

Bipacksedeln: Information till användaren

Ontbort 200 mg tabletter ibuprofen

Läs bipacksedeln noggrant innan du börjar använda läkemedlet eftersom den innehåller viktig information.

- Använd läkemedlet exakt på det sätt som beskrivs i bipacksedeln eller exakt enligt läkarens ordination eller de råd som apotekspersonalen gett.
- Spara bipacksedeln, du kan behöva läsa den igen.
- Vänd dig till apotekspersonalen om du behöver mer information eller råd.
- Om du får biverkningar, kontakta läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna bipacksedel.
- Kontakta läkare om du inte mår bättre inom ett par dagar eller om du mår sämre.

I denna bipacksedel finner du information om:

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

1. Vad Ontbort är och vad det används för

Ibuprofen som finns i Ontbort-tabletterna hör till så kallade antiinflammatoriska läkemedel. Ibuprofen minskar mängden av sådana ämnen i kroppen som orsakar smärta och inflammation varvid det verkar smärtstillande och febernedsättande, minskar rodnad, värmekänsla och svullnad.

Användningsindikationer

Ontbort-tabletter används tillfälligt för behandling av smärta och feber, till exempel vid förkylningssymtom, muskel- och ledvärk, huvudvärk, menstruationssmärter, reumatisk värk eller tandvärk.

Läkaren kan ordinera Ontbort-tabletter också för andra sjukdomar än de som nämnts ovan.

2. Vad du behöver veta innan du använder Ontbort-tabletter

Använd inte Ontbort-tabletter:

- om du är allergisk mot ibuprofen eller något annat antiinflammatoriskt läkemedel eller övriga ämnen i Ontbort-tabletterna (se bipacksedeln, punkt 6)
- om du har eller tidigare har haft magsår eller sår i tolvfingertarmen

- om du lider av svårartad hjärtinsufficiens (orsakar andnöd och svullnad)
- om du lider av astma och är allergisk (överkänslig) för acetylsalicylsyra eller andra inflammationshämmande värkmediciner

Varningar och försiktighetsåtgärder

Du får inte överskrida den rekommenderade längden på behandlingen. Endast för tillfällig och kortvarig användning utan läkares ordination.

Rådgör med din läkare eller apotekspersonal innan du börjar använda Ontbort-tabletter, om:
din njur- eller leverfunktion är försämrad
om du har blödande tjocktarmsinflammation (Colitis ulcerosa) eller Crohns sjukdom
om du har astma

Berätta för läkaren också om du lider av andra sjukdomar eller allergier.

Det finns en risk för njurinsufficiens hos barn och ungdomar som lider av vätskeförlust.

Användning av andra läkemedel och Ontbort

Berätta för läkare eller apotekspersonal om alla andra läkemedel som du använder. Detta gäller såväl receptmediciner som receptfria mediciner, naturläkemedel och naturprodukter. Glöm inte att nämna de läkemedel som du nyligen använt. Effekten av vissa läkemedel kan förändras, eller de kan förändra effekten av Ontbort-tabletterna om man använder dem tillsammans. Läkaren kan då förändra medicineringen eller doseringen.

Exempel på sådana läkemedel är:

- Andra inflammationshämmande värkmediciner bör inte användas samtidigt med Ontbort –det ger inte bättre smärtlindring, däremot riskerar man biverkningar
- blodförtunnande och antikoagulerande läkemedel
- blodtrycksläkemedel (deras effekt kan försvagas)
- kortison-tabletter som tas genom munnen (risken för magsår och sår på tolvfingertarmen ökar)

Graviditet och amning

Om du är gravid eller ammar eller misstänker att du är gravid ska du rådfråga läkare eller apotekspersonal innan du använder detta läkemedel.

Körförmåga och användning av maskiner

Ontbort försvagar i allmänhet inte uppmärksamheten eller prestationsförmågan. För en del patienter kan Ontbort orsaka dåsighet eller andra biverkningar som inverkar nedsättande på prestationsförmågan (se bipacksedeln, punkt 4). Om dessa symptom uppstår ska man undvika att köra bil och andra uppgifter som kräver uppmärksamhet.

3. Hur du använder Ontbort-tabletter

Inta tablettarna tillsammans med en tillräcklig vätskemängd (till exempel ett glas vatten).

Samtidigt intag av en måltid påverkar inte läkemedlets effekt.

Om patienten är ett barn eller en ungdom, kontakta läkare om detta läkemedel behövs längre än tre dygn eller om symtomen blir värre. Långvarigt bruk endast på läkares ordination.

Vuxna och ungdomar över 12 år:

1–2 tabletter högst 1–3 gånger per dygn⁷

Barn:

Högsta engångsdos för barn är 10 mg/kg och högsta dos per dygn är 30 mg/kg.

Ålder	Vikt	Dosering
1–2 år	10–14 kg	½ tablett högst 2 gånger per dygn
2–4 år	14–20 kg	½ tablett högst 3 gånger per dygn
4–8 år	20–25 kg	1 tablett högst 3 gånger per dygn
8–12 år	25–40 kg	1 tablett högst 4 gånger per dygn.

Ontbort 200 mg tablettarna lämpar sig inte för behandling av barn som väger mindre än 10 kg. För dem finns det andra preparat.

Om du har tagit för stor mängd Ontbort-tabletter

Om du har tagit en för stor dos av läkemedlet eller till exempel ett barn har tagit läkemedlet i misstag, ska du alltid kontakta läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tfn 09 471 977) som bedömer riskerna och ger ytterligare anvisningar.

Om du har ytterligare frågor om detta läkemedel kontakta läkare eller apotekspersonal.

4. Eventuella biverkningar

Liksom alla läkemedel kan Ontbort orsaka biverkningar, men alla användare behöver inte få dem.

Biverkningar förekommer oftare hos patienter som är i dåligt skick och som har flera sjukdomar samt hos åldriga patienter. Risken för allvarliga biverkningar ökar vid stora doser under långvarig användning och mångfaldigas om man samtidigt tar andra antiinflammatoriska läkemedel.

Vanliga biverkningar (hos fler än 1 av hundra patienter):

- nedstämdhet eller trötthet

- svindel eller huvudvärk
- halsbränna, buksmärtor, illamående och diarré
- nässelfeber, klåda eller kraftig svullnad av hud eller slemhinnor
- ringande öron
- förvärrad hjärtinsufficiens

Mindre vanliga biverkningar (hos färre än 1 av hundra patienter):

- nervositet, mardrömmar
- sår eller blödningar i matsmältningskanalen
- klåda eller stickningar i huden utan synbara orsaker

Sällsynta biverkningar (hos färre än 1 av tusen patienter):

- dimsyn
- fjällande eller blåsbildande eksem i huden
- kraftiga allergisymtom
- nedsatt njurfunktion

Sluta att använda läkemedlet och kontakta omedelbart läkare eller närmaste jourpoliklinik om du får följande symtom:

- andningssvårigheter eller andnöd
- kraftig rodnad, klåda och svullnad på huden
- uppsvullnad på tungan eller i svalget
- akut, kraftig magsmärtor eller blodiga kräkningar

Kontakta läkare så snart som möjligt om du får följande symtom:

- halsbränna och lindriga magbesvär
- svart avföring
- ökad benägenhet för blånader eller blödningar från näsan
- uppsvullna armar och ben
- andra hudsymtom som inte förekommer genast

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, kontakta läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även alla eventuella biverkningar som inte nämns i denna bipacksedel. 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

Register över läkemedlens biverkningar

PB 55

00034 Fimea

5. Hur Ontbort-tabletter ska förvaras

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Detta läkemedel kräver inga särskilda förvaringsförhållanden.

