

Fylgiseðill: Upplýsingar fyrir notanda lyfsins

Vermox 100 mg töflur Vermox 20 mg/ml mixtúra, dreifa mebendazól

Lesið allan fylgiseðilinn vandlega áður en byrjað er að nota lyfið. Í honum eru mikilvægar upplýsingar.

- Geymið fylgiseðilinn. Nauðsynlegt getur verið að lesa hann síðar.
- Leitið til læknisins, lyfjafræðings eða hjúkrunarfræðingsins ef þörf er á frekari upplýsingum.
- Þessu lyfi hefur verið ávísað til persónulegra nota. Ekki má gefa það öðrum. Það getur valdið þeim skaða, jafnvel þótt um sömu sjúkdómseinkenni sé að ræða.
- Látið lækinn, lyfjafræðing eða hjúkrunarfræðinginn vita um allar aukaverkanir. Þetta gildir einnig um aukaverkanir sem ekki er minnst á í þessum fylgiseðli.

Í fylgiseðlinum eru eftirfarandi kaflar:

1. Upplýsingar um Vermox og við hverju það er notað
2. Áður en byrjað er að nota Vermox
3. Hvernig nota á Vermox
4. Hugsanlegar aukaverkanir
5. Hvernig geyma á Vermox
6. Þakkingar og aðrar upplýsingar

1. Upplýsingar um Vermox og við hverju það er notað

Vermox hindrar efnaskipti orma, sem veldur því að ormarnir drepast. Vermox hamlar einnig þroska ormaeggja.

Vermox er notað til meðhöndlunar við njálg, spóluormum, svipuormum og bitormum.

2. Áður en byrjað er að nota Vermox

Verið getur að læknirinn hafi ávísað lyfinu við öðrum sjúkdómi eða í öðrum skömmtum en tiltekið er í þessum fylgiseðli. Ávallt skal fylgja fyrirmælum læknis og leiðbeiningum á merkimiða frá lyfjabúð.

Ekki má nota Vermox

- ef um er að ræða ofnæmi fyrir mebendazóli eða einhverju öðru innihaldsefni lyfsins (talin upp í kafla 6).

Varnaðarorð og varúðarreglur

Leitið ráða hjá læknum, lyfjafræðingi eða hjúkrunarfræðingnum áður en Vermox er notað.

Vermox á ekki að gefa börnum yngri en 1 árs. Greint hefur verið frá krömpum hjá börnum, meðal annars hjá ungabörnum (sjá kafla 4 um aukaverkanir). Aðeins skal gefa börnum yngri en 2 ára Vermox ef læknir hefur ávísað því sérstaklega.

Notkun annarra lyfja samhliða Vermox

Látið lækinn eða lyfjafræðing vita um öll önnur lyf sem eru notuð, hafa nýlega verið notuð eða kynnu að verða notuð.

Vermox getur haft áhrif á eða orðið fyrir áhrifum af ákveðnum lyfjum sem innihalda eftirfarandi virk efni:

- cimetidín (við magasári)
- metronidazól (lyf við sýkingum af völdum baktería og frumdýra)

Meðganga og brjóstagjöf

Meðganga

Ekki skal nota Vermox á fyrsta þriðjungi meðgöngu nema brýna nauðsyn beri til. Gæta skal varúðar við notkun Vermox á öðrum og þriðja þriðjungi meðgöngu. Leitið þess vegna ráða hjá læknum áður en Vermox er notað á meðgöngu.

Brjóstagjöf

Vermox getur borist í brjóstamjólk. Leitið þess vegna ráða hjá læknum áður en lyfið er notað við brjóstagjöf.

Akstur og notkun véla

Hver og einn verður að leggja mat á getu sína til aksturs og starfa sem krefjast óskertrar árvekni. Eitt af því sem getur haft áhrif á slíkt er lyf, vegna verkunar sinnar eða aukaverkana. Lýsing á verkun og aukaverkunum er í öðrum köflum fylgiseðilsins. Lesið því allan fylgiseðilinn. Ef þörf er á skal ræða þetta við lækni eða lyfjafræðing.

