

Bipacksedel: Information till användaren

Zofran munlöslig 4 mg frystorkade tabletter

Zofran munlöslig 8 mg frystorkade tabletter

ondansetron

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, apotekspersonal eller sjuksköterska.
- 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, apotekspersonal eller sjuksköterska. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.

I denna bipacksedel finns information om följande:

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

1. Vad Zofran munlöslig är och vad det används för

Vuxna

Zofran munlöslig ges förebyggande samt som behandling vid illamående och kräkningar i samband med cellgiftsbehandling, strålbehandling eller operation.

Barn

Zofran munlöslig ges förebyggande samt som behandling vid illamående och kräkningar i samband med cellgiftsbehandling till barn som är 6 månader och äldre samt i samband med operation till barn som är 1 månad och äldre.

Ondansetron som finns i Zofran munlöslig kan också vara godkänd för att behandla andra sjukdomar som inte nämns i denna bipacksedel. Fråga läkare, apotekspersonal eller annan hälso- och sjukvårdspersonal om du har ytterligare frågor och följ alltid deras instruktion.

2. Vad du behöver veta innan du använder Zofran munlöslig

Använd inte Zofran munlöslig

- om du är allergisk mot ondansetron eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6).
- om du använder apomorfin, ett läkemedel som används vid Parkinsons sjukdom.

Varningar och försiktighet

Tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska innan du använder Zofran munlöslig:

- om du har nedsatt leverfunktion, stopp eller hinder i tarmen (tarmobstruktion)
- om du har problem med hjärtat samt om du tar eventuella läkemedel mot detta problem
- om du är överkänslig mot andra läkemedel mot illamående och kräkningar
- om du är äldre, då erfarenhet kring behandling av äldre är begränsad.

Tala omedelbart med läkare eller apotekspersonal om du utvecklar något av följande symtom under eller efter behandlingen med Zofran:

- om du upplever plötslig bröstsmärta eller tryck över bröstet (myokardischemi).

Kontakta din läkare om du får andningsproblem, eftersom andningsproblem kan vara förstadium till en överkänslighetsreaktion.

Andra läkemedel och Zofran munlös

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du tar, nyligen har tagit eller kan tänkas ta andra läkemedel, även receptfria sådana, inklusive (traditionella) växtbaserade läkemedel och naturläkemedel. Effekten av behandlingen kan påverkas om Zofran munlös och andra läkemedel tas samtidigt.

Det är särskilt viktigt att du informerar din läkare om du använder något av följande läkemedel eftersom dessa kan påverka effekten av behandlingen:

- fenytoin, karbamazepin – används vid epilepsi
- tramadol – smärtstillande läkemedel
- rifampicin – används vid tuberkulos
- fluoxetin, paroxetin, sertralin, fluvoxamin, citalopram, escitalopram (SSRI-läkemedel) – används för att behandla depression och/eller oro
- venlafaxin, duloxetin (SNRI-läkemedel) – används för att behandla depression och/eller oro.

Samtidig användning av Zofran munlös och läkemedel som kan ge EKG-förändringar kan leda till mer uttalade EKG-förändringar.

Samtidig användning av Zofran munlös och läkemedel som kan ge hjärtproblem (t ex antracykliner) kan öka risken för rytmrubbningar.

Rådgör därför med din läkare om du använder andra läkemedel innan behandlingen med Zofran munlös påbörjas.

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.

Graviditet

Du bör inte använda Zofran under graviditetens första tre månader (första trimestern). Anledningen är att Zofran kan öka risken något för att ett barn föds med läppspalt och/eller gomspalt (öppning eller delning i överläppen eller gommen). Om du redan är gravid, tror att du kan vara gravid eller planerar att skaffa barn, rådfråga läkare eller apotekspersonal innan du tar Zofran. Om du är en kvinna i fertil ålder kan du få rådet att använda preventivmedel. Zofran munlös innehåller bensylalkohol (se avsnitt Zofran munlös innehåller bensylalkohol för ytterligare information).

Amning

Det är möjligt att ett barn som ammas kan påverkas. Använd därför inte Zofran munlös under amning annat än på bestämd ordination från läkare. Zofran munlös innehåller bensylalkohol (se avsnitt Zofran munlös innehåller bensylalkohol för ytterligare information).

Körförmåga och användning av maskiner

Vissa biverkningar (synpåverkan och känsla av yrsel) kan uppträda som påverkar bilkörning eller 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.