Använd inte detta läkemedel efter utgångsdatumet på förpackningen (Utg. dat. eller EXP). Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall. Fråga apotekspersonalen hur man gör sig av med mediciner som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

Vad innehåller Ontbort-tabletterna

Den aktiva substansen är ibuprofen. En tablett innehåller 200 mg ibuprofen.

Övriga innehållsämnen är laktosmonohydrat, mikrokristallin cellulosa, förgelatiniserad stärkelse, kroskarmellosnatrium och magnesiumstearat.

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Ontbort 200 mg är en vit, rund och bikonvex filmdragerad tablett vars diameter är 8,2 mm.

Förpackningsstorlekar: 10, 30 eller 60 tabletter i blisterförpackning.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Innehavare av försäljningstillstånd och tillverkare

Läkemedelsfabrik Ab
Tablettvägen 1
12345 Medicinbyn
Finland

Denna bipacksedel reviderades senast

24.5.2018

Bipacksedeln är omarbetad från information i bipacksedlarna till preparat som innehåller ibuprofen. De riktiga bipacksedlarna är mer omfattande och detaljerade.

Bipacksedeln: Information till användaren

Nysstopp 10 mg tabletter cetirizin

Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar använda läkemedlet eftersom den innehåller viktiga upplysningar.

- Använd läkemedlet exakt på det sätt som beskrivs i bipacksedeln.
- Spara bipacksedeln, du kan behöva läsa den igen.
- Vänd dig till apotekspersonalen om du behöver mer information eller råd.
- Du måste tala med läkare om du inte mår bättre eller om du mår sämre efter 3 dagar.
- Om du får biverkningar, kontakta läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna bipacksedel.

I denna bipacksedel finner du information om:

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

1. Vad Nysstopp är och vad det används för

Den aktiva substansen i Nysstopp är cetirizin.
Nysstopp är en allergimedicin.

Cetirizin används för behandling och förebyggande av allergiska symtom hos vuxna och minst 6 år gamla barn. Till dessa symtom hör:

- allergisk snuva (täppt eller rinnande näsa, klåda och nysningar),
- allergiska ögonsymtom (rodnad, tårflöde och klåda),
- allergiskt nässelutslag, dvs. urtikaria.

2. Vad du behöver veta innan du använder Nysstopp-tabletter

Använd inte Nysstopp-tabletter:

- om du är överkänslig mot cetirizin eller de övriga innehållsämnen i Nysstopp-tabletterna (se bipacksedeln, punkt 6)
- om du vet att du är allergisk mot hydroxizin eller piperazinderivat (närbesläktade aktiva substanser i andra läkemedel)
- om du har svårartad njursvikt

Varningar och försiktighetsåtgärder

Rådgör med din läkare eller apotekspersonal innan du börjar använda Nysstopp-tabletter

- om du har njursvikt
- om du har epilepsi eller anlag för kramper,
- om du ska allergitestas ska användningen av detta läkemedel avbrytas tre dygn före testerna

Barn

Ge inte detta läkemedel till barn under 6 år eftersom nödvändiga dosändringar inte är möjliga med denna tablettform.

Användning av andra läkemedel och Nysstopp

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

På grund av cetirizins egenskaper förväntas inga interaktioner med andra läkemedel.

Graviditet och amning

Om du är gravid eller ammar eller misstänker att du är gravid ska du rådfråga läkare eller apotekspersonal innan du använder detta läkemedel.

Körförmåga och användning av maskiner

Nysstopp försvagar i allmänhet inte uppmärksamheten eller prestationsförmågan. För en del patienter kan Nysstopp orsaka dåsighet eller andra biverkningar som inverkar nedsättande på prestationsförmågan (se bipacksedeln, punkt 4). Om dessa symptom uppstår ska man undvika att köra bil och andra uppgifter som kräver uppmärksamhet.

3. Hur du använder Nysstopp-tabletter

Inta tabletterna tillsammans med en tillräcklig vätskemängd (till exempel ett glas vatten).

Vuxna och ungdomar över 12 år:

1 tablett en gång per dygn.

Barn 6–12 år:

½ tablett 1–2 gånger per dygn.

Behandlingstiden

Behandlingstiden beror på typen, längden och utvecklingen av dina symtom. Behandlingstiden ordinerar av läkare.

Om du har tagit för stor mängd Nysstopp-tabletter

Om du har tagit en för stor dos av läkemedlet eller till exempel ett barn har tagit läkemedlet i misstag, ska du alltid kontakta läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tfn 09 471 977) som bedömer riskerna och ger ytterligare anvisningar.

Efter en överdos kan följande biverkningar uppträda med ökad intensitet: förvirring, diarré, yrsel, utmattning, huvudvärk, sjukdomskänsla, pupillutvidgning, klåda, rastlöshet, lugnande inverkan av läkemedlet, sömnhet, dåsigheit, onormalt hög hjärtfrekvens, darrningar och urinstopp.

4. Eventuella biverkningar

Liksom alla läkemedel kan även Nysstopp orsaka biverkningar, men alla användare behöver inte få dem.

Vanliga biverkningar (hos 1–10 patienter av hundra):

- dåsigheit eller utmattning
- svindel eller huvudvärk
- diarré, illamående, muntorrhet

Mindre vanliga biverkningar (hos 1–10 patienter av tusen):

- nervositet
- magsmärta
- kraftlöshet

Sällsynta biverkningar (hos 1–10 patienter av tiotusen)

- nedstämdhet eller sömnlöshet
- kramper
- snabb hjärtrytm
- svullnader

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, kontakta läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även alla eventuella biverkningar som inte nämns i denna bipacksedel. Du kan också rapportera biverkningar direkt (se kontaktuppgifter 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

Register över läkemedlens biverkningar

PB 55

00034 FIMEA

5. Hur Nysstopp-tabletter ska förvaras

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Förvaras under 30°C.

Använd inte detta läkemedel efter utgångsdatumet på förpackningen (Utg. dat. eller EXP). Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall. Fråga apotekspersonalen hur man gör sig av med läkemedel som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

Vad innehåller Nysstopp-tabletterna

Den aktiva substansen är cetirizin. En tablett innehåller 10 mg cetirizin.