Vermox mixtúra, dreifa inniheldur súkrósa, própýlhýdroxýbensóat (E216), metýlhýdroxýbensóat (E218) og natríum

Vermox mixtúra, dreifa inniheldur súkrósa. Ef óþol fyrir sykrum hefur verið staðfest skal hafa samband við lækni áður en lyfið er tekið inn.

Vermox mixtúra, dreifa inniheldur einnig rotvarnarefnið própýlhýdroxýbensóat (E216) og metýlhýdroxýbensóat (E218) sem geta valdið ofnæmisviðbrögðum (hugsanlega síðkomnum).

Vermox mixtúra, dreifa inniheldur minna en 1 mmól (23 mg) af natríum í hverjum ml, þ.e.a.s. er sem næst natríumlaust.

Vermox töflur innihalda appelsínugult S (E110) og natríum

Vermox töflur innihalda litarefnið appelsínugult S (E110) sem getur valdið ofnæmisviðbrögðum.

Vermox töflur innihalda minna en 1 mmól (23 mg) af natríum í hverri töflu, þ.e.a.s. er sem næst natríumlaust.

3. Hvernig nota á Vermox

Notið lyfið alltaf eins og lækni hefur sagt til um. Ef ekki er ljóst hvernig nota á lyfið skal leita upplýsinga hjá læknum eða lyfjafræðingi.

Ráðlagður skammtur handa fullorðnum og börnum eldri en 2 ára:

Við njálg: 1 tafla eða 5 ml af mixtúru sem stakur skammtur. Endurtakið meðferðina eftir u.þ.b. 2 vikur. Það kemur í veg fyrir að sýking taki sig upp að nýju og er nauðsynlegt til þess að losna alveg við njálginn. Fyrri meðferðin drepur njálginn en ekki egginn. Þegar egginn klekjast út getur sýkingin tekið sig upp að nýju ef meðferðin er ekki endurtekin.

Við spóluormum, svipuormum og bitormum: 1 tafla eða 5 ml af mixtúru kvölds og morgna í 3 daga.

Íhugaðu að nota Vermox mixtúru ef þú eða barnið getur ekki gleypt töfluna.

Vermox á ekki að gefa börnum yngri en 1 árs. Aðeins skal gefa börnum yngri en 2 ára Vermox ef lækni hefur ávísað því sérstaklega.

Mixtúruna á að hrista fyrir notkun. Einn fullur skammtamælir inniheldur 5 ml. Mixtúruflaskan er með barnaöryggisloki. Hún er opnuð með því að þrýsta skrúflokinn niður um leið og því er snúið rangsælis.



Ef notaður er stærri skammtur en mælt er fyrir um

Ef of stór skammtur af lyfinu hefur verið notaður, eða barn hefur í ógáti tekið inn lyfið skal hafa samband við lækni, sjúkrahús eða eitrunarmiðstöð (sími 543 2222).

Ef gleymist að nota Vermox

Ekki á að tvöfalda skammt til að bæta upp skammt sem gleymst hefur að nota.

4. Hugsanlegar aukaverkanir

Eins og við á um öll lyf getur þetta lyf valdið aukaverkunum en það gerist þó ekki hjá öllum.

Hættið strax að taka Vermox og hafið samband við lækinn ef einhver eftirfarandi einkenna koma fram (ofnæmisþjúgur):

- þroti í andliti, tungu eða hálsi
- erfiðleikar við að kyngja
- ofsakláði og öndunarerfiðleikar.

Algengar (geta komið fyrir hjá allt að 1 af hverjum 10 notendum):

- kviðverkir.

Sjaldgæfar (geta komið fyrir hjá allt að 1 af hverjum 100 notendum):

- magaóþægindi, niðurgangur, uppþemba.

