

Bipacksedel: Information till patienten

Methenamine hippurate Brown & Burk 1 g tabletter

metenaminhippurat

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.

Innehåll i denna bipacksedel

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

1. Vad Methenamine hippurate Brown & Burk är och vad det används för

Methenamine hippurate Brown & Burk innehåller den aktiva substansen metenaminhippurat och tillhör en grupp läkemedel som kallas antibakteriella medel. Dessa verkar genom att döda många olika typer av bakterier som orsakar infektioner. Methenamine hippurate Brown & Burk används för att behandla urinvägsinfektioner och för att förhindra att de återkommer. Urinvägarna är ett samlingsnamn för de delar av kroppen som producerar, lagrar och transporterar urin. Dessa omfattar njurarna, urinblåsan och de rör som kallas urinledare och urinrör. Det används också för att förebygga urinvägsinfektioner hos patienter med kateter i urinblåsan (en slang som hjälper vid inkontinens) och hos personer som genomgår vissa medicinska ingrepp.

2. Vad du behöver veta innan du tar Methenamine hippurate Brown & Burk

Ta inte Methenamine hippurate Brown & Burk

- om du är allergisk mot metenaminhippurat eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6).
- om du har nedsatt njurfunktion, är svårt uttorkad eller har gikt.

Varningar och försiktighet

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du tar Methenamine hippurate Brown & Burk :

- om du har en akut njurinfektion,
- om du har nedsatt leverfunktion,
- om du har metabol acidosis (höga nivåer av syra i kroppen).

Barn

Säkerhet och effekt för metenamin hos barn under 6 års ålder har inte fastställts. Inga data finns tillgängliga.

Andra läkemedel och Methenamine hippurate Brown & Burk

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

- Läkemedel eller substanser som gör urinen mer basisk, eftersom de kan minska effekten av Methenamine hippurate Brown & Burk, t.ex. vissa läkemedel som används mot halsbränna,
- Antibiotika som tillhör sulfonamidgruppen, även kallade ”sulfa”, eftersom de kan öka risken för kristallbildning i urinen (så kallad kristalluri).
- Om du ska lämna ett urinprov kan metenamin (Methenamine hippurate Brown & Burk) ge falska resultat för vissa substanser, t.ex. steroider. Informera därför hälso- och sjukvårdspersonal om att du använder Methenamine hippurate Brown & Burk .

Methenamine hippurate Brown & Burk med mat och dryck

Ingen känd effekt.

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.

Inga skadliga effekter på fostret har påvisats. Tala med läkare om huruvida du kan ta Methenamine hippurate Brown & Burk under graviditeten.

Metenaminhippurat passerar över i bröstmjolk men påverkar sannolikt inte ammade spädbarn. Rådfråga dock läkare vid långvarig användning under amning.

Det finns otillräckliga data om fertilitet och Methenamine hippurate Brown & Burk hos människa.

Körförmåga och användning av maskiner

Ingen känd påverkan.

3. Hur du tar Methenamine hippurate Brown & Burk

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

Dosering

Dosen ska bestämmas individuellt av läkare.

Rekommenderad dos för vuxna är

1 tablett 2–3 gånger dagligen

Rekommenderad dos för barn i åldern 6–12 år är

½ tablett 2 gånger dagligen

Rekommenderad dos för barn över 12 år är

1 tablett 2 gånger dagligen

Äldre patienter

Inga särskilda doseringsrekommendationer.

Tabletten kan delas i två lika stora doser.

Om du har tagit för stor mängd av Methenamine hippurate Brown & Burk

Om du har fått i dig för stor mängd läkemedel eller om till exempel ett barn av misstag har fått i sig läkemedlet, kontakta läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tel. 112) för bedömning av risken samt rådgivning. De vanligaste symtomen är illamående, kräkningar, eventuellt blod i urinen, yrsel och öronsusningar. Drick då rikligt med vatten och sök medicinsk rådgivning.

Om du har glömt att ta Methenamine hippurate Brown & Burk

Fortsätt behandlingen enligt läkarens ordination och ta din vanliga dos vid nästa planerade tidpunkt. Ta inte dubbel dos för att kompensera för en glömd dos.

Om du slutar att ta Methenamine hippurate Brown & Burk

Läkaren kommer att tala om för dig hur länge du ska ta läkemedlet. Sluta inte att ta Methenamine hippurate Brown & Burk utan att först tala med läkaren. 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.

Mycket vanliga (kan förekomma hos fler än 1 av 10 användare): Klåda i huden

Vanliga (kan förekomma hos upp till 1 av 10 användare): Illamående, kräkningar, bukbesvär, hudutslag, irritation i urinblåsan.

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

Sällsynta (kan förekomma hos upp till 1 av 1 000 användare): Blod i urinen

Ingen känd frekvens (kan inte beräknas från tillgängliga data): Diarré

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska. 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 läkemedlets säkerhet

Läkemedelsverket

Box 26

751 03 Uppsala

www.lakemedelsverket.se

5. Hur Methenamine hippurate Brown & Burk ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

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

Inga särskilda temperaturanvisningar krävs för förvaring av detta läkemedel. Förvaras i originalförpackningen för att skydda mot fukt.

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

Vad Methenamine hippurate Brown & Burk innehåller

Den aktiva substansen är metenaminhippurat. Varje tablett innehåller 1 g metenaminhippurat.

Övriga innehållsämnen är: kolloidal vattenfri kiseldioxid, povidon K-90, magnesiumstearat

Hur Methenamine hippurate Brown & Burk ser ut och förpackningens innehåll

Methenamine hippurate Brown & Burk 1 g tabletter är vita till benvita, kapselformade, bikonvexa tabletter präglade med "H" och "1" på var sin sida om brytskåran på ena sidan och släta på den andra sidan, med ungefärlig storlek 20 mm × 8 mm.

Tabletten kan delas i lika stora doser.

Methenamine hippurate Brown & Burk 1 g tabletter finns i OPA/aluminium/PVC-aluminiumblister med 60 och 100 tabletter.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Innehavare av godkännande för försäljning

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

Tillverkare

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

Eurofins BioPharma Product Testing Budapest Kft
Anonymus Utca 6, Kerület,
Budapest IV, 1045,
Ungern

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

Denna bipacksedel ändrades senast 06/2026.