

Pakkausseloste: Tietoa käyttäjälle

Detrusitol 1 mg ja 2 mg kalvopäällysteiset tabletit tolterodiini

Lue tämä pakkausseloste huolellisesti ennen kuin aloitat tämän 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 pidä antaa muiden käyttöön. Se voi aiheuttaa haittaa muille, vaikka heillä olisikin samanlaiset oireet kuin sinulla.
- Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Ks. kohta 4.

Tässä pakkausselosteessa kerrotaan:

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

1. Mitä Detrusitol on ja mihin sitä käytetään

Detrusitolin vaikuttava aine on tolterodiini. Tolterodiini kuuluu lääkeaineryhmään, jonka nimi on antimuskariniiniset lääkkeet.

Detrusitolilla hoidetaan yliaktiivisen rakon oireita. Jos sinulla on yliaktiivinen rakko,

- et ehkä pysty pidättelemään virtsaa
- voit joutua kiirehtimään vessaan yhtäkkiä ja/tai sinun on käytävä vessassa tiheään.

2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Detrusitol-valmistetta

Älä käytä Detrusitol-valmistetta, jos

- olet allerginen tolterodiinille tai Detrusitol-valmisteen jollekin muulle aineelle (lueteltu kohdassa 6)
- et pysty virtsaamaan (virtsaumpi)
- sinulla on ahdaskulmaglaukooma, jota ei ole saatu hoidolla hallintaan (riittämättömästi hoidettu kohonnut silmänpaine ja siihen liittyvä näön heikkeneminen)
- sinulla on myasthenia gravis (voimakas lihasheikkous)
- sinulla on vaikea haavainen paksusuolitulehdus
- sinulla on ns. toksinen paksusuolen laajentuma.

Varoitukset ja varotoimet

Keskustele lääkärin tai apteekkihenkilökunnan kanssa ennen kuin otat Detrusitol-valmistetta, jos arvelet, että jokin seuraavista voisi koskea sinua.

- Sinulla on virtsaamisvaikeuksia ja/tai heikko virtsasuihku
- Sinulla on jokin ruuansulatuskanavan sairaus, joka vaikuttaa ruuan kulkuun ja/tai sulamiseen
- Sinulla on munuaisvaivoja (munuaisten vajaatoiminta)
- Sinulla on jokin maksasairaus

- Sinulla on verenpaineeseen, suolentoimintaan tai seksuaaliseen toimintaan vaikuttava hermostohäiriö (mikä tahansa tahdosta riippumattoman hermoston ääreishermostosairaus)
- Sinulla on palleatyrä (jokin vatsaontelon elin työntynyt rintaonteloon)
- Kärsit joskus hitaasta suolentoiminnasta tai vaikeasta ummetuksesta (ruuansulatuskanavan toiminta hidastunut)
- Sinulla on jokin sydänsairaus, esimerkiksi
 - epänormaali sydänsähkökäyrä (EKG)
 - sydämen hidaslyöntisyys (bradykardia)
 - jokin merkittävä aiempi sydänsairaus, kuten
 - kardiomyopatia (heikko sydänlihas)
 - sydänlihaksen iskemia (heikentynyt verenvirtaus sydämeen)
 - sydämen rytmihäiriö (epäsäännöllinen sydämensyke)
 - sydämen vajaatoiminta
- Sinulla on epänormaalin matala veren kaliumtaso (hypokalemia), kalsiumtaso (hypokalsemia) tai magnesiumtaso (hypomagnesemia).

Muut lääkevalmisteet ja Detrusitol

Kerro lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle, jos parhaillaan käytät tai olet äskettäin käyttänyt muita lääkkeitä, myös lääkkeitä, joita lääkäri ei ole määrännyt.

Tolterodiinilla, Detrusitol-valmisteen vaikuttavalla aineella, voi olla yhteisvaikutuksia muiden lääkevalmisteiden kanssa.

Tolterodiinin käyttöä yhdessä seuraavien lääkkeiden kanssa ei suositella:

- jotkut antibiooteista (esim. erytromysiini, klaritromysiini)
- sienilääkkeet (esim. ketokonatsoli, itrakonatsoli)
- HIV-lääkkeet.

