

## Pakkausseloste: Tie toa käyttäjälle

### Levocetirizin STADA 5 mg kalvopäälysteiset tabletit levosetiritsiinidihydrokloridi

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

- Säilytä tämä pakkausseloste. Voit tarvita sitä myöhemmin.
- Jos sinulla on kysyttävää, käännny lääkärin tai apteekkikenkilökunnan puoleen.
- Tämä lääke on määritty vain sinulle eikä sitä tule antaa muiden käyttöön. Se voi aiheuttaa haittaa muille, vaikka heillä olisikin samanlaiset oireet kuin sinulla.
- Jos havaitset haittavaikutuksia, käännny lääkärin tai apteekkikenkilökunnan puoleen. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Ks. kohta 4.

**Tässä pakkausselosteessa kerrotaan:**

1. Mitä Levocetirizin Stada on ja mielin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Levocetirizin Stada -tabletteja
3. Miten Levocetirizin Stada -tabletteja käytetään
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Levocetirizin Stada -tablettien säilyttäminen
6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

#### **1. Mitä Levocetirizin Stada on ja mielin sitä käytetään**

Levocetirizin Stada -tablettien vaikuttava aine on levosetiritsiinidihydrokloridi.

Levocetirizin Stada on allergialääke. Sitä käytetään seuraavien oireiden hoitoon:

- allerginen nuha
- nokkosihottuma (urtikaria)

Levosetiritsiinidihydrokloridia, jota Levocetirizin Stada sisältää, voidaan joskus käyttää myös muiden kuin tässä pakkausselosteessa mainittujen sairauksien hoitoon. Kysy neuvoa lääkäriltä, apteekkikenkilökunnalta tai muulta terveydenhuollon ammattilaiselta tarvittaessa ja noudata aina heiltä saamiasi ohjeita.

#### **2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Levocetirizin Stada -tabletteja**

**Älä käytä Levocetirizin Stada -tabletteja**

- jos olet **allerginen** levosetiritsiinidihydrokloridille, setiritsiinille, hydroksitsiinille tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (lueteltu kohdassa 6).
- jos **muunaisesti toiminta on voimakkaasti heikentyynyt** (vaikea muunaisien vajaatoiminta, jossa kreatiniinipuhdistuma on alle 10 ml/min)

**Varoitukset ja varotoimet**

Keskustele lääkärin tai apteekkikenkilökunnan kanssa ennen kuin otat Levocetirizin Stada -tabletteja.

Jos sinulla on virtsaamisvaikeuksia (esimerkiksi selkäydinvammaan tai eturauhasen liikakasvuun liittyen), kysy lääkäriltä neuvoa.

Jos sinulla on epilepsia tai kouristusten riski, kysy neuvoa lääkäriltä, sillä Levocetirizin Stada -tablettien käyttö voi vaikeuttaa kouristuskohtauksia.

Jos olet menossa allergiatesteihin, kysy lääkäriltäsi, pitäisikö sinun lopettaa Levocetirizin Stada -tablettien ottaminen useita päiviä ennen testejä. Tämä lääke saattaa vaikuttaa allergiatestiesi tuloksiin.

## **Lapset**

Levacetirizin Stada -tabletteja ei suositella käytettäviksi alle 6-vuotiaille lapsille, koska kalvopäällysteiset tabletit eivät mahdollista annoksen pienentämistä.

### **Muut lääkevalmisteet ja Levocetirizin Stada**

Kerro lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle, jos parhaillaan käytät, olet äskettäin käyttänyt tai saatat joutua käyttämään muita lääkkeitä.

### **Levacetirizin Stada ruuan, juoman ja alkoholin kanssa**

Varovaisuus on tarpeen, jos Levocetirizin Stada -tableteja otetaan samanaikaisesti alkoholin tai muiden aivoihin vaikuttavien aineiden kanssa. Herkillä henkilöillä levosetiritsiinin ottaminen samanaikaisesti alkoholin tai muiden aivoihin vaikuttavien aineiden kanssa saattaa heikentää tarkkaavaisuutta ja suorituskykyä entisestään.

