

Bipacksedel: Information till patienten

Loratadin Holsten 10 mg tabletter

loratadin

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 finns information om följande:

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

1. Vad Loratadin Holsten är och vad det används för

Loratadin Holsten tillhör en grupp läkemedel som kallas antihistaminer.

Loratadin Holsten används för att behandla:

- symtom vid allergisk rinit (inflammation i nässlemhinnan orsakad av allergi, till exempel hösnuva) såsom rinnande och täppt näsa, nysningar och rinnande ögon.
- särskilda hudproblem med bleka eller röda, ojämna och upphöjda utslag med svår klåda (nässelutslag).

Loratadin som finns i Loratadin Holsten 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 Loratadin Holsten

Ta inte Loratadin Holsten och berätta för din läkare om:

- du är **allergisk** (överkänslig) mot loratadin eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6).

Varningar och försiktighet

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du tar Loratadin Holsten om:

- du har **leverproblem**
- patienten är ett **barn** med **njursjukdom**
- du ska genomgå **allergitest (pricktest)**, eftersom du då ska sluta ta detta läkemedel minst 48 timmar före allergitesterna.

Barn och ungdomar

Loratadin Holsten rekommenderas inte till **barn under 2 år**, eftersom dess effekt och säkerhet inte har fastställts. Ge inte Loratadin Holsten till barn som väger mindre än 30 kg. Det finns andra, lämpligare läkemedelsformer som kan användas.

Andra läkemedel och Loratadin Holsten

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

Biverkningar av Loratadin Holsten kan öka vid samtidig användning av andra läkemedel som påverkar funktionen hos vissa leverenzymmer som ansvarar för nedbrytning av läkemedel i levern. Däremot, har det i kliniska studier inte setts någon ökning av biverkningar av loratadin med läkemedel som påverkar funktionen av dessa enzymer.

Loratadin Holsten med alkohol

Loratadin har inte visat sig öka effekten av alkohol.

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. Användning av Loratadin Holsten rekommenderas inte under graviditet eller amning.

Körförmåga och användning av maskiner

Vid rekommenderade doser förväntas Loratadin Holsten inte orsaka dåsighet eller göra dig mindre uppmärksam. I mycket sällsynta fall kan dock vissa personer uppleva dåsighet, vilket kan påverka deras förmåga att köra bil eller använda 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.

Loratadin Holsten innehåller laktos

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

3. Hur du tar Loratadin Holsten

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

Svälj tabletterna **hela med vatten**. Tabletterna kan tas med eller utan mat.

Rekommenderad dos är:

- **Vuxna (även äldre) och barn över 12 år:**
 - 1 tablett 1 gång dagligen.
- **Barn 2–12 år:**
 - **Med en kroppsvikt över 30 kg:** 1 tablett 1 gång dagligen.
- **Patienter med allvarliga leverproblem:**
 - **Vuxna och barn med en kroppsvikt över 30 kg:** 1 tablett varannan dag.

Behandlingstid

Ta Loratadin Holsten så länge som dina symtom kvarstår eller som läkaren har ordinerat.

Om du har tagit för stor mängd av Loratadin Holsten

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. Ta med dig förpackningen och kvarvarande tabletter till mottagningen så du kan visa dem för läkaren. Symtom på överdos är trötthet, snabb hjärtrytm och huvudvärk.

Om du har glömt att ta Loratadin Holsten

Ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd dos. Om du glömt en dos, ta den så snart du kommer ihåg och fortsätt sedan ta tabletterna som vanligt.

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 ta Loratadin Holsten och kontakta läkare omedelbart om du märker tecken på:

- **en allergisk reaktion:** uppsvullnad av ansikte, läppar, tunga eller hals, förträngning av luftvägarna som orsakar andningssvårigheter, chock, kollaps, utslag, klåda.

Tala om för din läkare om du märker någon av följande biverkningar eller märker andra biverkningar som inte nämns här:

De vanligaste rapporterade biverkningarna hos vuxna och barn över 12 år är:

- dåsighet
- huvudvärk
- ökad aptit
- sömnproblem.

De vanligaste rapporterade biverkningarna hos barn i åldern 2 till 12 år är:

- huvudvärk
- nervositet
- trötthet.

Följande mycket sällsynta biverkningar (kan förekomma hos upp till 1 av 10 000 användare) har också observerats efter marknadsföringen av loratadin:

- yrsel
- kramper
- snabb eller oregelbunden hjärtrytm
- illamående
- muntorrhet
- orolig mage
- leverproblem
- utslag
- håravfall
- trötthet.

Har rapporterats (förekommer hos ett okänt antal användare):

- viktökning.

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella 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 Loratadin Holsten ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Inga särskilda förvaringsanvisningar.

Används före utgångsdatum som anges på kartongen. 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

Den aktiva substansen är loratadin.

Varje tablett innehåller 10 mg loratadin.

Övriga innehållsämnen är laktosmonohydrat, mikrokristallin cellulosa (E460), majsstärkelse och magnesiumstearat.

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Loratadin Holsten-tabletter är vita eller nästan vita, 8 mm i diameter, runda, platta tabletter med en skåra på ena sidan.

Förpackningsstorlekar: 7, 10, 14, 15, 20, 28, 30, 50, 56, 60 och 100 tabletter.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Innehavare av godkännande för försäljning

Holsten Pharma GmbH

Hahnstrasse 31–35

60528 Frankfurt am Main

Tyskland

info@holstenpharma.de

Tillverkare

Holsten Pharma GmbH

Hahnstrasse 31–35

Frankfurt am Main
Hessen, 60528
Tyskland

Denna bipacksedel ändrades senast
2024-04-05