

INDLÆGSSEDDEL: INFORMATION TIL BRUGEREN

Fexofenadinhydrochlorid Copharma 180 mg filmovertrukne tabletter

fexofenadinhydrochlorid

Læs denne indlægsseddel grundigt, inden du begynder at tage dette lægemiddel, da den indeholder vigtige oplysninger.

- Gem indlægssedlen. Du kan få brug for at læse den igen.
- Spørg lægen eller apotekspersonalet, hvis der er mere, du vil vide.
- Lægen har ordineret dette lægemiddel til dig personligt. Lad derfor være med at give medicinen til andre. Det kan være skadeligt for andre, selvom de har de samme symptomer, som du har.
- Kontakt lægen eller apotekspersonalet, hvis du får bivirkninger, herunder bivirkninger, som ikke er nævnt her. Se afsnit 4.

Se den nyeste indlægsseddel på www.indlaegsseddel.dk

- Oversigt over indlægssedlen:**
1. Virkning og anvendelse
 2. Det skal du vide, før du begynder at tage Fexofenadinhydrochlorid Copharma
 3. Sådan skal du tage Fexofenadinhydrochlorid Copharma
 4. Bivirkninger
 5. Opbevaring
 6. Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger

1. VIRKNING OG ANVENDELSE

Fexofenadinhydrochlorid Copharma indeholder fexofenadin, der er et antihistamin. Fexofenadinhydrochlorid Copharma 180 mg anvendes hos voksne og børn over 12 år, for at lindre symptomer som kløe, hævelser og udslæt, der optræder ved vedvarende allergiske hudreaktioner.

2. DET SKAL DU VIDE, FØR DU BEGYNDER AT TAGE FEXOFENADINHYDROCHLORID COPHARMA

Lægen kan have foreskrevet anden anvendelse eller dosering end angivet i denne information. Følg altid lægens anvisning og oplysningerne på doseringsetiketten.

Tag ikke Fexofenadinhydrochlorid Copharma

- hvis du er allergisk (overfølsom) over for fexofenadin eller et af de øvrige indholdsstoffer i Fexofenadinhydrochlorid Copharma (angivet i afsnit 6).

Advarsler og forsigtighedsregler

Kontakt lægen eller apotekspersonalet før du tager Fexofenadinhydrochlorid Copharma hvis:

- du har nedsat nyre- eller lever funktion.
- du har eller har haft hjerteproblemer, da denne medicin kan føre til øget puls, eller uregelmæssig hjerterytme.
- du er ældre.

Hvis noget af ovenstående gælder for dig, skal du fortælle det til din læge, inden du anvender Fexofenadinhydrochlorid Copharma.

Brug af anden medicin sammen med Fexofenadinhydrochlorid Copharma

Fortæl altid lægen eller apotekspersonalet, hvis du tager anden medicin eller har gjort det for nylig.

Hvis du tager Fexofenadinhydrochlorid Copharma samtidigt med erythromycin eller ketoconazol, kan det øge fexofenadin koncentration i blodet.

Hvis du tager medicin mod for meget mavesyre, der indeholder aluminium- eller magnesium, samtidigt med Fexofenadinhydrochlorid Copharma, kan det reducere den absorberede mængde af medicin. Disse to typer medicin skal derfor tages med mindst to timers mellemrum.

Hvis du skal have foretaget en allergitest, skal brugen af dette lægemiddel ophøre tre dage før testen skal foretages.

Graviditet og amning

Hvis du er gravid eller ammer, har mistanke om, at du er gravid, eller planlægger at blive gravid, skal du spørge din læge eller apotekspersonalet til råds, før du tager Fexofenadinhydrochlorid Copharma.

Trafik- og arbejdssikkerhed

Fexofenadinhydrochlorid Copharma påvirker ikke arbejdssikkerheden eller evnen til at færdes sikkert i trafikken. Du skal dog være opmærksom på, om du bliver svimmel eller meget træt af medicinen, inden du kører bil eller betjener maskiner.

3. SÅDAN SKAL DU TAGE FEXOFENADINHYDROCHLORID COPHARMA

Tag altid dette lægemiddel nøjagtigt efter lægens eller apotekspersonalets anvisning. Er du i tvivl, så spørg lægen eller apotekspersonalet.

Voksne og børn over 12 år

Den anbefalede dosis er 1 tablet (180 mg) daglig. Tag din tablet med et glas vand inden et måltid.

Hvis du har taget for meget Fexofenadinhydrochlorid Copharma

Kontakt lægen, skadestuen eller apoteket, hvis du har taget mere Fexofenadinhydrochlorid Copharma, end der står her, eller mere end lægen har foreskrevet, og du føler dig utilpas.