### **Raskaus, imetyks ja hedelmällisyys**

Jos olet raskaana tai imetät, epäilet olevasi raskaana tai jos suunnittelet lapsen hankkimista, kysy lääkäriltä tai apteekista neuvoa ennen tämän lääkkeen käyttöä.

### **Ajamine ja koneiden käyttö**

Jotkut potilaat voivat kokea uneliaisuutta, väsymystä ja voimattomuuden tunnetta Levocetirizin Stada -hoidon aikana. Jos sinulla on aikomus ajavaa, suorittaa mahdollisesti vaarallisia tehtäviä tai käyttää koneita, sinun on ensin odotettava ja seurattava omaa yksilöllistä tapaasi reagoida lääkkeen vaikutukseen. Kuitenkin erityiset kokeet eivät antaneet näyttöä siitä, että lääke heikentäisi psyykkistä valppautta, reaktiokykyä eikä ajamiskykyä terveissä koehenkilöissä, kun käytettiin levosetiritsiinin suositusannosta.

Lääke voi heikentää kykyä kuljettaa moottoriajoneuvoa tai tehdä tarkkaa keskittymistä vaativia tehtäviä. On omalla vastuullasi arvioida, pystykö näihin tehtäviin lääkehoidon aikana. Lääkkeen vaikutuksia ja haittavaikutuksia on kuvattu muissa kappaleissa. Lue koko pakkausseloste opastuksekseesi. Keskustele lääkärin tai apteekkihenkilökunnan kanssa, jos olet epävarma.

### **Levacetirizin Stada -tabletit sisältävät laktoosia**

Jos lääkäri on kertonut sinulle, että et siedä joitakin sokereita, sinun tulee ottaa yhteyttä lääkäriisi ennen tämän lääkkeen käyttöä.

## **3. Miten Levocetirizin Stada -tablette ja käytettään**

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

### **Annostus**

Suositeltu annos aikuisille ja yli 6-vuotiaille lapsille on yksi tabletti vuorokaudessa.

### **Erityispotilasryhmät**

Potilaille, joiden munuaisten toiminta on heikentynyt, voidaan antaa pienempi annos munuaissairauden vakavuuden mukaan, ja lapsille annos valitaan myös ruumiinpainon perusteella. Tällöin lääkäri määrää annoksen.

Vaikeaa munuaisten vajaatoimintaa sairastavien potilaiden ei pidä käyttää tästä lääkettä.

Potilaiden, joiden maksan toiminta on heikentynyt, tulee käyttää tavallista suositusannosta.

Potilaille, joiden sekä maksan että munuaisten toiminta on heikentynyt, voidaan antaa pienempi annos munuaissairauden vakavuuden mukaan, ja lapsille annos valitaan myös ruumiinpainon perusteella. Tällöin lääkäri määrää annoksen.

Läikkäiden potilaiden annostusta ei tarvitse muuttaa, jos heidän munuaisensa toimivat normaalisti.

## **Käyttö lapsille**

Levocetirizin Stada -tabletteja ei suositella käytettäväksi alle 6-vuotiaalle lapsille.

## **Miten ja milloin sinun tulisi ottaa Levocetirizin Stada -tabletteja?**

Tabletit niellään kokonaисina veden kera ja ne voidaan ottaa aterian yhteydessä tai tyhjään mahaan.

## **Kuinka kauan sinun tulee ottaa Levocetirizin Stada -tabletteja?**

Hoidon kesto riippuu oireiden laadusta, kestosta ja etenemisestä ja keston päättää lääkäri.

## **Jos otat enemmän Levocetirizin Stada -tabletteja kuin sinun pitäisi**

Jos olet ottanut enemmän Levocetirizin Stada -tabletteja kuin sinun pitäisi, voit tuntea itsesi uneliaaksi. Yliannostus voi aiheuttaa lapsille aluksi kiihtymystä ja levottomuutta ja sen jälkeen väsymystä.

Jos olet ottanut liian suuren lääkeannoksen tai vaikkapa lapsi on ottanut läkettä vahingossa, ota aina yhteyttä lääkäriin, sairaalaan tai Myrkytystietokeskukseen (puh. 09 471 977) riskien arvioimiseksi ja lisähohjeiden saamiseksi.