Mjög sjaldgæfar (geta komið fyrir hjá allt að 1 af hverjum 1.000 notendum):

- fækkun hvítra blóðkorna
- ofnæmisviðbrögð (m.a. bráðaofnæmisviðbrögð með hita, húðútbrotum, þrota og stundum blóðþrýstingsfalli)
- krampar, sundl
- lifrabólga, áhrif á lifur
- alvarlegar breytingar í húð og slímhúð m.a. húðlos (drep í húðþekju, Stevens-Johnson heilkenni), húðútbrot, húðroði, þroti í andliti, vörum, tungu og/eða hálsi (ofnæmisþjúgur), ofsakláði, hárlos.

Koma örsjaldan fyrir (geta komið fyrir hjá allt að 1 af hverjum 10.000 notendum):

- ógleði, uppköst.

Látið lækinn eða lyfjafræðing vita um allar aukaverkanir. Þetta gildir einnig um aukaverkanir sem ekki er minnst á í þessum fylgiseðli.

Tilkynning aukaverkana

Látið lækinn eða lyfjafræðing vita um allar aukaverkanir. Þetta gildir einnig um aukaverkanir sem ekki er minnst á í þessum fylgiseðli. Einnig er hægt að tilkynna aukaverkanir beint til Lyfjastofnunar, www.lyfjastofnun.is. Með því að tilkynna aukaverkanir er hægt að hjálpa til við að auka upplýsingar um öryggi lyfsins.

5. Hvernig geyma á Vermox

Engin sérstök fyrirmæli eru um geymsluaðstæður lyfsins.

Geymið lyfið þar sem börn hvorki ná til né sjá.

Ekki skal nota lyfið eftir fyrningardagsetningu sem tilgreind er á umbúðunum á eftir EXP. Fyrningardagsetning er síðasti dagur mánaðarins sem þar kemur fram.

Ekki má skola lyfjum niður í frárennslislagnir eða fleygja þeim með heimilissorpi. Leitið ráða í apóteki um hvernig heppilegast er að farga lyfjum sem hætt er að nota. Markmiðið er að vernda umhverfið.

6. Pakkningar og aðrar upplýsingar

Vermox inniheldur

Vermox 100 mg töflur:

- Virka innihaldsefnið er mebendazól.
- Önnur innihaldsefni eru örkristallaður sellulósi, natríumsterkjuglýcolat, talkúm, maíssterkja, natríumsakkarín, hert bómullarfræjaolía, magnesíumsterat, bragðefni (appelsínubragð), vatnsfrí kísilkvoða, natríumlaurylsúlfat, appelsínugult S litarefni (E110).

Vermox 20 mg/ml mixtúra, dreifa:

- Virka innihaldsefnið er mebendazól.
- Önnur innihaldsefni eru súkrósi, örkristallaður sellulósi og natríumkarmellósi, metýlsellulósi, metýlhýdroxýbensóat (E218), natríumlaurylsúlfat, própýlhýdroxýbensóat (E216), bragðefni (bananabragð), sítrónusýrueinhýdrat og hreinsað vatn.

Lýsing á útliti Vermox og pakkningastærðir

Vermox töflur eru ljósappelsínugular, kringlóttar og auðkenndar „Me/100“ og „JANSSEN“. Töflurnar eru fáanlegar í þynnupakkningu með 6 töflum.

Vermox mixtúra, dreifa er mjólkurhvít með bananabragði og fáanleg í 30 ml flösku með 5 ml skammtamæli.

Markaðsleyfishafi og framleiðandi

Markaðsleyfishafi

Janssen-Cilag AB
Box 4042
SE-169 04 Solna
Svíþjóð

Framleiðandi Vermox mixtúru, dreifu

Janssen Pharmaceutica N.V., Turnhoutseweg 30, B-2340 Beerse, Belgía.

Framleiðandi Vermox taflna

Lusomedicamenta Sociedade Técnica, Farmacêutica, S.A., Estrada Consiglieri Pedroso 69-B, Queluz, 2730-055 Barcarena, Portúgal.

Umboð á Íslandi

Vistor hf.
Sími: +354 535 7000
janssen@vistor.is

Þessi fylgiseðill var síðast uppfærður í apríl 2021.