

Bipacksedel: Information till användaren

Kåvepenin 250 mg/ml granulat till orala droppar, lösning fenoximetylpenicillinkalium

Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar ta detta läkemedel. Den innehåller information som är viktig för dig.

- Spara denna bipacksedel, du kan behöva läsa den igen.
- Om du har ytterligare frågor vänd dig till läkare eller apotekspersonal.
- Detta läkemedel har ordinerats enbart åt dig/ditt barn. Ge det inte till andra. Det kan skada dem, även om de uppvisar liknande symtom.
- Om du/ditt barn får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.

I denna bipacksedel finner du information om följande:

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

1. Vad Kåvepenin är och vad det används för

Den aktiva substansen i Kåvepenin, fenoximetylpenicillin, är ett penicillin (antibakteriellt läkemedel) som hindrar bakterien från att bygga upp en normal cellvägg. Utan fungerande cellvägg dör bakterien snabbt.

Kåvepenin används vid halsfluss, tandinfektion, lunginflammation, bihåleinflammation, öroninflammation, bakteriella infektioner i hud och underhud (som inflammation i bindväven, Borreliainfektion).

Orala droppar är i första hand avsedda för behandling av barn.

2. Vad du behöver veta innan du tar Kåvepenin

Ta inte Kåvepenin

- om du/ditt barn är allergiskt mot penicilliner eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6).

Varningar och försiktighet

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du/ditt barn tar Kåvepenin.

Om du/ditt barn är överkänsligt mot cefalosporiner (en annan grupp av antibakteriella läkemedel) ska du rådgöra med läkare om detta innan Kåvepenin används.

Vid hastigt uppkomna hudutslag, feber och/eller ansiktssvullnad bör behandlingen avbrytas och läkare kontaktas (se avsnitt 4).

Andra läkemedel och Kåvepenin

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

Kåvepenin kan påverka eller påverkas av andra läkemedel:

- vissa läkemedel mot tumörer och rubbningar i immunsystemet (metotrexat)
- läkemedel mot gikt (probenecid).

Intag av Kåvepenin med mat och dryck

Kåvepenin droppar har bäst effekt om de tas på fastande mage, eller minst 2 timmar efter senaste måltid och minst 1 timme före nästa måltid.

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.

Det finns inga kända risker vid användning av Kåvepenin under graviditet.

Fenoximetylpencillin går över i modersmjölk, men påverkar troligen inte barn som ammas.

Körförmåga och användning av maskiner

Ingen känd påverkan på förmågan att köra bil eller använda maskiner

Kåvepenin innehåller natriumbensoat och natrium

Detta läkemedel innehåller 0,9 mg natriumbensoat per ml. Bensoat kan öka risken för gulsot (gulaktig hud och ögon) hos nyfödda (upp till 4 veckors ålder).

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

3. Hur du tar Kåvepenin

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

Dosen bestäms av läkare som avpassar den individuellt efter infektionstyp, kroppsvikt och ålder.

Flaskan *omskakas väl* före användning.

Om du/ditt barn har tagit för stor mängd av Kåvepenin

Om du/ditt barn fått i sig för stor mängd läkemedel kontakta alltid läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tel. 112) för bedömning av risken samt rådgivning.

Om du glömt ta/glömt att ge ditt barn Kåvepenin

Ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd dos.

Om du/ditt barn slutar att ta Kåvepenin

Även om man känner sig bättre redan efter några få dagar, är det viktigt att hela Kåvepenin-kuren fullföljs enligt ordination. I annat fall kan några bakterier överleva en tid, växa till och förorsaka att infektionen återkommer.

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.

Kontakta läkare omedelbart om någon av följande allvarliga biverkningar inträffar:

Kåvepenin kan i sällsynta fall (kan förekomma hos upp till 1 av 1000 användare) ge upphov till en kraftig akut allergisk reaktion (anafylaktisk reaktion). En sådan reaktion kan vara livshotande. Om ett eller flera av följande symtom uppkommer ska du omedelbart kontakta läkare eller akutmottagning.

Symtomen vid en sådan reaktion kan vara hudrodnad, kliande nässelliknande utslag (urtikaria), andnöd och yrsel.

Tala omedelbart om för läkare om du får långvarig eller svår diarré. Detta kan vara ett tecken på tjocktarmsinflammation som orsakats av *Clostridium difficile*-bakterien och som kan kräva behandling. Denna biverkan har rapporterats (förekommer hos ett okänt antal användare).

Andra biverkningar:

Vanliga (kan förekomma hos upp till 1 av 10 användare): Magbesvär, främst illamående eller lös avföring, samt hudutslag.

Mindre vanliga (kan förekomma hos upp till 1 av 100 användare): Överkänslighetsreaktion med feber och/eller ledvärk. Nässelutslag, blodbildsförändring (eosinofili).

Mycket sällsynta (kan förekomma hos upp till 1 av 10 000 användare): Klåda.

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. 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
www.lakemedelsverket.se

5. Hur Kåvepenin ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Dropparna är hållbara 20 dygn vid förvaring i kylskåp (2°C-8°C).

Används före utgångsdatum som anges på flaskan 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

Efter beredning på apotek innehåller 1 ml orala droppar, lösning:

- Den aktiva substansen är: fenoximetylpenicillinkalium 250 mg.
- Övriga innehållsämnen är: konserveringsmedel (natriumbensoat E 211), natriumcitrat, povidon, sackarinnatrium, smakämnen (grapefrukt och aprikos) samt renat vatten.

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Granulat till orala droppar, lösning: 20 ml och 40 ml flaska.

Beredes på apotek till orala droppar.

Innehavare av godkännande för försäljning:

Viatis AB
Box 23033
104 35 Stockholm

Tillverkare

Recipharm Strängnäs AB
Mariefredsvägen 35
645 41 Strängnäs

Denna bipacksedel ändrades senast

2024-12-04