## **Jos unohdat ottaa Levocetirizin Stada -annoksen**

Jos unohdat ottaa Levocetirizin Stada -tabletin tai jos otat alhaisemman annoksen kuin lääkärisi määräämää, älä ota kaksinkertaista annosta korvataksesi unohtamasi tabletin, vaan odota seuraavan annoksen ottoajankohtaan ja ota lääkärisi määräämää tavallinen annos.

## **Jos lopetat Levocetirizin Stada -tablettien käytön**

Levocetirizin Stada -hoidon lopettamisella aiottua aikaisemmin ei pitäisi olla haitallisia vaikutuksia. Joissakin harvinaisissa tapauksissa voi kuitenkin ilmetä (voimakasta) kutima Levocetirizin Stada -hoidon lopettamisen jälkeen, vaikka tällaista oireetta ei olisi ollutkaan ennen hoidon aloittamista. Oireet saattavat hävitää itsestään. Oireet voivat olla joissakin tapauksissa voimakkaita ja vaatia hoidon uudelleenaloitamisen. Oireiden pitäisi hävitää, kun hoito aloitetaan uudelleen.

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

## **4. Mahdolliset haittavaikutukset**

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

Yleiset: saattaa esiintyä enintään yhdellä henkilöllä kymmenestä  
Suun kuivuminen, päänsärky, väsymys, unelaisuus.

Melko harvinaiset: saattaa esiintyä enintään yhdellä henkilöllä sadasta  
Uupumus, vatsakivut.

Tuntematon: saatavissa oleva tieto ei riittää esiintymistiloihin arviointiin

Myös seuraavia haittavaikutuksia on esiintynyt: sydämentykytys, sydämen theälyöntisyys, kouristukset, tuntoharhat, heitehuimaus, pyörtyminen, vapina, makuhäiriöt, huimaus, näköhäiriöt, näön hämärtyminen, kipu virtsatessa tai virtsaamisvaikeudet, turvotus, kutina, ihottuma, nokkosihottuma (ihon turvotus, punoitus ja kutina), ihotulehdus, hengenahdistus, painon nousu, lihaskipu, nivelkipu, aggressiivinen tai kiihtynyt käytös, aistiharhat, masennus, unettomuus, toistuvat tai vakavat itsemurhaajatuksit, painajainen, maksatulehdus, poikkeavat maksan toimintakokeiden arvot, oksentelu, lisääntynyt ruokahalu, pahoinvointi, ripuli ja okulogyraatio (silmien hallitsemattomat kiertoliikkeet). Hoidon lopettamisen jälkeen ilmenevä (voimakas) kutina.

Jos sinulle ilmaantuu oireita **yliherkkyyssreaktiosta**, lopeta Levocetirizin Stada -tablettien käyttö ja ota välittömästi yhteyttä lääkäriin. Yliherkkyyssreaktion oireita voivat olla suun, kielien, kasvojen ja/tai nielun turvotus, hengitys- tai nielemisvaikeudet (puristava tunne rinnassa, vinkuva hengitys),

nokkosi hottoma, äkillinen verenpaineen lasku, mikä voi johtaa pyörtymiseen tai sokkiin, joka voi olla kuolemaan johtava.

### **Haittavaikutuksista ilmoittaminen**

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

www-sivusto: [www.fimea.fi](http://www.fimea.fi)

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea

Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri

PL 55

00034 FIMEA

### **5. Levocetirizin Stada -tablettien säilyttäminen**

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Älä käytä tästä lääkettä pakkaussessa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen. Kaksi ensimmäistä numeroa tarkoittavat kuukautta ja neljä viimeistä numeroa vuotta. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

Säilytä alkuperäispakkauksessa. Herkkä kosteudelle.

Lääkeitä ei tule heittää viemäriin eikä hävittää talousjätteiden mukana. Kysy käyttämättömien lääkkeiden hävittämisestä aptekista. Näin menetellen suojelet luontoa.

