

BIPACKSEDEL: INFORMATION TILL ANVÄNDAREN

Ladodin 5 mg filmdragerade tabletter

desloratadin

Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar ta detta läkemedel.

- Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
- Om du har ytterligare frågor vänd dig till läkare eller apotekspersonal.
- Detta läkemedel har ordinerats åt dig. Ge det inte till andra. Det kan skada dem, även om de uppvisar symptom som liknar dina.
- Om några biverkningar blir värre eller om du märker några biverkningar som inte nämns i denna information, kontakta läkare eller apotekspersonal.

I denna bipacksedel finner du information om:

1. Vad Ladodin är och vad det används för
2. Innan du tar Ladodin
3. Hur du tar Ladodin
4. Eventuella biverkningar
5. Hur Ladodin ska förvaras
6. Övriga upplysningar

1. VAD LADODIN ÄR OCH VAD DET ANVÄNDS FÖR

Ladodin är ett antiallergiskt läkemedel som inte gör dig dåsig. Det hjälper till att hålla dina allergiska reaktioner och deras symptom under kontroll.

Ladodin lindrar symptomen vid allergisk rinit (inflammation i nässlemhinnan orsakad av allergi, till exempel hösnuva eller allergi mot dammkvalster). Dessa symptom omfattar nysningar, rinnande eller kliande näsa, genomklåda och kliande, röda eller vattniga ögon.

Ladodin används också för att lindra symptom i samband med urtikaria (en hudåkomma orsakad av allergi). Dessa symptom omfattar klåda och nässelutslag.

Lindring av dessa symptom varar hela dagen och hjälper dig att upprätthålla normala vardagssysslor och normal sömn.

Desloratadin som finns i Ladodin 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. INNAN DU TAR LADODIN

Ta inte Ladodin

- om du är allergisk (överkänslig) mot desloratadin, något av övriga innehållsämnen i Ladodin eller mot loratadin.

Ladodin är endast avsett för vuxna och ungdomar (12 år och äldre).

Var särskilt försiktig med Ladodin

- om du har nedsatt njurfunktion.

Om detta gäller dig, eller om du är osäker, kontrollera med din läkare innan du tar Ladodin.

Intag av andra läkemedel

Det finns inte några kända interaktioner mellan Ladodin och andra läkemedel.

Intag av Ladodin med mat och dryck

Ladodin kan tas med eller utan mat.

Graviditet och amning

Rådfråga läkare eller apotekspersonal innan du tar något läkemedel under graviditet och amning.

Om du är gravid eller ammar rekommenderas inte intag av Ladodin.

Körförmåga och användning av maskiner

Vid den rekommenderade dosen förväntas inte Ladodin göra dig dåsig eller mindre alert. I mycket sällsynta fall blir emellertid enstaka personer dåsiga, vilket kan påverka deras körförmåga eller förmåga att sköta maskiner.

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.

Viktig information om några av innehållsämnen i Ladodin

Ladodin tabletter innehåller laktos. Om du inte tål vissa sockerarter, bör du kontakta din läkare innan du tar denna medicin.

3. HUR DU TAR LADODIN

Vuxna och ungdomar (12 år och äldre): En tablett en gång dagligen.

Tabletten sväljes hel tillsammans med vatten, med eller utan mat.

Beträffande behandlingens längd så kommer din läkare att fastställa vilken typ av allergisk rinit du lider av och bestämma hur länge du ska ta Ladodin.

Om din allergiska rinit är periodiskt återkommande (närvaro av symptom i mindre än 4 dagar per vecka eller i mindre än 4 veckor) så kommer din läkare att rekommendera ett behandlingsschema som beror på bedömningen av din sjukdomshistoria.

Om din allergi är ihållande (närvaro av symptom i 4 dagar eller mer per vecka och i mer än 4 veckor) så kan din läkare rekommendera en längre tids behandling.

Vid urtikaria kan behandlingstiden variera från patient till patient och du ska därför följa din läkares ordination.

Om du har tagit för stor mängd av Ladodin

Ta Ladodin som det har förskrivits till dig. Inga allvarliga problem är att förvänta vid oavsiktlig överdos. Om du emellertid skulle ta mer Ladodin än du har ordinerats ska du kontakta läkare eller apotekspersonal.

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 har glömt att ta Ladodin

Om du har glömt att ta din dos i rätt tid ska du ta den så snart som möjligt och sedan gå tillbaka till den vanliga doseringen. Ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd dos.

4. EVENTUELLA BIVERKNINGAR

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

Hos vuxna var biverkningarna ungefär desamma som med en överksam tablett. Dock har följande biverkningar rapporterats oftare än med en överksam tablett.

- Trötthet
- Muntorrhet
- Huvudvärk

Under marknadsföringen av Ladodin rapporterades följande biverkningar mycket sällan:

- Svåra allergiska reaktioner (andningssvårigheter, pipjud, klåda, näselfeber och svullnad)
- Hudutslag
- Palpitationer
- Snabba hjärtslag
- Magsmärtor
- Illamående
- Kräkningar
- Orolig mage
- Diarré
- Yrsel
- Dåsighet
- Sömnsvårigheter
- Muskelsmärter
- Hallucinationer
- Kramper
- Rastlöshet med ökad kroppsrörelse
- Leverinflammation
- Avvikande leverfunktionstester

Om några biverkningar blir värre eller om du märker några biverkningar som inte nämns i denna information, kontakta läkare eller apotekspersonal.

5. HUR LADODIN SKA FÖRVARAS

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Förvaras i originalförpackningen. Ljuskänsligt.

Används före utgångsdatum som anges på kartongen och blistern efter Utg.dat/EXP. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Tala om för apotekspersonal om du märker någon förändring i tablettens utseende.

Medicinen ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall. Fråga apotekspersonalen hur man gör med mediciner som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

6. ÖVRIGA UPPLYSNINGAR

Innehållsdeklaration

- Den aktiva substansen är desloratadin 5 mg.

- Övriga innehållsämnen är mikrokristallin cellulosa (E460), magnesiumoxid, pregelatiniserad stärkelse (majs), vattenfri laktos, hypromellos (E464), zinkstearat, titandioxid (E171), makrogol, indigokarmin (aluminiumlack E132).

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Ladodin är blåa, runda, dragerade tabletter.

Tabletterna är förpackade i blister i förpackningar på 10, 20 eller 30 tabletter.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare

Innehavare av godkännande för försäljning:

Disphar International b.v.

Winkelskamp 6

7255 PZ Hengelo (Gld)

Nederländerna

Tillverkare:

Rottendorf Pharma GmbH

Ostenfelder Strasse 51-61

59320 Enigerloh

Tyskland

Detta läkemedel är godkänt inom Europeiska ekonomiska samarbetsområdet under namnen:

SE: Ladodin

PL: Ladodin

Denna bipacksedel godkändes senast

2012-09-13