

BIPACKSEDEL

Bipacksedel: Information till patienten

Liximon 70 mg medicinskt plåster

För vuxna

etofenamat

Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar använda 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, apotekspersonal eller sjuksköterska.
- 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, apotekspersonal eller sjuksköterska. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.

I denna bipacksedel finns information om följande:

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

1. Vad Liximon är och vad det används för

Den aktiva substansen i detta läkemedel – etofenamat - tillhör en läkemedelsgrupp som kallas icke-steroida antiinflammatoriska medel (NSAID), läkemedel som har smärtstillande och anti-inflammatoriska egenskaper.

Liximon används för korttidsbehandling av lokal smärta i samband med akuta okomplicerade stukningar i vristen hos vuxna.

Du måste tala med läkare om du inte mår bättre eller om du mår sämre efter 7 dagar.

2. Vad du behöver veta innan du använder Liximon

Använd inte Liximon:

- om du är allergisk mot etofenamat eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6).
- om du är allergisk mot andra icke-steroida antiinflammatoriska medel (NSAIDs, läkemedel som används mot smärta och inflammation t.ex. acetylsalicylsyra eller ibuprofen), som yttrat sig som astma, andningssvårigheter (bronkospasm), rinnande näsa, svullnad eller urtikaria (nässelutslag).
- om du har skadad hud (t.ex. skrubbsår, skärsår, brännskador, öppna sår), infekterad eller inflammerad hud eller hud som drabbats av vätskande inflammation eller eksem.
- under graviditetens sista tre månader (se avsnitt "Graviditet, amning och fertilitet").
- på ögon, läppar eller slemhinnor.

Varningar och försiktighet

Om du får hudutslag, avlägsna genast det medicinska plåstret och avsluta behandlingen.

För att minimera uppkomsten av biverkningar rekommenderas användning under så kort tid som möjligt för behandling av symtomen.

Använd inte ett förband för att hålla det medicinska plåstret på plats.

Andningssvårigheter (bronkospasm) kan förekomma hos patienter som lider av eller tidigare har haft astma eller allergier.

Under behandlingen och 2 veckor efter att du har tagit bort plåstret, undvik att utsätta det behandlade området för direkt solljus eller solariumstrålning för att minska risken för ljusöverkänslighet.

Risken för systemiska biverkningar (biverkningar som påverkar hela organ, organsystemen eller hela kroppen) efter applicering av det medicinska plåstret kan inte uteslutas om läkemedlet används på stora hudområden (dvs applikation med mer än ett plåster - se avsnitt 3) och under en längre period.

Även om systemiska effekter (effekter som påverkar hela organ, organsystem eller hela kroppen) förväntas vara minimala, ska det medicinska plåstret användas med försiktighet till patienter med

- njur-, hjärt- eller leverproblem
- aktivt eller tidigare magsår, tarminflammation eller ökad blödningsbenägenhet.

Icke-steroida antiinflammatoriska läkemedel (NSAID) ska användas med försiktighet om du är äldre eftersom du är mer benägen att få biverkningar.

Använd inte Liximon samtidigt med andra smärtstillande medel som innehåller etofenamat eller andra icke-steroida antiinflammatoriska medel (NSAID), oavsett om de används på huden eller tas via munnen.

Barn och ungdomar

Liximon får inte användas av barn och ungdomar under 18 år, eftersom säkerhet och effekt med läkemedlet inte har visats i denna åldersgrupp.

Andra läkemedel och Liximon

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

Om Liximon används korrekt, tas endast en liten mängd etofenamat upp i kroppen och påverkan på eller av andra läkemedel är därför osannolik.

Graviditet, amning och fertilitet

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.

Liximon får inte användas under graviditetens sista tre månader.

Om du är gravid i första eller andra trimestern, får detta läkemedel endast användas efter rekommendation från läkare.

Små mängder av etofenamats nedbrytningsprodukt flufenaminsyra passerar över till bröstmjölken. Men, om din läkare anser det nödvändigt, kan kortvarig användning av Liximon vara möjlig under amning. Om det används under amning, ska Liximon inte appliceras på mammans bröst, på stora hudområden eller under en längre tid.

Körförmåga och användning av maskiner

Liximon har ingen eller obetydligt effekt på förmågan att köra bil eller använda maskiner.

3. Hur du använder Liximon

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

Rekommenderad dos är:

Vuxna och äldre:

Applicera ett (1) plåster var 12:e timme (totalt 2 plåster per dag), i maximalt 7 dagar.

Använd endast ett plåster åt gången.

Överskrid inte den rekommenderade dosen.

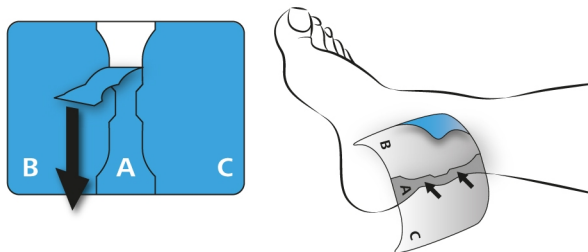
Administreringssätt

Ska fästas på huden.

Använd endast plåstret på hel och icke-infekterad hud.