### **6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa**

#### **Mitä Levocetirizin Stada sisältää**

- Vaikuttava aine on levosetiritsiini. Levosetiritsiini on lääkkeessä levosetiritsiinidihydrokloridina (5 mg), joka vastaa 4,2 mg:aa levosetiritsiiniä.
- Muut aineet ovat (ydin) mikrokiteinen selluloosa, laktoosimonohydraatti, magnesiumstearaatti ja (päälyste) hypromelloosi (E464), titaanidioksiidi (E171) ja makrogoli 400.

#### **Lääkevalmisten kuvaus ja pakkauskoot**

Kalvopäällysteinen tabletti on valkoinen tai luonnonvalkoinen, soikea, kaksoiskupera tabletti, yhdellä puolella merkintä 'L9CZ' ja toisella puolella '5'.

Läpipainopakkaukset sisältävät 7, 10, 14, 20, 21, 28, 30, 90 tai 100 tablettia. Kertannostäipainopakkauksista sisältää 30x1 tablettia.

Kaikkia pakkauskokoja ei välttämättä ole myynnissä.

#### **Myyntiluvan haltija ja valmistaja**

##### ***Myyntiluvan haltija***

STADA Arzneimittel AG

Stadastrasse 2-18, 61118 Bad Vilbel, Saksa

##### ***Valmistajat***

STADA Arzneimittel AG

Stadastrasse 2-18, 61118 Bad Vilbel, Saksa

Synthon BV  
Microweg 22, 6545 CM Nijmegen, Alankomaat

Synthon Hispania S.L.  
Castello 1, Polígono Las Salinas, 08830 Sant Boi de Llobregat, Espanja

LAMP SANPROSPERO S.p.A.  
Via della Pace, 25/A, 41030 San Prospero (Modena), Italia

STADA Arzneimittel GmbH  
Muthgasse 36, 1190 Wien, Itävalta

**Myyntiluvan haltijan paikallinen edustaja:**

STADA Nordic ApS, Suomen sivuliike  
PL 1310  
00101 Helsinki

**Tämä pakkausselostet tarkistettu viimeksi 29.08.2022**

## Bipacksedel: Information till användare

### Levocetirizin STADA 5 mg filmdrage rade tabletter levocetirizindihydroklorid

**Läs noge ige nom denna bipacksedel innan du börjar använda detta läke medel. 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 eller apotekspersonal.
- 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 eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.

**I de nna bipackse del finns information om följande:**

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

#### **1. Vad Levocetirizin Stada är och vad det används för**

Den aktiva substansen i Levocetirizin Stada är levocetirizindihydroklorid.

Levocetirizin Stada är en allergimedicin. Den används för behandling av symptom vid allergiska tillstånd såsom:

- allergisk snuva
- nässelutslag (urtikaria)

Levocetirizindihydroklorid som finns i Levocetirizin Stada kan också vara godkänd för att behandla andra sjukdomar som inte nämns i denna produktinformation. Fråga läkare, apotek eller annan hälsovårdspersonal om du har ytterligare frågor och följ alltid deras instruktion.

#### **2. Vad du behöver veta innan du använder Levocetirizin Stada**

##### **Använd inte Levocetirizin Stada**

- om du är **allergisk** mot levocetirizindihydroklorid, cetirizin, hydroxyzin eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6).
- om du har **allvarligt nedslatt njurfunktion** (svår njursvikt med kreatinin clearance under 10 ml/min)

##### **Varningar och försiktighet**

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du använder Levocetirizin Stada.

Om du har problem att kissa (t.ex. på grund av en ryggmärgsskada eller förstorad prostata), rådfråga din läkare.

Om du har epilepsi eller risk för kramper, rådfråga läkare eftersom användning av Levocetirizin Stada tablettar kan förvärra krampanfall.

Om du ska genomgå allergitest ska du fråga läkaren om du ska sluta att använda Levocetirizin Stada tablettar flera dagar före testet. Detta läkemedel kan påverka resultatet av allergitestet.

## **Barn**

Levocetirizin Stada rekommenderas inte till barn under 6 år, eftersom de filmdragerade tabletterna inte möjliggör en dosanpassning.

