

## **Bipacksedel: Information till användaren**

**Kåvepenin 250 mg filmdragerade tabletter**

**Kåvepenin 500 mg filmdragerade tabletter**

**Kåvepenin 800 mg filmdragerade tabletter**

**Kåvepenin 1 g filmdragerade tabletter**

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. Ge det inte till andra. Det kan skada dem, även om de uppvisar symtom 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 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).

### **2. Vad du behöver veta innan du tar Kåvepenin**

#### **Ta inte Kåvepenin**

- om du är allergisk mot penicilliner eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6).

#### **Varningar och försiktighet**

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du tar Kåvepenin.

Om du är överkänslig 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 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).

### **Kåvepenin med mat och dryck**

Kåvepenin har bäst effekt om det 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.

Fenoximetylpenicillin 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.

## **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 anpassar den individuellt för dig. Dosens storlek beror på infektionstyp och kroppsvikt.

Brytskåran på tablettorna är inte till för att dela tablett i lika stora doser utan enbart för att underlätta nedsväljning.

### **Om du har tagit för stor mängd av Kåvepenin:**

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.

### **Om du glömt att ta Kåvepenin**

Ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd tablett.

### **Om du 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.

Klåda i underlivet kan orsakas av svampöverväxt.

## **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](http://www.lakemedelsverket.se)

## **5. Hur Kåvepenin ska förvaras**

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.  
Förvaras vid högst 25 °C.

Används före utgångsdatum som står på förpackningen efter Utg.dat eller 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**

*1 tablett innehåller:*

*Den aktiva substansen är fenoximetylpenicillinkalium 250 mg, 500 mg, 800 mg respektive 1 gram.*

*Övriga innehållsämnen är magnesiumstearat, povidon, hypromellos, makrogol, färgämne (titandioxid E 171).*

**Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar:**

250 mg: vita stavformiga filmdragerade tabletter, märkta med skåra och pcV 250.

500 mg: vita stavformiga filmdragerade tabletter, märkta med skåra och pcV 500.

800 mg: vita stavformiga filmdragerade tabletter, märkta med skåra och pcV 0.8.

1g: vita elliptiska filmdragerade tabletter, märkta med skåra och pcV 1.0.

Skåran är endast till för att du ska kunna dela tabletten om du har svårt att svälja den hel.

*Förpackningsstorlek:*

Tabletter 250 mg: 20 och 40 st

Tabletter 500 mg: 20, 30, 40, 100 och 98 x 1 (endos)

Tabletter 800 mg: 14, 20, 30, 40, 100 och 98 x 1 (endos)

Tabletter 1 g: 14, 20, 30, 40, 100 och 98 x 1 (endos)

**Innehavare av godkännande för försäljning**

Viatrix AB

Box 23033

104 35 Stockholm

**Tillverkare**

Mylan Hungary Kft, Mylan utca 1, Komárom, 2900, Ungern

Recipharm Strängnäs AB, Mariefredsvägen 35, 645 41 Strängnäs, Sverige

**Denna bipacksedel godkändes senast 2025-09-15**