Varovaisuutta on noudatettava, jos Detrusitol-valmistetta käytetään yhdessä seuraavien lääkkeiden kanssa:

- ruuan kulkuun suolistossa vaikuttavat lääkkeet (esim. metoklopramidi ja sisapridi)
- epäsäännöllisen sydämensykkeen hoitoon käytettävät lääkkeet (esim. amiodaroni, sotaloli, kinidiini, prokainamidi)
- muut lääkevalmisteet, joilla on samankaltainen vaikutustapa kuin Detrusitol-valmisteella (antimuskariinisia ominaisuuksia) tai päinvastainen vaikutustapa kuin Detrusitol-valmisteella (kolinergisiä ominaisuuksia). Tarkista lääkäriltäsi, jos olet epävarma.

Detrusitol ruuan ja juoman kanssa

Detrusitolin voi ottaa ennen ateriaa, sen jälkeen tai sen aikana.

Raskaus ja imetys

Raskaus

Älä käytä Detrusitol-valmistetta, jos olet raskaana. Kerro heti lääkärillesi, jos olet tai epäilet olevasi raskaana tai jos suunnittelet raskautta.

Imetys

Ei tiedetä, kulkeutuuko tolterodiini, Detrusitol-valmisteen vaikuttava aine, äidinmaitoon. Imettämistä Detrusitol-hoidon aikana ei suositella.

Kysy lääkäriltä tai apteekista neuvoa ennen minkään lääkkeen käyttöä raskauden tai imetyksen aikana.

Ajaminen ja koneiden käyttö

Detrusitol saattaa aiheuttaa huimausta, väsymystä tai vaikuttaa näkökykyyn: hoito voi vaikuttaa kykyysi ajaa autoa tai käyttää koneita.

Detrusitol sisältää natriumia

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

3. Miten Detrusitol-valmistetta käytetään

Annostus

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

Tavanomainen annos on yksi 2 mg:n tabletti kahdesti vuorokaudessa. Jos sinulla on munuais- tai maksasairaus tai hankalia haittavaikutuksia, lääkärisi voi pienentää annoksesi yhteen 1 mg tablettiin kahdesti vuorokaudessa.

Detrusitol-valmistetta ei suositella lapsille.

Ota tabletti suun kautta kokonaisena.

Hoidon kesto

Lääkärisi kertoo sinulle, kuinka pitkään Detrusitol-hoitosi kestää. Älä lopeta hoitoa ennenaikaisesti, sillä hoidon vaikutus ilmenee vasta jonkin ajan kuluttua. Virtsarakkosi tarvitsee hieman sopeutumisaikaa. Ota lääkärisi määräämä tablettikuuri loppuun saakka. Jos et vielä tämän jälkeenkään huomaa mitään vaikutusta, keskustele lääkärisi kanssa.

Hoidosta saatava hyöty on arvioitava uudelleen 2 tai 3 kuukauden kuluttua.

Keskustele aina lääkärisi kanssa, jos aiot lopettaa hoidon.

Jos otat enemmän Detrusitol-valmistetta kuin sinun pitäisi

Jos sinä otat tai joku muu ottaa vahingossa liian monta tablettia, ota heti yhteys lääkäriin, sairaalaan tai Myrkytystietokeskukseen (puh. 0800 147 111).

Jos unohdat ottaa Detrusitol-valmistetta

Älä ota kaksinkertaista annosta korvataksesi unohtamasi kerta-annoksen. Jos unohdat ottaa annoksen tavanomaiseen aikaan, ota se heti kun muistat asian, paitsi jos on jo melkein aika ottaa seuraava annos. Jätä tällöin unohtamasi annos väliin ja noudata normaalia annosaikataulua.

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.

Mene heti lääkäriin tai päivystykseen, jos sinulla ilmenee angioedeeman oireita, kuten

- kasvojen, kielen tai nielun turvotusta
- nielemisvaikeuksia
- nokkosihottumaa ja hengitysvaikeuksia.

