

Indlægsseddel: information til brugeren

Zovir® 200 mg, 400 mg og 800 mg tabletter
Aciclovir

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 punkt 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 Zovir
3. Sådan skal du tage Zovir
4. Bivirkninger
5. Opbevaring
6. Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger

1. Virkning og anvendelse

Zovir er et middel mod herpesvirus, som virker ved at hæmme formering af virus.

Zovir anvendes til behandling af *herpes simplex* infektioner i hud og slimhinder (med undtagelse af nyfødte og svær *herpes simplex* infektion hos børn med nedsat immunforsvar), samt til forebyggelse og behandling af gentagne udbrud af *herpes* i ansigtet, på munden (*herpes labialis*) eller på kønsorganerne (*herpes genitalis*). Zovir kan desuden anvendes mod helvedesild (*herpes zoster*) og skoldkopper (*herpes varicella*).

2. Det skal du vide, før du begynder at tage Zovir

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

Tag ikke Zovir:

- hvis du er allergisk over for det aktive stof eller et af de øvrige indholdsstoffer (angivet i punkt 6)
- hvis du er allergisk over for valaciclovir.

Advarsler og forsigtighedsregler

Kontakt lægen eller apotekspersonalet, før du tager Zovir.

- hvis du har nedsat nyrefunktion
- hvis du er over 65 år, da du derfor har større risiko for at have nedsat nyrefunktion
- hvis du får høj dosis. Sørg for at drikke rigelig med væske under behandlingen
- hvis du har stærkt nedsat immunforsvar. Kontakt lægen inden opstart af behandling mod infektion.

Hvis du tager Zovir mod helvedesild, skoldkopper eller *herpes simplex*, skal du starte behandlingen hurtigst muligt efter første tegn på udbrud.

Langvarig eller gentagen behandling med aciclovir hos patienter med nedsat immunforsvar kan resultere i, at nogle virusstammer får nedsat følsomhed og som følge deraf ikke kan behandles med Zovir.

Brug af anden medicin sammen med Zovir

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

Tal med lægen, hvis du bruger medicin mod

- urinsyreigt (probenecid)
- for meget mavesyre (cimetidin)
- astma eller KOL (theophyllin).

Anden medicin kan påvirke virkningen af Zovir og Zovir kan påvirke virkningen af anden medicin. Dette er normalt uden praktisk betydning. Spørg lægen eller apotekspersonalet, hvis du ønsker flere oplysninger herom.

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 dette lægemiddel.

Graviditet

Hvis du er gravid, må du kun tage Zovir efter aftale med lægen. Tal med lægen, hvis du har spørgsmål.

Amning

Hvis du ammer, må du kun tage Zovir efter aftale med lægen. Tal med lægen, hvis du har spørgsmål.

Trafik- og arbejdssikkerhed

Zovir påvirker som regel ikke arbejdssikkerheden eller evnen til at færdes sikkert i trafikken. Nogle bivirkninger, såsom træthed og svimmelhed, kan dog have indflydelse på din koncentrations- og reaktionsevne. Sørg for, at du ikke er påvirket af sådanne bivirkninger, når du skal færdes i trafikken eller betjene maskiner.

Zovir 200 mg tabletter indeholder lactose

Zovir tabletter 200 mg indeholder lactose. Kontakt lægen før du tager denne medicin, hvis lægen har fortalt dig, at du ikke tåler visse sukkerarter.

3. Sådan skal du tage Zovir

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

Tabletterne skal indtages med væske.

Behandling af helvedesild skal påbegyndes ved første tegn på udbrud og senest 3 døgn efter første tegn.

Den anbefalede dosis er:**Voksne**

Helvedesild og skoldkopper: 800 mg 5 gange daglig i 7 dage.

Herpes i ansigtet, på munden (herpes labialis) eller på kønsorganerne (herpes genitalis): 200 mg 5 gange daglig i 5 dage.

Langtidsbehandling ved hyppigt tilbagevendende udbrud: 800 mg fordelt på 2-4 daglige doser.

Forebyggende behandling ved nedsat immunforsvar: 200 mg 4 gange daglig.

Børn

Behandling af herpesudbrud:

2 – 14 år: 200 mg 5 gange daglig i 5 dage.

Under 2 år: 100 mg 5 gange daglig i 5 dage.

Langtidsbehandling af hyppigt tilbagevendende herpesudbrud:

Ingen erfaringer med børn.

Forebyggende behandling ved nedsat immunforsvar:

2 – 14 år: 200 mg 4 gange daglig.

Under 2 år: 100 mg 4 gange daglig.

Skoldkopper:

Over 6 år: 800 mg 4 gange daglig i 5 dage

2 – 6 år: 400 mg 4 gange daglig i 5 dage

Under 2 år: 200 mg 4 gange daglig i 5 dage

Nedsat nyre- og leverfunktion: Det er her nødvendigt at justere dosis. Følg lægens anvisninger.

Ældre: Det er muligvis nødvendigt at justere dosis. Følg lægens anvisninger.

Hvis du har taget for mange Zovir tabletter

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

Overdosering kan forårsage kvalme, opkastning, hovedpine, forvirring, hallucinationer, rastløs uro, bevidstløshed, kramper eller dyb bevidstløshed (koma).

