

Pakningsvedlegg: informasjon for brukeren brukeren Mebendazol CF 100 mg, tabletter mebendazol

Les nøye pakningsvedlegget før du dette legemidlet skal bruke bruke, fordi det står viktig informasjon i for deg.

Bruk dette legemidlet alltid nøyaktig som beskrevet i denne pakningsvedlegget eller som legen din lege apotekar du det har fortalt.

Oppbevar denne pakningsvedlegget. Kanskje har du den senere igjen trenger.

Har du mer spørsmål? Ta kontakt med din apotek.

Får du problemer med en av de bivirkningene som i avsnitt 4 står? Eller får du en bivirkning som ikke i denne pakningsvedlegg står? Ta kontakt med din lege eller apotek.

Blir din plage etter 14 dager ikke mindre, eller blir den selv verre? Ta kontakt med din lege.

Innhold av denne pakningsvedlegget

1. Hva er Mebendazol CF 100 mg og hva brukes dette legemidlet til?
2. Når kan du dette legemiddel ikke ta eller må du være ekstra forsiktig med være?
3. Hvordan bruker du dette legemiddel?
4. Mulige bivirkninger
5. Hvordan oppbevarer du dette legemidlet?
6. Innhold av pakken og øvrig informasjon Hva er

1. Mebendazol CF 100 mg og hva brukes dette legemidlet til brukt?

Legemiddelgruppe

Mebendazol CF 100 mg tilhører til gruppen av legemidler som anthelmintika kalles nevnes. Mebendazol er et middel som ormer kan drepe. Det er virksom mot infeksjoner av barnemark, spolorm, pisk- og hakeorm.

Mebendazol dreper både ormer, larver som egg.

I noen tilfeller (hovedsakelig alvorlige infeksjoner med hakeorm eller piskorm) hvor ingen fullstendig helbredelse oppnådd blir, finner det vel en reduksjon av eggutskillelsen sted på minst 90 %.

Bruk av legemidlet

Mebendazol CF 100 mg blir brukt ved infeksjoner forårsaket av barnemark, spolorm, piskorm og hakeorm.

2. Når bør du dette legemidlet ikke ta av må du være ekstra forsiktig med være?

Når kan du dette middelet ikke bruke?

- Du er allergisk mot en av de stoffene i dette legemidlet. Disse stoffene kan du finne i avsnitt 6.

Når må du være ekstra forsiktig med dette legemidlet middel?

Kontakt din lege eller apotek før du dette legemidlet bruker:

- Hos barn yngre enn 2 år. Det er lite erfaring med middel ved barn yngre enn 2 år; det bruk av mebendazol ved barn yngre enn 2 år er derfor ikke anbefalt å råd.
- Er trenger ingen spesiell diett eller avføringsmiddel å bli brukt ved bruk av mebendazol. Hvis infeksjonen orminfeksjonen ledsaget går med diaré, må man også den diaréen behandle.
- For å reinfeksjon etter behandling å forhindre, bør ved infeksjon med barnemark hele familien å bli behandlet.
- Hjelpstoffet hjelpestoff solgul (E110) kan allergiske reaksjoner, inkludert astma, forårsake. Overfølsomhetsreaksjoner forekommer oftere hos personer med overfølsomhet for acetylsalisylsyre acetylsalisylsyre.
- også metronidazol bruker .. Kombinasjon av disse produktene kan føre til Stevens-Johnson syndrom (alvorlig overfølsomhetsreaksjon med (høy) feber, røde flekker på huden ,leddsmerter leddsmerter enof øyebetennelse) of toksisk epidermal nekrolyse (alvorlig, plutselig (overfølsomhets) reaksjon ledsaget av feber og og blemmer på huden/avskalling av huden).

Bruker du andre medisiner legemidlerBruker

du i tillegg til Mebendazol CF 100 mg andre enda andre legemidler, har du det kort siden gjort eller finnes det mulighet at du i den nære fremtid andre legemidler vil bruke? Fortell det da din lege eller apotek.

Andre legemidler kan effekten av mebendazol påvirke . Dettegjelder også også for legemidler som du bare av og til bruker, for legemidler som du kort siden har brukt og for legemidler som du uten resept kan kjøpe.

De opptak av noen legemidler avhenger av av mengden syre i magen ;mebendazol kan den de opptak av disse legemidlene påvirke.

Ved langvarig bruk av høye doser kan det oppstå interaksjon med syrenøytraliserende cimetidin. cimetidin.

Graviditet og amming

Er du gravid, tror du gravid å være, ønsker du å bli gravid eller gir du amming ? Ta da kontakt meddin din lege, før du dette legemidlet bruker.

Mebendazol kan bli brukt under svangerskapet graviditetmen i løpet av de første månedene måneder bare på råd fra din lege. De mulige risikoene ved å foreskrive av Mebendazol CF 100 mg under svangerskapet må veies opp mot bli mot de forventede fordelene av behandlingen.

