

Bipacksedel: Information till användaren

Farghess 25 mg filmdragerade tabletter

prometazinhydroklorid

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

1. Vad Farghess är och vad det används för

Farghess innehåller ett ämne som heter prometazinhydroklorid. Det tillhör en grupp läkemedel som kallas fentiaziner. Det fungerar genom att blockera det naturliga ämnet histamin i din kropp som orsakar klåda vid en allergisk reaktion. Detta läkemedel har även en lugnande effekt.

Farghess kan användas vid följande situationer:

- korttidsbehandling av sömnrubbingar
- korttidsbehandling vid ångestsymtom
- som lugnande före operation eller tandingrepp
- för att behandla eller förebygga åksjuka (till exempel sjösjuka)
- för att behandla allergiska reaktioner av olika orsaker
- för att behandla eller förebygga illamående och yrsel

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

2. Vad du behöver veta innan du tar Farghess

Ta inte Farghess

- om du är allergisk mot prometazinhydroklorid eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6).
- om du tar ett läkemedel mot depression som tillhör en grupp av läkemedel som kallas monoaminoxidashämmare (MAO-hämmare). Du ska inte heller ta Farghess om du slutat ta en av dessa MAO-hämmare inom de senaste 14 dagarna. Tala med läkare eller apotekspersonal om du är osäker (se avsnittet "Andra läkemedel och Farghess" nedan).

Farghess får inte ges till barn under 5 år.

Varningar och försiktighet

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du tar Farghess. Detta är särskilt viktigt om du:

- har allvarliga hjärtproblem
- eller någon i din familj har haft hjärtsjukdom
- har oregelbundna hjärtslag
- har svår yrsel, dåsigheit eller huvudvärk
- har en förstörad prostata
- har en förträngning av nedre magmunnen eller har svårt att urinera
- har svår muskelsvaghet (myastenia gravis)
- har problem med levern
- löper risk att drabbas av stroke
- har problem med hjärtrytm
- har problem med missbruk av alkohol, droger eller läkemedel

På grund av muntorrhet (som är en vanlig biverkan) finns risk för skador på tänder och munslemhinna, speciellt vid längre tids användning. Du bör därför borsta tänderna noggrant med fluortandkräm två gånger dagligen medan du tar detta läkemedel.

Behandling med Farghess kan medföra problem för patienter som bär kontaktlinser, på grund av minskat tårflöde.

Användning av Farghess kan påverka resultaten av urintester för graviditet, vilket kan leda till ett falskt positivt eller ett falskt negativt resultat.

Om du är osäker på om något av detta gäller dig, tala med läkare eller apotekspersonal innan du tar Farghess.

Andra läkemedel och Farghess

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

Ta inte detta läkemedel och tala om för läkare eller apotekspersonal om du tar eller har tagit följande under de senaste 2 veckorna:

Vissa läkemedel mot depression som kallas monoaminoxidashämmare (MAO-hämmare). Tala med läkare och eller apotekspersonal om du är osäker.

Tala också om för läkare eller apotekspersonal om du tar, nyligen har tagit eller kan komma att ta något av följande:

- läkemedel för irritabel tarm-syndrom, astma eller överaktiv blåsa (antikolinerga läkemedel) eftersom dessa kan öka risken för yrsel, muntorrhet och dimsyn
- läkemedel för rytmrubbningar i hjärtat och andra hjärtsjukdomar (t.ex. flekainid, amiodaron, kinidin eller betablockerare)
- läkemedel för behandling av bakteriella infektioner (t.ex. vissa antibiotika som moxifloxacin och erytromycin)
- läkemedel för behandling av svampinfektioner (t.ex. terbinafin)
- läkemedel för smärttillstånd eller drogberoende (t.ex. metadon, morfin eller morfinliknande läkemedel)
- läkemedel för förebyggande av malaria (meflokin)
- läkemedel för tarmsjukdom (t.ex. cisaprid)
- läkemedel för psykiska besvär (t.ex. litium och neuroleptika som haloperidol, klopazin och risperidon)
- läkemedel för depression (t.ex. tricykliska antidepressiva, selektiva serotoninåterupptagshämmare (SSRI) som paroxetin och fluoxetin)
- läkemedel för ångest (t.ex. diazepam), sömnproblem (t.ex. zolpidem)
- läkemedel för epilepsi
- läkemedel som kan påverka din hjärtrytm.

Undvik samtidig behandling med vissa vätskedrivande medel (tiaziddiuretika), eftersom dessa kan minska kaliumhalten i blodet och därmed öka risken för rytmrubbningar i hjärtat. Undvik samtidig behandling med ångstdämpande läkemedel, läkemedel mot sömnproblem, starka smärtstillande läkemedel (opioider) och övriga lugnande läkemedel. Detta kan leda till extrem trötthet och medvetlöshet, vilket kan vara livshotande.

Farghess med mat, dryck och alkohol

Drick inte alkohol medan du tar Farghess. Detta kan leda till extrem trötthet och medvetlöshet, vilket kan vara livshotande.

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 tar detta läkemedel.

Graviditet

Behandling med detta läkemedel under graviditet ska endast ske efter läkares rekommendation. Sluta ta Farghess två veckor innan beräknad förlossning då det annars kan finnas risk för andningspåverkan på det nyfödda barnet.

Amning

Det är okänt om prometazinhydroklorid passerar över i modersmjölk och påverkan på barnet kan inte uteslutas. Rådgör därför med läkare före användning under amning.

