

**Bipacksedel: Information till användaren**  
**Questran 4 g pulver till oral suspension, dospåse**  
kolestyramin

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

## **1. Vad Questran är och vad det används för**

Questran används:

- för att sänka förhöjda halter av blodfetter när dietbehandling inte haft tillräcklig effekt
- vid hudklåda orsakad av hinder i gallgångarna
- vid diarré orsakad av för mycket gallsyror i tarmen.

I tunntarmen binder Questran gallsyror, vilka bildas från kolesterol. Vid nybildning av gallsyror tas kolesterol från blodet, vars halt därigenom sjunker.

## **2. Vad du behöver veta innan du använder Questran**

### **Använd inte Questran**

- om du är allergisk mot kolestyramin eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6)
- vid fullständigt stopp i gallvägarna.

### **Varningar och försiktighet**

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du använder Questran:

- om du har inflammatorisk tarmsjukdom.
- vid mycket långvarig behandling, eftersom den kan minska upptaget av fettlösliga vitaminer och brist på vitamin K kan ge ökad tendens till blödning. Vitamin A, D och K kan i vissa fall behövas ges förebyggande.
- om du har förstoppning.

### **Andra läkemedel och Questran**

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

Effekten av vissa andra läkemedel kan påverkas om Questran tas samtidigt med dessa. Rådgör därför med din läkare före samtidig användning av andra läkemedel.

### **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.

Erfarenheten från användning av Questran under graviditet är begränsad. Rådgör därför alltid med läkare före användning av Questran under graviditet.

Kolestyramin passerar inte över i modersmjölk.

### **Körförmåga och användning av 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.

### **Questran innehåller sackaros och propylenglykol**

Innehåller 3,79 gram sackaros per dospåse. Detta bör beaktas hos patienter med diabetes mellitus. Om du inte tål vissa sockerarter, bör du kontakta din läkare innan du tar denna medicin. Kan vara skadligt för tänderna. Var därför noga med munhygien.

Detta läkemedel innehåller 97,5 mg propylenglykol per dospåse.

Om ditt barn är yngre än 4 veckor eller väger mindre än 8 kg, kontakta läkare eller apotekspersonal innan barnet använder läkemedlet, särskilt om barnet använder andra läkemedel som innehåller propylenglykol eller alkohol. Om du har nedsatt leverfunktion eller nedsatt njurfunktion, använd inte läkemedlet annat än på läkares rekommendation. Läkaren kan vilja göra extra kontroller under behandlingen.

## **3. Hur du använder Questran**

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

Vanlig dos till *vuxna* är 1-2 dospåsar 2-3 gånger dagligen.

*Barn:* Dosen bestäms av läkaren som anpassar den individuellt till barnets vikt eller ålder.

För att undvika trög mage och förstoppning, skall man börja med endast ½ dospåse dagligen under första veckan och sedan öka dosen veckovis tills ordinerad dos uppnåtts. Andra läkemedel skall tas 1 timme före eller 4-6 timmar efter Questran för att förhindra att upptaget av läkemedlen påverkas.

Pulvret blandas ut i vatten, saft, juice eller annan dryck. Det går också bra att blanda ut i soppor eller finfördelad frukt, som t ex äpplemos eller krossad ananas.

### **Om du använt för stor mängd av Questran**

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.

## **4. Eventuella biverkningar**

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

Följande biverkningar har rapporterats vid behandling med Questran:

- förändrade protrombinvärden,
- viktökning, viktninskning,
- blödningsbenägenhet, minskad proteinhalt i blodet, blodbrist, lymfkörtelsjukdom, stora blåmärken,
- huvudvärk, yrsel, svimning, sömnighet, nervsmärtor, stickningar, smakrubbningar,
- nattblindhet (med vitamin A brist), inflammation i ögats druvhinna,
- tinnitus, yrsel,
- astma, väsande andning, ansträngd andning, hicka,
- förstoppning, inflammation i bukspottkörteln, obehagskänsla i magen, väderspänning, illamående, kräkningar, diarré, dyspepsi, fettdiarré, inflammation i tungan, rektala besvär, blödning i mag-tarmkanalen, rektal blödning, missfärgning av avföring, hemorrojdalblödning, blödande sår i tolvfingertarmen, svårigheter att svälja, smärta i ändtarmen, rapning, akut buk, karies, blödningar i munnen, förstoppning, inflammation i tjocktarmen,
- blod i urinen, svårighet att kasta vatten, onormal urinlukt, ökad urinmängd,
- rodnad, hudirritation, nässelutslag,
- benskörhet, ryggont, muskelsmärta, ledvärk, ledinflammation,
- vitamin A brist, vitamin K brist, vitamin D brist, höga halter av syror, överskott av klor i blodet (hos barn), anorexi,
- trötthet, ödem,
- gallsten, kalcifiering av gallblåsan, gallsmärtor, onormala leverfunktionsvärden,
- ökad sexuell lust, ångest.

Vid långvarig behandling kan brist på vitamin K ge ökad blödningstendens och brist på vitamin A kan i sällsynta fall orsaka nattblindhet. Även benskörhet och sänkt folinsyra i blodet har rapporterats.

### **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

Webbplats: [www.lakemedelsverket.se](http://www.lakemedelsverket.se)

## **5. Hur Questran ska förvaras**

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Används före utgångsdatum som anges på kartongen efter Utg.dat. 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 kolestyramin 4 g per dospåse.
- Övriga innehållsämnen är sackaros, akaciagummi, propylenglykolalginat, vattenfri citronsyra, polysorbat 80, smakämne (apelsin).

### **Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar**

Kartong om 50 st dospåsar.  
Kartong om 4 x 50 st dospåsar.

**Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare**

CHEPLAPHARM Arzneimittel GmbH  
Ziegelhof 24  
17489 Greifswald  
Tyskland

***Tillverkare***

Farnea  
10 rue Bouche Thomas  
ZAC d'Orgemont  
49000 Angers  
Frankrike

**Information lämnas av**

ProPharma Group Sweden AB  
Fleminggatan 18  
112 26 Stockholm  
Sverige  
E-mail: [cheplapharm@eu.propharmagroup.com](mailto:cheplapharm@eu.propharmagroup.com)

**Denna bipacksedel godkändes senast: 2024-01-12**