Tag pakningen med. Symptomer på overdosering hos voksne er svimmelhed, døsighed, træthed og mundtørhed.

Hvis du har glemt at tage Fexofenadinhydrochlorid Copharma

Hvis du glemmer en dosis, skal du tage den glemte dosis, når du kommer i tanke om det, men du må ikke tage en dobbeltdosis som erstatning for den glemte dosis.

Hvis du holder op med at tage Fexofenadinhydrochlorid Copharma

Fortæl det til lægen, hvis du ønsker at holde op med at tage Fexofenadinhydrochlorid Copharma før du er færdig med dit behandlingsforløb. Hvis du holder op med at tage Fexofenadinhydrochlorid Copharma tidligere end planlagt, kan dine symptomer vende tilbage.

Spørg lægen eller apotekspersonalet, hvis der er noget, du er i tvivl om.

4. BIVIRKNINGER

Dette lægemiddel kan som al anden medicin give bivirkninger, men ikke alle får bivirkninger.

Kontakt lægen med det samme og stop med at tage Fexofenadinhydrochlorid Copharma, hvis du oplever:

- hævelse af ansigt, læber, tunge eller hals, ansigt eller åndedrætsbesvær, da dette kan være tegn på en alvorlig allergisk reaktion.

Almindelige bivirkninger (kan påvirke op til 1 ud af 10 personer):

- hovedpine
- døsighed
- kvalme
- svimmelhed.

Ikke almindelige bivirkninger (kan påvirke op til 1 ud af 100 personer):

- træthed

Yderligere bivirkninger (ukendt hyppighed: kan ikke estimeres ud fra forhåndenværende data):

- søvnløshed
- søvnforstyrrelser
- mareridt
- nervøsitet
- hurtig puls
- hjertebanken
- diarré
- udslæt og kløe
- nældefeber
- alvorlige overfølsomhedsreaktioner som kan medføre hævelse af ansigtet, læberne, tungen eller halsen, rødmen, trykken for brystet og åndedrætsbesvær.
- systemisk anafylaksi

Indberetning af bivirkninger

Hvis du oplever bivirkninger, bør du tale med din læge, sygeplejerske eller apoteket. Dette gælder også mulige bivirkninger, som ikke er medtaget i denne indlægsseddel. Du eller dine pårørende kan også indberette bivirkninger direkte til Sundhedsstyrelsen via Sundhedsstyrelsen Axel Heides Gade 1 DK-2300 København S Websted: www.meldenbivirkning.dk E-mail: sst@sst.dk

Ved at indrapportere bivirkninger kan du hjælpe med at fremskaffe mere information om sikkerheden af dette lægemiddel.

5. OPBEVARING

Opbevar lægemidlet utilgængeligt for børn.

Brug ikke lægemidlet efter den udløbsdato, der står på pakningen efter Exp. Udløbsdatoen er den sidste dag i den nævnte måned.

Denne medicin har ingen særlige opbevaringsbetingelser.

Spørg på apoteket, hvordan du skal bortskaffe medicinrester. Af hensyn til miljøet må du ikke smide medicinrester i afløbet, toilettet eller skraldespanden.

6. YDERLIGERE OPLYSNINGER

Fexofenadinhydrochlorid Copharma indeholder:

- Aktivt stof: fexofenadinhydrochlorid. Hver tablet indeholder 180 mg fexofenadinhydrochlorid svarende til 168 mg fexofenadin.
- Øvrige indholdsstoffer:
 - o *Tabletterne*: Mikrokrystallinsk cellulose, povidon K30, majsstivelse, croscarmellosenatrium, magnesiumstearat.
 - o *Filmovertræk*: Opadry 03C52662, hypromellose, titandioxid (E 171), macrogol 400, macrogol 4000 og jernoxid, gul (E 172).

Fexofenadinhydrochlorid Copharma 180 mg udseende og pakningstørrelser

Udseende

Gule, aflange, bikonvekse, filmovertrukne tabletter, som er glatte på den ene side og har en delekærv på den anden side.

Pakningstørrelser

Fexofenadinhydrochlorid Copharma fås i pakninger med 10, 15, 20, 30, 50, 100 og 200 (10 x 20) filmovertrukne tabletter.

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

Indehaveren af markedsføringstilladelsen og fremstiller:

Copharma ApS, Kanalholmen 14-18, DK-2650 Hvidovre

Denne indlægsseddel blev senest ændret 08-2015