

Bipacksedel: Information till patienten

Urodynon dragerade tabletter

pulveriserad flockarun (ört), libbsticka (rot), rosmarin (blad)

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

Använd alltid detta läkemedel exakt enligt beskrivning i denna bipacksedel eller enligt anvisningar från din läkare eller apotekspersonal.

- Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
- Vänd dig till apotekspersonalen om du behöver mer information eller råd.
- Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.
- Du måste kontakta sjukvården om besvären inte avtar efter 3 dagar eller förvärras under tiden du använder detta läkemedel.

I denna bipacksedel finns information om följande:

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

1. Vad Urodynon är och vad det används för

Urodynon är ett växtbaserat läkemedel som används för behandling av lindriga besvär från urinvägarna vid okomplicerad nedre urinvägsinfektion (svidande känsla när man kissar, brådskanie behov att kissa och/eller behov att kissa oftare än vanligt) hos vuxna kvinnor.

Receptfritt kan Urodynon användas när du tidigare har haft urinvägsinfektion bekräftat av läkare och du känner igen besvären samt att besvären är lindriga (se avsnitt 2 "Varningar och försiktighet").

Du måste kontakta sjukvården om besvären inte avtar efter 3 dagar eller förvärras under tiden du använder detta läkemedel.

2. Vad du behöver veta innan du tar Urodynon

Ta inte Urodynon:

- Om du är allergisk mot flockarun (*Centaurii herba*), libbsticka (*Levistici radix*), rosmarinblad (*Rosmarini folium*), andra flockblommiga växter (*Apiaceae*, t.ex. anis, fänkål), anetol (en komponent i eteriska oljor) eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6).
- om du har magsår.
- vid ödem på grund av nedsatt hjärt- eller njurfunktion och/eller om minskat vätskeintag rekommenderats av läkare.

Varningar och försiktighet

Kontakta sjukvården omedelbart vid feber, smärta i nedre delen av buken eller i sidan, kramper i urinvägarna, blod eller var i urinen eller svårigheter att tömma urinblåsan.

Se till att du dricker tillräckligt med vätska.

Barn och ungdomar

Detta läkemedel rekommenderas inte för barn och ungdomar under 18 år. Ta kontakt med läkare för diagnos och behandling.

Andra läkemedel och Urodynon

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

Inga interaktionsstudier har utförts.

Inga interaktioner med andra läkemedel är kända.

Graviditet och amning

Om du är gravid eller skulle kunna vara gravid rekommenderas inte detta läkemedel. Ta kontakt med läkare för diagnos och behandling.

Urodynon ska inte användas under amning, eftersom erfarenheten är begränsad.

Körförmåga och användning av maskiner

Inga studier av effekten på förmågan att framföra fordon och använda maskiner har utförts.

Du är själv ansvarig för att bedöma om du är i kondition att framföra motorfordon eller utföra arbete 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 läkare eller annan sjukvårdspersonal om du är osäker.

Urodynon innehåller laktos, glukos och sackaros

Om du har fått veta av din läkare att du har en intolerans mot vissa sockerarter, kontakta din läkare innan du tar detta läkemedel.

3. Hur du tar Urodynon

Ta alltid detta läkemedel exakt enligt beskrivning i denna bipacksedel eller enligt anvisningar från läkare eller apotekspersonal. Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Rekommenderad dos är:

Vuxna kvinnor över 18 år:

1 tablett 3 gånger dagligen.

Nedsatt njur- eller leverfunktion:

Det finns inte tillräckliga data för specifika dosrekommendationer vid nedsatt njur-/leverfunktion.

Rådgör med din läkare om du är osäker.

Administreringsmetod

Svälj tabletten hel, helst med lite vätska (t.ex. ett glas vatten).

Behandlingstid

Du måste kontakta sjukvården om besvären inte avtar efter 3 dagar eller förvärras under tiden du använder detta läkemedel. Använd inte i mer än 2 veckor utan att samråda med läkare.

Användning för barn

Användning rekommenderas inte för barn och ungdomar under 18 år. Ta kontakt med läkare för diagnos och behandling.

Om du har tagit för stor mängd av Urodynon

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 har glömt att ta Urodynon

Ta inte en dubbel dos för att kompensera för en glömd dos.

Om du har ytterligare frågor om detta läkemedel, kontakta din läkare eller apotekspersonal.

4. Eventuella biverkningar

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

Mag-tarmbesvär (illamående, obehag i buken, diarré) är vanliga biverkningar (kan drabba upp till 1 av 10 personer).

Allergiska reaktioner kan förekomma men det är inte känt hur vanliga de är (frekvensen kan inte uppskattas från tillgängliga data).

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna bipacksedel. Du kan också rapportera biverkningar direkt till Läkemedelsverket, www.lakemedelsverket.se. 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 Urodynon ska förvaras

Förvaras vid högst 30 °C.

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Används före utgångsdatum som anges på kartongen och blisterförpackningen efter 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

- De aktiva substanserna är:

1 dragerad tablett innehåller:

36 mg pulveriserad *Centaurium erythraea* Rafn. s.l., herba (flockarun) ört

36 mg pulveriserad *Levisticum officinale* W.D.J.Koch, radix (libbsticka) rot

36 mg pulveriserad *Rosmarinus officinalis*, L., folium (rosmarin) blad

- Övriga innehållsämnen är:

Tablettkärna: laktosmonohydrat, magnesiumstearat (E470b), majsstärkelse, povidon, kolloidal vattenfri kiseldioxid

Dragering: kalciumkarbonat, ricinolja (jungfruolja), röd järnoxid (E172), majsstärkelse, dextrin, flytande glukos, montanglykolvax, povidon, sackaros, schellack, riboflavin (E101), talk (E553b), titandioxid (E171).

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

De dragerade tabletterna är orangefärgade, runda, bikonvexa med en slät yta och en diameter på 10,2 - 10,6 mm.

Förpackningsstorlek: 30 eller 60 dragerade tabletter

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare

BIONORICA SE

Kerschensteinerstrasse 11-15

92318 Neumarkt

Tyskland

Tel: +49 / 9181 231-90

Fax: +49/ 9181 231 265

E-Mail: info@bionorica.de

Detta läkemedel är godkänt inom Europeiska ekonomiska samarbetsområdet under namnen:

Estland, Slovakien	Cystipret
Österrike	Cystipret überzogene Tabletten
Tjeckien	Canephron forte
Ungern	Urodynon bevont tableta
Lettland	Cystipet apvalkotās tabletes
Litauen	Cystipret dengtos tabletės
Slovenien	Canephron Fem
Sverige	Urodynon

Denna bipacksedel ändrades senast den 2024-05-22.