

Bipacksedel: information för användaren
Buscopan dragerade tabletter, 10 mg
Butylskopolaminbromid

Läs hela bipacksedeln noggrant innan du börjar använda detta läkemedel, eftersom den innehåller viktig information för dig.

Använd alltid detta läkemedel exakt som beskrivs i denna bipacksedel eller enligt anvisningar från din läkare eller apotekspersonal.

- Spara denna bipacksedel. Du kan behöva läsa den igen.
- Har du fler frågor? Kontakta då din apotekspersonal.
- Får du biverkningar som nämns i avsnitt 4? Eller får du en biverkning som inte nämns i denna bipacksedel? Kontakta då din läkare eller apotekspersonal.
- Blir dina besvär inte mindre efter 14 dagar, eller blir de till och med värre? Kontakta då din läkare.

Innehåll i denna bipacksedel

1. Vad är Buscopan dragerade tabletter och vad används det för?
2. När ska du inte använda detta läkemedel eller vara extra försiktig?
3. Hur använder du detta läkemedel?
4. Möjliga biverkningar
5. Hur förvarar du detta läkemedel?
6. Förpackningens innehåll och övrig information

1. Vad är Buscopan dragerade tabletter och vad används det för?

Buscopan dragerade tabletter är tabletter med butylskopolaminbromid som aktiv substans. Buscopan dragerade tabletter är ett medel som lindrar kramper (spasmolytikum). Buscopan dragerade tabletter används för behandling av spasmer (kramper) i mag-tarmkanalen.

2. När ska du inte använda detta läkemedel eller vara extra försiktig med det?

När ska du inte använda detta läkemedel?

- Du är allergisk mot något av ämnena i detta läkemedel. Dessa ämnen finns i avsnitt 6.
- Du lider av en viss avvikelse i tjocktarmen (megakolon).
- Du har tarmobstruktion.
- Du har förträngningar i mag-tarmkanalen.
- Du har en viss muskelsjukdom (myasthenia gravis).
- Om din läkare har informerat dig om att du inte tål vissa sockerarter, kontakta din läkare innan du tar detta läkemedel.

När ska du vara extra försiktig med detta läkemedel?

- Vid anfall av krampande smärtor som orsakas av gall- eller njurstenar. Vid dessa anfall är Buscopan dragerade tabletter inte effektiva. Spasmer (eller smärta som är en följd av dem) kan vara ett symptom på en allvarlig underliggande sjukdom.
- Du har en benägenhet för ökat tryck i ögongloben (trångvinkelglaukom).
- sida 2 av 5 Buscopan dragerad tablett 10mg, PIL 250523
- Du har en ökad risk för blockeringar (obstruktioner) i tarmarna och/eller urinvägarna.
- Du har hjärtrytmrubbningar.

- Om allvarlig oförklarlig buksmärta kvarstår, förvärras eller uppträder samtidigt med symtom som feber, illamående, kräkningar, förändringar i avföringen, ömhet i nedre delen av buken, lågt blodtryck, svimning eller blod i avföringen, ska du omedelbart kontakta din läkare.

Kontakta din läkare innan du använder detta läkemedel om någon av ovanstående varningar gäller dig, eller har gällt tidigare.

Använder du andra läkemedel?

Använder du andra läkemedel utöver Buscopan dragerade tabletter, har du nyligen gjort det eller finns det möjlighet att du kommer att använda andra läkemedel i närmaste framtid? Informera då din läkare eller apotekare. Detta gäller även läkemedel som du inte behöver recept för.

När du använder Buscopan dragerade tabletter tillsammans med något av följande läkemedel, kan effekten av något av läkemedlen påverkas:

- vissa läkemedel mot depression (tri- och tetracykliska antidepressiva)
- vissa läkemedel mot allergi (antihistaminer)
- vissa läkemedel mot psykosor (antipsykotika)
- vissa klasser av läkemedel vid hjärtrytmstörningar (kinidin och disopyramid)
- vissa läkemedel vid Parkinsons sjukdom eller vid virusinfektioner (amantadin)
- andra läkemedel med samma verkan som Buscopan (t.ex. tiotropium, ipratropium, atropinliknande medel)
- läkemedel som motverkar dopaminets verkan (bl.a. metoklopramid och domperidon) – detta kan minska effekten av båda läkemedlen
- läkemedel som ökar hjärtfrekvensen – deras verkan kan förstärkas
- ämnen med samma verkan som Buscopan dragerade tabletter – deras effekter kan påverkas.

Graviditet och amning

Är du gravid, tror du att du är gravid, planerar du att bli gravid eller ammar du? Kontakta då din läkare eller apotekare innan du använder detta läkemedel.

Det finns otillräckliga uppgifter om användning av Buscopan dragerade tabletter under graviditet för att bedöma eventuell skadlighet. Användning av Buscopan dragerade tabletter under graviditet rekommenderas därför inte.

Det finns också otillräckliga uppgifter om användning under amning för att bedöma eventuell skadlighet. Därför rekommenderas inte användning av Buscopan dragerade tabletter under amning.

Körförmåga och användning av maskiner

Det har inte gjorts någon undersökning av effekten på körförmåga och förmåga att använda maskiner.

