

Bipacksedel: Information till användaren

Ferofix 100 mg tugtabletter

järn(III)hydroxidpolymaltoskomplex

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

1. Vad Ferofix är och vad det används för

Ferofix innehåller den aktiva substansen järn i form av järn(III)hydroxidpolymaltoskomplex. Järn är ett viktigt grundämne som är nödvändigt för förmågan att transportera syre hos hemoglobinet (det röda pigmentet i blodkropparna) och myoglobinet (det röda pigmentet i muskelvävnad). Vid järnbrist minskar pigmenthalten, och om järnbristen pågår under en längre tid uppstår järnbristanemi (låg hemoglobinnivå och förlust av röda blodkroppar).

Ferofix används för behandling av järnbrist hos vuxna och ungdomar över 12 år.

Järn som finns i Ferofix kan också vara godkänd 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 instruktion.

2. Vad du behöver veta innan du tar Ferofix

Ta inte Ferofix

- om du är allergisk mot aktiv substans eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6).
- om du har för mycket järn lagrat i kroppen (t.ex. hemokromatos eller hemosideros),
- om du har någon sjukdom som påverkar upptaget av järn i kroppen (t.ex. talassemi),
- om du har anemi, som inte orsakats av järnbrist (t.ex. hemolytisk anemi – beroende på hemolys, med onormal nedbrytning av röda blodkroppar – eller megaloblastanemi – en blodsjukdom med mycket stora röda blodkroppar).

Varningar och försiktighet

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du tar Ferofix.

Anemi kan orsakas av infektioner och tumörer. Järn bör inte användas innan tillfrisknande från grundsjukdomen. Tala med läkare om du har en kronisk infektion eller tumör.

Under behandlingen med Ferofix kan avföringen vara mörk i färgen, men detta är ofarligt.

Järnpreparat kan orsaka förgiftning, särskilt hos barn. Tala med läkare om du tar järntillskott.

Barn

Ferofix är inte avsett att användas av barn som är 12 år eller yngre.

Andra läkemedel och Ferofix

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

Du ska inte ta järn peroralt (via munnen) och intravenöst (dropp i en ven) samtidigt. Upptaget av peroralt järn blir betydligt försvagat om de tas samtidigt.

Effekt av Ferofix kommer sannolikt inte att påverkas tas tillsammans med andra läkemedel.

Ferofix med mat och dryck

Ferofix ska helst tas tillsammans med mat, för bättre upptag i kroppen.

Graviditet och amning

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

Användning av Ferofix under graviditet förväntas inte ha några skadliga effekter på fostret eller kvinnan.

Användning av Ferofix under amning förväntas inte ha några skadliga effekter på barnet.

Körförmåga och användning av maskiner

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

Ferofix innehåller glukos. Om du inte tål vissa sockerarter bör du kontakta läkaren innan du tar detta läkemedel.

3. Hur du tar Ferofix

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

Läkaren avgör lämplig dos för dig, beroende på hur allvarligt ditt tillstånd är.

Rekommenderad dos är:

Barn

Ferofix är inte avsett att användas till barn som är 12 år eller yngre.

Vuxna och ungdomar över 12 års ålder:

Järnbrist:

1–3 tabletter dagligen beroende på svårighetsgraden av järnbrist.

Under behandlingen kommer läkaren att kontrollera hur du svarar på behandlingen genom att ta blodprover, och justera dosen vid behov.

Behandlingstid

Behandlingstiden kan variera beroende den bakomliggande orsaken till att du tar Ferofix. Läkaren kommer därför att diskutera med dig om hur länge du behöver ta det.

Administrering

Ta tabletterna med ett glas vatten. Det rekommenderas att tabletterna tas under eller omedelbart efter en måltid, för bättre upptag i kroppen. Ferofix tuggtabletter kan tuggas eller sväljas hela.

Om du har tagit för stor mängd av Ferofix

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.

Järnpreparat kan orsaka förgiftning, särskilt hos barn.

Symtom på överdosering: kräkning, kräkning av blod, buksmärtor, letargi (du känner dig sömnig eller trött), akut leversvikt, koagulopati (blodets förmåga att koagulera är försämrad), njurskada, metabolisk acidosis (ett kliniskt tillstånd med ökad surhetsgrad hos blodplasma), chock, ärrbildning i magen och pylorusstenos (förträngning av öppningen mellan magen och den första delen av tunntarmen). Akut leversvikt och hjärt-kärlkollaps är de främsta orsakerna till dödsfall vid överdosering av järn.

Kontakta läkare eller apotekspersonal om du har tagit för stor mängd av detta läkemedel, eller om ett barn har tagit det av misstag.

Om du har glömt att ta Ferofix

Ta nästa dos vid den vanliga tiden. Ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd tablett.

Om du slutar att ta Ferofix

För att behandlingen ska vara framgångsrik, ska Ferofix tas regelbundet i den dos som läkaren ordinerat. Du ska inte ändra, avbryta eller avsluta behandlingen utan samråd med läkaren.

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

4. Eventuella biverkningar

Liksom alla läkemedel kan detta läkemedel orsaka biverkningar, men alla användare behöver inte få dem. Medan du tar Ferofix, kan du uppleva en eller flera av följande biverkningar med följande frekvenser:

Mycket vanliga (kan förekomma hos fler än till 1 av 10 personer)

- mörkfärgad avföring

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

- diarré,
- illamående,
- matsmältningsrubbningar

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

- kräkning,
- förstoppning,
- buksmärtor,
- missfärgning av tänder,
- hudutslag,
- klåda,
- huvudvärk

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 Ferofix ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

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

Detta läkemedel kräver 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

- Den aktiva substansen är järn(III)hydroxidpolymaltoskomplex. 1 tablett innehåller järn(III)hydroxidpolymaltoskomplex motsvarande 100 mg järn.
- Övriga innehållsämnen är: natriumcyklat (E952), vanillin, makrogol (E1521), vit chockladarom, hydrerade dextrater, mikrokristallin cellulosa (E460) och talk (E553b).

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Ferofix 100 mg tuggtabletter är beige/brun-fläckiga, runda tabletter.

Förpackningsstorlekar: Tabletterna är förpackade i blister med 10 tabletter, i kartong med 30, 50 eller 100 tabletter.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare

Uni-Pharma Kleon Tsetis Pharmaceutical Laboratories S.A.
14 km National Road Athens-Lamia 1,
GR-145 64 Kifissia
Grekland

Detta läkemedel är godkänt inom Europeiska ekonomiska samarbetsområdet under namnen:

Belgien: Hemafer 100 mg tuggtabletter
Danmark: Ferofix 100 mg tuggtabletter
Frankrike: Anelie 100 mg tuggtabletter
Nederländerna: Hemafer 100 mg tuggtabletter
Slovakien: Hemafer 100 mg tuggtabletter
Sverige: Ferofix 100 mg tuggtabletter

Denna bipacksedel ändrades senast 2026-07-02