

Bipacksedel Information till användaren

Loperamid Brown 2 mg kapslar loperamidhydroklorid

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 finner du information om:

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

1. Vad Loperamid Brown är och vad de används för

Loperamid Brown används för att:

- behandla tillfällig (akut) diarré hos vuxna och barn från 12 år
- behandla långvarig (kronisk) diarré hos vuxna

Kapslarna innehåller loperamidhydroklorid - ett ämne som hjälper till att minska diarré genom att lugna ned en överaktiv tarm. Detta gör det möjligt för kroppen att ta upp vatten och salter som förloras vid diarré.

Loperamidhydroklorid som finns i Loperamid Brown kan också vara godkänd för att behandla andra sjukdomar som inte nämns i denna produktinformation. Fråga läkare, apoteks- eller annan hälso- och sjukvårdspersonal om du har ytterligare frågor och följ alltid deras instruktion.

2. Vad du behöver veta innan du tar Loperamid Brown

Använd inte Loperamid Brown

Om du är allergisk mot loperamidhydroklorid eller något annat innehållsämne i detta läkemedel enligt lista i avsnitt 6

- om du är barn och är under 12 år

- om du har kraftig diarré efter att ha tagit antibiotika
- om du har inflammation i tjocktarmen, t.ex. ulcerös kolit eller pseudomembranös kolit orsakad av antibiotika
- om du är förstoppad eller din mage är svullen (särskilt hos barn med allvarlig uttorkning)
- om du har akut dysenteri; symtomen kan vara blod i avföringen och hög feber (tarminfektion orsakad av bakterier som Salmonella, Shigella och Campylobacter)

Tala med läkare eller apotekspersonal om något av ovanstående stämmer in på dig.

Varningar och försiktighet

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du tar Loperamid Brown:

- om du har AIDS och din mage blir svullen, sluta omedelbart att ta Loperamid Brown och kontakta läkare
- om du har någon leversjukdom
- om du inte tål vissa sockerarter
- om du har svår diarré och din kropp förlorar mer vätska, socker och salter än normalt
- om tillfällig diarré inte upphör efter två dagars behandling ska du avbryta behandlingen och kontakta läkare
- vid tecken på förstoppning eller andra tecken på försämrade tarmpassage ska du avbryta behandlingen och kontakta läkare

Andra läkemedel och Loperamid Brown

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du tar eller nyligen har tagit andra läkemedel, inklusive:

- ritonavir (används för att behandla **HIV**)
- kinidin (används för att behandla **onormal hjärtrytm och malaria**)
- desmopressin som tas via munnen (används för att kontrollera törst och behandla **överdriven uriner** hos patienter med diabetes insipidus och sängvätning hos barn samt nattliga urinträngningar hos vuxna)
- itrakonazol och ketokonazol (används för att behandla **svampinfektion**)
- kolestyramin och gemfibrozil (används för att behandla **høgt kolesterol**)
- ciklosporin (hämmar immunsystemet).
- verapamil (blodtryckssänkande).
- erytromycin och klaritromycin (antibiotika)

Om du är osäker på några av de läkemedel du tar, visa burken eller förpackningen för apotekspersonalen.

Om något av ovanstående stämmer in på dig (nu eller tidigare), **tala med läkare eller apotekspersonal**.

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.

Körförmåga och användning av maskiner

Detta läkemedel kan göra att du känner dig yr, trött eller sömnig. Du kan känna dig mindre fokuserad, svag och förlora medvetandet. Om du känner dig påverkad av läkemedlet ska du inte framföra fordon, cykla eller använda maskiner.

Du är själv ansvarig för att bedöma om du är i kondition att framföra motorfordon eller utföra arbete 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 läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Särskilda varningar som gäller detta läkemedel

Din kropp kan förlora mycket vätska och salter när du har diarré och du bör därför dricka mer vätska än vanligt. Rådfråga apotekspersonal om vätskebehandling för att ersätta förlorade salter. Detta är särskilt viktigt för barn, sköra och äldre personer.

Använd inte detta läkemedel för något annat än det är avsett (se avsnitt 1) och aldrig mer än rekommenderad dos (se avsnitt 3). Allvarliga hjärtproblem (med symtom som snabba eller oregelbundna hjärtslag) har rapporterats hos patienter som tagit för många Loperamid Brown.

Loperamid Brown innehåller laktos

Om du inte tål vissa sockerarter bör du kontakta din läkare innan du tar detta läkemedel.

Loperamidhydroklorid innehåller några färgämnen (karmosin och para-orange) som kan orsaka allergiska reaktioner.

3. Hur du använder Loperamid Brown

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

Kontrollera nedanstående tabell för att se hur mycket läkemedel du ska ta

- Svälj kapslarna hela tillsammans med vätska.
- Använd inte större dos än vad som anges i tabellen.
- Loperamid Brown ska inte användas som långtidsbehandling.

Tillfällig (akut) diarré

Ålder	Dos
Vuxna och barn från 12 år	Ta två kapslar för att påbörja behandlingen. Ta en kapsel efter varje lös avföring

- Ta inte Loperamid Brown för diarréattacker som varar **längre än 48 timmar**.
- Ta inte mer än **8 kapslar** under en 24-timmarsperiod.
- Ersätt förlorad vätska genom att dricka mer vätska än vanligt.
- Ska inte användas av barn under 12 år

Hur länge du kan ta kapslarna om du har tillfällig (akut) diarré

Du kan ta detta läkemedel i upp till 2 veckor för återkommande diarréattacker. Tala med läkare om någon av attackerna varar kontinuerligt i mer än 48 timmar utan avbrott.

