

Bipacksedel: Information till användaren

Doxycyklin Bijon 100 mg tabletter

doxycyklinmonohydrat

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. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.

I denna bipacksedel finns information om följande:

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

1. Vad Doxycyklin Bijon är och vad det används för

Doxycyklin Bijon är ett antibiotikum som förhindrar bakteriernas tillväxt.

Doxycyklin Bijon används vid behandling av lunginflammation, akut försämring av kronisk luftrörskatarr (bronkit), Chlamydiainfektioner i urin- och könsorganen. Borreliainfektioner efter fästingbett. Doxycyklin Bijon används även vid akut bihåleinflammation till patienter som är överkänsliga mot penicilliner eller då behandling med penicilliner ej givit önskad effekt.

2. Vad du behöver veta innan du använder Doxycyklin Bijon

Använd inte Doxycyklin Bijon

- Om du är allergisk mot doxycyklin, tetracykliner eller mot något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6)
- Om du är gravid eller planerar att bli gravid
- Om du ammar

Varningar och försiktighet

Tala med läkare innan du använder Doxycyklin Bijon

- om du saknar produktion av saltsyra i magsäcken
- om du har myastenia gravis (en sjukdom som försvagar musklerna)
- om du har irritation eller sår i matstrupen

Under tandutvecklingen (barn under 8 år, spädbarn) ska Doxycyklin Bijon endast användas på bestämd ordination av läkare därför att denna typ av läkemedel (tetracykliner) kan påverka tandemaljen så att den missfärgas eller utvecklas ofullständigt och på grund av inlagring i det växande skelettet. Det kan finnas omständigheter (t ex svåra eller livshotande tillstånd), där din läkare kan bestämma att nyttan överväger risken och Doxycyklin Bijon ska ordinerats till barn under 8 år.

På grund av risken för allergiska hudreaktioner bör du undvika solning, även solning i solarier, under behandlingstiden och ytterligare minst 5 dygn efter det att behandlingen har avslutats.

Kontakta läkare om du får långvarig och/eller besvärande diarré.

Andra läkemedel och Doxycyklin Bijon

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

Följande läkemedel bör undvikas vid behandling med Doxycyklin Bijon:

- antacida (för behandling av sura uppstötningar)
- järnmedicin
- kinapril (mot högt blodtryck)
- didanosin (mot virusinfektioner)
- atovakvon (mot lunginflammation (pneumocystis carinii) och malaria)
- isotretinoin (för behandling av svåra former av akne)

Samtidig behandling med följande läkemedel kan minska effekten av Doxycyklin Bijon

- kalcium (bör tas minst 3 timmar före eller efter Doxycyklin Bijon)
- rifampicin (mot tuberkulos)
- fenobarbital, fenytoin eller karbamazepin (mot epilepsi)
- Omeprazol, pantoprazol, lansoprazol, rabeprazol eller esomeprazol (minskar produktionen av saltsyra i magsäcken)

Om du vid långtidsbehandling samtidigt använder antikoagulantia (läkemedel som minskar blodets förmåga att levra sig) ska du tala med din läkare innan du använder Doxycyklin Bijon, eftersom dosen för antikoagulantia kan behöva sänkas.

Doxycyklin Bijon med mat, dryck och alkohol

Effekten av Doxycyklin Bijon kan påverkas vid samtidigt intag av alkohol.

Effekten av Doxycyklin Bijon påverkas endast obetydligt av mjölk, mejeriprodukter eller annan mat.

Graviditet och amning

Det finns risk för fosterskadande effekter. Doxycyklin Bijon får därför inte användas under graviditet.

Doxycyklin Bijon går över i modersmjölk Doxycyklin Bijon får därför inte användas om du ammar.

Körförmåga och användning av maskiner

Doxycyklin Bijon har ingen effekt på förmågan att framföra fordon och använda maskiner.

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 din läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

3. Hur du använder Doxycyklin Bijon

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

Ta tabletterna tillsammans med mat för att förhindra obehagskänsla i magen (se även avsnitt 2: Doxycyklin Bijon med mat, dryck och alkohol).

Svälj tabletterna med vätska eller lös dem i vatten men se då till att samtliga korn sväljs.

Ligg inte ner då du tar tabletterna.

Doseringsanvisning

Dosen bestäms av läkaren som avpassar den individuellt för dig.