Under de perioden av amming utelukkende bruk etter samråd med din lege.

Spør legen din eller apoteket om råd før du tar legemiddel ..

og bruk av maskiner Det er

ingen data ingen data kjent om effekten av dette produktet på kjøreferdighetene og reaksjonsevnen . En effekt erimidlertid ikke sannsynlig sannsynligvis.

CF 100 mg inneholder laktose Har

din lege deg lege du fortalt at du noen sukkerarter ikke tåler? Ta da kontakt med din lege før du dette legemidlet tar.

Mebendazol CF 100 mg inneholder den fargestoff solgul (E110)
Solgul kan allergiske reaksjoner forårsake.

Mebendazol CF 100 mg inneholder natrium
Dette legemidlet inneholder mindre enn 1 mmol natrium (23 mg) per tablett, det vil si det er i vesen 'natriumfritt' er.

3. Hvordan bruker du dette legemidlet?

Bruk dette legemidlet alltid nøyaktig som beskrevet i denne pakningsvedlegg eller slik som din lege eller apotek deg det har fortalt. Er du i tvil om riktige bruk ? Ta kontakt med din lege eller apotek apotekar.

Dosering

De understående dosering gjelder både for barn fra 2 år og for voksne. Det trenger ikke spesiell diett av avføringsmiddel til bli foreskrevet. Hvis den orminfeksjonen ledsages av med diaré, bør man samtidig de symptomene derav til behandle.

Infeksjoner med barnemark: 1 tablett og etter 14 dager på nytt 1 tablett, om nødvendig hver 14 dager gjenta. Infeksjoner med spolorm, piskorm og hakeorm: 1 tablett om morgenen og 1 tablett om kvelden, i løpet av 3 påfølgende dager.

Hvis etter tre uker ingen fullstendig helbredelse er oppnådd, bør behandlingen behandlingen å bli gjentatt.

Hvordan måte å ta ?Tablettene

tablettene tabletter kan med litt vann bli inntatt eller tygget.

Knus tablett før du gir det til et lite barn gir. Hold et barn alltid i hullene mens det dette legemidlet inntar.

Barn yngre enn 2 år

På grunn av utilstrekkelige data kan ingen doseringsanbefaling bli gitt for barn yngre enn 2 år. Gi mebendazol ikke til barn under 2 år uten først med legen din eller apotekeren å ha rådført.

Rådfør en lege hvis symptomene forverres eller innen 14 14 ikke forbedres ..

tilfelle du du merker at mebendazol for sterkt eller akkurat for lite virker, kontakt da din lege eller apotek.

Har du for mye av dette middelet brukt?

Når du for mye Mebendazol CF 100 mg, tabletter har inntatt, kontakt da umiddelbart med din lege eller apotek.

Ved overdosering oppstår mage-tarmproblemer som magesmerter, kvalme, oppkast og diaré . Pasienten bør drikke vann eller limonade . drikke med deri aktivert kull. Hvis tablettene kort tidligere inntatt er, er det fornuftig å pasienten til å kaste opp.

Har du glemt dette middelet å bruke?

Ved barnemark er det av stor viktighet at den andre dosen etter 14 dager tas .Hvis denne periode lengre enn 15 dager er må du sannsynligvis enda en tredje tablett ta etter 14 dager.

Rådfør i det tilfelle din lege.

Ved de tredagers kurer tar du den glemte dosen så snart du tenker på det .Men, når det tid er for den neste dose, tar du den vanlige dosen inn og fullfør kuren til tablettene er tomme tabletter opp er.

Ta ikke dobbel dose for å en glemt dose igjen å ta.

Har du flere spørsmål om bruken av dette legemidlet? Ta kontakt med din lege eller apotek.

4. Mulige bivirkninger

Som alle legemidler kan også dette legemidlet bivirkninger ha, selv om får ikke alle dermed å lage. Nedenfor blir de bivirkninger listet opp som kan oppstå ved behandlingen med Mebendazol CF 100 mg. De CF 100 mg. De evaluering av bivirkninger er basert på de følgende frekvenser:

Svært vanlig: Hos mer enn 1 av 10 brukere Vanlig: Hos 1 til 10 av 100 brukere
Noen ganger: Hos 1 til 10 av 1.000 brukere
Sjeldent: Hos 1 til 10 av 10.000 brukere
Svært sjeldent: Hos færre enn 1 av 10.000 brukere
Ikke kjent: Kan med de tilgjengelige data ikke bli bestemt

Generelle lidelser

Ikke kjent: feber

Blod- og lymfesykdommer

Sjeldne: mangel på hvite blodceller

Immunforsvarssykdommer

Sjeldne: overfølsomhet, ved alvorlig overfølsomhet for stoffer i legemidlet kan en alvorlig reaksjon oppstå hvor det blodårer plutselig svært bredt bli, med som følge at de blodtrykket faller og hjertet raskt men svakt slår, synlig som blekhet, uro, og klam hud (anafylaktisk reaksjon). I ekstreme tilfeller kan bevisstløshet oppstå (anafylaktoid reaksjon).

