

Pakkausseloste: Tietoa käyttäjälle

Hydroxyzine Orifarm 25 mg kalvopäällysteiset tabletit

hydroksitsiinihydrokloridi

Lue tämä pakkausseloste huolellisesti ennen kuin aloitat tämän lääkkeen käyttämisen, sillä se sisältää sinulle tärkeitä tietoja.

- Säilytä tämä pakkausseloste. Voit tarvita sitä myöhemmin.
- Jos sinulla on kysyttävää, käänny lääkärin, apteekkihenkilökunnan tai sairaanhoitajan puoleen.
- Tämä lääke on määrätty vain sinulle eikä sitä pidä antaa muiden käyttöön. Se voi aiheuttaa haittaa muille, vaikka heillä olisikin samanlaiset oireet kuin sinulla.
- Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille, apteekkihenkilökunnalle tai sairaanhoitajalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Ks. kohta 4.

Tässä pakkausselosteessa kerrotaan:

1. Mitä Hydroxyzine Orifarm on ja mihin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Hydroxyzine Orifarm-valmistetta
3. Miten Hydroxyzine Orifarm-valmistetta käytetään
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Hydroxyzine Orifarm-valmisteen säilyttäminen
6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

1. Mitä Hydroxyzine Orifarm on ja mihin sitä käytetään

Mikä Hydroxyzine Orifarm-valmiste on?

Hydroxyzine Orifarm -valmiste kuuluu rauhoittaviin antihistamiineihin. Se estää tiettyjä toimintoja aivoissa luomatta riippuvuutta. Se myös estää kudoksissa olevaa histamiinia, joka vaikuttaa allergisiin reaktioihin.

Mihin Hydroxyzine Orifarm-valmistetta käytetään?

Hydroxyzine Orifarm -valmistetta käytetään

- vähintään 18-vuotiaiden aikuisten ahdistuneisuuden hoitoon
- aikuisille, nuorille ja vähintään 6-vuotiaille lapsille kutinan hoitoon.

Hydroksitsiini, jota Hydroxyzine Orifarm sisältää, voidaan joskus käyttää myös muiden kuin tässä pakkausselosteessa mainittujen sairauksien hoitoon. Kysy neuvoa lääkäriltä, apteekkihenkilökunnalta tai muulta terveydenhuollon ammattilaiselta tarvittaessa ja noudata aina heiltä saamiasi ohjeita.

2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Hydroxyzine Orifarm -valmistetta

Älä käytä Hydroxyzine Orifarm -valmistetta

- jos olet allerginen hydroksitsiinille tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (lueteltu kohdassa 6).
- jos olet allerginen setiritsiinille (allergialääke), aminofylliinille (lääke astman tai muiden keuhkosairauksien hoitoon), etyleenidiamiinille (aminofylliinin aineosa) tai muille piperatsiinijohdannaisille (samankaltaisia muita lääkeaineita)
- jos sinulla on perinnöllinen sairaus (porfyria), jolle on tyypillistä myrkyllisten yhdisteiden (porfyriin) kertyminen elimistöön
- jos EKG:ssä (elektrokardiogrammi eli sydänsähkökäyrä) näkyy rytmihäiriö, jota sanotaan QT-ajan pitenemiseksi
- jos sinulla on tai on ollut joku sydän- ja verisuonisairaus tai sykkeesi on hyvin hidaskäyttö
- jos elimistössäsi on liian vähän suoloja (esim. kaliumia tai magnesiumia)

- jos käytät rytmihäiriölääkkeitä tai sellaisia lääkkeitä, jotka voivat vaikuttaa sydämen rytmiin (ks. "Muut lääkevalmisteet ja Hydroxyzine Orifarm")
- jos lähisukulaisesi on kokenut sydänperäisen äkkikuoleman
- jos olet raskaana tai imetät

Varoitukset ja varotoimet

Keskustele lääkärin, apteekkihenkilökunnan tai sairaanhoitajan kanssa ennen kuin käytät Hydroxyzine Orifarm -valmistetta:

- jos sinulla on munuais- tai maksasairaus. Saatat tarvita pienemmän annoksen.
- jos sinulla on suurentunut kohtausriski (kouristusriski)
- jos sinulla on jokin aivohalvauksen riskitekijöistä, kuten korkea verenpaine, tupakoit tai olet ylipainoinen
- jos silmänpaineesi on kohonnut (glaukooma)
- jos sinulla on ongelmia virtsaamisessa
- jos suolistosi toiminta on hidastunut
- jos sinulla on voimakasta lihasten heikkoutta (myastenia gravis)
- jos sinulla on dementia

Hydroxyzine Orifarm -valmisteen käyttö voi lisätä hengenvaarallisten rytmihäiriöiden riskiä. Kerro siksi lääkärille, jos sinulla on joku sydänsairaus tai käytät parhaillaan muita lääkkeitä, myös lääkkeitä, joita lääkäri ei ole määrännyt.

