

Bipacksedel: Information till patienten

Abetip 10 mg filmdragerade tabletter ebastin

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, apotekspersonal eller sjuksköterska.
- 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, apotekspersonal eller sjuksköterska. Det gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.

I denna bipacksedel finns information om följande:

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

1. Vad Abetip är och vad det används för

Antihistamin

Abetip är ett läkemedel för behandling av allergiska reaktioner.

Abetip används för:

- lindring av symtomen vid allergisk rinit (hösnuva) och allergisk konjunktivit (ögoninflammation).
- behandling av urtikaria (nässelutslag) och lindring av klåda.

Ebastin som finns i Abetip kan också vara godkänd för att behandla andra sjukdomar som inte nämns i denna bipacksedel. Fråga läkare, apotekspersonal eller annan hälso- och sjukvårdspersonal om du har ytterligare frågor och följ alltid deras instruktion.

2. Vad du behöver veta innan du använder Abetip

Använd inte Abetip

- om du är allergisk mot ebastin eller mot något av övriga innehållsämnen i detta läkemedel (anges i avsnitt 6)
- ebastin får inte användas för behandling av nässelutslag (urtikaria) hos barn och ungdomar under 18 år, eftersom det för närvarande endast finns liten erfarenhet i denna åldersgrupp och ingen erfarenhet från barn under 12 år.

Varningar och försiktighet

Tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska innan du använder Abetip:

- om du har låga halter av kalium i blodet
- om du har kraftigt nedsatt leverfunktion.
- om du samtidigt använder vissa antibiotika (makrolidantibiotika som erytromycin) eller läkemedel som används för att behandla svampinfektioner (azol-svampmedel som ketokonazol eller itraconazol) eller tuberkulos (t.ex. rifampicin).

Barn och ungdomar

Ge inte detta läkemedel till barn under 12 år för behandling av allergisk rinit och barn och ungdomar under 18 år för behandling av nässelutslag (urtikaria). Det finns för närvarande endast begränsad erfarenhet i dessa åldersgrupper.

Andra läkemedel och Abetip

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

Nivåerna av ebastin (den aktiva substansen i Abetip) i blodet kan öka om ebastin tas tillsammans med

- erytromycin (ett antibiotikum) eller
- ketokonazol (används vid behandling av svampinfektioner eller Cushings syndrom - när kroppen producerar ett överskott av kortisol) eller
- itraconazol (substans som används vid behandling av svampinfektioner).

Jämfört med intag av enbart ketokonazol eller erytromycin kan det orsaka uttalade förändringar i EKG om det tas tillsammans med ebastin.

Nivåerna av ebastin (den aktiva substansen i Abetip) i blodet kan sänkas, och ebastineffekten minska, om ebastin tas tillsammans med rifampicin (en substans som används vid behandling av tuberkulos).

Inga interaktioner har observerats mellan ebastin och

- Teofyllin (för behandling av astma),
- Warfarin (blodförtunnande),
- Cimetidin (för behandling av magsår),
- Diazepam (för behandling av ångest och spänningstillstånd),
- Alkohol

Abetip med mat och dryck

När Abetip tas tillsammans med mat ökas mängden av den verksamma formen av ebastin (carebastin) i blodet. Läkemedlets effekt påverkas inte.

Graviditet och amning

Om du är gravid eller ammar, tror att du kan vara gravid eller planerar att skaffa barn, rådfråga läkare eller apotekspersonal innan du använder detta läkemedel.

Graviditet

Det finns för närvarande ingen erfarenhet av säkerheten för det ofödda barnet. Av denna anledning bör du endast ta Abetip under graviditet om din läkare anser att den förväntade nyttan överväger de eventuella riskerna.

Amning

Du bör inte ta Abetip om du ammar, eftersom det inte är känt om den aktiva substansen passerar över till bröstmjölken.

Körförmåga och användning av maskiner

De flesta patienter som behandlas med Abetip kan köra bil och utföra andra aktiviteter som kräver en bra reaktionsförmåga. Vid rekommenderade terapeutiska doser påverkar inte Abetip din förmåga att framföra fordon eller använda maskiner. Som med alla läkemedel bör du emellertid vara uppmärksam på hur du reagerar efter att du tagit Abetip innan du kör bil eller utför komplicerade aktiviteter. Du kan känna dig dåsig eller yr. Läs även avsnitt 4. "Eventuella biverkningar".

