

## Echinacea Friggs

M VBL EF

### Midsona

Brustablett

(Rund, plan, elfenbensvit brystablett med bruna fläckar, 25 mm i diameter)

Medel mot hosta och förkylning

### Aktiv substans:

Echinacea purpurea (röd solhatt) ört; torkad pressaft (20-28...

### ATC-kod:

R05

Läkemedel från Midsona omfattas av Läkemedelsförsäkringen.

**FASS-text:** *Denna text är avsedd för vårdpersonal.*

*Texten är baserad på produktresumé: 2014-09-19.*

## Indikationer

Växtbaserat läkemedel för kortvarig profylax och lindring av förkylning.

## Kontraindikationer

Överkänslighet mot de aktiva innehållsämnen eller mot något hjälpämne..

Allergi mot andra korgblommiga växter (t ex gråbo, kamomill, prästkrage, malört, maskros).

Progressiva systemiska sjukdomar såsom tuberkulos, leukemi, kollagenos, multipel skleros, AIDS, HIV-infektion eller andra autoimmuna sjukdomar. Nedsatt immunförsvar, immunosuppression eller vid sjukdomar i det vita blodkroppssystemet.

Barn under 1 år.

## Dosering

Dosering

*Vuxna och barn över 12 år:*

Första dagen: 1 brustablett varannan timme (maximalt 5 brustabletter under dagen).

Därefter: 1 tablett 2-3 gånger dagligen under förkylningsperioden.

1 brustablett löses i ett glas vatten.

*Pediatrisk population:*

Echinacea Friggs rekommenderas inte till barn under 12 år och är kontraindicerat för barn under 1 år.

### **Behandlingstid**

Echinacea Friggs skall inte användas längre än 10 dagar per behandlingstillfälle. Behandlingen skall påbörjas vid första tecken på förkylning.

Om symtomen kvarstår efter 10 dagar bör man rådgöra med läkare eller annan sjukvårdspersonal.

## **Varningar och försiktighet**

Om symtomen förvärras eller om hög feber uppstår vid användning av Echinacea Friggs, skall läkare eller annan sjukvårdspersonal kontaktas.

Överkänslighetsreaktioner i form av anafylaxi och angioödem kan förekomma hos personer som behandlas med produkter innehållande *Echinacea*. Risken bör särskilt beaktas av atopiker. Användningen av Echinacea Friggs skall avbrytas vid första tecken på överkänslighet (se 4.8 Biverkningar). Denna typ av reaktioner kan kräva akut sjukhusvård.

Rekommenderas inte till barn mellan 1 och 12 år på grund av otillräckliga data avseende effekt, även om någon specifik risk hos barn över 1 år inte dokumenterats.

Detta läkemedel innehåller ungefär 17 mmol (eller 392 mg) natrium per dos. Detta bör beaktas av patienter som ordinerats saltfattig kost.

Detta läkemedel innehåller sackaros:

Patienter med något av följande sällsynta ärftliga tillstånd bör inte använda detta läkemedel: fruktosintolerans, glukos-galaktosmalabsorption eller sukras-isomaltas-brist.

## **Interaktioner**

Inga interaktionsstudier har utförts.

## **Graviditet**

Kategori B:2.

I brist på tillräckliga data kan användning under graviditet och amning inte rekommenderas.

## **Amning**

Grupp IVa.

I brist på tillräckliga data kan användning under amning inte rekommenderas

## **Fertilitet**

Läkemedlets eventuella inverkan på fertilitet har inte studerats.

## **Trafik**

*Echinacea* Friggs har ingen eller försumbar effekt på förmågan att framföra fordon och använda maskiner.

## Biverkningar

För produkter innehållande *Echinacea* kan överkänslighetsreaktioner i form av hudutslag inklusive urtikaria förekomma. I enstaka fall har även svåra överkänslighetsreaktioner såsom angioödem, Quinckes ödem, dyspné/bronkospasm och blodtrycksfall rapporterats (se 4.4 Varningar och försiktighet).

*Echinacea purpurea* kan utlösa allergiska reaktioner hos atopiska patienter.

Frekvensen av ovan angivna biverkningar är okänd.

### Rapportering av misstänkta biverkningar

Det är viktigt att rapportera misstänkta biverkningar efter att läkemedlet godkänts. Det gör det möjligt att kontinuerligt övervaka läkemedlets nytta-riskförhållande. Hälso- och sjukvårdspersonal uppmanas att rapportera varje misstänkt biverkning till Läkemedelsverket, [www.lakemedelsverket.se](http://www.lakemedelsverket.se). Postadress

Läkemedelsverket  
Box 26  
751 03 Uppsala

## Överdoser

Inga fall av överdosering har rapporterats.

## Farmakodynamik

Farmakoterapeutisk grupp: Medel mot hosta och förkylning, ATC-kod R05.

*Echinacea purpurea* har visats stimulera makrofagers fagocytos och aktivitet hos NK-celler.

## Farmakokinetik

Inga data tillgängliga.

## Prekliniska uppgifter

*Echinacea purpurea* har i studier inte visat någon genotoxisk potential.

## Innehåll

1 brustablett innehåller 176 mg torkad pressaft från *Echinacea purpurea* (L.) Moench (röd solhatt), herba motsvarande ca 4,3 g färsk ört av röd solhatt.

Hjälpämnen med känd effekt:

Natrium 392 mg, sackaros 0.87 mg.

Övriga hjälpämnen:

Citronsyra, vattenfri

Natriumvätekarbonat

Maltodextrin

Sackarinnatrium

Natriumcyklamat

Askorbinsyra (Vitamin C)

Citronarom (askorbinsyra, citral, citronolja, maltodextrin, sackaros, modifierad stärkelse)

Kiseldioxid, kolloidal, hydratiserad  
Citronsyramonohydrat

## **Blandbarhet**

Ej relevant.

## **Miljöpåverkan**

*Echinacea purpurea* (röd solhatt) ört; torkad pressaft (20-28:1)

Miljörisk: Användning av växtbaserade läkemedel bedöms inte medföra någon miljöpåverkan

### **Detaljerad miljöinformation**

Enligt den europeiska läkemedelsmyndigheten EMA:s riktlinjer för miljöriskbedömningar av läkemedelssubstanser (EMA/CHMP/SWP/4447/00), är vitaminer, elektrolyter, aminosyror, peptider, proteiner, kolhydrater, lipider, vacciner och växtbaserade läkemedel undantagna då de inte bedöms medföra någon betydande risk för miljön.

## **Hållbarhet, förvaring och hantering**

3 år

Tillslut röret väl.

## **Förpackningsinformation**

*Brustablett* Rund, plan, elfenbensvit brustablett med bruna fläckar, 25 mm i diameter  
20 tablett(er) burk, receptfri (fri prissättning), EF, Övriga förskrivare: tandläkare