Jos sinulle tulee Hydroxyzine Orifarm -valmisteen käytön aikana sydänperäisiä oireita, kuten sydämentykytystä, hengitysvaikeuksia tai tajunnan menetys, hakeudu heti lääkärin hoitoon. Hydroksitsiinin käyttö on lopetettava.

Suun kuivuus voi olla Hydroxyzine Orifarm -valmisteen haittavaikutus. Sen vuoksi on tärkeää, että huolehdit hyvästä suuhygieniasta Hydroxyzine Orifarm -hoidon aikana.

Jos olet menossa allergiakokeisiin, pitää Hydroxyzine Orifarm -hoito keskeyttää vähintään viisi päivää ennen kokeita. Kysy neuvoa lääkäriltäsi.

Iäkkäät ihmiset

Hoidettaessa iäkkäitä Hydroxyzine Orifarm -valmisteella noudatetaan varovaisuutta ja pienempi annos voi riittää. Hoidon keston pitää olla mahdollisimman lyhyt.

Lapset

Hydroxyzine Orifarm -tabletteja ei suositella alle 6-vuotiaille lapsille, koska he eivät välttämättä pysty nielemään tabletteja. Tätä lääkettä ei pidä käyttää alle 12 kuukauden ikäisille lapsille, koska lääkettä ei ole tutkittu tässä ikäryhmässä.

Muut lääkevalmisteet ja Hydroxyzine Orifarm

Kerro lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle, jos parhaillaan käytät, olet äskettäin käyttänyt tai saatat käyttää muita lääkkeitä. Tämä koskee myös lääkkeitä, joita lääkäri ei ole määrännyt. Hydroxyzine Orifarm -valmiste voi vaikuttaa muihin lääkevalmisteisiin tai muut lääkevalmisteet voivat vaikuttaa Hydroxyzine Orifarm -valmisteeseen.

Älä ota Hydroxyzine Orifarm -valmistetta, jos käytät lääkkeitä seuraavien hoitoon:

- bakteeri-infektiot (antibiootit kuten erytromysiini, moksifloksasiini, levofloksasiini)
- sieni-infektiot (esim. pentamidiini)
- sydänoireet tai kohonnut verenpaine (esim. amiodaroni, kinidiini, disopyramidi, sotaloli)
- psykoosit (esim. haloperidoli)
- masennus (esim. sitalopraami, essitalopraami)
- maha-suolikanavan sairaudet (esim. prukalopridi)
- allergia
- malaria (esim. meflokiini, hydroksiklorokiini)
- syöpä (esim. toremifeeni, vandetanibi)

- lääkkeiden väärinkäyttö tai kova kipu (metadoni)

Kerro myös lääkärillesi, jos käytät:

- betahistiinia Menieren taudin hoitoon (ongelmia tasapainossa ja kuulossa)
- fenytoiinia kouristusten hoitoon
- adrenaliinia voimakkaiden allergisten reaktioiden hoitoon
- lääkkeitä ahdistuksen hoitoon tai nukahtamisen helpottamiseen
- antikolinergisiä lääkkeitä esim. ärtyneen suolen oireyhtymän hoitoon (ruoansulatusongelmat) tai astmaan
- simetidiiniä mahavaivojen hoitoon. Tämä voi nostaa Hydroxyzine Orifarm -valmisteen pitoisuutta veressäsi.
- monoamiinioksidaasin inhibiittoreita masennuksen ja Parkinsonin taudin hoitoon
- tiatsididiureetteja (käytetään esim. korkean verenpaineen hoidossa). Ne voivat aiheuttaa sydämen epäsäännöllistä sykettä.

Hydroxyzine Orifarm ruuan, juoman ja alkoholin kanssa

Tabletit voidaan ottaa ruokailun yhteydessä tai erikseen.

Alkoholin käyttöä on vältettävä Hydroxyzine Orifarm -hoidon aikana, sillä tämä yhdistelmä voi voimistaa Hydroxyzine Orifarm -valmisteen vaikutusta ja siten altistaa sen haittavaikutuksille.

Raskaus ja imetys

Raskaus

Älä käytä Hydroxyzine Orifarm -valmistettä, jos olet raskaana tai luulet olevasi raskaana. Kysy neuvoa lääkäriltä, jos suunnittelet raskaaksi tulemistä.

Hydroksitsiini, Hydroxyzine Orifarm -valmisteen vaikuttava aine, kulkeutuu sikiöön ja voi siten myös vaikuttaa sikiöön.