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

Abetip innehåller natrium

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

3. Hur du använder Abetip

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

Rekommenderad dos är:

Allergisk rinit

Barn 12 år och över, samt vuxna:

1 filmdragerad tablett (10 mg ebastin) en gång dagligen.

Vid svåra symptom och för perenn allergisk rinit kan dosen ökas till 2 filmdragerade tabletter (20 mg ebastin) en gång dagligen.

Urtikaria (nässelutslag)

Vuxna över 18 år:

1 filmdragerad tablett (10 mg ebastin) en gång dagligen.

Nedsatt njurfunktion:

Patienter med nedsatt njurfunktion kan ta samma dos som normalt rekommenderas.

Nedsatt leverfunktion:

Patienter med lätt eller måttligt nedsatt leverfunktion kan ta samma dos som normalt rekommenderas. Hos patienter med kraftigt nedsatt leverfunktion skall den dagliga dosen inte överstiga 10 mg.

Hur du tar Abetip

Ta tabletterna med vätska utan att tugga dem. Tabletterna kan tas med eller utan mat.

Tabletten kan delas i två lika stora doser.

Läkaren bestämmer hur länge de ska användas.

Om du tycker att effekten av Abetip är för stark eller svag, tala om det för din läkare.

Om du har tagit för stor mängd av Abetip

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. 112) för bedömning av risken samt rådgivning.

Det finns inget speciellt motgift mot den aktiva substansen ebastin.

Beroende på hur allvarlig situationen är kommer läkaren att vidta lämpliga åtgärder (övervakning av vitala kroppsfunktioner, inklusive EKG-övervakning med utvärdering av QT-intervall under minst 24 timmar, symtomatisk behandling och ventrikelsköljning).

Om du har glömt att ta Abetip

Ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd dos.

Om du slutar att använda Abetip

Om du avbryter eller avslutar behandlingen i förtid, måste du räkna med att symptomen snart kommer tillbaka.

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

4. Eventuella biverkningar

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

Följande biverkningar har observerats:

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

- Huvudvärk

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

- Sömnighet
- Muntorrhet

Sällsynta (kan förekomma hos upp till 1 av 1000 användare):

- Allergisk reaktion (såsom anafylaxi (allvarlig, livsfarlig allergisk reaktion som kräver omedelbar akut läkarvård) och svullnad t.ex. i halsen, läpparna eller händer (angioödem))
- Allmän nervositet, sömnlöshet
- Yrsel, minskad känsel, smakförändringar
- Hjärtklappningar, ökad puls
- Buksmärtor, kräkning, illamående, matsmältningsproblem
- Leverpåverkan, förhöjda levervärden i blodet (transaminaser, gamma-GT, alkaliska fosfataser och ökad bilirubin)
- Nässelutslag, hudutslag, hudinflammation
- Menstruationsrubbningsar
- Ödem (vätskeansamling i vävnaderna), utmattning

Har rapporterats (förekommer hos ett okänt antal användare):

- Viktökning
- Ökad aptit

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Du kan också rapportera biverkningar direkt via

Läkemedelsverket, Box 26, 751 03 Uppsala

eller webbplats: www.lakemedelsverket.se

Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet.

5. Hur Abetip ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Används före utgångsdatum som anges på kartongen/blistret efter EXP. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Förvaras vid högst 25 °C.

Förvaras i originalförpackningen, ljuskänsligt.

Läkemedel ska inte kastas i avloppet. 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 är:

Varje filmdragerad tablett innehåller 10 mg ebastin.

Övriga innehållsämnen är:

Tablettkärna:

Mikrokristallin cellulosa, natriumstärkelseglykolat (typ A), kolloidal vattenfri kiseldioxid, magnesiumstearat

Filmdragering:

Hypromellos, titandioxid, makrogol 400

Läkemedlets utseende

Abetip 10 mg filmdragerade tabletter är vita till benvita, runda filmdragerade tabletter med en skåra på ena sidan och en diameter på 7,1 mm.

Alu-PVC/PVDC blisterförpackning

Parallellimportör

Ebb Medical AB, Box 114, 371 22 Karlskrona

Ompackare

UAB Actiofarma, Kaunas, Litauen eller UAB Entafarma, Klonėnų vs. 1, LT-19156 Širvintų r. sav., Litauen

Tillverkare

Aristo Pharma GmbH, Berlin, Tyskland

Denna bipacksedel ändrades senast

2022-12-14