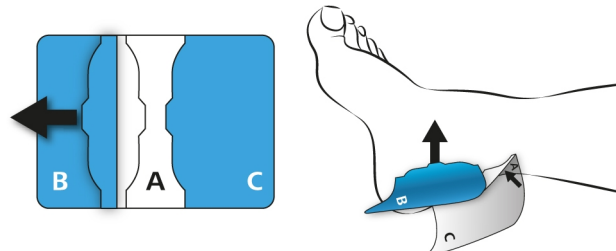
Applicering av plåstret

Plåstret ska fästas på torr hud och utan några veck. Om appliceringsstället är svettigt eller väldigt hårigt kan detta försvåra vidhäftningen.



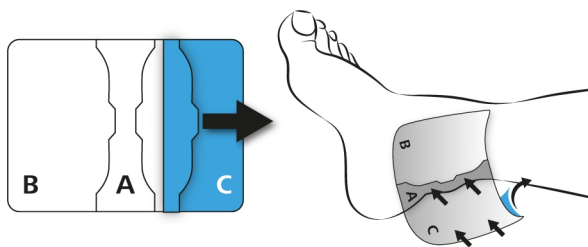
Dra först av skyddfilmen från mitten av plåstret (A) och tryck fast plåstret direkt mot huden.

Rör inte den klistriga sidan av plåstret med fingrarna!



Håll på mitten av plåstret (A) och ta med den andra handen bort del (B) av skyddsfilmen genom att böja plåstret utåt och dra av skyddsfilmen (B) mot kortsidan (se pil).

När skyddsfilmen har tagits av, tryck fast plåstret direkt mot huden.



Avlägsna del (C) av skyddsfilmen på samma sätt som för del (B). Tryck fast plåstret direkt mot huden.

Efter applicering ska plåstret pressas mot huden i minst 30 sekunder för att garantera optimal vidhäftning.

Efter varje plåsterapplikation, återförslut påsen noggrannt.

Behandlingens längd

Endast för korttidsanvändning.

Liximon ska användas under kortast möjliga tid för att behandla symtomen.

Plåstret får inte användas i mer än 7 dagar. Om ingen förbättring sker efter denna tid eller om symtomen förvärras, kontakta läkare.

Överskrid inte den rekommenderade behandlingstiden.

Om du använt för stor mängd av Liximon

Om du fått i dig för stor mängd läkemedel eller om ett barn fått i sig läkemedlet av misstag kontakta omedelbart läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tel. 112) för bedömning av risken samt rådgivning.

Om du har glömt att använda Liximon

Använd inte dubbel dos för att kompensera för glömt plåster.

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.

Sluta använda detta läkemedel och kontakta omedelbart läkare om du märker något av följande:

- tecken på en allergisk reaktion som astma, oförklarlig väsande andning eller andnöd, klåda, rinnande näsa eller hudutslag.
- tecken på överkänslighet och hudreaktioner som rodnad, svullnad, fjällning, blåsbildning, flagnig eller sårbildning på huden.

Du kan uppleva följande biverkningar:

Mindre vanliga (kan påverka upp till 1 av 100 personer):

Eksem, till exempel rodnad i huden, klåda, brännande känsla, hudutslag, även med blåsor, varfyllda blåsor eller nässelutslag.

Sällsynta (kan påverka upp till 1 av 1000 personer):

Överkänslighetsreaktioner, lokala allergiska reaktioner (kontakteksem).

Mycket sällsynta (kan påverka upp till 1 av 10 000 personer):

Hudsvullnad.

Inte känt (kan inte beräknas med tillgängliga data):

Ljusöverkänslighet (fotosensibilisering).

Risken för biverkningar ökar om plåstret används på ett stort hudområde (dvs. applicering av mer än ett plåster - se avsnitt 3) och under en längre tid.

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 hjälpa till att få fram mer information kring säkerheten av detta läkemedel.

Läkemedelsverket

Box 26

751 03 Uppsala

www.lakemedelsverket.se

5. Hur Liximon ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

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

Förvaras vid högst 30°C.

Använda plåster ska vikas ihop med den klibbiga sidan inåt och kasseras på ett säkert sätt.

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 etofenamat.
Ett medicinskt plåster innehåller 70 mg etofenamat.

- Övriga innehållsämnen är:

Självhäftande lager

Trimetylsilyl polysilikat alfa-hydro-omega-hydroxipoly (dimetylsiloxan) polykondensat med dimetikon, makrogol 400 och olivolja, raffinerad

Baksidesskikt

Bi-elastisk polyesterväv

Frisläppningsyta

Fluoropolymerbelagd polyesterfilm

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Varje 10 cm x 14 cm medicinskt plåster består av en vit väv med ett färglöst, självhäftande skikt och en avdragbar skyddsfilm.

Liximon finns i kartonger innehållande en förseglad påse. Varje påse innehåller 2, 5 eller 7 medicinska plåster. För att kunna stänga påsen efter att ha tagit ett plåster är påsen försedd med en återförslutning.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Innehavare av godkännande för försäljning

Drossapharm Arzneimittel Handelsgesellschaft mbH
Wallbrunnstrasse 24
79539 Lörrach
Tyskland

Tillverkare:

mikle-pharm GmbH
Sandgasse 17
76829 Landau
Tyskland

Denna bipacksedel ändrades senast
2020-06-02