Vastasyntyneillä, joiden äidit ovat käyttäneet Hydroxyzine Orifarm -valmistettä raskauden loppuvaiheessa ja/tai synnytyksen aikana, voi ilmetä seuraavia haittavaikutuksia: vapina, lihasjäykkyys ja/tai lihasheikkous, hengitysvaikeudet ja virtsaumpi. Näitä vaikutuksia on havaittu heti tai jo muutaman tunnin kuluessa syntymän jälkeen.

Imetys

Älä käytä Hydroxyzine Orifarm -valmistettä, jos imetat.

Lopeta imettäminen, jos Hydroxyzine Orifarm -hoito on tarpeen. Kysy neuvoa lääkäriltä.

Ajaminen ja koneiden käyttö

Hydroxyzine Orifarm saattaa heikentää reaktio- ja keskittymiskykyäsi. Lääke voi heikentää kykyä kuljettaa moottoriajoneuvoa tai tehdä tarkkaa keskittymistä vaativia tehtäviä. On omalla vastuullasi arvioida, pystytkö näihin tehtäviin lääkeshoidon aikana. Lääkkeen vaikutuksia ja haittavaikutuksia on kuvattu muissa kappaleissa. Lue koko pakkausseloste opastukseksi. Keskustele lääkärin tai apteekkihenkilökunnan kanssa, jos olet epävarma.

Hydroxyzine Orifarm -valmiste sisältää laktoosia

Jos lääkäri on kertonut, että sinulla on jokin sokeri-intoleranssi, keskustele lääkärin kanssa ennen tämän lääkevalmisteen ottamista.

3. Miten Hydroxyzine Orifarm-valmistettä käytetään

Käytä tätä lääkettä juuri siten kuin lääkäri on määrännyt tai apteekkihenkilökunta on neuvonut. Tarkista ohjeet lääkäriltä tai apteekista, jos olet epävarma.

Tärkeää: lääkäri valitsee sinulle sopivan annoksen. Älä muuta annosta kysymättä ensin lääkäriltä.

Hydroxyzine Orifarm -valmistetta on käytettävä pienimpinä tehokkaina annoksina, ja hoitajakson on oltava mahdollisimman lyhyt.

25 mg:n tabletti voidaan jakaa yhtäsuuriin annoksiin.

Suositteltu annos on:

Ahdistuneisuus:

Aikuiset: 50 mg vuokaudessa jaettuna kolmeen kerta-annokseen; 12,5 mg (1/2 tablettia), 12,5 mg (1/2 tablettia) ja 25 mg (1 tabletti). Vaikeissa tapauksissa voidaan käyttää korkeintaan 100 mg:n annosta vuorokaudessa. Vuorokausiannos on enintään 100 mg.

Ahdistuneisuuden lääkehoidon täytyy olla vain muita hoitomuotoja täydentävä hoito.

Kutina

Aikuiset: Aloitusannos on 25 mg noin tunti ennen nukkumaanmenoa. Jos tarpeen, korkeintaan 25 mg voidaan ottaa 2-3 kertaa vuorokaudessa. Vuorokausiannos on enintään 100 mg.

Vähintään 6-vuotiaat lapset ja nuoret: 1–2 mg painokiloa kohden jaettuna useaan annokseen. 40 kg tai sitä vähemmän painavien lasten vuorokausiannos on enintään 2 mg painokiloa kohden.

Yli 40 kg painavien lasten vuorokausiannos on enintään 100 mg.

Kalvopäällysteisiä Hydroxyzine Orifarm -tabletteja ei suositella alle 6-vuotiaille lapsille, koska he eivät välttämättä pysty nielemään tabletteja.

Suurin vuorokausiannos kaikissa käyttöaiheissa

Aikuisten ja yli 40 kg painavien lasten vuorokausiannos on kaikissa käyttöaiheissa enintään 100 mg. Alle 40 kg painavien lasten vuorokausiannos on enintään 2 mg painokiloa kohden.

Erityisryhmät:

- Iäkkäät ihmiset: Iäkkäiden ihmisten hoito neuvotaan aloitettavan puolella suositellusta annoksesta. Iäkkäitä hoidettaessa valitaan pienin mahdollinen annos. Iäkkäiden potilaiden vuorokausiannos on enintään 50 mg.
- Potilaat, joilla on munuaisongelmia: Annosta pienennetään potilailla, joilla on keskivaikea tai vaikea munuaisongelma.
- Potilaat, joilla on maksaongelmia: Vuorokausiannoksen pienentämistä suositellaan potilaille, joiden maksan toiminta on heikentynyt.

Antotapa

Hydroxyzine Orifarm -tabletit niellään riittävän nestemäärän kanssa. Tabletit voidaan ottaa ruokailun yhteydessä tai erikseen. 25 mg:n tabletti voidaan jakaa yhtäsuuriin annoksiin.

Jos sinä tai lapsesi tarvitsee alle 12,5 mg:n annoksen tai jos sinulla tai lapsellasi on vaikeuksia tablettien nielemisessä, muut hydroksitsiiniä sisältävät lääkevalmisteet voivat olla soveltuvampia. Keskustele asiasta lääkärin kanssa.