Övriga innehållsämnen är laktosmonohydrat, mikrokristallin cellulosa, majsstärkelse och magnesiumstearat.

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Nysstopp 10 mg är en vit eller nästan vit, oval och bikonvex tablett som är ca 8 mm lång. Tabletten är försedd med delskåra på den ena sidan.

Förpackningsstorlekar: 10 eller 30 tabletter i blisterförpackning.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Innehavare av försäljningstillstånd och tillverkare

Läkemedelsfabrik Ab
Tablettvägen 1
12345 Medicinbyn
Finland

Denna bipacksedel reviderades senast

24.5.2018

Bipacksedeln är omarbetad från information i bipacksedlarna till preparat som innehåller cetirizin. De riktiga bipacksedlarna är mer omfattande och detaljerade.

Bipacksedeln: Information till användaren

Värkslut 500 mg tabletter paracetamol

Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar använda läkemedlet eftersom den innehåller viktiga upplysningar.

- Använd läkemedlet exakt på det sätt som beskrivs i bipacksedeln eller exakt enligt läkarens ordination eller de råd som apotekspersonalen gett.
- Spara bipacksedeln, du kan behöva läsa den igen.
- Vänd dig till apotekspersonalen om du behöver mer information eller råd.
- Om du får biverkningar, kontakta läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna bipacksedel.
- Kontakta läkare om du inte mår bättre inom 3–4 dagar eller om du mår sämre.

I denna bipacksedel finner du information om:

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

1. Vad Värkslut är och vad det används för

Värkslut är ett läkemedel mot feber och värk med smärtstillande och febernedsättande effekt.

Värkslut-tabletter används tillfälligt som febernedsättande och smärtstillande medel vid feber och värk. Dessa feber- och smärttillstånd kan utgöras av bl.a. nerv-och muskelvärk, huvudvärk, förkylning, influensa, tandvärk och menstruationssmärter.

Du måste tala med läkare om du inte mår bättre eller om du mår sämre efter tre dagar.

2. Vad du behöver veta innan du använder Värkslut-tabletter

Använd inte Värkslut-tabletter:

om du är allergisk mot paracetamol eller övriga ämnen i Värkslut-tabletterna (se bipacksedeln, punkt 6).

om du har en svårartad leversjukdom eller leverinsufficiens (nedsatt leverfunktion)

Varningar och försiktighetsåtgärder

Rådgör med din läkare innan du börjar använda Värkslut-tabletter, om:
du använder alkohol

du har en njursjukdom eller leversjukdom

Om man tar för mycket paracetamol kan det orsaka allvarlig leverskada

Du får inte överskrida den rekommenderade längden på behandlingen. Endast för tillfällig och kortvarig användning utan läkares ordination.

Användning av andra läkemedel och Värkslut

Berätta för läkare eller apotekspersonal om alla andra läkemedel som du använder. Detta gäller såväl receptmediciner som receptfria mediciner, naturläkemedel och naturprodukter. Glöm inte att nämna de läkemedel som du nyligen använt. Effekten av vissa läkemedel kan förändras, eller de kan förändra effekten av Värkslut-tabletterna om man använder dem tillsammans.

Beakta särskilt följande typer av läkemedelspreparat:

giktläkemedlet probenecid kan öka halten och effekten av paracetamol

epilepsiläkemedel (fenytoin och karbamazepin) kan försvaga effekten av paracetamol

Andra läkemedel som innehåller paracetamol ska inte användas samtidigt.

Graviditet och amning

Det är tillåtet att använda Värkslut-tabletter under graviditet och amning. Du bör använda lägsta möjliga dos under kortast möjliga tid.

Körförmåga och användning av maskiner

Värkslut försvagar i allmänhet inte uppmärksamheten eller prestationsförmågan.

3. Hur du använder Värkslut-tabletter

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

Inta tabletterna tillsammans med en tillräcklig vätskemängd (till exempel ett glas vatten).

Vuxna:

1–2 tabletter högst 3 gånger per dygn

Barn över 6 år.

Högsta engångsdos för barn är 15 mg/kg och högsta dos per dygn är 45 mg/kg.

Vikt	Dosering
17–25 kg	½ tablett högst 3 gånger per dygn
25–32 kg	½–1 tablett högst 3 gånger per dygn

över 32 kg 1 tablett högst 3 gånger per dygn.

Värkslut 500 mg tabletterna lämpar sig inte för behandling av barn under 6 år och som väger mindre än 17 kg. För dem finns det andra preparat.

Om du har tagit för stor mängd Värkslut-tabletter

Överdoserings av paracetamol kan orsaka livshotande leverskada.

Om du har tagit en för stor dos av läkemedlet eller till exempel ett barn har tagit läkemedlet i misstag, ska du alltid kontakta läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tfn 09 471 977) som bedömer riskerna och ger ytterligare anvisningar.

4. Eventuella biverkningar

Liksom alla läkemedel kan även Värkslut orsaka biverkningar, men alla användare behöver emellertid inte få dem.

Mycket sällsynta biverkningar (färre än 1 av 1000 men fler än 1 av 10 000 användare):

- allergiska hudreaktioner eller svullnad
- förändringar i blodvärdena
- funktionsstörning i levern
- magbesvär

Rapportering om biverkningar

Om du får biverkningar, kontakta läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även alla eventuella biverkningar som inte nämns i denna bipacksedel. Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet.

webbplats: www.fimea.fi

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea

Register över läkemedlens biverkningar

PB 55

00034 FIMEA

5. Hur läkemedlet Värkslut ska förvaras

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Förvaras under 25 °C.

Använd inte detta läkemedel efter utgångsdatumet på förpackningen (Utg. dat. eller EXP). Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall. Fråga apotekspersonalen hur man gör sig av med läkemedel som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

Vad innehåller Värkslut-tabletterna

Den aktiva substansen är paracetamol. En tablett innehåller 500 mg paracetamol.

Övriga innehållsämnen är povidon, laktosmonohydrat, mikrokristallin cellulosa, majsstärkelse, talk och magnesiumstearat.

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Värkslut 500 är en vit, rund tablett vars diameter är ca 12 mm.

Förpackningsstorlekar: 10, 20 eller 30 tabletter i blisterförpackning.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Innehavare av försäljningstillstånd och tillverkare

Läkemedelsfabrik Ab
Tablettvägen 1
12345 Medicinbyn
Finland

Denna bipacksedel reviderades senast

24.5.2018

Bipacksedeln är omarbetad från information i bipacksedlarna till preparat som innehåller paracetamol. De riktiga bipacksedlarna är mer omfattande och detaljerade.

Bipacksedeln: Information till användaren

Snuvtorr 0,5 mg/ml nässpray, lösning

xylometazolin

Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar använda läkemedlet eftersom den innehåller viktiga upplysningar.

