

Bipacksedel: Information till användaren

Loratadin Punkt 10 mg tabletter

loratadin

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 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 några biverkningar, tala med din 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 Punkt är och vad det används för
2. Vad du behöver veta innan du använder Loratadin Punkt
3. Hur du använder Loratadin Punkt
4. Eventuella biverkningar
5. Hur Loratadin Punkt ska förvaras
6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

1. Vad Loratadin Punkt är och vad det används för

Loratadin Punkt innehåller den aktiva substansen loratadin, som tillhör gruppen antihistaminer och används för att behandla allergiska reaktioner, t.ex. hösnuva och nässelfeber.

Loratadin Punkt verkar genom att lindra allergiska symtom, som beror på frisättning av histamin, såsom nysningar, nästäppa, rinnande eller kliande näsa och sveda eller klåda i ögonen.

Loratadin som finns i Loratadin Punkt kan också vara godkänd för att behandla andra sjukdomar som inte nämns i denna bipacksedel. Fråga läkare, apotekspersonal eller annan hälso- och sjukvårdspersonal om du har ytterligare frågor och följ alltid deras instruktion.

2. Vad du behöver veta innan du använder Loratadin Punkt

Använd inte Loratadin Punkt

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

Varningar och försiktighet

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du använder Loratadin Punkt

- om du har allvarligt nedsatt leverfunktion
- om du ska genomföra ett allergitest. Behandlingen med Loratadin Punkt ska avbrytas minst 48 timmar före testet eftersom testresultatet kan påverkas.

Vissa användare kan bli torra i munnen av behandlingen, vilket kan innebära risk för tandskador vid långtidsbehandling. Därför bör tänderna noggrant rengöras med fluortandkräm 2 gånger dagligen.

Andra läkemedel och Loratadin Punkt

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

Om flera läkemedel används samtidigt kan de ha inverkan på varandras effekt. Nedbrytningen av Loratadin Punkt är beroende av några av kroppens enzymer. Andra läkemedel som påverkar dessa enzymer kan påverka effekten av Loratadin Punkt och öka risken för biverkningar.

Loratadin Punkt och alkohol

Loratadin Punkt 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.

Graviditet

Loratadin Punkt bör inte användas under graviditet.

Amning

Loratadin Punkt bör inte användas under amning, eftersom Loratadin Punkt utsöndras i bröstmjölk.

Körförmåga och användning av maskiner

Enstaka personer kan uppleva trötthet eller yrsel av Loratadin Punkt, vilket kan påverka deras förmåga att framföra fordon 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 Punkt innehåller laktos och natrium

Detta läkemedel innehåller laktos. Om du inte tål vissa sockerarter, bör du kontakta din läkare innan du tar detta läkemedel.

Detta läkemedel innehåller mindre än 1 mmol (23 mg) natrium per dos, dvs. är näst intill "natriumfritt".

3. Hur du använder Loratadin Punkt

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

Svälj tabletten med ett glas vätska, med eller utan mat.

Rekommenderad dos är:

Vuxna och barn över 6 år med en kroppsvikt över 30 kg: 1 tablett (10 mg) en gång dagligen.

Nedsatt leverfunktion:

Följ läkarens anvisningar. En startdos på 10 mg varannan dag rekommenderas till vuxna och barn med en kroppsvikt över 30 kg.

Användning för barn

Loratadin Punkt ska inte ges till barn med en kroppsvikt under 30 kg. Det finns andra läkemedelsformer som är lämpligare för barn under 6 år eller med kroppsvikt 30 kg eller under. Effekt och säkerhet för barn under 2 år har inte fastställts.

Om du har tagit för stor mängd av Loratadin Punkt

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.

Symtom på överdosering: Sömnighet, snabb hjärtrytm och huvudvärk.

Om du har glömt att ta Loratadin Punkt

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 att ta Loratadin Punkt och kontakta omedelbart läkare om du får något av följande symptom:

- Svullnad av ansikte, tunga eller svalg
- Svårigheter att svälja
- Andningssvårigheter
- Nässelutslag

Detta kan vara tecken på en allvarlig allergisk reaktion och kan förekomma i mycket sällsynta fall (*hos upp till 1 av 10 000 användare*).

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 personer*) har också setts efter marknadsföringen av loratadin:

- yrsel
- kramper
- oregelbunden eller snabb hjärtrytm
- illamående
- muntorrhet
- orolig mage
- leverproblem
- håravfall
- hudutslag
- 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 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

5. Hur Loratadin Punkt ska förvaras

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.
Inga särskilda förvaringsanvisningar.

Används före utgångsdatum som anges på kartongen eller blistret efter Utg.dat/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

- Den aktiva substansen är loratadin.
- Övriga innehållsämnen är: majsstärkelse, laktosmonohydrat, natriumstärkelseglykolat, magnesiumstearat, natriumlaurylsulfat och kolloidal vattenfri kiseldioxid (E 551).

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Loratadin Punkt är en vit till benvit odragerad rund tablett med en skåra på ena sidan och märkt "L" på den andra sidan. Tablettens diameter är 6 mm. Skåran är endast till för att du ska kunna dela tablett om du har svårt att svälja den hel.

Förpackningsstorlekar: 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 14, 28, 30, 50, 70, 100, 200, 250, 500 tabletter i blisterförpackning.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare

Innehavare av godkännande för försäljning

Evolan Pharma AB
Box 120
182 12 Danderyd

Tillverkare

Meiji Pharma Spain S.A.
Avda. de Madrid, 94
28802, Alcala de Henares, Madrid
Spanien

Denna bipacksedel ändrades senast

2024-07-02