## **Andra läkemedel och Levocetirizin Stada**

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du använder, nyligen har använt eller kan tänkas använda andra läkemedel.

## **Levocetirizin Stada med mat, dryck och alkohol**

Försiktighet rekommenderas om Levocetirizin Stada tas samtidigt med alkohol eller andra medel som påverkar hjärnan. Hos känsliga personer kan samtidigt intag av levocetirizin och alkohol eller andra hjärnpåverkande medel försämra uppmärksamheten och prestationsförmågan ytterligare.

## **Graviditet, amning och fertilitet**

Om du är gravid eller ammar, tror att du kan vara gravid eller planerar att skaffa barn, rådfråga läkare eller apotekspersonal innan du använder detta läkemedel.

## **Körförmåga och användning av maskiner**

Vissa patienter som behandlas med Levocetirizin Stada kan uppleva sömnighet /dåsighet, trötthet och utmattning. Om du tänker köra bil, ägna dig åt potentiellt farliga aktiviteter eller hantera maskiner bör du därför först avvakta och noga observera din reaktion på medicinen. Speciella tester har emellertid inte påvisat någon försämring av den mentala uppmärksamheten, reaktionsförmågan eller körförmågan hos friska försökspersoner sedan de tagit levocetirizin i rekommenderad dos.

Du är själv ansvarig för att bedöma om du är i kondition att framföra motorfordon eller utföra arbeten som kräver skärpt uppmärksamhet. 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 din läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

## **Levocetirizin Stada tablettarna inne håller laktos**

Om din läkare har talat om för dig att du inte tål vissa sockerarter, bör du kontakta din läkare innan du använder detta läkemedel.

## **3. Hur du använder Levocetirizin Stada**

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

### **Dosering**

Rekommenderad dos för vuxna och barn över 6 år är en tablett per dygn.

### **Särskilda patientgrupper**

Patienter med nedsatt njurfunktion kan behöva få en lägre dos beroende på allvarlighetsgraden av deras njursjukdom och till barn kommer dosen också att väljas på grundval av kroppsvikten; dosen bestäms av din läkare.

Patienter som har allvarligt nedsatt njurfunktion bör inte använda detta läkemedel.

Patienter som har nedsatt leverfunktion bör ta den vanliga rekommenderade dosen.

Patienter som har både nedsatt lever- och njurfunktion kan behöva få en lägre dos beroende på allvarlighetsgraden av njursjukdomen och till barn kommer dosen också att väljas på grundval av kroppsvikten; dosen bestäms av din läkare.

Dosen behöver inte justeras för äldre patienter, om deras njurfunktion är normal.

## **Användning för barn**

Levocaberizin Stada tabletterna rekommenderas inte till barn under 6 år.

## **Hur och när ska du ta Levocaberizin Stada?**

Tabletterna bör sväljas hela med vatten och kan tas med eller utan föda.

## **Hur länge ska du använda Levocaberizin Stada?**

Behandlingstids längd beror på symtomens art, varaktighet och förlopp. Läkaren bestämmer behandlingstids längd.

## **Om du har tagit för stor mängd av Levocaberizin Stada**

Om du har tagit för stor mängd av Levocaberizin Stada kan du känna dig sömnig. Barn kan initialt uppvisa upphetsning och rastlöshet följt av sömnighet.

Om du fått i dig för stor mängd läkemedel eller om t.ex. ett barn fått i sig läkemedlet av misstag kontakta läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tel. 09 471 977) för bedömning av risken samt rådgivning.

## **Om du har glömt att ta Levocaberizin Stada**

Om du glömmer ta Levocaberizin Stada eller om du tar en lägre dos än den din läkare har ordinerat, ta då inte dubbeldosis för att kompensera för glömd tablett; bara vänta till planerad tidpunkt för nästa dos och ta då en normal dos så som ordinerats av läkaren.