Jos otat enemmän Hydroxyzine Orifarm-valmistetta kuin sinun pitäisi

Jos olet ottanut liian suuren lääkeannoksen tai vaikkapa lapsi on ottanut lääkettä vahingossa, ota aina yhteyttä lääkäriin, sairaalaan tai Myrkytystietokeskukseen (puh. 0800 147 111) riskien arvioimiseksi ja lisäohjeiden saamiseksi.

Yliannostuksen sattuessa voidaan aloittaa oireenmukainen hoito. EKG:tä voidaan seurata, koska yliannostus saattaa aiheuttaa rytmihäiriöitä, kuten QT-ajan pitenemistä tai kääntyvien kärkien takykardiaa.

Jos unohdat ottaa Hydroxyzine Orifarm-valmistetta

Älä ota kaksinkertaista annosta korvataksesi unohtamasi kerta-annoksen. Sinulle määrätystä annostuksesta riippuen vaihtelee, pitääkö sinun ottaa unohtamasi annos vai ottaa seuraava annos tavalliseen aikaan. Kysy neuvoa lääkäriltä.

Jos lopetat Hydroxyzine Orifarm-valmisteen käytön

Jos päätät lopettaa Hydroxyzine Orifarm -valmisteen käytön, tilasi voi heikentyä. Kysy neuvoa lääkäriltä, ennen kuin lopetat Hydroxyzine Orifarm -valmisteen käytön.

Jos sinulla on kysymyksiä tämän lääkkeen käytöstä, käänny lääkärin, apteekkihenkilökunnan tai sairaanhoitajan puoleen.

4. Mahdolliset haittavaikutukset

Kuten kaikki lääkkeet, tämäkin lääke voi aiheuttaa haittavaikutuksia. Kaikki eivät kuitenkaan niitä saa.

Lopeta lääkkeen käyttö ja hakeudu heti lääkäriin, jos koet jotakin seuraavista:

- ongelmia sydämen sykkeen kanssa kuten sydämen tykytyksiä, hengitysvaikeuksia tai tajunnan tason alentumista (yleisyys tuntematon, ei voida arvioida saatavissa olevan tiedon perusteella)
- kasvojen, huulten, kielen tai kurkun turpoamista, joskus hengityksen tai nielemisen vaikeutumista (angioödeema) (hyvin harvinaisia haittavaikutuksia, joita esiintyy enintään yhdellä 10 000 potilaasta)
- laajalle levinneitä ihottumia, joissa on rakkuloita (akuutti yleistynyt pustuloosi, exanthematous pustulosis), pyöreitä, punaisia ja usein rakkuloivia ihottumia – yleisiä käsissä ja jaloissa (erythema multiforme), limakalvojen ja ihon tulehdustila, johon liittyy korkea kuume (Stevens-Johnsonin oireyhtymä) (hyvin harvinaisia haittavaikutuksia, joita esiintyy enintään yhdellä 10 000 potilaasta)
- voimakas ihon kuoriutuminen ja hyljintä (toksinen epidermaalinen nekrolyysi) (yleisyys tuntematon, ei voida arvioida saatavissa olevan tiedon perusteella)

Muita haittavaikutuksia, jotka voivat ilmetä:

Hyvin yleiset (voi esiintyä yli yhdellä potilaalla kymmenestä)

- uneliaisuus

Yleiset (voi esiintyä enintään yhdellä potilaalla kymmenestä)

- päänsärky
- väsymys
- suun kuivuminen
- uupumus

Melko harvinaiset (voi esiintyä enintään yhdellä potilaalla sadasta)

- kiihtymys, sekavuus
- heitehuimaus, unettomuus, vapina
- pahoinvointi
- huonovointisuus, kuume

Harvinaiset (voi esiintyä enintään yhdellä potilaalla tuhannesta)

- allergiset (yliherkkyys)reaktiot
- ajan- ja paikantajan hämärtyminen, aistiharhat
- kouristukset, liikehäiriöt
- silmän mukautumishäiriöt, näön hämärtyminen
- sydänpysähdys, vaikutukset sydämen sykkeeseen, sydämen tiheälyöntisyys
- verenpaineen aleminen
- ummetus, oksentelu
- maksaentsyymiarvojen nousu (verikokeissa)
- kutina, nokkosihottuma, jäljet tai rakkulat ihossa, ihotulehdus

- virtsaamisongelmat

Hyvin harvinaiset (voi esiintyä enintään yhdellä potilaalla 10 000 potilaasta)

- anafylaktinen sokki (henkeä uhkaava allerginen reaktio)
- keuhkoputkien supistelu

Tuntematon (koska saatavissa oleva tieto ei riitä yleisyyden arviointiin)

