

Bipacksedel: Information till användaren

Rinexin

50 mg depottabletter

fenylpropanolaminhydroklorid

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

- Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
- Om du har ytterligare frågor vänd dig till läkare eller apotekspersonal.
- Detta läkemedel har ordinerats enbart åt dig. Ge det inte till andra. Det kan skada dem. även om de uppvisar sjukdomstecken som liknar dina.
- Om du 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 Rinexin är och vad det används för
2. Vad du behöver veta innan du använder Rinexin
3. Hur du använder Rinexin
4. Eventuella biverkningar

5. Hur Rinexin ska förvaras

6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

1. Vad Rinexin är och vad det används för

Rinexin tillhör en grupp läkemedel som tas via munnen för en avsvällande effekt och används vid behandling av snuva och nästäppa beroende på allergi eller vidgade blodkärl i nässlemhinnan.

Rinexin verkar avsvällande på nässlemhinnan, även i områden som inte kan nås av lokalbehandling med näsdroppar. Effekten åstadkoms genom att dra samman de vidgade blodkärlen i slemhinnorna.

2. Vad du behöver veta innan du använder Rinexin

Ta inte Rinexin

- om du är allergisk mot fenylpropanolaminhydroklorid eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6).
- om du har överfunktion av sköldkörteln (hypertyreos).
- om du har en tumör i binjurarna (feokromocytom).

Varningar och försiktighet

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du tar Rinexin om du har följande sjukdomar:

- diabetes,
- mekaniskt hinder i urinblåsehalsen eller nedre magmunnen,
- nedsatt njurfunktion (njursvikt),

- förstorad prostata,
- högt blodtryck eller annan hjärt- kärlsjukdom.

Rinexin kan orsaka muntorrhet. Det är därför viktigt med noggrann munhygien under behandlingen.

Andra läkemedel och Rinexin

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

Effekten av behandlingen kan påverkas om detta läkemedel och vissa andra läkemedel tas samtidigt.

Rinexin med dryck

Rinexin kan förstärka koffeinets effekter och biverkningar. Detta bör beaktas vid intag av koffeinhaltiga drycker, till exempel kaffe och te.

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. Som en försiktighetsåtgärd bör man undvika användning av Rinexin under graviditet.

Går över i modersmjölk men påverkar troligen inte barn som ammas. Rådgör dock med läkare vid mer än tillfälligt bruk av Rinexin under amning.

Körförmåga och användning av maskiner

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

Rinexin innehåller laktos

Om du inte tål vissa sockerarter bör du kontakta din läkare innan du tar denna medicin.

3. Hur du använder Rinexin

Ta alltid detta läkemedel enligt läkarens eller apotekspersonalens anvisning. Rådfråga läkare eller apotekspersonalen om du är osäker.

Dosen skall bestämmas av läkare, som avpassar den individuellt för patienten.

Rekommenderad dos för vuxna och barn över 12 år:

1 depottablett à 50 mg morgon och kväll.

Rinexin är en så kallad manteltablett som består av en kärna som omges av ett yttre lager. Både kärnan och det yttre lagret innehåller det verksamma ämnet. Tabletten får inte delas eller tuggas, utan *skall sväljas hel*.

Ur det yttre lagret löses en del av det verksamma ämnet ut omedelbart. Resten löses långsamt ut ur kärnan. Detta ger långvarig effekt och man får tillfredsställande effekt dygnet runt med bara en dos morgon och kväll.

Om du har tagit för stor mängd av Rinexin

Om du fått i dig för stor mängd läkemedel eller om t.ex. ett barn fått i sig läkemedlet av misstag kontakta läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tel. 112) för bedömning av risken samt rådgivning.

Symptom på överdosering är oro, aggressivitet, depressiva tankar, trötthet, förstorade pupiller, huvudvärk, yrsel, dimsyn, illamående, darrningar, påverkan på hjärtrytm och blodtryck.

4. Eventuella biverkningar

Liksom alla läkemedel kan detta läkemedel orsaka biverkningar, men alla användare behöver inte få dem.

Vanliga (kan förekomma hos upp till 1 av 10 användare):

- Nervositet och sömnsvårigheter.
- Torrhetskänsla i näsa och mun, noggrann munhygien är därför viktig.
- Svårigheter att kasta vatten speciellt hos äldre män med förstorad prostata (blåshalskörtel).

Mindre vanliga (kan förekomma hos upp till 1 av 100 användare):

- Överkänslighetsreaktioner (hudutslag, klåda).

Sällsynta (kan förekomma hos upp till 1 av 1000 användare):

- Övergående blodtrycksstegring,
- Vanföreställningar,
- Förvirring,
- Mardrömmar,
- Aggressivitet.

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

- Hjärnblödning.

Har rapporterats (förekommer hos ett okänt antal användare):

- Darrningar
- Kraftiga hjärtslag som kan vara snabba eller oregelbundna (palpitationer)

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 Rinexin ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.
30 st och 60 st (tryckförpackning). Förvaras vid högst 25 °C.
100 st (plastburk) Inga särskilda förvaringsanvisningar.

Används före utgångsdatum som anges på etiketten 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

- De aktiva substanserna är fenylpropanolaminhydroklorid 50 mg
- Övriga innehållsämnen är laktosmonohydrat 230 mg, majsstärkelse, meddellångskedjiga triglycerider, tristearin, talk, gelatin, glycerol, magnesiumstearat, polymer av polyvinylpyrrolidon vinylacetat och vattenfri citronsyra.

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Vita, kupade, filmdragerade tabletter, diameter 10 mm

Förpackningsstorlekar:

30 st och 60 st (tryckförpackning), 100 st (plastburk).

Innehavare av godkännande för försäljning

Viatris AB

Box 23033

104 35 Stockholm

Tillverkare

Delpharm L'Aigle

Zone Industrielle N° 1

Route de Crulai

L'Aigle, 61300

Frankrike

Denna bipacksedel ändrades senast 2025-04-04.