3. Hur använder du detta läkemedel?

Använd alltid detta läkemedel exakt som beskrivs i denna bipacksedel eller enligt anvisningar från din läkare eller apotekare. Är du osäker på hur du ska använda det? Kontakta då din läkare eller apotekare.

Vuxna

Den rekommenderade dosen för vuxna är en till två dragerade tabletter tre till fem gånger per dag.

Barn från 6 år

Den rekommenderade dosen för barn från 6 år är tre till fem gånger per dag en till två dragerade tabletter.

Buscopan bör inte användas dagligen eller under längre perioder utan att din läkare undersöker orsaken till din buksmärta.

Du ska svälja de dragerade tabletterna hela med lite vatten eller mjölk (inte tugga).

Har du tagit för mycket av detta läkemedel?

Om du har tagit för mycket av Buscopan dragerade tabletter kan du uppleva ökad hjärtfrekvens, torr mun, dimsyn, urinretention, hudrodnad och nedsatt funktion av mage och tarmar. Dessa biverkningar är vanligtvis milda och kortvariga. Upplever du dessa symtom? Sluta då ta Buscopan dragerade tabletter och kontakta din läkare.

Har du glömt att ta detta läkemedel?

Ta inte dubbel dos för att kompensera för en glömd dos.

Om du slutar ta detta läkemedel.

Om du plötsligt slutar använda Buscopan dragerade tabletter kan de besvär du hade innan användningen återkomma.

4. Möjliga biverkningar

Liksom alla läkemedel kan även detta läkemedel ha biverkningar, men alla användare får inte dem. Många av de biverkningar som anges nedan kan tillskrivas effekten av Buscopan. Dessa biverkningar är generellt milda och kortvariga.

Vissa biverkningar kan vara allvarliga. Hur ofta dessa biverkningar förekommer kan inte exakt bestämmas, men det är säkert inte högre än ibland (hos färre än 1 av 100 användare). Får du någon av nedanstående biverkningar? Kontakta då omedelbart din läkare.

- allvarlig allergisk reaktion mot vissa ämnen, där kraftig blodtryckssänkning, blekhet, oro, svag snabb puls, kallsvettig hud och nedsatt medvetande uppträder som följd av en plötslig, kraftig kärlutvidgning (anafylaktisk chock)
- allvarlig, livshotande allergisk reaktion mot vissa ämnen (anafylaktisk reaktion).

Övriga biverkningar

Vissa biverkningar kan ibland (hos färre än 1 av 100 användare) förekomma:

- hudreaktioner
- ökad hjärtfrekvens (takykardi)

- torr mun
- störning av svettbildning
- hudutslag med intensiv klåda (nässelfeber) och bildning av knölar (urtikaria)
- klåda.

Vissa biverkningar kan sällan (hos färre än 1 av 1000 användare) förekomma:

- kvarhållande av urin i blåsan på grund av störd blåstömning (urinretention).

För följande biverkningar kan frekvensen inte exakt bestämmas, men det är säkert inte högre än ibland (hos färre än 1 av 100 användare):

- andfåddhet (dyspné)
- överkänslighet
- hudutslag
- rodnad i huden (erytem).

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, kontakta din läkare eller apotekare. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna bipacksedel. Du kan också rapportera biverkningar direkt via det svenska LäkeMedelsverket. Genom att rapportera biverkningar kan du hjälpa oss att få mer information om säkerheten för detta läkemedel.

5. Hur förvarar du detta läkemedel?

Förvara utom syn- och räckhåll för barn.

Förvara vid högst 25°C.

Använd inte detta läkemedel efter utgångsdatumet. Det finns på förpackningen efter 'EXP'. Det anges med en månad och ett år. Sista dagen i den månaden är utgångsdatumet.

6. Förpackningens innehåll och övrig information

Vilka ämnen finns i detta läkemedel?

- Den aktiva substansen i detta läkemedel är butylskopolaminbromid. En filmdragerad tablett innehåller 10 mg butylskopolaminbromid.
- De andra ämnena i detta läkemedel är: kalciummonovätefosfat (E341), majsstärkelse, löslig stärke, kolloidal kiseldioxid (E551), vinsyra (E334), stearinsyra (E570), polyvidon (E1201), sackaros, talk (E553b), arabisk gummi (E414), titandioxid (E171), polyetylenglykol 6000, carnaubavax och vitt vax.

Hur ser Buscopan dragerade tabletter ut och hur många finns det i en förpackning?

Buscopan dragerade tabletter är vita, runda dragerade tabletter.

Buscopan dragerade tabletter levereras i blisterförpackningar med 20, 30, 50 eller 100 dragerade tabletter.

Det kan hända att inte alla förpackningsstorlekar finns på marknaden.

Innehavare av försäljningstillstånd och tillverkare

Innehavare av försäljningstillstånd

Opella Healthcare France SAS
157 avenue Charles de Gaulle
92200 Neuilly-sur-Seine
Frankrike

För korrespondens och information

Healthypharm B.V.
Van de Reijtstraat 31-E
4814 NE Breda
Nederländerna

Tillverkare

Delpharm Reims
10 rue Colonel Charbonneaux
51100 Reims
FRANKRIKE

Inskrivnen i läkemedelsregistret under RVG 03834

Denna bipacksedel godkändes senast i juli 2023.