

Bipacksedel: information för den användare Mebendazol CF 100 mg, tabletter mebendazol

Läs noggrant bipacksedeln innan du detta läkemedel ska använda använda, eftersom det står viktig information i för dig.

Använd denna medicin alltid exakt som beskrivet i denna bipacksedel eller som din läkare apotekare du att har berättat.

Förvara denna bipacksedel. Kanske har du den senare igen behöver.

Har du fortfarande frågor? Kontakta då din apotekare.

Får du besvär av en av de biverkningar som i avsnitt 4 står? Eller får du en biverkning som inte i denna bipacksedel står? Kontakta då din läkare eller apotekare.

Blir din besvär efter 14 dagar inte mindre, eller blir den även värre? Kontakta då din läkare.

Innehåll av denna bipacksedel

1. Vad är Mebendazol CF 100 mg och vad används denna medicin för?
2. När får du detta läkemedel inte ta eller måste du vara extra försiktig med vara?
3. Hur använder du detta läkemedel?
4. Möjliga biverkningar
5. Hur förvarar du detta läkemedel?
6. Innehåll av förpackningen och övrig information Vad är

1. Mebendazol CF 100 mg och vad används detta läkemedel till används?

Läkemedelsgrupp

Mebendazol CF 100 mg tillhör till gruppen av läkemedel som anthelmintika kallas .. är ett medel som det maskar kan döda. Det är verksamt mot infektioner av springmask, spolmask, piskmask- och hakmask.

Mebendazol dödar både maskar, larver som ägg.

I vissa fall (främst allvarliga infektioner med hakmaskar eller piskmaskar) där ingen fullständig läkning uppnådd blir, finns det väl en minskning av äggutsöndringen sker av minst 90 %.

Användning av läkemedlet

Mebendazol CF 100 mg används vid infektioner av springmask ,spolmask spolmaskarpiskmask och hakmask ..

2. ska du inte ta detta läkemedel ? av måste du extra försiktig med vara?

När får du detta läkemedel inte använda?

- Du är allergisk mot en av de ämnena i detta läkemedel. Dessa ämnen kan du hitta i avsnitt 6.

När måste du vara extra försiktig med detta läkemedel medel?

Kontakta din läkare eller apotekare innan du detta läkemedel använder:

- Hos barn yngre än 2 år. Det finns lite erfarenhet med medel hos barn yngre än 2 år; det användning av mebendazol hos barn yngre än 2 år är därför inte att använda råda.

- Det behövs ingen speciell diet eller laxermedel att användas vid användning av mebendazol .. maskinfektion de maskinfektion åtföljd går med diarré, måste man också den diarré behandla.
- För att återinfektion efter behandling förhindra ,bör tjäna vid infektion med springmask hela familjen att bli behandlad.
- Hjälpsämnet solgul (E110) kan allergiska reaktioner ,inklusive astma astma, orsaka. Överkänslighetsreaktioner förekommer oftare hos personer med överkänslighet för acetylsalicylsyra acetylsalicylsyra.
- också använder metronidazol .. Kombination av dessa produkter kan leda till Stevens-Johnson syndrom (allvarlig överkänslighetsreaktion med (hög) feber, röda fläckar på huden ,ledvärk ledvärk enof ögoninfektion) eller toxisk epidermal nekrolys (allvarlig, plötslig (överkänslighets) reaktion åtföljd av feber och en blåsor på huden/fjällning av huden).

Använder du andra läkemedel läkemedelAnvänder

du förutom Mebendazol CF 100 mg andra ännu andra läkemedel, har du det nyligen gjort eller finns möjligheten att du i den nära framtiden andra läkemedel kommer att använda använda? Berätta det då din läkare eller apotekare.

Andra läkemedel kan påverka effekten av mebendazol påverka. Detta gäller också för läkemedel som du bara av och då och då använder, för läkemedel som du nyligen har använt och för läkemedel som du utan utan recept kan köpa.

De upptagning av vissa läkemedel beror på mängden syra i magen ;mebendazol kan den de upptag av dessa läkemedel påverka.

Vid långvarig användning av höga doser kan det uppstå interaktion med magsyrahämmaren cimetidin. cimetidin.

Graviditet och amning

Är du gravid, tror du gravid att vara, vill du bli gravid eller ammar du amning ? Kontakta då din din läkare, innan du detta läkemedel använder.

Mebendazol kan användas under graviditeten , dock under de första månaderna första månader endast på råd av din läkare. De möjliga riskerna vid förskrivning av Mebendazol CF 100 mg under graviditeten bör vägas mot de möjliga bli mot den förväntade fördelarna av behandlingen.