- Använd läkemedlet exakt på det sätt som beskrivs i bipacksedeln eller enligt anvisningar från din läkare eller apotekspersonal.
- Spara bipacksedeln, du kan behöva läsa den igen.
- Vänd dig till apotekspersonalen om du behöver mer information eller råd.
- Om du får biverkningar, kontakta läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna bipacksedel.
- Kontakta läkare om du inte mår bättre eller om du mår sämre.

I denna bipacksedel finner du information om:

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

1. Vad Snuvtorr nässpray är och vad det används för

Läkemedlet sammandrar blodkärlen i näsans slemhinnor och minskar därmed svullnad i slemhinnorna, varvid andningen genom näsan underlättas och näsan rinner mindre.

Snuvtorr börjar verka snabbt och effekten varar cirka 6–10 timmar.

Xylometazolin används tillfälligt för att lindra nästäppa vid snuva och vid bihåleinflammation.

Du måste tala med läkare om du inte mår bättre eller om du mår sämre efter 5 dagar.

2. Vad du behöver veta innan du använder Snuvtorr nässpray

Använd inte Snuvtorr nässpray:

- om du är allergisk mot xylometazol eller övriga ämnen i Snuvtorr nässprayen (se bipacksedeln, punkt 6).
- om du har förhöjt ögontryck
- om du har kronisk inflammatorisk torrhet i näsan
- du har nyligen genomgått en operation i huvudet, som utförs via näsa eller mun

Varningar och försiktighetsåtgärder

Rådgör med din läkare innan du börjar använda Snuvtorr nässpray, om:

om du lätt reagerar på preparat som liknar adrenalin

du har hjärt-eller kärlsjukdom

du har förhöjt blodtryck

du har en överaktiv sköldkörtel

du har diabetes, dvs. *diabetes mellitus*

Nässpray Snuvtorr kan användas av barn under 12 år högst 5 dagar i följd. Överdriven eller långvarig (över 5 dagar) användning utan pauser kan öka nästäppan. Om nästäppan fortsätter länge, ska läkare kontaktas.

Användning av andra läkemedel och Snuvtorr

Berätta för läkare eller apotekspersonal om alla andra läkemedel som du använder. Detta gäller såväl receptmediciner som receptfria mediciner, naturprodukter och naturmedel. Glöm inte att nämna de läkemedel som du nyligen använt. Effekten av vissa läkemedel kan förändras, eller de kan förändra effekten av Snuvtorr nässpray om man använder dem tillsammans.

Beakta särskilt följande typer av läkemedelspreparat:

antidepressiva medel (t.ex. amitriptylin, doxepin, imipramin, klomipramin eller moklobemid selegilin som används för behandling av Parkinsons sjukdom)

Graviditet och amning

Om du är gravid eller ammar eller misstänker att du är gravid ska du rådfråga läkare eller apotekspersonal innan du använder detta läkemedel.

Körförmåga och användning av maskiner

Snuvtorr försvagar i allmänhet inte uppmärksamheten eller prestationsförmågan.

3. Hur du använder Snuvtorr nässpray

Barn 1–5 år:

Användningen måste övervakas av vuxna. 1 sprayning i vardera näsborren 1 eller 2 gånger dagligen är vanligen en tillräcklig dos. Läkemedlet kan användas i vardera näsborren högst tre gånger per dag.

Barn 6–11 år:

Användningen måste övervakas av vuxna. 1–2 spraydoser vid behov i vardera näsborren 2–3 gånger per dygn. Läkemedlet kan användas i vardera näsborren högst tre gånger per dag.

Inte för barn under 1 år.

Nässpray Snuvtorr 0,5 mg/ml kan användas av 1–11 år gamla barn högst 5 dagar i följd.

Bruksanvisning:

Snyt näsan innan du tar av läkemedlet.

Ta bort plastskyddet från sprayspetsen. När du tar sprayflaskan i bruk första gången ska du spraya i luften 3–6 gånger så att sprayen blir jämn – rikta inte flaskan mot dig själv. Gör detta också när flaskan har stått oanvänd länge.

För in sprayspetsen i näsborren och spraya önskad spraymängd först i den ena näsborren och sedan i den andra näsborren. Andas lätt in genom näsan när du sprayar om det är möjligt.

Rengör och torka sprayflaskans spets. Placera till sist plastskyddet tillbaka på sprayspetsen.

Om du har tagit för stor mängd Snuvtorr nässpray

Om du har tagit en för stor dos av läkemedlet eller till exempel ett barn har tagit läkemedlet i misstag, ska du alltid kontakta läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tfn 09 471 977) som bedömer riskerna och ger ytterligare anvisningar.

4. Eventuella biverkningar

Liksom alla läkemedel kan Snuvtorr orsaka biverkningar, men alla användare behöver inte få dem.

Vanliga biverkningar (kan förekomma hos 1 av 10 patienter):

- huvudvärk
- torr näsa eller obehaglig känsla i näsan, brännande känsla
- illamående

Mycket sällsynta biverkningar (hos färre än 1 patient av tiotusen):

- överkänslighetsreaktion (eksem, klåda eller svullen hud)
- ökad hjärtfrekvens eller starkare hjärtslag

Rapportering om biverkningar

Om du får biverkningar, kontakta läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även Biverkningar som inte nämns i denna bipacksedel. Du kan också rapportera biverkningar direkt (se kontaktuppgifter 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

Register över läkemedlens biverkningar

PB 55

00034 Fimea

5. Hur Snuvtorr nässpray ska förvaras

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Förvaras under 25 °C.

Nässprayen innehåller inga konserveringsmedel och är hållbar i 3 veckor efter öppnandet.

Använd inte detta läkemedel efter utgångsdatumet på förpackningen (Utg. dat. eller EXP). Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall. Fråga apotekspersonalen hur man gör sig av med läkemedel som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

Vad innehåller Snuvttorr-sprayen

Den aktiva substansen är xylometazolin. 1 ml lösning innehåller 0,5 mg xylometazolin. 1 engångsdos Snuvttorr 0,5 mg/ml spray innehåller 25 mikrogram xylometazolin.

Övriga innehållsämnen är natriumklorid, dinatriumfosfatdihydrat, dinatriumedetat, glycerol, polysorbat 80 och renat vatten.

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Klar, färglös lösning, 10 ml.

Innehavare av försäljningstillstånd och tillverkare

Läkemedelsfabrik Ab
Tablettvägen 1
12345 Medicinbyn
Finland

Denna bipacksedel reviderades senast

24.5.2018

Bipacksedeln är omarbetad från information i bipacksedlarna till preparat som innehåller xylometazolin. De riktiga bipacksedlarna är mer omfattande och detaljerade.

Bipacksedeln: Information till användaren

Ögonaböj 20 mg/ml ögondroppar, lösning Natriumkromoglikat

Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar använda läkemedlet eftersom den innehåller viktiga upplysningar.