Rekommenderad dos för vuxna och barn från 12 år: Första dagen 2 tabletter, därefter 1 tablett dagligen. Behandlingstiden beror på infektionen som behandlas.

Användning för barn från 8 till 12 år:

För barn i åldern från 8 år upp till 12 år ska Doxycyklin Bijon endast användas när andra läkemedel inte är tillgängliga eller inte kommer att vara effektiva. Under sådana omständigheter är de vanliga doserna:

För barn som väger över 45 kg: samma som rekommenderad dos för vuxna; första dagen 2 tabletter, därefter 1 tablett dagligen. Behandlingstiden beror på infektionen som behandlas.

För barn som väger 45 kg eller mindre: annan läkemedelsform ska användas då lämplig dosering inte är möjlig att uppnå med dessa tabletter.

Eftersom doxycyklin utsöndras långsamt ur kroppen räcker det i de flesta fall med en dos dagligen.

Redan efter ett par dagars behandling med Doxycyklin Bijon kan tecknen på infektionen ha försvunnit, men det är *mycket viktigt att du fortsätter behandlingen* enligt läkarens anvisningar. Det finns annars risk för att infektionen återkommer.

Om du har tagit för stor mängd av Doxycyklin Bijon

Om du fått i dig för stor mängd läkemedel eller om t ex ett barn fått i sig läkemedel av misstag kontakta läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tel 112) för bedömning av risken samt rådgivning.

Om du har glömt att ta Doxycyklin Bijon

Ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd tablett.

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.

Vid hastigt uppkomna hudutslag, feber, andningssvårigheter och/eller ansiktssvullnad bör sjukhus eller läkare kontaktas och behandlingen avbrytas.

Kontakta din läkare snarast möjligt vid tecken på Jarisch-Herxheimer-reaktion som ger feber, frossa, huvudvärk, muskelsmärta och hudutslag. Dessa symtom är oftast självbegränsande. Detta inträffar kort tid efter påbörjad doxycyklinbehandling av infektioner orsakade av spiroketer såsom borreliainfektion.

Vanliga (förekommer hos fler än 1 av 100 användare): Illamående, kräkningar, diarré. För att minska dessa biverkningar kan du ta Doxycyklin Bijon tillsammans med mat.

Mindre vanliga (förekommer hos färre än 1 av 100 användare): Hud- och nässelutslag, överkänslighet mot solljus (se även avsnittet ”Varningar och försiktighet”).

Sällsynta (förekommer hos färre än 1 av 1000 användare): Överkänslighetsreaktion, minskat antal blodplättar (trombocytopeni), nagelavlossning, hudrodnad, slemhinne- och hudinflammationer av olika svårighetsgrad, förhöjt tryck i huvudet (som kan ge symtom i form av huvudvärk eller nedsatt synskärpa), inflammation i tjocktarmen.

Okänd frekvens (förekommer hos okänt antal användare): Nagelavlossning orsakad av överkänslighet mot solljus, svart hårig tunga, läkemedelsreaktion som kan yttra sig som feber, hudutslag, förändrad blodbild, förstörade lymfkörtlar och påverkan på inre organ (DRESS- syndrom), missfärgning och/eller minskad tillväxt av tänder, inflammation eller sårbildning i matstrupen.

Svampöverväxt i munnens eller slidans slemhinnor kan ibland uppstå beroende på att den normala bakteriefloran påverkats, och kan orsaka inflammation. Om besvär uppträder och kvarstår under flera dagar eller upplevs som svåra, kontakta läkare.

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska. 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.

Läkemedelsverket, Box 26, 751 03 Uppsala. webbplats:

www.lakemedelsverket.se

5. Hur Doxycyklin Bijon förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Förvaras vid högst 30 °C.

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

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 är doxycyklinmonohydrat motsvarande 100 mg doxycyklin per tablett.
- Övriga innehållsämnen är mikrokristallin cellulosa, natriumstärkelseglykolat, talk, magnesiumstearat, kolloidal vattenfri kiseldioxid, renat vatten.

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Tablett: grågul, rund och kupad med skåra på ena sidan.

Blister: 10, 20, 30, 40, 50, 100 eller 120 tabletter.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Parallelimportör

BIJON medica, UAB, Kaunas, Litauen

Ompackare

UAB Entafarma, Širvintų r. sav., Litauen

Tillverkare

Merckle GmbH, Blaubeuren, Tyskland

Denna bipacksedel ändrades senast

2024-10-30