- verihutaleiden määrän väheneminen
- maksatulehdus
- aggressio, masennus, toistuva tahaton lihasnykiminen (nykimisoireet, tic)
- epänormaalit pitkittyneet lihassupistukset, kutina, kihelmöinti tai puutuminen
- epäsäännöllinen sydämen syke ja muutokset EKG:ssä (QT-ajan piteneminen, kääntyvien kärkien takykardia)
- silmien kontrolloimattomat pyörivät liikkeet
- ripuli
- vuoteenkastelu
- voimakas väsymys, nesteen kertymisestä johtuva turvotus (ödeema)
- painonnousu
- pyörtyminen
- pemfigoidi (käsivarsien, jalkojen, mahan ja limakalvojen rakkulat)

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille, apteekkihenkilökunnalle tai sairaanhoitajalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Voit ilmoittaa haittavaikutuksista myös suoraan (ks. yhteystiedot alla). Ilmoittamalla haittavaikutuksista voit auttaa saamaan enemmän tietoa tämän lääkevalmisteen turvallisuudesta.

www-sivusto: www.fimea.fi

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea

Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri

PL 55

00034 Fimea

5. Hydroxyzine Orifarm-valmisteen säilyttäminen

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Älä käytä tätä lääkettä pakkauksessa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

Lääkkeitä ei pidä heittää viemäriin eikä hävittää talousjätteiden mukana. Kysy käyttämättömien lääkkeiden hävittämisestä apteekista. Näin menetellen suojelet luontoa.

6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

Mitä Hydroxyzine Orifarm sisältää

- Vaikuttava aine on hydroksitsiinihydrokloridi 25 mg.

- Muut apuaineet ovat

Ydin: laktoosimonohydraatti, trikalsiumfosfaatti, esigelatinoitu tärkkelys, natriumlauryylisulfaatti, kolloidinen vedetön piidioksidi, magnesiumstearaatti.

Kalvopäällyste: makrogoli, hypromelloosi, titaanidioksidi (E171).

Lääkevalmisteen kuvaus ja pakkauskoost

Valkoinen tai luonnonvalkoinen, pyöreä, kaksoiskupera kalvopäällysteinen tabletti, jonka toisella puolella on jakouurre (halkaisija 7,8-8,2 mm, paksuus 3,5-4,1 mm).

PVC-/PVDC-/alumiiniläpipainopakkaus: 25 ja 100 tablettia.
HDPE-pakkaus: 250 tablettia.

Kaikkia pakkauskokoja ei välttämättä ole myynnissä.

Myyntiluvan haltija ja valmistaja

Orifarm Generics A/S

Energivej 15

DK-5260 Odense S, Tanska

Lisätietoja tästä lääkevalmisteesta antaa myyntiluvan haltijan paikallinen edustaja.: info@orifarm.com

Tämä pakkausseloste on tarkistettu viimeksi 24.5.2024

Bipacksedel: Information till användaren Hydroxyzine Orifarm 25 mg filmdragerade tabletter

hydroxizinhydroklorid

Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar ta detta läkemedel. Den innehåller information som är viktig för dig.

- Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
- Om du har ytterligare frågor vänd dig till läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska.
- Detta läkemedel har ordinerats enbart åt dig. Ge det inte till andra. Det kan skada dem, även om de uppvisar sjukdomstecken som liknar dina.
- Om du får biverkningar, tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.

I denna bipacksedel finns information om följande :

1. Vad Hydroxyzine Orifarm är och vad det används för
2. Vad du behöver veta innan du tar Hydroxyzine Orifarm
3. Hur du tar Hydroxyzine Orifarm
4. Eventuella biverkningar
5. Hur Hydroxyzine Orifarm ska förvaras
6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

1. Vad Hydroxyzine Orifarm är och vad det används för

Vad är Hydroxyzine Orifarm?

Hydroxyzine Orifarm tillhör en grupp läkemedel som kallas sederande antihistaminer. Det dämpar vissa funktioner i hjärnan utan att vara vanebildande. Det blockerar också histamin, ett ämne som finns i kroppens vävnader och föranleder allergiska reaktioner.

Vad används det för?

Hydroxyzine Orifarm används för att behandla:

- ångest hos vuxna från 18 år
- klåda hos vuxna, ungdomar och barn från 6 års ålder.

Hydroxizinhydroklorid som finns i Hydroxyzine Orifarm kan också vara godkänd för att behandla andra sjukdomar som inte nämns i denna bipacksedel. Fråga läkare, apotekspersonal eller annan hälso- och sjukvårdspersonal om du har ytterligare frågor och följ alltid deras instruktion.

