximal plasmakoncentration efter 1-2 timmar. Papaverin metaboliseras i hög grad och utsöndringen av metaboliter sker huvudsakligen via urinen.

Innehåll

1 tablett innehåller 40 mg papaverinhydroklorid, laktosmonohydrat, potatisstärkelse, talk, gelatin och magnesiumstearat.

Hållbarhet, förvaring och hantering

Inga särskilda förvaringsanvisningar.

Förpackningsinformation

Tablett 40 mg vit, plan med skåra, 8 mm, märkta PP inom bågar