Mene lääkäriin myös silloin, jos sinulla ilmenee jokin yliherkkyysoire (esimerkiksi kutinaa, ihottumaa, nokkosihottumaa, hengitysvaikeuksia). Tällaiset reaktiot ovat melko harvinaisia (alle yhdellä potilaalla sadasta).

Kerro heti lääkärillesi tai mene päivystykseen, jos huomaat seuraavaa:

- rintakipu, hengitysvaikeus, väsyminen herkästi (myös levossa), hengitysvaikeus öisin, jalkojen turvotus.

Nämä voivat olla sydämen vajaatoiminnan oireita. Tällaiset oireet ovat melko harvinaisia (alle yhdellä potilaalla sadasta).

Seuraavassa on esitetty Detrusitol-hoidon aikana havaitut haittavaikutukset esiintymistiheyksineen.

Hyvin yleiset: saattaa esiintyä useammalla kuin 1 käyttäjällä kymmenestä

- suun kuivuminen
- päänsärky.

Yleiset: saattaa esiintyä enintään 1 käyttäjällä kymmenestä

- keuhkoputkitulehdus
- heitehuimaus, uneliaisuus, pistely sormissa ja varpaissa
- silmien kuivuminen, näkökyvyn sumeneminen
- kiertohuimaus
- sydämentykytys
- ruoansulatushäiriöt (dyspepsia), ummetus, vatsakipu, ilmavaivat, oksentelu
- ihon kuivuminen
- kipu tai vaikeudet virtsatessa, kyvyttömyys tyhjentää virtsarakko
- väsymys, rintakipu, turvotusta aiheuttava nesteen kertyminen kehoon (esim. nilkkoihin)
- painonnousu
- ripuli.

Melko harvinaiset: saattaa esiintyä enintään 1 käyttäjällä sadasta

- allergiset reaktiot
- hermostuneisuus
- kiihtynyt sydämensyke, sydämen vajaatoiminta, epäsäännöllinen sydämensyke
- närästys
- muistin heikkeneminen.

Muita ilmoitettuja reaktioita ovat vaikeat allergiset reaktiot, sekavuus, aistiharhat, ihon punehtuminen, angioedeema ja ajan- ja paikantajun hämartyminen (desorientaatio). Lisäksi on ilmoitettu dementiaoireiden pahenemista potilailla, jotka saavat hoitoa dementiaan.

Jos havaitset sellaisia haittavaikutuksia, joita ei ole tässä pakkausselosteessa mainittu, tai kokemasi haittavaikutus on vakava, kerro niistä lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle.

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. Detrusitol-valmisteen säilyttäminen

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Älä käytä tätä lääkettä etiketissä/pahvikotelossa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän (EXP) jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

Ei erityisiä säilytysohjeita.

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

6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

Mitä Detrusitol sisältää

Detrusitol 1 mg tablettien vaikuttava aine on tolterodiini. Yksi tabletti sisältää 1 mg tolterodiinitartraattia, joka vastaa 0,68 mg tolterodiinia.

Detrusitol 2 mg tablettien vaikuttava aine on tolterodiini. Yksi tabletti sisältää 2 mg tolterodiinitartraattia, joka vastaa 1,37 mg tolterodiinia.

Muut aineet ovat:

Tabletin ydin: Mikrokiteinen selluloosa, kalsiumvetyfosfaattidihydraatti, natriumtärkkelysglykolaatti (tyyppi B) (ks. kohta 2 ”Detrusitol sisältää natriumia”), magnesiumstearaatti ja vedetön kolloidinen piidioksidi.

Kalvopäällyste: Hypromelloosi, mikrokiteinen selluloosa, steariinihappo ja titaanidioksidi (E 171).

Lääkevalmisteen kuvaus ja pakkauskoot

Detrusitol 1 mg tabletit ovat valkoisia, pyöreitä ja kaksoiskuperia. Niissä on kirjainmerkintä TO, jonka ylä- ja alapuolella on kaari.

