

## **Bipacksedel: Information till användaren**

**Tikacillin 125 mg filmdragerade tabletter**

**Tikacillin 250 mg filmdragerade tabletter**

**Tikacillin 500 mg filmdragerade tabletter**

**Tikacillin 800 mg filmdragerade tabletter**

**Tikacillin 1 g filmdragerade tabletter**

fenoximetylpenicillinkalium

**Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar ta detta läkemedel. Den innehåller information som är viktig för dig.**

- Spara denna bipacksedel, 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 symtom 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 följande:**

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

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

Den aktiva substansen i Tikacillin, fenoxymetylpenicillin, är ett penicillin (antibakteriellt läkemedel) som hindrar bakterien från att bygga upp en normal cellvägg. Utan fungerande cellvägg dör bakterien snabbt.

Tikacillin används vid halsfluss, tandinfektion, lunginflammation, bihåleinflammation, öroninflammation, bakteriella infektioner i hud och underhud (som inflammation i bindväven, Borreliainfektion).

### **2. Vad du behöver veta innan du tar Tikacillin**

#### **Ta inte Tikacillin**

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

#### **Varningar och försiktighet**

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du tar Tikacillin.

Om du är överkänslig mot cefalosporiner (en annan grupp av antibakteriella läkemedel) ska du rådgöra med läkare om detta innan Tikacillin används.

Vid hastigt uppkomna hudutslag, feber och/eller ansiktssvullnad bör behandlingen avbrytas och läkare kontaktas.

### **Andra läkemedel och Tikacillin**

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

Tikacillin kan påverka eller påverkas av andra läkemedel:

- vissa läkemedel mot tumörer och rubbningar i immunsystemet (metotrexat)
- läkemedel mot gikt (probenecid).

### **Tikacillin med mat och dryck**

Tikacillin har bäst effekt om det tas på fastande mage, eller minst 1 timme före eller 2 timmar efter måltid.

### **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.

Det finns inga kända risker vid användning av Tikacillin under graviditet.

Fenoximetylpenicillin går över i modersmjölk, men påverkar troligen inte barn som ammas.

### **Körförmåga och användning av maskiner:**

Ingen känd påverkan på förmågan att köra bil eller använda maskiner.

## **3. Hur du tar Tikacillin**

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

Dosen bestäms av läkare som anpassar den individuellt för dig. Dosens storlek beror på infektionstyp och kroppsvikt.

### **Om du har tagit för stor mängd av Tikacillin:**

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.

### **Om du glömt att ta Tikacillin**

Ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd tablett.

### **Om du slutar att ta Tikacillin**

*Även om man känner sig bättre redan efter några få dagar, är det viktigt att hela Tikacillin-kuren fullföljs enligt ordination. I annat fall kan några bakterier överleva en tid, växa till och förorsaka att infektionen återkommer.*

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.

*Vanliga (kan förekomma hos 1 av 10 användare):* Magbesvär, främst illamående eller lös avföring samt hudutslag.

*Mindre vanliga (kan förekomma hos upp till 1 av 100 användare):* Överkänslighetsreaktion med feber och/eller ledvärk. Nässelutslag, blodbildsförändring (eosinofili).

*Sällsynta (kan förekomma hos upp till 1 av 1000 användare):* Kraftig allergisk reaktion (anafylaktisk reaktion).

*Mycket sällsynta (kan förekomma hos upp till 1 av 10 000 användare):* Klåda.

Vid långvarig eller svår diarré bör du kontakta läkare.

Klåda i underlivet kan orsakas av svampöverväxt.

### **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  
751 03 Uppsala  
[www.lakemedelsverket.se](http://www.lakemedelsverket.se)

## **5. Hur Tikacillin ska förvaras**

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Används före utgångsdatum som står på förpackningen efter Utg. dat eller 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**

*1 tablett innehåller:*

*Den aktiva substansen är:* fenoximetylpenicillinkalium 125 mg, 250 mg, 500 mg, 800 mg respektive 1 gram.

*Övriga innehållsämnen är* magnesiumstearat, povidon, hypromellos, paraffin, makrogol, färgämne (titandioxid E 171).

### **Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar:**

125 mg: vita ovala filmdragerade tabletter.

250 mg: vita stavformiga filmdragerade tabletter, märkta med skåra och pcV 250.

500 mg: vita stavformiga filmdragerade tabletter, märkta med skåra och pcV 500.

800 mg: vita stavformiga filmdragerade tabletter, märkta med skåra och A/PV.

1g: vita stavformiga filmdragerade tabletter, märkta med skåra och A/CV

Förpackningsstorlek:

Tabletter 125 mg: 40 st

Tabletter 250 mg: 20 och 40 st

Tabletter 500 mg: 20, 40 och 100 st

Tabletter 800 mg: 14, 20, 30, 40 och 100 st

Tabletter 1 g: 14, 20, 30, 40, 100 och 98 x 1 (endos)

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Meda AB

Box 906

170 09 Solna

Telefon 08-630 19 00

**Denna bipacksedel godkändes senast:**

2018-07-10