

INDLÆGSSEDDEL

Trimethoprim 1A Farma **Trimethoprim**

Læs denne information godt igennem, før du begynder at bruge medicinen.

- Gem denne information, du får måske brug for at læse den igen.
- Kontakt læge eller apotek, hvis du har spørgsmål til behandlingen.
- Lægen har ordineret Trimethoprim 1A Farma til dig personligt. Giv derfor ikke medicinen til andre.
- Fortæl læge eller apotek, hvis du får andre bivirkninger end dem, der står her.

1. Virkning og anvendelse
2. Vigtig information, som du skal læse, før du tager Trimethoprim 1A Farma
3. Sådan skal du tage Trimethoprim 1A Farma
4. Bivirkninger
5. Opbevaring
6. Yderligere information

1. VIRKNING OG ANVENDELSE

Trimethoprim 1A Farma er et antibiotikum, der bruges ved behandling af urinvejsinfektioner (betændelse i urinvejene) forårsaget af trimethoprim følsomme bakterier.

Lægen kan have foreskrevet anden anvendelse. Følg altid lægens anvisning.

2. VIGTIG INFORMATION, SOM DU SKAL LÆSE, FØR DU TAGER TRIMETHOPRIM 1A FARMA

Tag ikke Trimethoprim 1A Farma, hvis:

- Du er overfølsom over for trimethoprim eller et eller flere af de øvrige indholdsstoffer i Trimethoprim 1A Farma.
- Du har nedsat nyre- eller leverfunktion.
- Du har forandringer i blodets sammensætning.
- Du lider af folinsyremangel, vitamin B₁₂ mangel eller visse former for blodmangel.

Trimethoprim 1A Farma må ikke anvendes til nyfødte.

Særlige forholdsregler

- Hvis du skal være i behandling med Trimethoprim 1A Farma over en længere periode.
- Hvis du har nedsat nyrefunktion.
- Hvis du har diaré.

Lægen vil muligvis tage blodprøver hvis du skal være i behandling i længere tid eller har nedsat nyrefunktion.

Trimethoprim 1A Farma indeholder lactose. Kontakt lægen før du tager denne medicin, hvis lægen har fortalt dig, at du ikke tåler visse sukkerarter.

Vigtig information om nogle af øvrige indholdsstoffer i Trimethoprim 1A Farma

Trimethoprim 1A Farma indeholder lactose. Kontakt lægen før du tager denne medicin, hvis lægen har fortalt dig, at du ikke tåler visse sukkerarter.

Brug af anden medicin

Hvis du tager Trimethoprim 1A Farma samtidig med visse andre lægemidler, kan der forekomme

uønskede bivirkninger, ligesom virkningen af disse lægemidler eller Trimethoprim 1A Farma kan påvirkes. Dette gælder især:

- Dapson (mod hudsygdomme)
- Rifampicin (mod tuberkulose)
- Phenytoin (mod epilepsi)
- Zidovudin (mod HIV- infektioner)
- Digoxin (hjertemedicin)
- Ciclosporin (nedsætter kroppens immunforsvar)
- Visse vanddrivende lægemidler, da disse kan øge indholdet af kalium i blodet.
- Pyrimethamin (mod malaria), methotrexat (mod kræft), phenytoin (mod epilepsi og forstyrrelser i hjerterytmen) eller barbiturater (mod epilepsi), kan medføre folinsyremangel og ændring i blodets sammensætning.
- Knoglemarvshæmmere

Fortæl altid lægen eller apoteket, hvis du bruger anden medicin eller har brugt det for nylig. Det gælder også for håndkøbsmedicin, medicin købt i udlandet, naturmedicin samt stærke vitaminer og mineraler.

Brug af Trimethoprim 1A Farma sammen med mad og drikkevarer

Du kan tage Trimethoprim 1A Farma sammen med mad og drikke.

Graviditet og amning

Få vejledning hos lægen eller på apoteket, før du tager nogen form for medicin.

Graviditet

Trimethoprim 1A Farma, bør ikke anvendes til gravide.

Amning

Trimethoprim 1A Farma bliver udskilt i modermælken. Hvis du ammer, må du ikke tage Trimethoprim 1A Farma.

Trafik- og arbejdssikkerhed

Trimethoprim 1A Farma påvirker ikke arbejdssikkerheden eller evnen til at færdes sikkert i trafikken.

3. SÅDAN SKAL DU TAGE TRIMETHOPRIM 1A FARMA

Følg altid lægens anvisning. Der er forskel på, hvad den enkelte har brug for. Ændring eller stop i behandlingen bør kun ske i samråd med lægen.

Dosering

Voksne:

200 mg 2 gange daglig.