Detrusitol 2 mg tabletit ovat valkoisia, pyöreitä ja kaksoiskuperia. Niissä on kirjainmerkintä DT, jonka ylä- ja alapuolella on kaari.

Detrusitol 1 mg ja 2 mg tableteista on saatavana seuraavat pakkauskoot:

Läpipainopakkaukset, joissa on

- 20 tablettia (2 x 10 tabletin läpipainoliuskas)
- 30 tablettia (3 x 10 tabletin läpipainoliuskas)
- 50 tablettia (5 x 10 tabletin läpipainoliuskas)
- 100 tablettia (10 x 10 tabletin läpipainoliuskas)
- 14 tablettia (1 x 14 tabletin läpipainoliuskas)
- 28 tablettia (2 x 14 tabletin läpipainoliuskas)
- 56 tablettia (4 x 14 tabletin läpipainoliuskas)
- 280 tablettia
- 560 tablettia

Tablettipurkissa on 60 tai 500 tablettia.

Kaikkia pakkauskokoja ei välttämättä ole myynnissä.

Myyntiluvan haltija

Viatri Healthcare Limited
Damastown Industrial Park
Mulhuddart
Dublin 15
DUBLIN
Irlanti

Paikallinen edustaja

Viatri Oy
Vaisalandie 2–8

02130 Espoo
infofi@viatris.com

Valmistaja

Pfizer Italia S.r.l.
Località Marino del Tronto, 63100 Ascoli Piceno
Italia

allphamed PHARBIL Arzneimittel GmbH
Hildebrandstr. 10–12
37081 Göttingen
Saksa

Tämä pakkausseloste on tarkistettu viimeksi 27.11.2025.

Bipacksedel: Information till användaren

Detrusitol 1 mg och 2 mg filmdragerade tabletter tolterodin

Läs noga igenom denna bipacksedel innan du 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 Detrusitol är och vad det används för
2. Vad du behöver veta innan du tar Detrusitol
3. Hur du tar Detrusitol
4. Eventuella biverkningar
5. Hur Detrusitol ska förvaras
6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

1. Vad Detrusitol är och vad det används för

Den aktiva substansen i Detrusitol är tolterodin. Tolterodin tillhör en klass av läkemedel som kallas antimuskarina läkemedel.

Detrusitol används för behandling av symtom på överaktiv blåsa. Om du har en överaktiv blåsa, så kan du uppleva att:

- du har svårt att kontrollera vattenkastningen,
- du behöver rusa till toaletten utan någon förvarning och/eller gå på toaletten ofta.

2. Vad du behöver veta innan du tar Detrusitol

Ta inte Detrusitol

- om du är allergisk mot tolterodin eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6)
- om du har blåstömningssvårigheter (urinretention)
- om du har okontrollerat glaukom med trång kammarvinkel (ökat tryck i ögat som leder till nedsatt syn, vilket inte är under optimal kontroll)
- om du lider av myasthenia gravis (kraftig muskelsvaghet)
- om du lider av allvarlig ulcerös kolit (sår och inflammation i tjocktarmen)
- om du lider av toxisk megakolon (akut uttalad vidgning av tjocktarmen)

Varningar och försiktighet

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du tar Detrusitol om du tror att något av följande kan gälla dig:

- Om du har svårigheter att kasta vatten och/eller svag urinstråle
- Om du har mag-tarmproblem som påverkar matpassagen och/eller matsmältningen
- Om du lider av någon njursjukdom (nedsatt njurfunktion)
- Om du lider av någon leversjukdom

- Om du lider av någon nervrubbing som påverkar ditt blodtryck, tarm eller sexuella funktion (neuropati i autonoma nervsystemet)
- Om du har hiatushernia (diafragmabråck)
- Om du någon gång har haft problem med tömning av tarmen eller lidit av förstoppning (minskade mag-tarmrörelser)
- Om du har någon hjärtsjukdom såsom:
 - ett onormalt elektrokardiogram (EKG)
 - långsam hjärtfrekvens (bradykardi)
 - eller tidigare har haft problem med hjärtat såsom;
 - kardiomyopati (svag hjärtmuskel)
 - myokardischemi (minskat blodflöde till hjärtat)
 - arytm (oregelbunden hjärtverksamhet)
 - hjärtsvikt
- Om du har onormalt låga nivåer av kalium (hypokalemi), kalcium (hypokalcemi) eller magnesium (hypomagnesemi) i blodet.

