

Bipacksedel: Information till användaren

Ery-Max

100 mg/ml granulat till oral suspension
erytromycin

Beredes på apotek till oral lösning

Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar ta 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 Ery-Max är och vad det används för
2. Vad du behöver veta innan du tar Ery-Max
3. Hur du tar Ery-Max
4. Eventuella biverkningar
5. Hur Ery-Max ska förvaras
6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

1. Vad Ery-Max är och vad det används för

Ery-Max stör bakteriernas produktion av för dem livsviktiga ämnen och hindrar dem därmed från att föröka sig.

Ery-Max används vid lunginflammation orsakad av vissa ovanliga bakterier, vid kikhosta och difteri, vid infektioner i underlivet orsakade av Chlamydia-bakterien samt vid ögoninfektion och lunginflammation hos nyfödda orsakade av Chlamydiabakterien.

Ery-Max används även vid öroninflammation, halsfluss, lunginflammation och hud- och mjukdelsinfektioner då överkänslighet för penicillin föreligger.

2. Vad du behöver veta innan du tar Ery-Max

Använd inte Ery-Max

- om du är allergisk mot erytromycin eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6).
- om du tidigare visat dig vara överkänslig för makrolider (den grupp av antibiotika som Ery-Max tillhör).
- om du har vissa hjärtrytmrubbningar (långt QT-syndrom, eller förvärvad QT-förlängning).
- om du samtidigt använder läkemedel som innehåller terfenadin eller astemizol (läkemedel mot allergi), cisaprid (läkemedel mot störningar i mag-tarmkanalen), disopyramid (läkemedel mot hjärtbesvär), domperidon (läkemedel mot illamående och kräkningar), pimozid (läkemedel vid psykisk sjukdom), ergotamin (läkemedel mot migrän), dihydroergotamin (läkemedel mot lågt blodtryck) eller statiner (läkemedel för kontroll av blodfetter).
- om du samtidigt använder läkemedel som innehåller den aktiva substansen lomitapid (används för att sänka förhöjda blodfetter såsom kolesterol och triglycerider). Intag av detta läkemedel samtidigt med erytromycin kan leda till en ökning av enzymer som framställs av leverceller (transaminaser), vilket tyder på att levern är stressad och kan leda till leverproblem.
- om du har onormalt låga nivåer av kalium eller magnesium i blodet (hypomagnesemi eller hypokalemi)
- om du eller någon i din familj har en historik av hjärtrytmstörningar (ventrikulär hjärtarytmi eller torsades de pointes) eller en abnormalitet i elektrokardiogrammet (elektrisk inspelning av hjärtat) som kallas " långt QT-syndrom".

Varningar och försiktighet

Tala med läkare innan du tar Ery-Max

- om du har nedsatt leverfunktion eller myastena gravis
- om du tar andra läkemedel som är kända för att orsaka allvarliga störningar i hjärtrytmen
- om du har hjärtproblem

Om du behandlar ett spädbarn och barnet kräks eller blir irriterat vid matning bör du omedelbart kontakta läkare eftersom detta kan bero på pylorusstenos, en förträngning i nedre magmunnen.

Andra läkemedel och Ery-Max

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du tar, nyligen har tagit eller kan tänkas ta andra läkemedel, även receptfria sådana. Vissa läkemedel kan påverka eller påverkas av behandlingen med Ery-Max, till exempel:

- mot hjärtbesvär (kinidin, digoxin)
- mot smärta vid operationer (alfentanil)
- med lugnande effekt (alprazolam, midazolam)
- mot Parkinsons sjukdom (bromokriptin)
- mot ångest (buspiron)
- vid transplantation (ciklosporin, takrolimus)
- mot magsår (cimetidin)
- mot allergi (fexofenadin)
- mot epilepsi (karbamazepin, fenytoin, fenobarbital)
- mot psykiska sjukdomar (klozapin)
- mot inflammation (metylprednisolon)
- mot erektionsproblem (sildenafil)
- mot astma (teofyllin)
- mot smärta (tramadol)

- mot sömnbesvär (triazolam, zopiklon)
- antikoagulantia (warfarin, rivaroxaban) används för blodförtunning
- vid behandling av cancer (vinca-alkaloider)
- vid tuberkulos (rifampicin, rifabutin)
- kortikosteroider, som intas via munnen, genom injektion eller inandning (används för att hämma kroppens immunsystem – detta är användbart vid behandling av många olika tillstånd)
- hydroxiklorokin eller klorokin (används för att behandla tillstånd som reumatism (reumatoid artrit) eller för att behandla eller förebygga malaria). Att ta dessa läkemedel samtidigt som erytromycin kan öka risken för att få onormal hjärtrytm och andra allvarliga biverkningar som påverkar ditt hjärta.
- läkemedel mot illamående och kräkningar (domperidon).
- läkemedel mot högt blodtryck (felodipin).

