

Akineton 2 mg tabletter. Vennligst referer til sammendraget av produktegenskaper (SPC) før du forskriver.

Forkortet forskrivningsinformasjon.

Legemidlets navn: Akineton 2 mg tabletter. Biperidenhydroklorid 2 mg

Indikasjoner: Alle former av parkinsonisme. Medikamentelt betingede ekstrapyramidale symptomer (akutt dystoni og dyskinesi).

Dosering og administrasjonsmåte: Stigende dosering til det ikke oppnås ytterligere bedring. Optimal dose kan variere fra person til person – fra ½ tablett 3 ganger daglig til 2 tabletter 4 ganger daglig. Inntas fortrinnsvis med væske rett etter måltid.

Kontraindikasjoner: Ubehandlet trangvinklet glaukom, mekaniske stenoser i mage-tarmkanal og megacolon, overfølsomhet overfor virkestoffet eller overfor noen av hjelpestoffene.

Advarsler og forsiktighetsregler: Ved avslutning av behandlingen bør dosen nedtrappes gradvis. Må brukes med forsiktighet hos pasienter med takykardi. Eldre pasienter, spesielt pasienter med cerebrale lesjoner av vaskulær eller degenerativ type, kan ofte utvikle overfølsomhet selv for terapeutiske doser. Forsiktighet utvises til pasienter spesielt disponert for epileptiske anfall. Ved nevroleptikainduserte parkinsonlignende symptomer kan langvarig bruk av antiparkinsonmidler muligens fremkalle tardive dyskinesier, og bør derfor unngås. Antiparkinsonmidler bør ikke brukes rutinemessig og profylaktisk, men kun når det foreligger behandlingskrevende ekstrapyramidale bivirkninger. I kombinasjon med andre sentralt virkende stoff, antikolinergika eller alkohol kan evnen til å kjøre bil eller betjene maskiner påvirkes. Misbruk av biperiden er observert. Dette kan muligens relateres til den stemningshevende effekten som av og til sees. Intraokulært trykk bør kontrolleres regelmessig. Akineton inneholder laktose. Pasienter med sjeldne arvelige problemer med galaktoseintoleranse, total laktasemangel eller glukose-galaktose malabsorpsjon bør ikke ta dette legemidlet.

Interaksjoner: Biperiden gitt sammen med andre antikolinerge psykofarmaka, antihistaminer, antiparkinsonmidler og spasmolytika kan forsterke de sentralnervøse og perifere bivirkningene. Samtidig inntak av kinidin forsterker den antikolinerge effekten (særlig AV-overføring). Samtidig bruk av levodopa og biperiden kan fremkalle dyskinesier. Biperiden kan forsterke effekten av alkohol. Effekten av metoklopramid motvirkes av biperiden.

Graviditet og amming: Graviditet: Sikkerheten ved bruk av biperiden under graviditet er ikke klarlagt da erfaring fra mennesker er utilstrekkelig. Biperiden bør ikke brukes under graviditet hvis ikke fordelene oppveier en mulig risiko. Amming: Biperiden går over i morsmelk og konsentrasjonen i morsmelk er lik den i morens plasma. Det er mulig barn som ammes kan påvirkes. Antikolinergika kan hemme laktasjonen. Biperiden skal ikke brukes under amming.

Bivirkninger: Bivirkninger kan oppstå, særlig i begynnelsen av behandlingen og hvis doseringen økes for raskt. **Sjeldne ($\geq 1/10\ 000$ til $<1/1\ 000$):** I høyere doser kan uro, agitasjon, frykt, forvirring, delirium, hallusinasjoner og søvnløshet oppstå. Effekter av sentral stimulering er ofte sett hos pasienter med symptomer på psykisk utviklingshemning, og kan nødvendiggjøre en reduksjon i doseringen. Det har vært rapporter om midlertidig redusert REM-søvn (søvnfase med raske øyebevegelser), preget av en økning i den tiden som er nødvendig for å nå dette stadiet, og en prosentvis nedgang i lengden på denne fasen i den totale søvnen. Trøtthet, svimmelhet og hukommelsessvikt, takykardi, munntørrhet, kvalme, magebesvær, muskelrykninger, døsigheit. **Svært sjeldne ($<1/10\ 000$):** Overfølsomhet, nervøsitet, eufori, hodepine, dyskinesi, ataksi og taleforstyrrelser, økt tendens til cerebrale anfall og kramper, akkomodasjonsforstyrrelser, mydriasis og fotosensitivitet.,

trangvinkelglaukom (forhøyet intraokulært trykk), bradykardi, blodtrykkssenkning (etter parenteral administrering), konstipasjon, redusert svette, allergisk utslett, vannlatingsbesvær, spesielt hos pasienter med prostata adenom (dosereduksjon anbefales), mer sjelden: urinretensjon. **Ikke kjent (kan ikke anslås utifra tilgjengelige data):** parotitis.

Overdosering: Se sammendrag av produktkarakteristikker.

Reseptpliktig: Ja

Utleveringsgruppe: C

Blå resept: Ja

Maksimal utsalgspris fra apotek (kr): 102.10 (100 stk)

Markedsføringstillatelsesnummer (numre): 3866.

Full forskrivningsinformasjon tilgjengelig fra de innehaver av markedsføringstillatelsen: POA Pharma Scandinavia AB. info@poaab.com.

Dato for forberedelse: Januar 2023.

Sammendraget av produktegenskaper (SPC) sist endret: 21.08.2018.

Melding av mistenkte bivirkninger

Det er viktig å rapportere mistenkte bivirkninger. Helsepersonell oppfordres til å melde enhver mistenkt bivirkning. Dette gjøres via meldeskjema som finnes på nettsiden til Statens legemiddelverk: www.legemiddelverket.no/meldeskjema. Bivirkninger bør også rapporteres til POA Pharma via info@poaab.com.