Långvarig (kronisk) diarré

Vuxna

- Läkaren avgör hur många kapslar Loperamid Brown du ska ta. Antalet kapslar beror på hur allvarligt ditt tillstånd är.
- Vanlig inledning av behandlingen är att börja med en dos på 2 till 4 kapslar per dag.
- Läkare avgör vilken dos som passar bäst för dig, och kan rekommendera att du tar kapslarna två gånger om dagen
- Ta aldrig mer än 8 kapslar under en 24-timmarsperiod.

Om du har tagit för stor mängd av Loperamid Brown

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 sam rådgivning.

Symtomen kan bestå av snabbare eller oregelbundna hjärtslag, förändringar av hjärtslagen (dessa symtom kan få allvarliga, livshotande följder), muskelstelhet, okordinerade rörelser, dåsighet, svårighet att kissa eller svag andning.

Barn reagerar kraftigare än vuxna på stora mängder av loperamidhydroklorid. Kontakta omedelbart läkare om ett barn fått i sig för mycket av läkemedlet.

Om du har glömt att ta Loperamid Brown

Du ska bara ta läkemedlet vid behov och noggrant följa ovanstående dosanvisningar.

Ta en kapsel efter nästa lösa avföring (tarmtömning). Ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd dos.

4. Eventuella biverkningar

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

Sluta använda Loperamid Brown och kontakta omedelbart läkare om du får något av följande sällsynta symtom (kan förekomma hos upp till 1 av 1000 användare)

- Svullnad av ansikte, tunga eller svalg, svårighet att svälja eller nässelutslag och andningssvårigheter. Detta är tecken på angioödem
- Medvetslöshet, nedsatt medvetandegrad (svimning, svaghetskänsla eller känsla av att inte vara fokuserad), extrem trötthet, okordinerade rörelser
- Svåra magsmärtor och/eller svullen mage som kan vara tecken på blockerad eller förstorad tarm
- Lyell's syndrom (toxisk epidermal nekrolys): Allvarligt utbredd hudskada (hudavlossning av överhuden och ytliga slemhinnor)
- Stevens-Johnsons syndrom: En extremt kraftig allergisk reaktion med hudutslag vanligtvis i form av blåsor eller sår i munhålan och ögonen och andra slemhinnor, till exempel könsorganen

symtom som har rapporterats (förekommer hos ett okänt antal användare):

- smärta i övre delen av magen, magsmärta som strålar bakåt till ryggen, öm mage, feber, snabb puls, illamående, kräkningar som kan vara symtom på inflammation i bukspottkörteln (akut pankreatit).

Sluta använda Loperamid Brown och tala med läkare om du får något av följande symtom:

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

klåda eller utslag

magsmärtor eller svullen mage

Sällsynta: (kan förekomma hos upp till 1 av 1000 användare)

svårigheter att kissa

allvarlig förstoppning

mios (små pupiller)

Andra biverkningar som kan förekomma

Vanliga: (kan förekomma hos fler än 1 av 100 användare)

förstoppning, illamående eller gaser

huvudvärk och yrsel

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

yrsel eller dåsighet

kräkningar, matsmältningsbesvär

muntorrhet

smärta eller obehag i magen

hudutslag

Sällsynta: (kan förekomma hos upp till 1 av 1000 användare)

överkänslighetsreaktioner som anafylaktisk chock, muskelspänning, små pupiller, klåda, nässelutslag och svårigheter att kissa

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska. Detta gäller även biverkningar som inte nämns i denna information. Du kan också rapportera biverkningar direkt till Läkemedelsverket, Box 26, 751 03 Uppsala. Webbplats: www.lakemedelsverket.se. Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet.

5. Hur Loperamid Brown ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Förvaras vid högst 25°C.

Används före utgångsdatum som anges på förpackningen efter "Utg.dat." eller "Exp.".

Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad

Läkemedlet 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 i Loperamid Brown är loperamidhydroklorid 2 mg per kapsel.

Övriga innehållsämnen är: laktosmonohydrat, förgelatinerad majsstärkelse, talk och magnesiumstearat.

Kapselskal: Karmosin (E122), patentblått V (E131), kinolingult (E104), para-orange (E110), titaniumdioxid (E171), gelatin, järnoxid svart (E172), järnoxid röd (E 172), järnoxid gul (E 172)

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Loperamid Brown har kapslar av hård ogenomskinlig gelatin, vars överdel är grön och underdelen är grå. Kapselstorlek är ”4”. Kapseln är cirka 14 mm lång och fylld med vitt/benvitt pulver.

Kapslarna marknadsförs i blisterförpackningar om (PVC/Aclar-aluminium och klar PVC-aluminium) 6, 10, 12, 18, 30, 40, 60 och 100 kapslar och i burkar av plast (HDPE) med 250 kapslar.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Innehavare av godkännande för försäljning

Brown & Burk IR Limited
22 Northumberland Road,
Ballsbridge, Dublin 4, Ireland

Tillverkare

Misom Labs Ltd
Malta Life Sciences Park,
LS2.01.06, Industrial Estate, San Gwann, SGN 3000,
Malta

Brown & Burk IR Limited
Creative Dock, Malahide Marina,
Malahide, Co.Dublin, K36 W540,
Irland

Lokal företrädare

Brown & Burk AB

Skeppsgatan 19,
211 11 Malmö Sverige

Denna bipacksedel ändrades senast 2025-06-25