Andra läkemedel och Detrusitol

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

Tolterodin, den aktiva substansen i Detrusitol, kan påverkas av och/eller påverka andra läkemedel.

Därför rekommenderas inte intag av tolterodin samtidigt med:

- vissa antibiotika (t.ex. erytromycin, klaritromycin)
- läkemedel som används för behandling av svampinfektioner (t.ex. ketokonazol, itraconazol)
- läkemedel som används för behandling av HIV.

Tolterodin ska användas med försiktighet när det tas samtidigt med:

- läkemedel som påverkar matpassagen (t.ex. metoklopramid och cisaprid)
- läkemedel för behandling av oregelbunden hjärtverksamhet (t.ex. amiodaron, sotalol, kinidin, prokainamid)
- andra läkemedel med liknande verkningsmekanism som Detrusitol har (antimuskarina egenskaper) eller läkemedel med motsatt verkningsmekanism till Detrusitol (kolinerga egenskaper). Fråga läkare ifall du är osäker.

Detrusitol med mat och dryck

Detrusitol kan tas före, efter eller under måltid.

Graviditet och amning

Graviditet

Du ska inte använda Detrusitol om du är gravid. Tala omedelbart om för din läkare om du är gravid, tror att du är gravid eller planerar att bli gravid.

Amning

Det är okänt om tolterodin, den aktiva substansen i Detrusitol, passerar över i modersmjölk. Amning rekommenderas inte vid användning av Detrusitol.

Rådgör med din läkare eller apotekspersonal innan du tar någon medicin.

Körförmåga och användning av maskiner

Detrusitol kan få dig att känna dig yr, trött eller påverka ditt seende. Din förmåga att köra bil eller hantera maskiner kan påverkas.

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. Beskrivningen 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.

Detrusitol innehåller natrium

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

3. Hur du tar Detrusitol

Dosering

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

En vanlig dos är en 2 mg tablett två gånger dagligen, förutom för patienter med en njur- eller leveråkomma eller besvärliga biverkningar. Då kan läkaren sänka dosen till en 1 mg tablett två gånger dagligen.

Detrusitol rekommenderas inte till barn.

Svälj tabletterna hela.

Behandlingstid

Din läkare kommer att tala om för dig hur länge behandlingen med Detrusitol kommer att pågå. Avbryt inte behandlingen tidigare för att du inte ser någon omedelbar effekt. Din blåsa behöver lite tid för att anpassa sig. Därför skall du fullfölja din behandling med tabletter som din läkare har forskrivit. Om du inte har fått någon effekt efter avslutad behandling, tala med din läkare.

Behandlingsnyttan ska utvärderas igen efter 2 eller 3 månader.

Rådgör alltid med din läkare om du funderar på att avbryta behandlingen.

Om du har tagit för stor mängd av Detrusitol

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.

Om du har glömt att ta Detrusitol

Ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd dos. Om du har glömt en dos då du brukar ta den, kan du ta den så snart du kommer ihåg det om det inte snart är dags för nästa dos. I så fall följer du istället det vanliga dosschemat.

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.

Du bör omedelbart kontakta läkare eller uppsöka akutmottagning om du upplever tecken på angioödem såsom

- uppsvällt ansikte, tunga och svalg
- sväljningssvårigheter
- nässelutslag och svårigheter att andas

Du bör också uppsöka läkare om du upplever överkänslighet (såsom klåda, hudutslag, nässelutslag, andningssvårigheter). Sådana reaktioner är mindre vanligt förekommande (kan förekomma hos upp till 1 av 100 användare).

Kontakta läkare omedelbart eller uppsök akutmottagning om du upplever följande symtom:

- bröstsmärtor, andningssvårigheter eller uttalad trötthet (även vid vila), andningssvårigheter nattetid, uppsvullna ben.