- Använd läkemedlet exakt på det sätt som beskrivs i bipacksedeln.
- Spara bipacksedeln, du kan behöva läsa den igen.
- Vänd dig till apotekspersonalen om du behöver mer information eller råd.
- Om du får biverkningar, kontakta läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna bipacksedel.
- Kontakta läkare om du inte mår bättre inom 2–3 dagar eller om du mår sämre.

I denna bipacksedel finns information om:

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

1. Vad Ögonaböj-ögondroppar är och vad de används för

Natriumkromoglikat förhindrar verkan av histamin i kroppen. Histamin orsakar allergisymtom i ögonen, exempelvis rodnad, svullnad och klåda. Histamin frigörs i kroppen när en person utsätts för ett allergiserande ämne, till exempel björkpollen.

Natriumkromoglikat används för behandling och förebyggande av allergiska ögonsymtom, exempelvis rodnad, svullnad och klåda.

2. Vad du behöver veta innan du använder Ögonaböj-ögondroppar

Använd inte Ögonaböj-ögondroppar:

om du är allergisk mot natriumkromoglikat eller övriga ämnen i Ögonaböj-dropparna (se bipacksedeln, punkt 6)

Varningar och försiktighetsåtgärder

Användning av mjuka kontaktlinser rekommenderas inte. Om du måste använda kontaktlinser, ska du avlägsna linserna innan doseringen av dropparna och sätta linserna tillbaka i ögonen tidigast 15 minuter efter doseringen.

Användning av andra läkemedel och Ögonaböj-ögondroppar

Ögonaböj-dropparna har inga kända inverknings på andra läkemedels effekt och andra läkemedel inverkar inte på Ögonaböj-dropparnas effekt. Tala om för läkare eller apotekspersonal om du tar, nyligen har tagit eller kan tänkas ta andra läkemedel. Också sådana läkemedel som inte ordinerats av läkare.

Graviditet och amning

Om du är gravid eller ammar eller misstänker att du är gravid ska du rådfråga läkare eller apotekspersonal innan du använder detta läkemedel.

Körförmåga och användning av maskiner

Dessa ögondroppar kan förorsaka lokal irritation som kan påverka körförmågan eller förmågan att använda maskiner.

Viktig information om ämnen som Ögonaböj-ögondroppar innehåller

Ögonaböj-ögondroppar innehåller som konserveringsmedel bensalkoniumklorid. Bensalkoniumklorid kan irritera ögonen och orsaka färgförändringar på kontaktlinser.

3. Hur du använder Ögonaböj-ögondroppar

Endast på läkares ordination till barn under 4 år.

Vuxna och barn över 4 år:

1–2 droppar i vardera ögat 4 gånger dagligen.

Bruksanvisning:

Läkemedlet doseras i ögonen:

Börja med att tvätta händerna och öppna flaskan med ögondroppar.

Luta huvudet bakåt eller lägg dig på rygg. Dra ner det nedre ögonlocket och rikta blicken uppåt.

Droppa en eller två droppar från flaskan mellan ögat och det nedre ögonlocket, undvik att röra vid ögat med flaskspetsen.

Blinka med ögonen några gånger så att läkemedlet sprider sig över hela ögat.

Tillslut flaskan.

Det lönar sig att inleda läkemedelsbehandlingen innan pollenperioden börjar och den ska inledas senast när de första symtomen uppstår. Läkemedlet kan användas under hela pollenperioden.

4. Eventuella biverkningar

Liksom alla läkemedel kan Ögonaböj orsaka biverkningar, men alla användare behöver inte få dem.

I början av behandlingen kan övergående sveda och lokal irritation förekomma.

Mycket sällsynta biverkningar (hos färre än 1 patient av tiotusen):

- överkänslighetsreaktion (om du är allergisk mot natriumkromoglikat eller de övriga ämnena i läkemedlet)

Rapportering om biverkningar

Om du får biverkningar, kontakta läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna bipacksedel. Du kan också rapportera biverkningar direkt (se kontaktuppgifter 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

Registret över läkemedelsbiverkningar

PB 55

0034 FIMEA

5. Hur Ögonaböj-ögondroppar ska förvaras

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Förvaras under 25°C. Förvara flaskan i yttreförpackningen. Känsligt för ljus.

Använd inte detta läkemedel efter utgångsdatumet på förpackningen (Utg. dat. eller EXP). Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad. En öppnad flaska bör användas inom 28 dagar. Förvara flaskan väl tillsluten.

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall. Fråga apotekspersonalen hur man gör sig av med läkemedel som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

Vad innehåller Ögonaböj-ögondropparna

Den aktiva substansen är natriumkromoglikat. 1 ml lösning innehåller 20 mg natriumkromoglikat. En droppe innehåller ca 1 mg natriumkromoglikat.

De övriga innehållsämnen är bensalkoniumklorid 50 mikrog/ml, glycerol, natriumedetat och vatten som används i injektionsvätskor.

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Klar, färglös lösning i vit 10 ml plastflaska med en vit skruvkork av plast.

En flaska innehåller 200 droppar.

Innehavare av försäljningstillstånd och tillverkare

Läkemedelsfabrik Ab

Tablettvägen 1
12345 Medicinbyn
Finland

Denna bipacksedel reviderades senast

24.5.2018

Bipacksedeln är omarbetad från information i bipacksedlarna till preparat som innehåller natriumkromoglikat. De riktiga bipacksedlarna är mer omfattande och detaljerade.

Bipacksedeln: Information till patienten

Bobborbort 500 mg tabletter

fenoximetylpenicillin

Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar använda läkemedlet eftersom den innehåller viktiga upplysningar.

- Spara bipacksedeln, du kan behöva läsa den senare.
- Om du har ytterligare frågor vänd dig till läkare eller apotekspersonal.
- Detta läkemedel har ordinerats åt dig. Ge det inte till andra. Det kan skada dem, även om de uppvisar symtom som liknar dina.
- Om några biverkningar blir värre eller om du märker några biverkningar som inte nämns i denna information, kontakta läkare eller apotekspersonal.

I denna bipacksedel finns information om:

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

1. Vad Bobborbort är och vad det används för

Penicillin är antibiotika som används för behandling av olika infektioner förorsakade av bakterier. Med Bobborbort-tabletter behandlas i allmänhet infektioner i munnen, svalget, bihålorna, mellanörat eller luftrören förorsakade av bakterier.

Bobborbort är ett receptbelagt läkemedel. Läkaren informerar dig för vilket ändamål läkemedlet är ordinerat

2. Vad du behöver veta innan du använder Bobborbort-tabletter

Använd inte Bobborbort-tabletter:

- om du är allergisk mot penicillin eller övriga ämnen i Bobborbort-tabletterna (se bipacksedeln, punkt 6).
- om du har tidigare haft en omedelbar och allvarlig överkänslighetsreaktion (t. ex. anafylax) som orsakas av ett annat läkemedel i samma antibiotikagrupp (betalaktamantibiotikum, t.ex. cefalosporin)

Varningar och försiktighetsåtgärder

Diskutera med läkare innan du använder penicillin, om du tidigare fått eksem eller andra allergisymtom i samband med behandling med antibiotika eller om du är atopisk.