2. Vad du behöver veta innan du tar Hydroxyzine Orifarm

Ta inte Hydroxyzine Orifarm

- om du är allergisk mot hydroxizinhydroklorid eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6)
- om du är allergisk mot cetirizin (läkemedel mot allergi), aminofyllin (läkemedel mot astma eller andra lungsjukdomar), etylendiamin (en beståndsdel i aminofyllin) eller andra piperazinderivat (nära besläktad substans i andra läkemedel)
- om du har en ärftlig sjukdom, porfyri, som karaktäriseras av en ansamling av giftiga ämnen (porfyriner) i kroppen
- om ditt EKG (elektrokardiogram) visar en typ av hjärtproblem som kallas förlängt QT-intervall
- om du har eller haft en hjärt-kärlsjukdom eller om du har mycket långsam hjärtrytm
- om du har låga saltnivåer i kroppen (t.ex. låg halt av kalium eller magnesium)
- om du tar vissa läkemedel mot hjärtrytmproblem eller läkemedel som kan påverka hjärtrytmen (se ”Andra läkemedel och Hydroxyzine Orifarm”)

- om någon i släkten har avlidit plötsligt av hjärtproblem
- om du är gravid eller ammar

Varningar och försiktighet

Tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska innan du tar Hydroxyzine Orifarm

- om du har en njur- eller leversjukdom. Du kan behöva en lägre dos.
- om du har en ökad risk för krampanfall
- om du har någon riskfaktor för stroke, såsom högt blodtryck, rökning eller övervikt
- om du har ett ökat tryck i ögat (glaukom)
- om du har svårighet att urinera
- om du har långsam tarmfunktion
- om du lider av uttalad muskelsvaghet (myasthenia gravis).
- om du lider av demens

Hydroxyzine Orifarm kan orsaka en ökad risk för hjärtrytmproblem vilka kan vara livshotande. Tala därför om för läkaren om du har några hjärtproblem eller om du tar andra läkemedel, även receptfria sådana.

Kontakta omedelbart sjukvården om du får hjärtproblem som hjärklappning, andningssvårigheter eller medvetlöshet när du tar Hydroxyzine Orifarm. Behandlingen med hydroxizin ska avbrytas.

Muntorrhet kan vara en biverkan av Hydroxyzine Orifarm. Därför det är viktigt med god munhygien under behandling med Hydroxyzine Orifarm.

Om du ska genomgå allergitest ska du sluta att ta Hydroxyzine Orifarm minst 5 dagar före testet. Fråga din läkare om råd.

Äldre

Försiktighet ska iakttas om du är äldre, du kan behöva en lägre dos. Behandlingstiden ska vara så kort som möjligt.

Barn

Hydroxyzine Orifarm rekommenderas inte till barn under 6 år eftersom de kan ha svårt att svälja tabletter. Detta läkemedel ska inte användas till barn under 12 månader eftersom det inte har studerats i denna åldersgruppen.

Andra läkemedel och Hydroxyzine Orifarm

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du tar, nyligen har tagit eller kan tänkas ta andra läkemedel, även receptfria sådana. Hydroxyzine Orifarm kan påverka eller påverkas av andra läkemedel.

Ta inte Hydroxyzine Orifarm om du tar läkemedel för att behandla:

- bakterieinfektioner (t.ex. antibiotika; erytromycin, moxifloxacin, levofloxacin)
- svampinfektioner (t.ex. pentamidin)
- hjärtproblem eller högt blodtryck (t.ex. amiodaron, kinidin, disopyramid, sotalol)
- psykoser (t.ex. haloperidol)
- depression (t.ex. citalopram, escitalopram)
- magtarmsbesvär (t.ex. prukaloprid)
- allergi
- malaria (t.ex. meflokin, hydroxiklorokin)
- cancer (t.ex. toremifen, vandetanib)
- drogmissbruk eller kraftig smärta (metadon)

Berätta också för din läkare om du tar:

- betahistin som används för att behandla Menieres sjukdom (svårigheter med balans och hörsel)
- fenytoin som används för att behandla krampanfall

- adrenalin som används för att behandla svåra allergiska reaktioner
- läkemedel som används för att behandla ångest eller sömnproblem
- antikolinerga läkemedel som används för att behandla exempelvis IBS (irritable bowel syndrome – matsmältningsrubbing) och astma
- cimetidin som används för att behandla magbesvär. Det kan öka halterna av Hydroxyzine Orifarm i ditt blod
- monoaminoxidashämmare som används för att behandla depression och Parkinsons sjukdom
- tiaziddiuretika (som används för att behandla högt blodtryck). De kan öka risken för oregelbunden hjärtrytm.

Hydroxyzine Orifarm med mat, dryck och alkohol

Tabletterna kan tas med eller utan mat.

Du bör inte dricka alkohol när du tar Hydroxyzine Orifarm eftersom denna kombination kan förstärka effekterna av Hydroxyzine Orifarm och därmed öka risken för biverkningar.

