

Imadrax® 500 mg, 750 mg og 1000 mg, filmovertrukne tabletter

Læs denne indlægsseddel grundigt, inden du begynder at tage medicinen.

- Gem indlægssedlen. Du kan få brug for at læse den igen.
- Spørg lægen eller på apoteket, hvis der er mere, du vil vide.
- Lægen har ordineret Imadrax til dig personligt. Lad derfor være med at give det til andre. Det kan være skadeligt for andre, selvom de har de samme symptomer, som du har.
- Tal med lægen eller apoteket, hvis en bivirkning bliver værre, eller du får bivirkninger, som ikke er nævnt her.

Oversigt over indlægssedlen:

1. Virkning og anvendelse
2. Det skal du vide, før du begynder at tage Imadrax
3. Sådan skal du tage Imadrax
4. Bivirkninger
5. Opbevaring
6. Yderligere oplysninger

1. VIRKNING OG ANVENDELSE

- Imadrax indeholder et antibiotikum af penicillintypen.
- Imadrax virker på bakterier ved at hindre opbygningen af bakteriernes væg, så bakterien ødelægges.
- Du kan få Imadrax mod f.eks. mellemørebetændelse eller urinvejsinfektioner.

Lægen kan have givet dig Imadrax for noget andet. Følg altid lægens anvisning.

DET SKAL DU VIDE, FØR DU BEGYNDER AT TAGE IMADRAX

Tag ikke Imadrax, hvis:

- du er overfølsom over for det aktive stof amoxicillin eller ét eller flere af de øvrige indholdsstoffer i Imadrax.
- du er overfølsom over for penicilliner eller andre antibiotika (beta-lactamer).

Tal med lægen, inden du tager Imadrax, hvis:

- du har mononukleose (kysse sygdom).
- du har en bestemt type blodkræft (lymfatisk leukæmi).
- du har stærkt nedsat nyrefunktion.
- du har allergi.
- du er overfølsom over for anden medicin mod infektioner (cefalosporiner og penicillin).

Kontakt straks lægen, hvis du får:

- voldsom eller langvarig, blodig diarré, når du bruger eller har brugt Imadrax. Det kan være tegn på alvorlig tarmbetændelse.
- pludselige overfølsomhedsreaktioner, f.eks. hududslæt, åndedrætsbesvær, hævelse af ansigt, læber, hals og besvimelse (anafylaktiske reaktioner). Hvis disse symptomer opstår inden for minutter til timer, skal du straks ringe 112, da dette kan være livsfarligt.

Brug af anden medicin

Tal med lægen, hvis du tager:

- anden medicin mod infektioner (kloramfenikol, tetracyklin, makrolider, aminoglykosider).
- medicin mod psoriasis, leddegigt og visse kræftformer (methotrexat).
- medicin mod urinsur gigt (allopurinol, probenecid).
- p-piller, da Imadrax kan nedsætte virkningen.
- medicin mod smerter (acetylsalicylsyre, indometacin, phenylbutazon).
- blodfortyndende medicin (marevan).

Fortæl altid lægen eller apoteket, hvis du bruger anden medicin eller har brugt det for nylig. Dette gælder også medicin, som ikke er købt på recept, medicin købt i udlandet, naturlægemidler, stærke vitaminer og mineraler samt kosttilskud.

Brug af Imadrax sammen med mad og drikkevarer

Du kan tage Imadrax i forbindelse med et måltid, men det er ikke nødvendigt.

Graviditet og amning

Spørg din læge eller apoteket til råds, før du tager nogen form for medicin.

Graviditet:

Du kan tage Imadrax under graviditet.

Amning:

Du kan amme, selvom du tager Imadrax. Imadrax bliver udskilt i modermælken.

Trafik- og arbejdssikkerhed

Imadrax påvirker ikke arbejdssikkerheden eller evnen til at færdes sikkert i trafikken.

3. SÅDAN SKAL DU TAGE IMADRAX

Tag altid Imadrax nøjagtigt efter lægens anvisning. Er du i tvivl, så spørg lægen eller på apoteket.

Du kan dele Imadrax filmovertrukne tabletter. Drik eventuelt et glas væske samtidig med indtagelsen af Imadrax.

Den sædvanlige dosis er**Voksne**

Imadrax, filmovertrukne tabletter, 500 mg:
1 tablet på 500 mg 2 gange daglig.

Imadrax, filmovertrukne tabletter, 750 mg:
1 tablet på 750 mg 2 gange daglig.

Den samlede daglige dosis afhænger af, hvor svær betændelsen er. Følg lægens anvisning.

Akut blærebetændelse:

3 tabletter på 1000 mg (i alt 3000 mg) som engangsdosis.

Børn

Dosis afhænger af barnets vægt og mindste dosis vil normalt være 1 tablet på 500 mg 2 gange daglig. Følg lægens anvisning.

Du kan normalt ikke bruge Imadrax, filmovertrukne tabletter, til børn under 20 kg.

Nedsat nyre- og leverfunktion

Det kan her være nødvendigt at nedsætte dosis. Følg lægens anvisning.

Hvis du har taget for mange Imadrax

Kontakt lægen, skadestuen eller apoteket, hvis du har taget mere Imadrax, end der står i denne information, eller mere end lægen har foreskrevet, og du føler dig utilpas.