Kräkningar och diarré kan förhindra tillräcklig upptagning av läkemedlet. Om du får dessa symtom kontakta läkare.

Användning av andra läkemedel och Bobborbort

Berätta för läkare eller apotekspersonal om alla andra läkemedel som du använder. Detta gäller såväl receptmediciner som receptfria mediciner, naturprodukter och naturmedel. Glöm inte att nämna de läkemedel som du nyligen använt. Effekten av vissa läkemedel kan förändras, eller de kan förändra effekten av Bobborbort-tabletterna om man använder dem tillsammans.

Beakta särskilt följande typer av läkemedelspreparat:

- giktläkemedlet probenesid (kan minska effekten av penicillin)
- metotrexat som används för behandling av bindvävnadssjukdomar (penicillin kan öka dess effekt och biverkningar)
- guar gum (för behandling av diabetes och högt kolesterol)
- vissa antibiotika (t. ex. tetracykliner)
- det blodförtunnande läkemedlet warfarin

Läkaren kan då förändra medicineringen eller doseringen eller du kan behöva lämna fler blodprov.

Berätta för läkaren också om du lider av andra sjukdomar eller allergier.

Bobborbort med mat och dryck

Bobborbort ska tas på tom mage minst 2 timmar efter en måltid och minst 30 minuter före nästa måltid.

Graviditet och amning

Om du är gravid eller ammar eller misstänker att du är gravid ska du rådfråga läkare eller apotekspersonal innan du använder detta läkemedel.

Körförmåga och användning av maskiner

Bobborbort försvagar i allmänhet inte uppmärksamheten eller prestationsförmågan.

3. Hur du använder Bobborbort-tabletter

Ta alltid Bobborbort-tabletter enligt läkarens anvisningar. Kontrollera anvisningarna av läkare, om du är osäker.

Läkemedlet ger jämn effekt om det alltid tas vid samma tidpunkt på dygnet. På detta sätt är det också lättare att komma ihåg att ta läkemedlet.

Svälj tablettorna tillsammans med en tillräcklig mängd vätska, till exempel ett glas vatten.

Viktigt!

Använd kuren till slut fast symtomen skulle försvinna redan några dagar efter att medicineringen påbörjats.

En del av bakterierna kan fortfarande ha förmågan att föröka sig fast symtomen redan försvunnit och sjukdomen kan återkomma. De kvarblivna bakterierna kan också utveckla resistens mot antibiotika, varvid det blir svårare att förrinta dem om sjukdomen upprepas.

Om du har tagit för stor mängd Bobborbort-tabletter

Om du har tagit en för stor dos av läkemedlet eller till exempel ett barn har tagit läkemedlet i misstag, ska du alltid kontakta läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tfn 09 471 977) som bedömer riskerna och ger ytterligare anvisningar

Om du har glömt att ta Bobborbort-tabletten

Ta den bortglömda dosen så snart som möjligt. Om det snart är dags för nästa dos, ska du inte ta den som du glömde. Ta aldrig en dubbel dos eller två doser i följd.

Om du har ytterligare frågor om detta läkemedel kontakta läkare eller apotekspersonal.

4. Eventuella biverkningar

Liksom alla läkemedel kan Bobborbort orsaka biverkningar, men alla användare behöver inte få dem.

Sluta att använda läkemedlet och kontakta omedelbart läkare eller närmaste jourpoliklinik om du får allvarliga överkänslighetssymtom såsom

- andningssvårigheter eller andnöd
- kraftig rodnad, klåda och svullnad av huden, blåsbildning eller fjällning
- svullnad av munnens slemhinnor, tunga eller svalg

Om du får långvarig eller kraftig diarré under eller efter behandlingen, sluta använda läkemedlet och kontakta läkare. Läkemedel mot diarré, som stoppar eller minskar tarmens rörlighet får inte användas.

Vanliga biverkningar (hos fler än 1 patient av hundra):

- magsmärtor, illamående eller uppkastningar
- luftbesvär eller diarré

Sällsynta biverkningar (hos färre än 1 patient av tusen):

- allergisk reaktion som kan orsaka bl.a. svullnad och ledvärk
- svår överkänslighetsreaktion (svullnad i läpparna, svalget, ögonlocken och huden, andningssvårigheter och svårigheter att svälja)

Rapportering om biverkningar

Om du får biverkningar, kontakta läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även alla eventuella biverkningar som inte nämns i denna bipacksedel. Du kan också rapportera biverkningar direkt (se kontaktuppgifter 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

Register över läkemedlens biverkningar

PB 55

00034 FIMEA

5. Hur Bobborbort-tabletter ska förvaras

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Förvaras under 25°C. Förvara i originalförpackningen. Fuktkänsligt.

Använd inte detta läkemedel efter utgångsdatumet på förpackningen (Utg. dat. eller EXP). Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall. Fråga apotekspersonalen hur man gör sig av med läkemedel som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

Innehållsdeklaration

Den aktiva substansen är fenoximetylpenicillin. Mängden fenoximetylpenicillin i en tablett är 500 000 IU (internationella enheter).

Övriga innehållsämnen är magnesiumstearat, makrogol 6000, maltodextrin, povidon, talk, hypromellos, pepparmyntsolja, sackarinnatrium, talk och titandioxid (E171).

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

En vit eller naturvit, rund tablett vars diameter är ca 9 mm.

Förpackningsstorlekar: 20 tabletter i blisterförpackning.

Innehavare av försäljningstillstånd och tillverkare

Läkemedelsfabrik Ab

Tablettvägen 1

12345 Medicinbyn

Finland

Denna bipacksedel reviderades senast

25.5.2018

Bipacksedeln är omarbetad från information i bipacksedlarna till preparat som innehåller penicillin. De riktiga bipacksedlarna är mer omfattande och detaljerade.

Bipacksedeln: Information till patienten

Bobborväck 250 mg filmdragerade tabletter azithromycin

Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar använda läkemedlet eftersom den innehåller viktiga upplysningar.

- Spara bipacksedeln, du kan behöva läsa den senare.
- Om du har ytterligare frågor vänd dig till läkare eller apotekspersonal.
- Detta läkemedel har ordinerats åt dig. Ge det inte till andra. Det kan skada dem, även om de uppvisar symtom som liknar dina.
- Om några biverkningar blir värre eller om du märker några biverkningar som inte nämns i denna information, kontakta läkare eller apotekspersonal.

I denna bipacksedel finner du information om:

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

1. Vad Bobborväck är och vad det används för

Azithromycin är antibiotika som förhindrar bakteriernas tillväxt och behandlar infektioner orsakade av bakterier.