Under den perioden av amning endast använda efter samråd med din läkare.

Fråga din läkare eller apotekare om råd innan du tar läkemedel ..

och användning av maskiner Det

finns inga data uppgifter känd om effekten av denna produkt på körförmågan och reaktionsförmågan . En effekt ärdock inte sannolik sannolikt.

CF 100 mg innehåller laktos Har

din läkare dig berättat att du vissa sockerarter inte tål? Kontakta då din läkare innan du detta läkemedel tar.

Mebendazol CF 100 mg innehåller den färgämne solgul (E110)

Sulgul kan allergiska reaktioner orsaka.

Mebendazol CF 100 mg innehåller natrium

Detta läkemedel innehåller mindre än 1 mmol natrium (23 mg) per tablett, det betyder säga det det i verkligheten 'natriumfri' är.

### 3. Hur använder du detta läkemedel?

Använd detta läkemedel alltid exakt som beskrivet i denna bipacksedel eller såsom din läkare eller apotekare du det har berättat. Tvivlar du på korrekt användning? Kontakta då din läkare eller apotekare.

#### Dosering

De understående dosering gäller både för barn från 2 år och för vuxna. Det behövs ingen speciell diet av laxermedel att bli föreskriven. Om den maskinfektion åtföljs av med diarré, bör man samtidigt de symtom härav te behandla.

Infektioner med springmaskar: 1 tablett och efter 14 dagar igen 1 tablett, vid behov varje 14 dagar upprepa. Infektioner med spolmaskar, piskmaskar och hakmaskar: 1 tablett på morgonen och 1 tablett på kvällen, under 3 på varandra följande dagar.

Om efter tre veckor ingen fullständig bot är uppnådd, bör behandlingen behandlingen att bli upprepad.

#### På vilket sätt ta?

Tabletter tabletter kan med lite vatten tas in eller tuggas.

Krossa tabletten innan du ger den till ett litet barn ger. Håll ett barn alltid i håll medan det detta läkemedel tar.

#### Barn yngre än 2 år

På grund av otillräckliga data kan ingen doseringsrekommendation ges för för barn yngre än 2 år. Ge mebendazol inte till barn under 2 år utan först med din läkare eller apotekare rådfråga ha rådgjort.

Rådgör en läkare om symtomen förvärras eller inte inom 14 dagar förbättras ..

fall du du märker att mebendazol för starkt eller just för lite fungerar, rådgör då din läkare eller apotekare.

#### Har du för mycket av detta läkemedel använt?

När du för mycket Mebendazol CF 100 mg, tabletter har intagit, kontakta då omedelbart din läkare eller läkare av apotekare.

Vid överdosering uppstår mag-tarmbesvär såsom buksmärta, illamående, kräkningar och diarré upp. Patienten patienten vatten eller lemonad låta dricka med därin aktiverat kol. Om tabletter kort tidigare intagna är, är det meningsfullt att patienten att få kräkas.

#### Har du glömt detta medel att använda?

Vid springmask är det av stor vikt att den andra dosen efter 14 dagar tas .Om denna period längre än 15 dagar är måste du förmodligen ännu en tredje tablett ta efter 14 dagar.

Rådgör i det fall din läkare.

Vid tre-dagars kurer tar du den glömda dosen så snart du tänker på det . Men,när det är tid är för den nästa dos, tar du den vanliga dosen in och avsluta den kur tills tabletterna är slut på är.

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

du ytterligare frågor om användningen ? av detta läkemedel? Kontakta då din läkare eller apotekare.

#### 4. Möjliga biverkningar

Liksom alla läkemedel kan också detta läkemedel biverkningar ha, även om får inte alla därmed att göra.

Nedan listas de biverkningar som kan uppstå vid behandling med Mebendazol CF 100 mg. De Mebendazol CF 100 mg. De utvärdering av biverkningar är baserad på de följande frekvenser:

Mycket vanliga: Hos mer än 1 av 10 användare Vanliga: Hos 1 till 10 av 100 användare

Ibland:Hos 1 till 10 av 1.000 användare

Sällan:Hos 1 till 10 av 10.000 användare

Mycket sällan: Hos färre än 1 av 10.000 användare

Inte känd: Kan med de tillgängliga data inte fastställas Allmänna

sjukdomar Inte

känd :: Blod-

och lymfsjukdomar Sällsynt

:: på vita blodkroppar blodceller

Immunförsvarssjukdomar

Sällan: överkänslighet, vid allvarlig överkänslighet mot ämnen i läkemedlet läkemedel kan en

allvarlig reaktion uppstå där den blodkärl plötsligt mycket vid bli, med som följd att de

blodtrycket sjunker och hjärtat snabbt men svagt slår, synligt som blekhet, oro, och fuktig hud (anafylaktisk reaktion). I extrema fall kan medvetlöshet inträffa (anafylaktoid reaktion).