Hvis du har glemt at tage Zovir

Tag Zovir, så snart du kommer i tanke om det. Hvis det snart er tid til den næste dosis skal du springe den glemte dosis over og tage den næste dosis som planlagt. Du må ikke tage en dobbeltdosis som erstatning for den glemte dosis. Fortsæt behandlingen som sædvanligt.

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.

Alvorlige bivirkninger

Sjældne bivirkninger (kan forekomme hos mellem 1 og 10 ud af 10.000 personer):

- Åndenød. Kan være eller blive alvorligt. Tal med lægen
- Udslæt (nældefeber) og hævelser. Kan være alvorligt. Tal med lægen. Hvis der er hævelse af ansigt, læber og tunge, kan det være livsfarligt. Ring 112
- Pludseligt hududslæt, åndedrætsbesvær og besvimelse (indenfor minutter til timer), pga. overfølsomhed (anafylaktisk shock). Kan være livsfarligt. Ring 112
- Forhøjede levertal (ingen symptomer). Kan være eller blive alvorligt. Tal med lægen.

Meget sjældne bivirkninger (kan forekomme hos færre end 1 ud af 10.000 personer):

- Blegthed og træthed pga. blodmangel. Kan være eller blive alvorligt. Tal med lægen
- Almen sløjhed, tendens til betændelse (infektioner) især halsbetændelse og feber pga. forandringer i blodet (for få hvide blodlegemer). Kan blive alvorligt. Hvis du får feber, skal du straks kontakte lægen
- Blødning fra hud og slimhinder og blå mærker pga. forandringer i blodet (for få blodplader). Kontakt lægen eller skadestue
- Kramper. Kontakt straks lægen eller skadestue. Ring evt. 112
- Søvnliggende bevidsthedssvækkelse. Kontakt lægen
- Forvirring, uro, hovedpine, påvirket bevidsthed, evt. bevidstløshed, koma pga. forstyrrelser i hjernen. Kontakt straks lægen eller skadestue. Ring evt. 112
- Dyb bevidstløshed (koma). Ring 112
- Kvalme, opkastninger, almen sløjhed og aftagende urindannelse pga. akut nyresvigt. Kontakt lægen eller skadestue
- Leverbetændelse, gulsot. Kontakt lægen eller skadestue

- Hallucinationer. Kan være alvorligt. Kontakt evt. lægen eller skadestue.

Andre bivirkninger

Almindelige bivirkninger (kan forekomme hos mellem 1 og 10 ud af 100 personer):

- Hovedpine
- Svimmelhed
- Kvalme
- Opkastning
- Diarré
- Mavesmerter
- Kløe
- Udslæt
- Øget følsomhed af huden for lys
- Træthed
- Feber.

Ikke almindelige bivirkninger (kan forekomme hos mellem 1 og 10 ud af 1.000 personer):

- Nældefeber
- Hårtab.

Sjældne bivirkninger (kan forekomme hos mellem 1 og 10 ud af 10.000 personer):

- Stigninger i nyretal.

Meget sjældne bivirkninger (kan forekomme hos færre end 1 ud af 10.000 personer):

- Rysten
- Usikre bevægelser
- Talebesvær
- Smerter i området omkring dine nyrer
- Uro
- Forvirring
- Vrangforestillinger eller forvrænget virkelighedsopfattelse.

Indberetning af bivirkninger

Hvis du oplever bivirkninger, bør du tale med din læge eller apoteket. Dette gælder også mulige bivirkninger, som ikke er medtaget i denne indlægsseddel. Du eller dine pårørende kan også indberette bivirkninger direkte til Lægemiddelstyrelsen via:

Lægemiddelstyrelsen
Axel Heides Gade 1
DK-2300 København S
Websted: www.meldenbivirkning.dk
E-mail: dkma@dkma.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 Zovir efter den udløbsdato, der står på pakningen efter EXP. Udløbsdatoen er den sidste dag i den nævnte måned.

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

6. Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger

Zovir tabletter indeholder

Aktivt stof: Aciclovir 200 mg, 400 mg eller 800 mg.

Øvrige indholdsstoffer: Mikrokrystallinsk cellulose, natriumstivelsesglycolat, povidon, magnesiumstearat.

200 mg tabletter indeholder desuden lactose.

Udseende og pakningsstørrelse

Udseende

Zovir 200 mg er en hvid, rund, bikonveks tablet, som er præget "GX CL3" på den ene side.

Zovir 400 mg er en hvid, skjoldformet tablet, som er præget "GX CM1" på den ene side.

Zovir 800 mg er en hvid, oval tablet, som er præget "GX CX5" på den ene side.

Pakningsstørrelser

200 mg tabletter: 25 stk. og 100 stk. i blisterpakning.

400 mg tabletter: 55 stk. i blisterpakning.

800 mg tabletter: 35 stk. i blisterpakning.

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

Indehaveren af markedsføringstilladelsen og fremstiller

Indehaveren af markedsføringstilladelsen

GlaxoSmithKline Pharma A/S

Nykær 68

DK-2605 Brøndby

Telefon: 36 35 91 00

E-mail: dk-info@gsk.com

Fremstiller

GlaxoSmithKline, Aranda, Spanien.

Denne indlægsseddel blev senest ændret november 2016.