Med Bobborväck-tabletter behandlas i allmänhet infektioner i munnen, svalget, bihålorna, mellanörat, lungorna eller på huden. Dessutom behandlas infektioner orsakade av bakterien *Chlamydia trachomatis*.

Azithromycin kan också vara godkänt 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 instruktioner.

2. Vad du behöver veta innan du använder Bobborväck-tabletter

Använd inte Bobborväck-tabletter:

- om du är allergisk mot azithromycin eller övriga ämnen i Bobborväck-tabletterna (se bipacksedeln, punkt 6).

- om du har fått allergiska reaktioner av någon annan av makrolid-eller ketolidgruppens antibiotika (t.ex. erytromycin).

Varningar och försiktighetsåtgärder

Tala med läkare eller apotekspersonal om

- du har svårartad njursjukdom
- du har leversjukdom
- du har hjärtsjukdom eller -symtom (t.ex. rytmstörningar)
- du har neurologisk sjukdom eller mentala (psykiska) problem
- du har rubbad elektrolytbalans i kroppen (förändringar i halterna av ämnen som förekommer i blodet), speciellt låg kalium- eller magnesiumhalt i blodet
- du har myasthenia gravis

Användning av andra läkemedel och Bobborväck

Berätta för läkare eller apotekspersonal om alla andra läkemedel som du använder. Detta gäller såväl receptmediciner som receptfria mediciner, naturprodukter och naturmedel. Glöm inte att nämna de läkemedel som du nyligen tagit eller om du kan tänkas ta andra läkemedel. Effekten av vissa läkemedel kan förändras, eller de kan förändra effekten av Bobborväck-tabletterna om man använder dem tillsammans.

Beakta särskilt till exempel följande typer av läkemedelspreparat:

- läkemedel mot halsbränna som avser att neutralisera magsyran (s.k. antacider)
- hjärtmedicinen digoxin
- flukonazol mot svampinfektioner
- kolesterolläkemedlet atorvastatin
- det immunhämmande läkemedlet ciklosporin
- det blodförtunnande läkemedlet warfarin
- läkemedel för behandling av hjärtrytmstörningar
- depressionsläkemedlet citalopram

Bobborväck med mat och dryck

Tabletterna bör helst sväljas med vatten och de kan tas oberoende av måltiderna.

Graviditet och amning

Om du är gravid eller ammar eller misstänker att du är gravid eller planerar att skaffa barn, ska du rådfråga läkare eller apotekspersonal innan du använder detta läkemedel.

Körförmåga och användning av maskiner

Bobborväck kan orsaka yrsel och krampanfall. Kör inte bil eller använd maskiner om du drabbas av yrsel eller krampanfall.

Läkemedlet kan försämra förmågan att framföra motorfordon eller utföra arbeten som kräver skärpt uppmärksamhet. Du är själv ansvarig för att bedöma om du är i kondition att framföra motorfordon eller utföra dessa arbeten. Beskrivning av läkemedlets 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.

3. Hur du använder Bobborväck-tabletter

Du ska ta Bobborväck-tabletter exakt enligt läkarens ordination eller de råd som apotekspersonalen gett. Kontrollera anvisningarna av läkare, om du är osäker.

Svälj tablettorna tillsammans med en tillräcklig mängd vätska, till exempel ett glas vatten. Svälj tablettorna hela. Tablettorna kan tas i samband med en måltid eller på fastande mage.

Barn och unga som väger under 45 kg:

Tablettorna får inte användas åt barn som väger under 45 kg. De kan ges andra läkemedelsformer som innehåller azitromycin.

Kontakta läkare om du blir tvungen att avbryta kuren i förtid på grund av biverkningar (se punkt 4).

Om du har tagit för stor mängd Bobborväck-tabletter

Om du har tagit en för stor dos av läkemedlet eller till exempel ett barn har tagit läkemedlet i misstag, ska du alltid kontakta läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tfn 09 471 977) som bedömer riskerna och ger ytterligare anvisningar.

Om du har glömt att ta Bobborväck-tabletten

Ta den bortglömda dosen så snart som möjligt. Om det snart är dags för nästa dos, ska du inte ta den som du glömde. Ta aldrig en dubbel dos eller två doser i följd.

Om du slutar använda Bobborväck

Fortsätt alltid att ta tablettorna tills kuren är färdig, även om du mår bättre. Om du slutar ta tablettorna för tidigt kan infektionen komma tillbaka. Bakterierna kan utveckla motståndskraft (bli resistenta) mot medicinen, vilket leder till att de blir svårare att behandla.

~~Om du har ytterligare frågor om detta läkemedel kontakta läkare eller apotekspersonal.~~

4. Eventuella biverkningar

Liksom alla läkemedel kan Bobborväck orsaka biverkningar, men alla användare behöver inte få dem.

Om du får någon av följande biverkningar ska du avbryta din behandling och omedelbart kontakta din läkare eller bege dig till akutmottagningen på närmaste sjukhus. Du kan ha drabbats av en sällsynt allvarlig allergisk reaktion mot tablettarna:

- uppsvullnad av händer, fötter, anklar, ansikte, läppar, mun eller hals
- svårigheter att svälja eller andas
- allvarliga hudreaktioner inklusive Stevens-Johnson syndrom (ett allvarligt hudutslag) och andra allvarliga hudutslag som kan innebära blåsbildning eller fjällning
- svår, långvarig diarré, särskilt om den innehåller blod eller slem (detta kan vara pseudomembranös kolit, en inflammation i tjocktarmen)

Mycket vanliga biverkningar (hos fler än 1 av tio patienter):

- diarré och luftbesvär

Vanliga biverkningar (hos fler än 1 av hundra patienter):

- magsmärtor, illamående eller uppkastningar
- huvudvärk
- förändringar i blodvärdena (bl. a. i halten av vita blodkroppar, förhöjd eosinofilnivå, minskad halt av bikarbonat i blodet).

Mindre vanliga biverkningar (hos färre än 1 av hundra patienter):

- jästsvampinfektion, vaginala infektioner, infektioner
- synrubbingar eller försämrad hörsel
- svindel, dåsighet
- allergiska reaktioner
- leverinflammation

Sällsynta biverkningar (hos färre än 1 av tusen patienter):

- störningar i leverns funktion
- allvarliga hudreaktioner
- upphetsning
- överkänslighet mot solljus

Rapportering om biverkningar

Om du får biverkningar, kontakta läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även alla eventuella biverkningar som inte nämns i denna bipacksedel. Du kan också rapportera biverkningar direkt (se kontaktuppgifter 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

Register över läkemedlens biverkningar

PB 55

00034 FIMEA

5. Hur Bobborväck-tabletter ska förvaras

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Detta läkemedel kräver inga särskilda förvaringsförhållanden.