Ved langtidsbehandling: 100 mg daglig.

Børn:

Doseringen fastsættes efter barnets vægt.

4-6 mg/kg legemsvægt fordelt på 2-3 daglige doser.

Ved langtidsbehandling: 1-2 mg/kg/døgn.

Nedsat nyrefunktion:

Det er nødvendigt at reducere dosis. Følg lægens anvisninger.

Ældre

Følg lægens anvisninger.

Drik et glas vand sammen med medicinen.

Har du taget for mange Trimethoprim 1A Farma?

Kontakt lægen, skadestuen eller apoteket, hvis du har taget mere af Trimethoprim 1A Farma, end der står i denne information, eller mere end lægen har foreskrevet, og du føler dig utilpas.

Symptomerne på overdosering kan være: Kvalme, diarré, hævelse i ansigtet og hovedpine.

Har du glemt at tage Trimethoprim 1A Farma?

Hvis du har glemt at tage en dosis, skal du tage den, så snart du kommer i tanke om det. Hvis det er nået at blive tid til din næste dosis, skal du ikke tage dobbelt dosis, men blot følge din sædvanlige dosering.

Du holder op med at tage Trimethoprim 1A Farma

Stop ikke behandlingen med Trimethoprim 1A Farma uden din læges rådgivning.

4. BIVIRKNINGER

Trimethoprim 1A Farma kan som al anden medicin give bivirkninger.

De mest almindelige bivirkninger ved normal dosering er kløe, hududslæt og milde gener fra mave-tarm systemet, som kvalme, opkastning og betændelse i tungen.

Alvorlige bivirkninger:

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

- Akut svær overfølsomhedsreaktion med hævelse, udslæt, kraftigt blodtryksfald og åndedrætsbesvær. Kontakt straks læge eller skadestue. Ring evt. 112.
- Allergisk reaktion med hævelse af ansigt, tunge, svælg og slimhinder. Kan tillukke luftvejene. Kontakt straks læge eller skadestue. Ring evt. 112.
- Forandringer i blodet, der kan vise sig ved træthed, bleghed, infektioner, feber, blødning fra hud og slimhinder samt blå mærker. Søg straks læge.
- Meningitis der ikke er forårsaget af infektion. Kontakt straks læge eller skadestue. Ring evt. 112.
- Alvorlige hudreaktioner i form af udslæt, betændelse og afskalning af huden.

Ikke alvorlige bivirkninger:

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

- Kvalme, opkastning.
- Betændelse i tungen.
- Kløe, hududslæt.

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

- Nældefeber.

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

- Allergi/overfølsomhedsreaktioner.
- Øget lysfølsomhed i huden.
- Feber forårsaget af allergisk reaktion overfor lægemidlet.
- Diarré, betændelse i tyktarmen.

Fortæl læge eller apotek, hvis du får andre bivirkninger end dem, der står her, så bivirkningerne kan blive indberettet til Lægemiddelstyrelsen, og viden om bivirkninger kan blive bedre.

Fortæl læge eller apotek, hvis du får bivirkninger, der bliver ved og er generende. Nogle bivirkninger kan kræve behandling.

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

Du finder skema og vejledning under bivirkninger på Lægemiddelstyrelsens netsted:

<http://www.laegemiddelstyrelsen.dk/>

5. OPBEVARING

Opbevar Trimethoprim 1A Farma utilgængeligt for børn.

Anvend ikke Trimethoprim 1A Farma efter den udløbsdato, der er angivet på æsken.

6. YDERLIGERE INFORMATION

Aflever altid eventuelle medicinrester på apoteket.

Trimethoprim 1A Farma indeholder

Det aktive indholdsstof i Trimethoprim 1A Farma er trimethoprim 100 mg.

De øvrige indholdsstoffer er: Lactosemonohydrat; kartoffelstivelse; gelatine; magnesiumstearat og talcum.

Udseende og pakningsstørrelse

Udseende:

Trimethoprim 1A Farma 100 mg: Hvid, rund tablet med delekærv som er mærket "AE" og "2" på den side med delekærv, og mærket "GEA" på den anden side.

Pakningsstørrelser

Plastdåse (PE beholder): 30, 100 stk.

Det er ikke nødvendigvis alle pakningsstørrelser som er markedsført.

Markedsføring i Danmark og fremstiller

1A Farma A/S, Herstedøstervej 27-29, DK-2620 Albertslund, telefon 43 20 12 60.

e-mail: 1a.info@lapharma.com

Fremstiller:

Hexal A/S, Kanalholmen 8-18, 2650 Hvidovre.

Denne indlægsseddel blev senest godkendt 2006-09-25.