Graviditet och amning

Graviditet

Ta inte Hydroxyzine Orifarm om du är gravid eller tror att du kan vara gravid. Tala med din läkare om du planerar att skaffa barn.

Hydroxizin, den aktiva substansen i Hydroxyzine Orifarm, går över till fostret. Risk finns att fostret påverkas.

Följande symtom kan förekomma hos nyfödda barn till mödrar som använt Hydroxyzine Orifarm under sen graviditet och/eller under förlossning: skakningar, muskelstelhet och/eller muskelsvaghet, andningssvårigheter och oförmåga att tömma urinblåsan. Dessa symtom har observerats omedelbart eller bara några få timmar efter födseln.

Amning

Ta inte Hydroxyzine Orifarm om du ammar.

Amningen ska avbrytas om behandling med Hydroxyzine Orifarm är nödvändig. Fråga din läkare om råd.

Körförmåga och användning av maskiner

Hydroxyzine Orifarm kan påverka din reaktions- och koncentrationsförmåga. Var försiktig vid bilkörning eller vid hantering av maskiner.

Du är själv ansvarig för att bedöma om du är i kondition att framföra motorfordon eller utföra arbete som kräver skärpt vaksamhet. En av faktorerna som kan påverka din förmåga i dessa avseenden är användning av läkemedel på grund av deras effekter och/eller biverkningar. Beskrivning av dessa effekter och biverkningar finns i andra avsnitt. Läs därför all information i denna bipacksedel för vägledning. Diskutera med läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Hydroxyzine Orifarm innehåller laktos

Du bör kontakta din läkare innan du använder detta läkemedel, om läkaren berättat för dig att du inte tål vissa sockerarter.

3. Hur du tar Hydroxyzine Orifarm

Ta alltid detta läkemedel enligt läkarens anvisningar. Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Viktigt: din läkare kommer att välja den dos som är rätt för dig. Ändra inte din dosering utan att först rådfråga din läkare.

Hydroxyzine Orifarm ska användas vid lägsta effektiva dos och under kortast möjliga behandlingstid.

25 mg-tablett: tablett kan delas i två lika stora doser.

Rekommenderad dos är:

Ångest:

Vuxna: 50 mg/dag uppdelat på tre tillfällen: 12,5 mg (halv tablett), 12,5 mg (halv tablett) och 25 mg (1 tablett). Vid svårare fall kan upp till 100 mg/dag användas. Maximal dygnsdos är 100 mg/dag.

Läkemedelsbehandling av ångest ska endast vara ett komplement till annan typ av behandling.

Klåda

Vuxna: startdosen är 25 mg cirka 1 timme före läggdags. Vid behov kan upp till 25 mg tas totalt 3-4 gånger dagligen. Maximal dygnsdos är 100 mg/dag.

Ungdomar och barn från 6 års ålder: 1-2 mg/kg/dag uppdelat på flera doseringstillfällen. Maximal dygnsdos för barn som väger upp till 40 kg är 2 mg/kg/dag. Maximal dygnsdos för barn som väger över 40 kg är 100 mg/dag.

Hydroxyzine Orifarm filmdragerade tabletter rekommenderas inte till barn under 6 år eftersom de kan ha svårt att svälja tabletter.

Särskilda patientgrupper:

- Äldre: För äldre personer, rekommenderas att starta med halva den rekommenderade dosen. Lägsta möjliga dos ska väljas vid behandling av äldre patienter. Maximal dygnsdos för äldre är 50 mg per dag.
- Patienter med nedsatt njurfunktion: Dosen bör reduceras hos patienter med måttliga till svåra njurbesvär.
- Patienter med nedsatt leverfunktion: Hos patienter med reducerad leverfunktion, rekommenderas en minskning av den dagliga dosen.

Administreringsätt

Tabletterna ska sväljas med tillräcklig mängd vatten. Tabletterna kan tas med eller utan mat. 25 mg-tabletten kan delas i två lika stora doser.

Om du/ditt barn behöver en lägre dos än 12,5 mg eller om du/ditt barn har svårt att svälja tabletter kan andra läkemedel som innehåller hydroxyzin vara mer lämpliga. Tala med läkare.

Om du har tagit för stor mängd av Hydroxyzine Orifarm

Om du fått i dig för stor mängd läkemedel eller särskilt om ett barn fått i sig läkemedlet av misstag kontakta omedelbart läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tel. 0800 147 111) för bedömning av risken samt rådgivning. Vid en överdos kan symtomatisk behandling inledas. EKG-övervakning kan utföras på grund av risken för hjärtrytmproblem som förlängt QT-intervall eller Torsade de Pointes.

Om du har glömt att ta Hydroxyzine Orifarm

Ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd tablett. Det beror på din dosering om du ska ta den glömda dosen eller om du ska ta din nästa dos vid den vanliga tidpunkten. Fråga din läkare.