Använd inte detta läkemedel efter utgångsdatumet på förpackningen (Utg. dat. eller EXP).
Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall. Fråga apotekspersonalen hur man gör sig av med läkemedel som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

Vad innehåller Bobborväck-tabletterna

Den aktiva substansen är azithromycin. Mängden azithromycin i en tablett är 250 mg.

De övriga innehållsämnen är förgelatinerad stärkelse, mikrodragerad cellulosa, majsstärkelse, talk, kroskarmellosnatrium, magnesiumsterat, natriumlaurylsulfat, hypromellos, laktos och titandioxid (E171).

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Vit, avlång tablett som är 12,5 mm lång.

Förpackningsstorlekar: 2, 4, 6, 10, 12 eller 24 tabletter i blisterförpackning.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Innehavare av försäljningstillstånd och tillverkare

Läkemedelsfabrik Ab
Tablettvägen 1
12345 Medicinbyn
Finland

Denna bipacksedel reviderades senast

25.5.2018

Bipacksedeln är omarbetad från information i bipacksedlarna till preparat som innehåller azithromycin. De riktiga bipacksedlarna är mer omfattande och detaljerade.

Bipacksedeln: Information till användaren

Klådabort 1 % emulsionskräm

hydrokortison

Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar använda läkemedlet eftersom den innehåller viktiga upplysningar.

- Använd läkemedlet exakt på det sätt som beskrivs i bipacksedeln.
- Spara bipacksedeln, du kan behöva läsa den igen.
- Vänd dig till apotekspersonalen om du behöver mer råd eller information.
- Om du får biverkningar, kontakta läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna bipacksedel.
- Kontakta läkare om du inte mår bättre inom 5–7 dagar eller om du mår sämre.

I denna bipacksedel finns information om:

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

1. Vad Klådabort är och vad det används för

Hydrokortison lindrar inflammationssymtom: minskar klåda, svullnad och rodnad. Läkemedlet används lokalt mot allergiska hudsymtom eller någon annan hudirritation.

Typiska användningsområden är:

- allergiska eksem, exempelvis böjveckseksem
- blöjeksem
- kliande eller rodnade eksem
- irriterad hud på grund av insektsbett eller -stick

Hydrokortison har inte någon effekt på bakterier, virus, svamp eller andra orsaker till infektioner.

2. Vad du behöver veta innan du använder Klådabort-emulsionskräm

Använd inte Klådabort-emulsionskräm:

- om du är allergisk mot hydrokortison eller övriga ämnen i Klådabort-emulsionskrämen (se bipacksedeln, punkt 6).

- om huden är sårig (t.ex. ben- och liggsår)
- om du har hudinfektioner orsakade av bakterier, virus eller svamp, exempelvis impetigo, ros, vattkoppor, vårtor, små ljusa vårtor förorsakade av virus eller svampinfektion (i oklara fall är det skäl att rådfråga en läkare)

Varningar och försiktighetsåtgärder

Använd Klådabort-emulsionskräm med försiktighet på områden med tunn hud, exempelvis ansiktet och bøjveck, eftersom upprepad eller långvarig användning kan göra huden tunnare.

Emulsionskrämen får inte användas runt eller i ögonen.

Hydrokortison kan göra eksem i stil med rosacea värre (i allmänhet i näsan, runt munnen eller ögonen).

Om utslagen förvärras eller förblivit oförändrade två veckor efter påbörjad behandling, kontakta läkare.

Kontakta läkare om du upplever dimsyn eller andra synrubbingar.

Användning av andra läkemedel och Klådabort

Berätta för läkare eller apotekspersonal om alla andra läkemedel som du använder. Detta gäller såväl receptmediciner som receptfria mediciner, naturprodukter och naturmedel. Glöm inte att nämna de läkemedel som du nyligen använt.

Vid lokal användning av hydrokortison har man inte konstaterat samverkan med andra läkemedel.

Graviditet och amning

Om du är gravid eller ammar eller misstänker att du är gravid ska du rådfråga läkare eller apotekspersonal innan du använder detta läkemedel.

I allmänhet förekommer inga hinder för kortvarig användning. Rådfråga en läkare om långvarig användning.

Körförmåga och användning av maskiner

Klådabort försvagar inte uppmärksamheten eller prestationsförmågan.

3. Hur du använder Klådabort-emulsionskräm

Använd alltid detta läkemedel exakt enligt beskrivning i denna bipacksedel eller enligt anvisningar från läkare eller apotekspersonal. Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Bred ut ett tunt lager av emulsionskrämen på området som ska behandlas. Kontakt med ögon bör undvikas.

När behandlingen inleds används krämen 1–3 gånger per dygn och senare, när symtomen är lindrigare, mera sällan.

Behandlingen får inte pågå längre än 2 veckor.

4. Eventuella biverkningar

Liksom alla läkemedel kan Klådabort orsaka biverkningar, men alla användare behöver inte få dem.

Mindre vanliga biverkningar (hos färre än 1 av 100 användare):

- huden blir tunnare eller skörare (vid upprepad eller långvarig användning)
- hudstrimmor eller utvidgning av hudens ytliga blodådror
- kontakteksem
- hudirritation

Hos småbarn ska långvarig behandling av stora hudytor ske endast under läkarkontroll, eftersom läkemedlet i dessa fall kan absorberas så pass mycket att binjurefunktionen blir störd.

Rapportering om biverkningar

Om du får biverkningar, kontakta läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även alla eventuella biverkningar som inte nämns i denna bipacksedel. Du kan också rapportera biverkningar direkt (se kontaktuppgifter 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

Register över läkemedlens biverkningar

PB 55

00034 FIMEA

5. Hur Klådabort-emulsionskräm ska förvaras

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Förvaras under 25°C. Emulsionskrämen får inte frysa till.

Använd inte detta läkemedel efter utgångsdatumet på förpackningen (Utg. dat. eller EXP).

Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall. Fråga apotekspersonalen hur man gör sig av med läkemedel som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

Vad innehåller Klådabort-emulsionskrämen

Den verksamma substansen är hydrokortison, 10 mg per 1 gram emulsionskräm.

De övriga innehållsämnen är cetylalkohol, vitt vaselin, flytande paraffin, propylenglukol, citronsyramonohydrat, natriumcitrat och renat vatten.

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Vit emulsionskräm.

Förpackningsstorlekar: 10 g, 20 g, 50 g eller 100 g aluminiumtub.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Innehavare av försäljningstillstånd och tillverkare

Läkemedelsfabrik Ab
Medicinvägen 1
12345 Medicinbyn
Finland

Denna bipacksedel reviderades senast

25.5.2018

Bipacksedeln är omarbetad från bipacksedlarna till preparat som innehåller hydrokortison. De riktiga bipacksedlarna är mer omfattande och detaljerade.

Information om läkemedlet finner du under handelsnamnet i Fimeas läkemedelssökning www.fimea.fi. Sök efter läkemedlets handelsnamn utifrån det verksamma ämnet med FPA:s läkemedelssökning www.kela.fi.