Nervsystemsjukdomar

Sällan: kramper, yrsel

Mag-tarmsjukdomar

Ofta: buksmärta

Ibland: mage- och tarmbesvär, diarré, gasbildning

Lever- och gallvägssjukdomar

Sällan: inflammation i levern, avvikande leverfunktionstester

Hud- och underhudssjukdomar

Sällan: klåda, en hudåkomma där det översta lagret av hud lossnar av underliggande lager och erythema multiforme, en sjukdom där svullna röda fläckar blåsor kan bildas (Stevens-Johnsons syndrom eller toxisk epidermal nekrolys), hudutslag, svullet ansikte (angio-ödem), nässelfeber, håravfall

Kontakta omedelbart din läkare om ett av följande symtom uppträda:

- En allvarlig hudstörning, såsom hudutslag, blåsor på huden och smärtsamma sår i munnen, ögon eller ano-genitala region (gäller de anus och könsorgan), åtföljd av feber.
- En reaktion som inträffar omedelbart efter administration och kännetecknas blir av hudutslag, klåda, andnöd och svullet ansikte.
- En allvarlig överkänslighetsreaktion som inträffar kort efter administreringen administrering och kännetecknas blir av nässelfeber, klåda, svullnad, svimning och andningssvårigheter, i mitten av andra symptom.

Det rapportera av biverkningar

Får du besvär av biverkningar, kontakta då din läkare eller apotekare. Detta gäller också för möjliga biverkningar die inte i denna bipacksedel står. Du kan biverkningar också direkt rapportera via Nederländska Biverknings Centrum Lareb, webbplats: [www.lareb.nl](http://www.lareb.nl). Genom biverkningar att rapportera, kan du oss hjälpa mer information att få om säkerheten av denna läkemedel.

5. Hur förvarar du denna medicin?

Utanför synhåll och räckhåll för barn förvara. Förvara under 25 °C.

Förvara i originalförpackningen för skydd mot ljus och och vätska.

Använd detta läkemedel inte efter den sista hållbarhetsdatum . Det är rätt hitta på förpackningen efter "Inte att hitta använda efter:" eller "Exp.:". Där står en månad och ett år. Densista dagen i den månaden är sista hållbarhetsdatum utgångsdatum.

läkemedel läkemedel inte genom avloppet eller toaletten och släng dem inte i soporna. Fråga din apotekare vad du ska göra med läkemedel som du inte behöver mer används. De blir då på ett ansvarsfullt sätt förstörda och kommer inte i miljön hamna.

6. Innehåll av förpackningen och övriga information Vilka ämnen finns i denna medicin?

- Den aktiva substansen i denna medicin är mebendazol. Varje tablett innehåller 100 mg mebendazol.
- De andra ämnen i denna medicin är laktosmonohydrat (se under avsnitt 2 "Mebendazol CF 100 mg innehåller laktos"), potatisstärkelse, natriumstärkelseglykolat, sackaroid-natrium, polyvidon (E1202), talk, kolloidal vattenfri kiseldioxid (E551), magnesiumstearat (E470b), apelsinsmakämne, solgul FCF aluminiumlack (E 110) (se under rubrik 2 "Mebendazol CF 100 mg innehåller den färgämnet solgul FCF Aluminiumlack (E110)").

Hur ser Mebendazol CF 100 mg ut och hur mycket finns det i en förpackning?

De tabletter är rosa-gula till orange-gula, runda med en diameter på 10 mm med en skåra på ena sidan och på den andra sida valfritt anges "mebendazol" och "100".

Tabletter i blisterförpackning. Blisterförpackningen innehåller 2, 6 eller 10 tabletter ,förpackade i i multiplar av 2, 6 eller 10 tabletter i en ask.

Inte alla nämnda förpackningsstorlekar säljs på marknaden ..

av tillståndet för för i handel sätta och tillverkare

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

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

Sanico NV  
Veedijk 59  
2300 Turnhout  
Belgien

I registret registrerad under nummer  
RVG 57042, Mebendazol CF 100 mg, tabletter

Denna bipacksedel är för den senast godkänd i december 2024

Mer information om denna läkemedel finns tillgänglig på webbplatsen för CBG ([www.cbg-meb.nl](http://www.cbg-meb.nl)).