Symptomer på overdosering kan være kvalme, opkastning, diarré, bevidsthedsændring, forstyrrelser i saltbalancen, muskeltrækninger, krampeanfald, dyb bevidstløshed (koma), blodmangel med gulsot og nyresvigt.

Hvis du har glemt at tage Imadrax

Hvis du har glemt en dosis, så tag den, så snart du kommer i tanker om det. Hvis du snart skal tage den næste dosis, så spring den glemte dosis over. Tag aldrig dobbelt dosis.

Hvis du holder op med at tage Imadrax

Ændring eller stop i behandlingen bør kun ske i samråd med lægen.

4. BIVIRKNINGER

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

Alvorlige bivirkninger:

Ikke almindelige bivirkninger (forekommer hos mellem 1 og 10 ud af 1.000 behandlede):

- Nyrebetændelse med smerter, feber og blod i urinen. Kontakt læge eller skadestue.

Sjældne bivirkninger (forekommer hos mellem 1 og 10 ud af 10.000 behandlede):

- Pludselige overfølsomhedsreaktioner (inden for minutter til timer), f.eks. hududslæt, åndedrætsbesvær, hævelse af ansigt, læber, tunge og hals og besvimelse (anafylaktisk shock). Ring 112, da dette kan være livsfarligt.
- Forandringer i blodet, der kan vise sig ved træthed, infektioner og feber (agranulocytose). Søg straks læge.
- Blødning fra hud og slimhinder og blå mærker pga. forandringer i blodet (trombocytopeni). Søg straks læge.
- Alvorlig blodmangel med gulsot. Søg straks læge.
- Blæreformet udslæt og betændelse i huden, især på hænder og fødder samt i og omkring munden ledsaget af feber. Kontakt straks læge eller skadestue.
- Svær, langvarig eller blodig diarré med mavesmerter eller feber. Kontakt lægen.

Sjældne – meget sjældne bivirkninger (forekommer hos færre end 1 ud af 1.000 behandlede):

- Alvorligt hududslæt med betændelse og afstødning af hudens øverste lag. Kontakt straks læge eller skadestue.

Ikke alvorlige bivirkninger:

Almindelige – meget almindelige bivirkninger (forekommer hos flere end 1 ud af 100 behandlede):

- Kvalme, diarré, opkastninger, fordøjelsesbesvær, ubehag i mellemgulvet.
- Udslæt.

Almindelige bivirkninger (forekommer hos mellem 1 og 10 ud af 100 behandlede):

- Kløe i endetarmsåbning, nældefeber, ledsmerter, feber.

Ikke almindelige bivirkninger (forekommer hos mellem 1 og 10 ud af 1.000 behandlede):

- Udvikling af en ny infektion ("superinfektion").

Sjældne bivirkninger (forekommer hos mellem 1 og 10 ud af 10.000 behandlede):

- Udslæt i ansigt og på arme og ben, samt feber.

Sjældne – meget sjældne bivirkninger (forekommer hos færre end 1 ud af 1.000 behandlede):

- Krystaller i urinen, som kan forårsage nyresvigt.

Imadrax kan herudover give bivirkninger, som du normalt ikke mærker noget til. Det drejer sig om ændringer i visse laboratorieprøver, f.eks. forandringer i blodet (eosinofili) og et forøget antal blodplader.

Tal med lægen eller apoteket, hvis en bivirkning er generende eller bliver værre, eller hvis du får bivirkninger, som ikke er nævnt her.

Bivirkninger, som ikke er nævnt her, bør indberettes til Lægemiddelstyrelsen, så viden om bivirkninger kan blive bedre.

Du eller dine pårørende kan selv indberette bivirkninger direkte til Lægemiddelstyrelsen.

Du finder skema og vejledning på Lægemiddelstyrelsens netsted www.meldenbivirkning.dk.

5. OPBEVARING

Opbevar Imadrax utilgængeligt for børn.

Tag ikke Imadrax efter den udløbsdato, der står på pakningen. Udløbsdatoen er den sidste dag i den nævnte måned.

Aflever altid medicinrester på apoteket. Af hensyn til miljøet må du ikke smide medicinrester i afløbet, toiletet eller skraldespanden.

6. YDERLIGERE INFORMATION

Imadrax 500 mg, 750 mg og 1000 mg, filmovertrukne tabletter indeholder:

Aktivt stof: amoxicillin, som amoxicillintrihydrat.

Øvrige indholdsstoffer: Majsstivelse; kolloid vandfri silica; natriumstivelsesglycolat; povidon; magnesiumstearat; talcum; macrogol 6000; eudragit E 12.5, samt farvestoffet titandioxid (E171).

Udseende og pakningsstørrelser

Udseende

Imadrax 500 mg er runde, hvide filmovertrukne tabletter.

Imadrax 750 mg og 1000 mg er aflange, hvide filmovertrukne tabletter med delekærv på begge sider.

Pakningsstørrelser

Imadrax 500 mg: Blisterpakning indeholdende 14 stk., 20 stk. og 30 stk.

Imadrax 750 mg: Blisterpakning indeholdende 10 stk., 14 stk., 20 stk. og 100 stk.

Imadrax 1000 mg: Blisterpakning indeholdende 10 stk., 14 stk. og 20 stk.

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

Indehaveren af markedsføringstilladelsen og fremstiller

Sandoz A/S, Edvard Thomsens Vej 14, 2300 København S.

Denne indlægsseddel blev sidst revideret: juni 2010