Dessa symtom kan vara tecken på hjärtsvikt, vilket är mindre vanligt förekommande (kan förekomma hos upp till 1 av 100 användare).

Följande biverkningar har observerats under behandling med Detrusitol med följande frekvens:

Mycket vanliga biverkningar (kan förekomma hos fler än 1 av 10 användare):

- muntorrhet
- huvudvärk

Vanliga biverkningar (kan förekomma hos upp till 1 av 10 användare):

- luftröskatarr
- yrsel, sömnighet, myrkrypningar i fingrar och tår
- torra ögon, dimsyn
- svindel
- hjärtklappning
- matsmältningsproblem (dyspepsi), förstoppning, buksmärtor, väderspänningar, kräkningar
- torr hud
- smärta vid eller svårighet att kasta vatten, oförmåga att tömma blåsan
- trötthet, bröstsmärtor, vätskeansamling i kroppen som orsakar svullnad (t e x i anklarna)
- viktökning
- diarré

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

- allergiska reaktioner
- oro
- ökad hjärtfrekvens, hjärtsvikt, oregelbunden hjärtfrekvens
- halsbränna
- minnesnedsättning

Andra biverkningar som har rapporterats innefattar svåra allergiska reaktioner, förvirring, hallucinationer, hudrodnad, angioödem och desorientering. Det har också förekommit rapporter om förvärrade demenssymtom hos patienter som behandlas för demens.

Om några biverkningar blir värre eller om du märker några biverkningar som inte nämns i denna information, kontakta läkare eller apotekspersonal.

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

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea

Biverkningsregistret

PB 55

00034 FIMEA

5. Hur Detrusitol ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Används före utgångsdatum som anges på etiketten/kartongen 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 i Detrusitol 1 mg tabletter är tolterodin.

En tablett innehåller 1 mg tolterodintartrat, motsvarande 0,68 mg tolterodin.

Den aktiva substansen i Detrusitol 2 mg tabletter är tolterodin.

En tablett innehåller 2 mg tolterodintartrat, motsvarande 1,37 mg tolterodin.

Övriga innehållsämnen är:

Tablettkärna: mikrokristallin cellulosa, kalciumvätefosfatdihydrat, natriumstärkelseglykolat (typ B) (se avsnitt 2 "Detrusitol innehåller natrium"), magnesiumstearat, kolloidal vattenfri kiseldioxid

Filmdragering: hypromellos, mikrokristallin cellulosa, stearinsyra och titandioxid (E171).

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Detrusitol 1 mg tabletter är vita, runda, bikonvexa och markerade med bågar över och under bokstäverna TO.

Detrusitol 2 mg tabletter är vita, runda, bikonvexa och markerade med bågar över och under bokstäverna DT.

Detrusitol 1 mg och 2 mg tabletter finns tillgängliga i följande förpackningsstorlekar:

Blisterförpackningar innehållande:

- 20 tabletter (2 blisterkartor à 10 tabletter)
- 30 tabletter (3 blisterkartor à 10 tabletter)
- 50 tabletter (5 blisterkartor à 10 tabletter)
- 100 tabletter (10 blisterkartor à 10 tabletter)
- 14 tabletter (1 blisterkarta à 14 tabletter)
- 28 tabletter (2 blisterkartor à 14 tabletter)
- 56 tabletter (4 blisterkartor à 14 tabletter)
- 280 tabletter
- 560 tabletter

Burkar innehållande 60 eller 500 tabletter.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Innehavare av godkännande för försäljning

Viatis Healthcare Limited
Damastown Industrial Park
Mulhuddart
Dublin 15
DUBLIN

Irland

Lokal företrädare

Viatri Oy
Vaisalavägen 2–8
02130 Esbo
infofi@viatri.com

Tillverkare

Pfizer Italia S.r.l
Località Marino del Tronto, 63100 Ascoli Piceno
Italien

allphamed PHARBIL Arzneimittel GmbH
Hildebrandstr. 10–12
37081 Göttingen
Tyskland

Denna bipacksedel ändrades senast 27.11.2025.