Zofran munlös innehåller aspartam (E951)

Zofran munlös 4 mg innehåller 0,625 mg aspartam per tablett.

Zofran munlös 8 mg innehåller 1,25 mg aspartam per tablett.

Aspartam är en fenylalaninkälla. Det kan vara skadligt om du har fenylketonuri (PKU), en sällsynt, ärftlig sjukdom som leder till ansamling av höga halter av fenylalanin i kroppen.

Zofran munlös innehåller natriummetylparahydroxisoat och natriumpropylparahydroxisoat (E219 och E217)

Dessa konserveringsmedel kan ge allergisk reaktion (eventuellt fördröjd).

Zofran munlös innehåller alkohol

Detta läkemedel innehåller mindre än 0,03 mg alkohol (etanol) per 4 mg tablett och 0,06 mg alkohol (etanol) per 8 mg tablett, motsvarande 0,23 % w/w. Mängden i en tablett (4 respektive 8 mg) av detta läkemedel motsvarar mindre än 1 ml öl eller 1 ml vin.

Den låga mängden alkohol i detta läkemedel ger inga märkbara effekter.

Zofran munlös innehåller bensylalkohol

Detta läkemedel innehåller 0,025 mikrogram bensylalkohol per 4 mg tablett och 0,05 mikrogram bensylalkohol per 8 mg tablett.

Bensylalkohol kan orsaka allergiska reaktioner.

Bensylalkohol har ett samband med risken för allvarliga biverkningar så som andningssvårigheter hos små barn. Ge inte läkemedlet till nyfödda (upp till 4 veckors ålder) om inte läkare har ordinerat det. Använd inte läkemedlet längre än 1 vecka till nyfödda (yngre än 3 år) om inte läkare eller apotekspersonal har rekommenderat det.

Om du är gravid eller ammar, rådfråga läkare eller apotekspersonal innan du använder detta läkemedel. Stora mängder bensylalkohol kan lagras i kroppen och orsaka biverkningar (metabolisk acidos).

Om du har nedsatt leverfunktion eller nedsatt njurfunktion, rådfråga läkare eller apotekspersonal innan du använder detta läkemedel. Stora mängder bensylalkohol kan lagras i kroppen och orsaka biverkningar (metabolisk acidos).

Zofran munlös innehåller natrium

Detta läkemedel innehåller mindre än 1 mmol (23 mg) natrium per tablett, d.v.s. är näst intill "natriumfritt".

3. Hur du använder Zofran munlös

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

Du ska vara torr om händerna när du tar i tabletten. När tabletten placeras på tungan upplöses den och kan sväljas utan vatten.

Illamående och kräkningar orsakade av cellgiftsbehandling eller strålbehandling

Vuxna:

Dosen av ondansetron kan variera inom intervallet 8-32 mg per dygn, antingen som injektion eller peroralt. Vanlig startdos är 8 mg ondansetron som långsam intravenös injektion direkt före cellgiftsbehandling och därefter kan du få ytterligare doser om 8 mg till en maximal dygnsdos på 32 mg. Efter ett dygn kan du få 8 mg Zofran munlös 2 gånger dagligen under 2-5 dagar. Vid strålbehandling kan du ges 8 mg 2-3 gånger dagligen under hela behandlingsperioden och därefter i ytterligare 2-5 dagar.

Barn och ungdomar (i åldern 6 månader till 17 år):

Illamående och kräkningar orsakade av cellgiftsbehandling hos barn och ungdomar. Dosen är individuell och beräknas av läkaren utifrån barnets vikt eller kroppsytta.

Zofran ges som en injektion omedelbart före kemoterapi och får inte överstiga 8 mg. Oral dosering kan påbörjas 12 timmar senare och fortsätta i upp till 5 dagar. Den totala dagliga dosen får inte överstiga vuxendosen på maximalt 32 mg.

Behandling och förebyggande av illamående och kräkningar efter operation

Vuxna, förebyggande och behandling:

Vanlig dos är 4-8 mg en timme före narkos. Din läkare kan ha beslutat att ge läkemedlet som en injektion.

Äldre, förebyggande och behandling:

Erfarenheten av behandling av illamående efter operation hos äldre patienter är begränsad. Zofran munlöslig tolereras dock väl av patienter över 65 år vid cellgifts- och strålbehandling.

