

Bipacksedel: Information till användaren

Kåvepenin Fukt

50 mg/ml granulat till oral suspension
fenoximetylpenicillinkalium

Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar ta detta läkemedel. Den innehåller information som är viktig för dig.

- Spara denna bipacksedel, du kan behöva läsa den igen.
- Om du har ytterligare frågor vänd dig till läkare eller apotekspersonal.
- Detta läkemedel har ordinerats enbart åt dig/ditt barn. Ge det inte till andra. Det kan skada dem, även om de uppvisar liknande symtom.
- Om du/ditt barn får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.

I denna bipacksedel finner du information om:

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

1. Vad Kåvepenin Fukt är och vad det används för

Den aktiva substansen i Kåvepenin Fukt, fenoximetylpenicillin, är ett penicillin (antibakteriellt läkemedel) som hindrar bakterien från att bygga upp en normal cellvägg. Utan fungerande cellvägg dör bakterien snabbt.

Kåvepenin Fukt används vid halsfluss, tandinfektion, lunginflammation, bihåleinflammation, öroninflammation, bakteriella infektioner i hud och underhud (som inflammation i bindväven, Borreliainfektion).

Oral suspension är i första hand avsedd för behandling av barn.

2. Vad du behöver veta innan du tar Kåvepenin Fukt

Ta inte Kåvepenin Fukt

- om du/ditt barn är allergiskt mot penicilliner eller mot något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6).

Varningar och försiktighet

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du/ditt barn tar Kåvepenin Fukt.

Om du/ditt barn är överkänsligt mot cefalosporiner (annan grupp av antibakteriella läkemedel) ska du rådgöra med läkare om detta innan Kåvepenin Fukt används.

Vid hastigt uppkomna hudutslag, feber och/eller ansiktssvullnad bör behandlingen avbrytas och läkare kontaktas (se avsnitt 4).

Andra läkemedel och Kåvepenin Fukt

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du/ditt barn tar, nyligen har tagit eller kan tänkas ta andra läkemedel.

Kåvepenin Fukt kan påverka eller påverkas av andra läkemedel:

- vissa läkemedel mot tumörer och rubbningar i immunsystemet (metotrexat)
- läkemedel mot gikt (probenecid).

Kåvepenin Fukt med mat och dryck

Kåvepenin Fukt har bäst effekt om det tas på fastande mage eller minst 2 timmar efter senaste måltid och minst 1 timme före nästa måltid.

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.

Det finns inga kända risker vid användning av Kåvepenin Fukt under graviditet.

Fenoximetylpencillin går över i modersmjölk, men påverkar troligen inte barn som ammas.

Körförmåga och användning av maskiner:

Ingen känd påverkan på förmågan att köra bil eller använda maskiner.

Kåvepenin Fukt oral suspension innehåller sackaros

1 ml av Kåvepenin Fukt oral suspension innehåller 600 mg sackaros. Detta bör beaktas när doser på 8 ml ges till patienter med diabetes mellitus. Om du/ditt barn inte tål vissa sockerarter (sackaros) bör du kontakta din läkare innan du tar/ger ditt barn denna medicin.

Kåvepenin Fukt oral suspension innehåller natriumbensoat

Detta läkemedel innehåller 1,0 mg natriumbensoat per ml. Bensoat kan öka risken för gulsot (gulaktig hud och ögon) hos nyfödda (upp till 4 veckors ålder).

Detta läkemedel innehåller mindre än 1 mmol (23 mg) natrium per 5 ml dos, d.v.s. är näst intill "natriumfritt".

3. Hur du tar Kåvepenin Fukt

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

Dosen bestäms av läkaren som avpassar den individuellt efter infektionstyp, kroppsvikt och ålder.

Flaskan *omskakas väl* före användning.

Om du/ditt barn har tagit för stor mängd av Kåvepenin Fukt

Om du/ditt barn fått i sig för stor mängd läkemedel kontakta alltid läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tel 112) för bedömning av risken samt rådgivning.

Om du glömt att ta/glömt att ge ditt barn Kåvepenin Fukt

Ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd dos.

Om du/ditt barn slutar att ta Kåvepenin Fukt

Även om man känner sig bättre redan efter några få dagar, är det viktigt att hela Kåvepenin Fukt-kuren fullföljs enligt ordination. I annat fall kan några bakterier överleva en tid, växa till och förorsaka att infektion en återkommer.

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.

Kontakta läkare omedelbart om någon av följande allvarliga biverkningar inträffar:

Kåvepenin Fukt kan i sällsynta fall (kan förekomma hos upp till 1 av 1000 användare) ge upphov till en kraftig akut allergisk reaktion (anafylaktisk reaktion). En sådan reaktion kan vara livshotande. Om ett eller flera av följande symtom uppkommer ska du omedelbart kontakta läkare eller akutmottagning. Symtomen vid en sådan reaktion kan vara hudrodnad, kliande nässelliknande utslag (urtikaria), andnöd och yrsel.

Tala omedelbart om för läkare om du får långvarig eller svår diarré. Detta kan vara ett tecken på tjocktarmsinflammation som orsakats av *Clostridium difficile*-bakterien och som kan kräva behandling. Denna biverkan har rapporterats (förekommer hos ett okänt antal användare).

Andra biverkningar:

Vanliga (kan förekomma hos upp till 1 av 10 användare): Magbesvär, främst illamående eller lös avföring, samt hudutslag.

Mindre vanliga (kan förekomma hos upp till 1 av 100 användare): Överkänslighetsreaktion med feber och/eller ledvärk. Nässelutslag, blodbildsförändring (eosinofili).

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

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Du kan också rapportera biverkningar direkt till Läkemedelsverket, www.lakemedelsverket.se. Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet. Postadress

Läkemedelsverket
Box 26
751 03 Uppsala

5. Hur Kåvepenin Frukt ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Färdigberedd suspension är hållbar två veckor vid förvaring i kylskåp (2°C-8°C).

Används före utgångsdatum som anges på flaskan 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

Efter beredning på apotek innehåller 1 ml oral suspension:

- Den aktiva substansen är: fenoximetylpenicillinkalium 50 mg.
- Övriga innehållsämnen är: konserveringsmedel (natriumbensoat E 211), sötningsmedel (natriumcyklamat), natriumcitrat, povidon, sackaros, smakämnen (apelsin, karamell) samt renat vatten.

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Granulat till oral suspension: 60 ml, 125 ml, 200 ml och 300 ml flaska.
Beredts på apotek till oral suspension.

Innehavare av godkännande för försäljning:

Viatrix AB
Box 23033
104 35 Stockholm
Telefon 08-630 19 00

Denna bipacksedel ändrades senast 2023-06-22