## **Om du slutar att använda Levocaberizin Stada**

Att upphöra med behandlingen bör inte ha några skadliga effekter. I sällsynta fall kan det dock uppstå (stark) klåda efter avslutad behandling med Levocaberizin Stada, även om denna inte skulle ha förekommit före behandlingsstart. Symtomen kan försvinna av sig själv. Ibland kan symtomen vara kraftiga och kräva återbehandling. Symtomen borde avta när behandlingen påbörjas på nytt.

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

## **4. Eventuella biverkningar**

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

Vanliga: kan förekomma hos upp till 1 av 10 personer  
Muntorrhet, huvudvärk, trötthet, sömnighet/dåsighet.

Mindre vanliga: kan förekomma hos upp till 1 av 100 personer  
Utmattning, buksmärta.

Ingen känd frekvens: kan inte beräknas från tillgängliga data  
Andra biverkningar som hjärtklappning, för snabb hjärtfrekvens, krämer, onormala känselförnimmelser i huden, yrsel, svimning, darrningar, ändrad smak, svindel, synstörningar, dimsyn, smärta vid urinering eller urineringsbesvär, ödem, klåda, utslag, nässelutslag (svullnad, rodnad och klåda på huden), hudutslag med inflammation, andnöd vid ansträngning, viktökning, muskelsmärta, ledsmärta, aggressivt eller upphetsat beteende, hallucinationer, depression, sömnlöshet, upprepade eller allvarliga självmordstankar, mardröm, leverinflammation, avvikande levervärdens, kräkningar, ökad appetit, illamående, diarré och okulogyration (ögogenen har okontrollerade cirkulerande rörelser) har också rapporterats. (Stark) klåda efter avslutad behandling.

Om du får symtom på en **överkänslighetsreaktion**, sluta att ta Levocaberizin Stada tabletterna och kontakta läkare omedelbart. Symtom på överkänslighetsreaktion kan omfatta svullnad av mun, tunga,

ansikte och/eller svalg, svårigheter att andas eller svälja (tryck över bröstet, pipande andning) samt nässelutslag, plötsligt blodtrycksfall som kan leda till svimning eller chock, som kan vara livshotande.

### **Rapportering av biverkningar**

Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. 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](http://www.fimea.fi)

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea

Biverkningsregistret

PB 55

00034 FIMEA

## **5. Hur Levocetirizin Stada ska förvaras**

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Används före utgångsdatum som anges på förpackningen. De första två numren anger månaden och de sista fyra numren anger året. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Förvaras i originalförpackningen. Fuktkänsligt.

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 levocetirizin. I läkemedlet är levocetirizinet i form av levocetirizindihydroklorid (5 mg), vilket motsvarar 4,2 mg levocetirizin.
- Övriga innehållsämnen är (kärna) mikrokristallin cellulosa, laktosmonohydrat, magnesiumstearat och (filmdrägering) hypromellos (E464), titandioxid (E171) och makrogol 400.

### **Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar**

De filmdrägerade tabletterna är vita eller naturvita, ovals, bikonvexa tabletter, märkta 'L9CZ' på den ena sidan och '5' på den andra.

Blisterförpackningarna innehåller 7, 10, 14, 20, 21, 28, 30, 90 eller 100 tabletter.  
Endosblisterförpackning innehåller 30x1 tabletter.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

### **Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare:**

#### ***Innehavare av godkännande för försäljning***

STADA Arzneimittel AG

Stadastrasse 2-18, 61118 Bad Vilbel, Tyskland

#### ***Tillverkare***

STADA Arzneimittel AG

Stadastrasse 2-18, 61118 Bad Vilbel, Tyskland

Synthon BV  
Microweg 22, 6545 CM Nijmegen, Nederländerna

Synthon Hispania S.L.  
Castello 1, Polígono Las Salinas, 08830 Sant Boi de Llobregat, Spanien

LAMP SANPROSPERO S.p.A.  
Via della Pace, 25/A, 41030 San Prospero (Modena), Italien

STADA Arzneimittel GmbH  
Muthgasse 36, 1190 Wien, Österrike

**Lokal företrädare**

STADA Nordic ApS, filial i Finland  
PB 1310  
00101 Helsingfors

**Den här bipacksedel ändrades senast 29.08.2022**