Om du slutar att ta Hydroxyzine Orifarm

Om du beslutar dig för att inte ta Hydroxyzine Orifarm längre, kan dina besvär komma att bli värre. Tala med din läkare före du avbryter behandlingen med Hydroxyzine Orifarm.

Om du har ytterligare frågor om detta läkemedel, kontakta läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska.

4. Eventuella biverkningar

Liksom alla läkemedel kan detta läkemedel orsaka biverkningar, men alla användare behöver inte få dem.

Sluta att ta läkemedlet och kontakta omedelbart sjukvården om du får något av följande symptom:

- hjärtrytmproblem såsom hjärtklappning, andningssvårigheter eller medvetslöshet (har rapporterats, förekommer hos ett okänt antal användare)
- svullnad av ansikte, läppar, tunga eller svalg, ibland med andnöd eller sväljsvårigheter (angioödem) (mycket sällsynt biverkning som kan förekomma hos upp till 1 av 10 000 användare)
- spritt hudutslag med blåsor (akut generaliserad exantematös pustulos), ringformade, röda, ofta blåsbildande hudutslag, vanligen på händer och fötter (erythema multiforme), slemhinne- och hudinflammationer i kombination med hög feber (Stevens-Johnsons syndrom) (mycket sällsynt biverkning som kan förekomma hos upp till 1 av 10 000 användare)
- utbredd avskalning och avstötning av huden (toxisk epidermal nekrolys) (har rapporterats, förekommer hos ett okänt antal användare)

Andra biverkningar som kan förekomma:

Mycket vanliga: kan förekomma hos fler än 1 av 10 användare

- sömnhet

Vanliga: kan förekomma hos upp till 1 av 10 användare

- huvudvärk
- dåsighet
- muntorrhet
- trötthet

Mindre vanliga: kan förekomma hos upp till 1 av 100 användare

- oro, förvirring
- yrsel, sömnlöshet, darrningar
- illamående
- sjukdomskänsla, feber

Sällsynta: kan förekomma hos upp till 1 av 1 000 användare

- allergiska reaktioner (överkänslighet)
- desorientering, hallucinationer (se saker som inte finns)
- krampanfall, rörelsestörning
- ackommodationsstörningar (svårighet att fokusera blicken), dimsyn
- hjärtstillestånd, påverkan på hjärtrytmen, snabba hjärtslag
- lågt blodtryck
- förstoppning, kräkningar
- förhöjda leverenzymvärden (kan ses vid blodprov)
- klåda, nässelfeber, fläckar eller blemmor, hudinflammation
- svårighet att urinera

Mycket sällsynta: kan förekomma hos upp till 1 av 10 000 användare

- anafylaktisk chock (potentiellt dödlig allergisk reaktion)
- sammandragningar i andningsvägarna

Har rapporterats: Förekommer hos ett okänt antal användare

- minskning av antalet blodplättar
- leverinflammation
- aggression, depression, återkommande ofrivilliga muskelryckningar (tics)
- onormala förlängda muskelsammandragningar, känla av kittling, stickning eller avdomning
- oregelbunden hjärtrytm och EKG-förändringar i samband med detta (QT-förlängning, Torsades de Poinets)

- okontrollerade cirkulerande ögonrörelser
- diarré
- sängvätning
- extrem kraftlöshet, vävnassvullnad orsakad av vätskeretention (ödem)
- viktökning
- svimning
- pemfigoid (blåsor på armar, ben, buk och slemhinnor)

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska. Detta gäller även biverkningar som inte nämns i denna information. Du kan också rapportera biverkningar direkt (se detaljer nedan). Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet.

webbplats: www.fimea.fi

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea

Biverkningsregistret

PB 55

00034 FIMEA

5. Hur Hydroxyzine Orifarm ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Används före utgångsdatum som anges på förpackningen efter Utg. dat/EXP. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall. Fråga apotekspersonalen hur man kastar läkemedel som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

Innehållsdeklaration

- Den aktiva substansen är hydroxizinhydroklorid 25 mg
- Övriga innehållsämnen är:
Kärna: laktosmonohydrat, trikalciumfosfat, pregelatiniserad stärkelse, natriumlaurilsulfat, kolloidal vattenfri kiseldioxid, magnesiumstearat.
Filmdragering: Makrogol, hypromellos, titandioxid (E171)

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Vit till benvit, rund bikonvex filmdragerad tablett med brytskåran på ena sidan (diameter 7,8–8,2 mm, tjocklek 3,5–4,1 mm).

PVC/PVDC/aluminiumblister: 25 och 100 tabletter

HDPE-burk: 250 tabletter

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare

Orifarm Generics A/S

Energivej 15

5260 Odense S

Danmark

Denna bipacksedel ändrades senast 24.5.2024

