

Metronidazol Actavis

Filmdragerade tabletter 250 mg och 500 mg

Användarinformation

Läs hela patientinformationen noga innan du börjar behandlingen med Metronidazol Actavis tabletter. Observera att läkaren kan ha ordinerat läkemedlet för annat användningsområde och/eller med annan dosering än angivet i patientinformationen. Följ alltid läkarens ordination och anvisningarna på läkemedelsförpackningen.

Vad innehåller läkemedlet?

En tablett innehåller:

Verksamt innehållsämne: metronidazol 250 mg respektive 500 mg.

Övriga innehållsämnen: laktosmonohydrat 25 mg respektive 50 mg, kroskarmellosnatrium, povidon, magnesiumstearat, majsstärkelse, mikrokristallin cellulosa, hypromellos, makrogol och titandioxid (E 171).

250 mg tablett är vit, välvd med delskåra, diameter 10 mm.

500 mg tablett är vit, välvd med delskåra, diameter 12,5 mm, märkt CLJ.

Hur verkar läkemedlet?

Metronidazol Actavis är ett antibiotikum som är verksamt mot bakterier som inte tål luftens syre (anaeroba bakterier). Metronidazol Actavis är också verksamt mot vissa andramikroorganismer.

Metronidazol Actavis inverkar på mikroorganismernas celler så att de dör. Metronidazol Actavis måste doseras 2 eller 3 gånger om dagen - beroende på infektionstyp - för att upprätthålla en jämn koncentration i kroppen.

Innehavare av försäljningstillstånd

Actavis Group hf.

Reykjavíkurvegi 76-78

IS-220 Hafnarfjörður

Island

Vad används läkemedlet för?

Metronidazol Actavis tabletter används vid en rad olika infektionssjukdomar, bl a vid infektioner i slidan och tandköttinfektioner samt vid vissa mag-tarminfektioner och vid Mb Crohn (en speciell inflammation i tjocktarm och ändtarm). Tabletterna kan också ges i samband med operationer för att undvika eller behandla infektioner.

När ska läkemedlet inte användas?

Metronidazol Actavis tabletter ska inte användas vid vissa blodsjukdomar eller vid vissa sjukdomar i nervsystemet. Ska ej heller användas av personer överkänsliga mot metronidazol eller mot något av övriga innehållsämnen.

Att tänka på innan och när läkemedlet används

Läkare ska kontaktas om det uppkommer symtom som stickningar och domningar i händer eller fötter, yrsel eller krampanfall.

Metronidazol Actavis kan mörkfärga urin.

Metronidazol Actavis innehåller laktos. Om du inte tål vissa sockerarter, bör du kontakta din läkare innan du tar denna medicin.

Graviditet

Begränsad erfarenhet av användning under graviditet. Rådgör därför med läkare vid mer än tillfälligt bruk av Metronidazol Actavis-tabletter under graviditet.

Amning

Går över i modersmjölk, men påverkar troligen inte barn som ammas. Rådgör dock med läkare vid mer än tillfälligt bruk av Metronidazol Actavis tabletter under amning.

Trafikvarning

Förvirring, yrsel, hallucinationer, kramper respektive övergående synförändringar är sällsynta **biverkningar** av Metronidazol Actavis. Om sådana uppträder bör man undvika att köra bil eller sköta maskiner.

Vad ska du undvika när du använder detta läkemedel?

Vissa andra läkemedel kan påverka eller påverkas av behandlingen med Metronidazol Actavis. Exempelvis vissa medel vid alkoholism (**disulfiram**), vissa blodförtunnande medel (**warfarin**), vissa medel vid manisk/depressiv sjukdom (litium), vissa medel vid epilepsi (fenobarbital, **fenytoin**), vissa medel vid transplantation (ciklosporin) och vissacellgifter (5-fluorouracil). Effekten av **p-piller** kan påverkas av behandlingen med Metronidazol Actavis. Behandlande läkare behöver därför känna till annan samtidig medicinering. Metronidazol Actavis kan ge obehag såsom kraftig ansiktsrodnad, huvudvärk och illamående om man dricker alkohol. *Alkoholhaltiga drycker bör därför undvikas under och 1 dygn efter avslutad behandling med Metronidazol Actavis.*

Doseringsanvisning

Dosen ska bestämmas av läkare, som avpassar den individuellt för dig. Dosens storlek beror på infektionstypen.

Redan efter ett par dagars behandling kan man känna sig bättre. Det är emellertid mycket viktigt att kuren med Metronidazol Actavis fullföljs enligt anvisningen på etiketten.

Vad händer om du tagit för stor dos?

Om du fått i dig för stor mängd läkemedel kontakta alltid läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tel 112).

Vilka biverkningar kan läkemedlet ge?

Diffusa magtarmsbesvär. Metallsmak.

Feber. **Överkänslighetsreaktioner**. Huvudvärk. Blodbildsförändringar. Efter långtidsbehandling kan stickningar och domningar i händer och fötter, yrsel, rubbning i samordningen av muskelrörelser (**ataxi**) och krampanfall förekomma. Läkare ska då kontaktas. **Inflammation** i munnen (munmukosit). Smärta i maggropen, illamående, kräkningar, diarré, aptitlöshet, smakförändringar. Hudutslag, **klåda**, **angioödem**. Mörkfärgning av urinen. **Inflammation** i bukspottkörteln. Leverfunktionsstörningar. Gulstot. Förvirring, sinnesförnimmelser (hallucinationer). Synförändringar. Om du får andra symtom, som du tror beror på behandlingen, informera din läkare!

Förvaring och hållbarhet

Används före utgångsdatum som finns på förpackningen.

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Av miljö- och säkerhetsskäl ska överbliven eller för gammal medicin från allmänheten lämnas till apotek för omhändertagande.

VIKTIGT:

* Har du frågor om behandlingen eller medicinen ta kontakt med din läkare eller apoteket.

* Medicinen är personlig och ska ej överlåtas till andra.

Senaste revision. 2011-08-18