Användningen av naturläkemedel innehållande Johannesört kan påverka behandlingen med Ery-Max.

Ery-Max med mat och dryck

Ery-Max kan tas direkt före eller samtidigt med måltid.

Graviditet och amning

Det finns risk för fosterskadande effekter. Information från studier om risken för fosterskador ger motstridiga uppgifter, men vissa studier har rapporterat hjärtfel efter användning av Ery-Max under tidig graviditet. Ery-Max ska därför inte användas vid graviditet eller då graviditet planeras annat än på bestämd ordination av läkare.

Erytromycin går över i modersmjölk men påverkar troligen inte barn som ammas. Rådgör dock med läkare vid mer än tillfälligt bruk av Ery-Max under amning.

Körförmåga och användning av maskiner

Ery-Max har inga kända effekter på förmågan att framföra fordon och använda maskiner.

Ery-Max innehåller sackaros och natrium.

Om du inte tål vissa sockerarter, bör du kontakta din läkare innan du tar denna medicin. Då suspensionen innehåller socker är det viktigt med noggrann och regelbunden tandborstning/tandskötsel. Detta läkemedel innehåller mindre än 1 mmol (23 mg) natrium per 20 ml, dvs är näst intill "natriumfritt".

3. Hur du tar Ery-Max

Ta alltid Ery-Max enligt läkarens anvisningar. Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du är osäker. Dosen bestäms av läkaren som avpassar den individuellt för dig eller efter ditt barns kroppsvikt.

Flaskan *omskakas väl* före användning.

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

Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Om du har tagit för stor mängd av Ery-Max

Om 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 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.

Sluta ta Ery-Max och kontakta omedelbart läkare om du får någon av följande reaktioner:

Röda, fjälliga utslag med knölar under huden och blåsor (exantematös pustulos), utslag och eventuellt sår i slemhinnor (erythema multiforme). En extremt kraftig allergisk reaktion med hudutslag vanligen i form av blåsor eller sår i munhåla och ögon samt andra slemhinnor exempelvis genitalier (Stevens-Johnsons syndrom). Stora ytor av huden och slemhinnor som lossnar, följt av feber (toxisk epidermal nekrolys. Dessa biverkningar förekommer hos ett okänt antal användare (har rapporterats).

Vid hastigt uppkomna hudutslag, feber och/eller ansiktssvullnad bör behandlingen avbrytas och sjukhus eller behandlande läkare kontaktas. Vid långvarig eller svår diarré bör du också kontakta läkare.

Vanliga (fler än 1 person av 100 drabbas): Magknip, illamående, diarré och hudutslag.

Mindre vanliga: Nässelutslag.

Sällsynta (färre än 1 person av 1000 drabbas): Förhöjda levervärden, ökning av gallfärgämne (bilirubinstegring), gallstockning i levern (intrahepatisk gallstas), kraftig allergisk reaktion (anafylaktisk reaktion), oregelbunden hjärtrytm (hjärtarytmi) och övergående hörsel förlust.

Har rapporterats (förekommer hos ett okänt antal användare): Förändringar i den elektriska aktiviteten i hjärtat (förlängt QTc-intervall, syns på EKG), påverkan på hjärtrytmen, livshotande oregelbundna hjärtslag kallad torsades de pointes eller hjärtstopp.

Kontakta omedelbart läkare om du behandlar ett spädbarn och barnet kräks eller blir oroligt i samband med matning eftersom detta kan bero på pylorusstenos, en förträngning i nedre magmunnen.

Klåda i underlivet kan orsakas av svampöverväxt.

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 Ery-Max ska förvaras

Färdigberedd oral suspension är hållbar i 14 dygn vid förvaring vid 2 °C - 8 °C (i kylskåp) eller i 5 dygn vid högst 25 °C.

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Används före utgångsdatum som anges på flaskan efter Utg. dat. eller 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

1 ml oral suspension innehåller:

- *Den aktiva substansen är erytromycin etylsuccinat motsvarande erytromycin 100 mg.*
- *Övriga innehållsämnen är sackaros (socker) 396 mg, karamellosnatrium, magnesiumaluminiumsilikat, natriumcitrat, smakämne (korsbär) och renat vatten.*

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Granulat till oral suspension, glasflaska 50 ml och 100 ml.

Beredes på apotek till oral suspension.

Innehavare av godkännande för försäljning:

Viatris AB, Box 23033, 104 35 Stockholm

Denna bipacksedel ändrades senast 2024-02-06