Barn och ungdomar (i åldern 1 månad till 17 år), förebyggande och behandling:

Inga studier har genomförts på användning av Zofran munlöslig för att förebygga eller behandla illamående eller kräkning efter en operation. Långsam intravenös injektion rekommenderas för detta ändamål.

Nedsatt leverfunktion:

Dygnsdosen bör inte överstiga 8 mg om du har måttligt till kraftigt nedsatt leverfunktion.

Om du har använt för stor mängd av Zofran munlöslig

Om du eller ditt barn har tagit för stor mängd läkemedel eller om t.ex. ett barn fått i sig läkemedlet av misstag ska du omedelbart kontakta läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tel. 112) för bedömning av risken samt rådgivning. Ta med läkemedelsförpackningen om du uppsöker sjukhus.

Symtom vid överdosering:

Tänkbart är dimsyn, dubbelseende, yrsel, huvudvärk, trötthet, snabb eller långsam hjärtrytm, lågt blodtryck, svår förstoppning, ofrivilliga muskelkramper, muskelryckningar, rastlöshet, överaktivitet, hallucinationer.

Om du har glömt att använda Zofran munlöslig

Ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd dos.

Om du slutar att använda Zofran munlöslig

Sluta inte att ta ditt läkemedel utan att rådfråga läkare, även om du mår bra.

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.

Vissa biverkningar kan vara allvarliga

SLUTA ta Zofran och kontakta omedelbart läkare eller uppsök närmaste akutmottagning om du eller ditt barn upplever följande symtom:

Allvarliga allergiska reaktioner:

- överkänslighetsreaktion med feber, hudutslag, svullnad och ibland blodtrycksfall (anafylaktisk chock, sällsynt förekommande).
- allvarlig utbredd hudskada (hudavlossning av överhuden och ytliga slemhinnor), (toxisk epidermal nekrolis, mycket sällsynt förekommande).

Myokardischemi

Tecken omfattar:

- plötslig bröstsmärta eller
- tryck över bröstet

Andra eventuella biverkningar:

Andra biverkningar som kan förekomma listas nedan. Tala om för läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska om dessa biverkningar blir kraftiga.

Mycket vanliga (kan förekomma hos fler än 1 av 10 användare):

- huvudvärk.

Vanliga (kan förekomma hos upp till 1 av 10 användare):

- värmekänsla, vallningar
- förstoppning
- lokala reaktioner på injektionsstället (vid intravenös administrering).

Mindre vanliga (kan förekomma hos upp till 1 av 100 användare):

- rörelsestörningar, ofrivilliga muskelryckningar, smärtsamma rörelser. Blickkramp när ögonen tvingas i en bestämd riktning, detta kan ge yrselliknande upplevelse.
- krampanfall
- oregelbunden hjärtrytm eller långsam hjärtverksamhet
- bröstsmärta
- lågt blodtryck
- hicka
- förhöjda levervärden vid leverfunktionstester.

Sällsynta (kan förekomma hos upp till 1 av 1 000 användare):

- överkänslighetsreaktioner
- övergående synförändringar t ex dimsyn (förekommer huvudsakligen vid injektionsbehandling)
- yrsel (vid snabb injektionsadministrering).

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

- övergående blindhet, oftast övergående inom 20 minuter (förekommer huvudsakligen vid injektionsbehandling).

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare eller, apotekspersonal eller sjuksköterska. 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

www.lakemedelsverket.se

5. Hur Zofran munlöslik ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Förvaras vid högst 30°C i originalförpackningen. Fuktkänsligt.

Används före utgångsdatum som anges på kartongen 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

- Den aktiva substansen är ondansetron. 1 frystorkad tablett innehåller 4 mg respektive 8 mg ondansetron.
- Övriga innehållsämnen är gelatin, mannitol, aspartam (E951), jordgubbssmak (innehåller alkohol (etanol) och bensylalkohol) samt natriummetylparahydroxibensoat och natriumpropylparahydroxibensoat (konserveringsmedel E219 och E217).

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

De frystorkade tabletterna är vita, runda och kupade.

Zofran munlöslig 4 respektive 8 mg frystorkad tablett finns tillgängliga i blisterförpackningar om 10 tabletter.

Innehavare av godkännande för försäljning

Sandoz A/S
Edvard Thomsens Vej 14
2300 Köpenhamn S
Danmark

Tillverkare:

LEK Pharmaceuticals d.d.
Verovškova ulica 57
1526 Ljubljana
Slovenien

Denna bipacksedel ändrades senast

2025-10-10