

Bipacksedel: Information till användaren

Tikacillin 250 mg granulat till oral suspension, dospåse

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/ditt barn. Ge det inte till andra. Det kan skada dem, även om de uppvisar liknande symtom.
- Om du/ditt barn 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, fenoximetylpenicillinkalium, 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/ditt barn är allergiskt mot penicilliner eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6).

Varningar och försiktighet

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du/ditt barn tar Tikacillin.

Om du/ditt barn är överkänsligt mot cefalosporiner (en annan grupp 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/ditt barn 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 oral suspension 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.

Tikacillin dosgranulat innehåller aspartam som omvandlas i kroppen till fenylalanin, vilket kan vara skadligt för personer med fenylketonuri (en medfödd ämnesomsättningsjukdom).

Tikacillin dosgranulat innehåller även fruktos. Om du/ditt barn inte tål vissa sockerarter (fruktos) bör du kontakta läkare innan du tar/ger barnet denna medicin.

Eftersom dosgranulatet innehåller fruktos är det viktigt med noggrann och regelbunden tandborstning/tandskötsel.

3. Hur du tar Tikacillin

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

Dosen bestäms av läkaren som avpassar den individuellt efter infektionstyp, kroppsvikt och ålder.

Användaranvisning:

Klipp upp påsen eller riv av på ena sidan,

Rör ut innehållet med lite vatten (ca 10-20 ml).

Om du/ditt barn fått i sig för stor mängd av Tikacillin

Om du/ditt barn fått i sig för stor mängd läkemedel, kontakta alltid läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tel 112) för bedömning av risken samt rådgivning.

Om du glömt ta/glömt att ge ditt barn Tikacillin

Ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd dos.

Om du/ditt barn 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 upp till 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.

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

5. Hur Tikacillin ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Används före utgångsdatum som står på förpackningen 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

1 dospåse innehåller:

Den aktiva substansen är fenoximetylpenicillinkalium 250 mg.

Övriga innehållsämnen är sötningsmedel (fruktos) 3,6 g, sötningsmedel (aspartam), maltol, natriumklorid, färgämne (titandioxid E171), vattenfri natriumcitrat, natriumcitrat, povidon samt smakämnen (apelsin, citron, karamell).

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

30 st dospåsar i ask

Information lämnas av/ Innehavare av försäljningstillstånd

Meda AB
Box 906
170 09 Solna
Telefon 08-630 19 00

Denna bipacksedel godkändes senast:

2016-04-21