Nervesystemlidelser

Sjeldne: kramper, svimmelhet

Mage-tarmkanallidelser

Ofte: magesmerter

Noen ganger: mage- og tarmproblemer, diaré, luft i magen

Lever- og gallelidelser

Sjeldent: betennelse i leveren, unormale leverfunksjonstester

Hud- og underhudslidelser

Sjeldent: kløe, en hudlidelse hvor det øverste laget av hud løsner av underliggende lag og erythema multiforme, en tilstand hvor hovne røde flekker blemmer kan danne (Stevens-Johnson syndrom eller toksisk epidermal nekrolyse), hudutslett, hovent ansikt (angio-ødem), elveblest, hårtap

Kontakt umiddelbart din lege hvis ett av følgende symptomer oppstår:

- En alvorlig hudlidelse, som hudutslett, blemmer på huden og smertefulle sår i munnen, øyne eller ano-genitale region (gjelder de år og kjønnsorganer), ledsaget av feber.
- En reaksjon som oppstår umiddelbart etter administrasjon og kjennetegnes blir av hudutslett, kløe, åndedrettsbesvær og hovent ansikt.
- En alvorlig overfølsomhetsreaksjon som oppstår kort etter administrasjonen administrasjon og kjennetegnes blir av elveblest, kløe, hevelse, besvimelse og pustevansker, i midten av andre symptomer.

Det rapportere av bivirkninger

Får du problemer med bivirkninger, ta kontakt med din lege eller apotek. Dette gjelder også for mulige bivirkninger som ikke i denne pakningsvedlegget står. Du kan bivirkninger også direkte rapportere via Nederlandske Bivirkninger Senter Lareb, nettside: www.lareb.nl. Ved bivirkninger å rapportere, kan du oss hjelpe mer informasjon å skaffe om sikkerheten til dette legemidlet.

5. Hvordan oppbevarer du dette legemidlet?

Utenfor syn og rekkevidde av barn holdes. Oppbevares under 25 °C.

Oppbevares i den opprinnelige emballasjen for beskyttelse mot lys og fuktighet.

Bruk dette legemidlet ikke mer etter den siste holdbarhetsdatoen. Den er å finne på emballasjen etter "Ikke å bruke etter:" eller "Exp.:". Der står en måned og et år. Den siste dag i den måneden er utløpsdatoen utløpsdato.

legemidler legemidler ikke gjennom vasken eller toalettet og kast dem ikke i søppelbøtta. Spør din apotek hva du skal gjøre med legemidler må gjøre som du ikke mer brukt. De blir da på en ansvarlig måte destruert og kommer ikke i miljøet til.

6. Innhold av emballasjen og andre informasjon Hvilke stoffer finnes i dette legemidlet?

- Den virkestoffet i dette legemidlet er mebendazol . Hver tablett inneholder 100 mg mebendazol mebendazol.
- De andre stoffene i dette middelet er laktosemonohydrat (se under avsnitt 2 "Mebendazol CF 100 mg inneholder laktose"), potetstivelse, natriumstivelsesglykolat, sakkaroid-natrium, polyvidon (E1202), talkum, kolloidal vannfri silisiumdioksid (E551), magnesiumstearat (E470b), appelsinsmakstilsetning, solgul FCF aluminiumlakk (E 110) (se under rubrikk 2 "Mebendazol CF 100 mg inneholder de fargestoffet solgul FCF Aluminiumlakk (E110)").

Hvordan ser Mebendazol CF 100 mg ut og hvor mye er det i en emballasje?

De tablettene er rosa-gule til oransje-gule, runde med en diameter på 10 mm med en delestrek på én side og på den andre side valgfritt oppgitt "mebendazol" og "100".

Tabletter i blisterpakning. De blisterpakningen inneholder 2, 6 eller 10 tabletter, pakket i multipler av 2, 6 eller 10 tabletter i en eske.

Ikke alle nevnte pakningsstørrelser blir i handelen brakt.

Innehaver av tillatelsen for i handel bringe og produsent

Innehaver av markedsføringstillatelse

Centrafarm B.V.
Van de Reijtstraat 31-E
4814 NE Breda
Nederland

Produsent

Centrafarm Services B.V.
Van de Reijtstraat 31-E
4814 NE Breda
Nederland

Sanico NV

Veedijk 59
2300 Turnhout
Belgia

I registeret registrert under nummer
RVG 57042, Mebendazol CF 100 mg, tabletter

Denne pakningsvedlegget er for den sist godkjent i desember 2024

Mer informasjon om dette legemidlet er tilgjengelig på nettstedet til CBG (www.cbg-meb.nl).