Körförmåga och användning av maskiner

Vid behandling med Farghess kan reaktionsförmågan nedsättas och svårigheter för ögat att ställa om mellan när- och fjärrsyn kan förekomma. Detta bör beaktas då skärpt uppmärksamhet krävs, t.ex. vid bilkörning. Dessa effekter kan kvarstå följande morgon.

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. 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.

Farghess innehåller natrium

Detta läkemedel innehåller mindre än 1 mmol natrium (23 mg) per tablett, det vill säga det är näst intill "natriumfritt".

3. Hur du tar Farghess

Ta alltid detta läkemedel enligt läkares eller apotekspersonalens anvisningar. Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du är osäker. Överskrid inte dosen som läkaren har angivit. Läkaren bör förskriva lägsta effektiva dos under kortast möjliga behandlingstid.

Dosen kommer att bestämmas av din läkare som anpassar den för dig. För doser som inte kan uppnås med Farghess finns det andra styrkor av läkemedel med prometazinhydroklorid. Den lägsta effektiva dosen kommer att användas under den kortaste tid som behövs. Ta alltid den dos som läkaren ordinerat.

Den vanliga dosen är:

Korttidsbehandling av sömnrubbningar:

Vuxna: 25-50 mg, 1-2 timmar före sänggående.

Ibland görs uppehåll i medicineringen var tredje eller var fjärde natt.

Korttidsbehandling av ångest:

Vuxna: 25-50 mg, 1-3 gånger per dag.

Före operation eller tandgrepp:

Vuxna: 25-50 mg en timme före behandling. Vid behov kan samma dos tas kvällen före behandling.

Barn 6-17 år: 25 mg en timme före behandling. Vid behov kan samma dos tas kvällen före behandling.

Åksjuka:

Vuxna: 25 mg, 1-2 timmar före resan, alternativt kvällen innan resan. Vid behov kan ytterligare två doser tas under ett dygn.

Allergiska tillstånd:

Vuxna: 25-50 mg på kvällen.

Illamående och yrsel:

Vuxna: 25 mg, 1-4 gånger per dag

Om du har tagit för stor mängd av Farghess

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. Ta med dig läkemedelsförpackningen. Detta för att läkaren ska veta vad du har tagit. Symtom på överdosering kan vara trötthet, medvetlöshet, darrningar, ryckningar, huvudvärk, hallucinationer, kramper, hjärklappning, hudrodnad, hög kroppstemperatur, stora pupiller, svårighet att urinera, illamående och kräkningar. Överdosering kan vara livshotande, speciellt vid samtidigt intag av alkohol, droger och/eller vissa läkemedel (se "Andra läkemedel och Farghess").

Om du har glömt att ta Farghess

Ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd dos.

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

4. Eventuella biverkningar

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

Sluta ta Farghess och kontakta direkt läkare eller uppsök sjukhus om du märker någon av följande biverkningar:

- Leverproblem som kan orsaka ögon och hud att gulfärgas (gulsot)
- Ryckiga rörelser och problem som långsamhet, muskelstelhet, darrningar eller rastlöshet
- Mycket snabb eller ojämn hjärtrytm eller bröstsmärtor

Andra möjliga biverkningar:

Vanliga (kan förekomma hos upp till 1 av 10 personer)

- Muntorrhet.
- Dåsighet. Då Farghess vanligen tas till natten kan man känna sig litet dåsig på morgonen efter. Detta försvinner vanligen efter några dagars behandling.

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

- Torra ögon
- Svårighet att växla mellan när- och fjärrseende
- Förstoppning

- Svårighet att kissa

Har rapporterats (förekommer hos ett okänt antal användare)

- Onormal elektrisk aktivitet i hjärtat som påverkar dess rytm, inklusive livshotande rytmrubbning
- En allvarlig reaktion med feber, stela muskler, förändrat blodtryck och koma (neuroleptiskt malignt syndrom)
- Låga nivåer av blodplättar (vilket kan leda till blödning och blåmärken)
- Rastlöshet
- Hallucinationer
- Aggressivitet

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella 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 Farghess ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Används före utgångsdatum som anges på blister och kartong efter Utg.dat. 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

- Det aktiva substansen är prometazinhydroklorid. Varje tablett innehåller 25 mg aktiv substans.
- Övriga innehållsämnen är:
Tablettkärna: mikrokristallin cellulosa (E460), kalciumvätefosfatdihydrat (E341), natriumstärkelseglykolat, stearinsyra, magnesiumstearat (E470B).
Dragering: hypromellos (E464), makrogol (E1521), titandioxid (E171), talk.

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Farghess 25 mg filmdragerade tabletter är vita, ovala, 9,8 mm x 6,2 mm bikonvexa tabletter, märkta med "C25" på ena sidan och släta på den andra sidan. De är tillgängliga i blisterförpackningar (PVC/PCTFE/PVC-folie eller PVC/PVDC/PVC-folie med genomtrycksfilm i aluminium).

Förpackningsstorlekar

20, 30, 56 eller 100 filmdragerade tabletter.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Innehavare av godkännande för försäljning

Omet Pharma AB, Tippvägen 2. 296 35 Åhus, Sverige

Tillverkare

Teva Operations Poland Sp. z.o.o
Mogilska 80 street
PL-31-546 Kraków
Polen

Denna bipacksedel ändrades senast 2025-09-04