

## **BIPACKSEDEL: INFORMATION TILL ANVÄNDAREN**

### **Uvicur, dragerade tabletter**

Extrakt från mjölonblad

**Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar använda 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 annan sjukvårdspersonal.

- Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
- Om du får biverkningar, tala med läkare eller annan sjukvårdspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.
- Du bör kontakta sjukvården om symtomen inte avtar efter 4 dagar eller förvärras under användningen av Uvicur.

**I denna bipacksedel finns information om följande:**

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

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

Uvicur är ett traditionellt växtbaserat läkemedel använt för att lindra symtom vid återkommande lindriga nedre urinvägsinfektioner hos kvinnor, såsom svidande känsla när man kissar och/eller behov av att kissa oftare än vanligt. Uvicur ska endast användas sedan läkare konstaterat att annan allvarlig sjukdom inte föreligger, t ex sexuellt överförbar sjukdom.

Indikationerna för ett traditionellt växtbaserat läkemedel grundar sig uteslutande på erfarenhet av långvarig användning.

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

**Använd inte Uvicur**

- om du är allergisk mot mjölonblad eller något av övriga innehållsämnen i detta läkemedel (anges i avsnitt 6),
- om du har någon njursjukdom.

#### **Varningar och försiktighet**

Kontakta sjukvården om du får besvär eller symtom så som feber, svårighet att tömma urinblåsan, krampartad smärta i urinvägarna eller blod i urinen medan du använder detta läkemedel.

Användning hos män rekommenderas inte, eftersom män som får urinvägssymtom ska kontakta sjukvården för bedömning och rådgivning. Det finns risk för utveckling av komplikationer till följd av urinvägsinfektion eller annan allvarlig sjukdom.

Användning av Uvicur kan orsaka en grön/brun-färgning av urinen.

### **Barn och ungdomar**

Användning hos barn och ungdomar under 18 år rekommenderas inte, eftersom sjukvården ska kontaktas för bedömning och rådgivning, när barn/ungdom drabbas av urinvägssymtom. Det finns risk för utveckling av komplikationer till följd av urinvägsinfektion eller annan allvarlig sjukdom.

### **Andra läkemedel och Uvicur**

Effekten av samtidigt intag av andra läkemedel eller föda är inte studerad.

Vid kontakt med läkare eller annan sjukvårdspersonal, kom ihåg att tala om att du tar eller nyligen har tagit Uvicur.

### **Graviditet, amning och fertilitet**

Användning av Uvicur under graviditet och amning kan inte rekommenderas, eftersom erfarenheten är begränsad.

Läkemedlets eventuella inverkan på fertilitet har inte studerats.

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

Uvicur har ingen eller försumbar effekt på förmågan att framföra fordon och använda 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 annan sjukvårdspersonal om du är osäker.

### **Uvicur innehåller laktos**

Uvicur innehåller laktos (mjölksocker). Om du vet att du inte tål vissa sockerarter, kontakta din läkare innan du använder detta läkemedel.

## **3. Hur du använder Uvicur**

Använd alltid detta läkemedel exakt enligt beskrivning i denna bipacksedel eller enligt anvisningar från läkare eller annan sjukvårdspersonal. Rådfråga läkare, sjukvårds- eller apotekspersonal om du är osäker.

### Rekommenderad dosering är:

*Kvinnor (vuxna och äldre):* 2 dragerade tabletter 3 gånger dagligen.  
Ta tabletterna med tillräcklig mängd vätska.

### Användning för barn och ungdomar:

Uvicur rekommenderas inte till barn och ungdomar under 18 år (se avsnitt 2, Barn och ungdomar).

Användning hos män rekommenderas inte (se avsnitt 2).

### Behandlingstid

Uvicur bör inte användas längre än 1 vecka.

Om symtomen inte avtar efter 4 dagar eller om symtomen förvärras under användningen av Uvicur, bör läkare eller annan sjukvårdspersonal kontaktas.

### **Om du har tagit för stor mängd av Uvicur**

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 Uvicur**

Ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd dos. Fortsätt ta nästa dos som vanligt.

Fråga din läkare eller annan sjukvårdspersonal om du har några ytterligare frågor om användningen av detta läkemedel.

## **4. Eventuella biverkningar**

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

Allergiska reaktioner (t ex klåda) och mag-tarmbesvär (t ex illamående, buksmärtor och kräkningar) har rapporterats. Frekvensen är inte känd.

### **Rapportering av biverkningar**

Om du får biverkningar, tala med läkare, sjukvårds- eller apotekspersonal. Detta gäller även biverkningar som inte nämns i denna information. Du kan också rapportera biverkningar direkt till:

Läkemedelsverket

Box 26

751 03 Uppsala

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

Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet.

## **5. Hur Uvicur ska förvaras**

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Förvaras vid högst 25°C.

Används före det utgångsdatum som anges på kartongen och blister 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 dragerad tablett innehåller:

Aktivt innehållsämne: 265 mg torrt extrakt från mjölon (*Arctostaphylos uva-ursi* (L.) Spreng), motsvarande 62,3 – 77,7 mg hydrokinonderivat, beräknat som vattenfri arbutin. Vid tillverkning av en tablett åtgår ca 1,2 g torkade blad.

### Övriga innehållsämnen

Mikrokristallin cellulosa, laktosmonohydrat, hypromellos, kiseldioxid, magnesiumstearat, makrogol, titandioxid (E171), O-laquer green (färgblandning innehållande aluminiumoxid, kinolingult (E104) och indigokarmin (E132)), långkedjiga partiella glycerider.

### **Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar**

Uvicur är en avlång, ljusgrön, dragerad tablett.

Tabletterna ligger förpackade i blisterkartor.

Uvicur finns i förpackningar om 30, 40, 60 och 100 dragerade tabletter.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

### **Innehavare av registrering för försäljning och tillverkare**

Schaper & Brümmer GmbH & Co. KG

Bahnhofstraße 35

38259 Salzgitter

Tyskland

### **Lokal företrädare**

Midsona Sverige AB

Box 50577

202 15 Malmö

Tel: 040-660 20 40

info@midsona.se

**Denna bipacksedel godkändes senast: 2018-11-15**