

Pakkauseloste: Tietoa käyttäjälle

Foliver 1 mg tabletti foolihappo

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

- Säilytä tämä pakkauseloste. Voit tarvita sitä myöhemmin.
- Jos sinulla on kysytävästä, käännny lääkärin, apteekkienkilokunnan tai sairaanhoitajan puoleen.
- Tämä lääke on määritetty 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, apteekkienkilokunnalle tai sairaanhoitajalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkauselosteessa. Ks. kohta 4.

Tässä pakkauselosteessa kerrotaan:

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

1. Mitä Foliver on ja mihin sitä käytetään

Foliver-tablettien vaikuttava aine on foolihappo ja sitä on 1 mg jokaisessa tabletissa. Foolihappo kuuluu B-vitamiineihin.

Foliver-tabletteja käytetään

- foolihapon puutteeseen ja sen ennaltaehkäisyyn
- foolihapon puutteesta johtuvan anemian hoitoon
- ennaltaehkäisemään sikiön hermostoputken sulkeutumishäiriöitä sellaisilla odottavilla äideillä, joilla on erityinen riski tällaisiin sikiön kehityshäiriöihin
- vähentämään nivereuman hoitoon käytettävän metotreksaatin haittavaikutuksia.

2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Foliver-tabletteja

Älä käytä Foliver-tabletteja

- jos olet allerginen foolihapolle tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (lueteltu kohdassa 6).

Varoitukset ja varotoimet

Keskustele lääkärin kanssa ennen kuin käytät Foliver-tabletteja

- jos sairastat diagnostimatonta anemiaa.

Lapset

Katso kohta 3 ”Miten Foliver-tabletteja käytetään”.

Muut lääkevalmisteet ja Foliver

Kerro lääkärille tai apteekkienkilökunnalle, jos parhaillaan käytät, olet äskettäin käyttänyt tai saatat käyttää muita lääkkeitä.

Ole varovainen, jos käytät Foliverin kanssa samanaikaisesti fenytoïinia (epilepsialääke), koska epilepsiakohtaukset saattavat lisääntyä.

Samanaikainen kloramfenikolin (antibiootti) käyttö saattaa heikentää Foliver-tablettien vaikutusta.

Foliver ruuan, juoman ja alkoholin kanssa

Ei erityisiä rajoituksia.

Raskaus ja imetyks

Jos olet raskaana tai imetät, epäilet olevasi raskaana tai jos suunnittelet lapsen hankkimista, kysy lääkäriltä tai apteekista neuvoa ennen tämän lääkkeen käyttöä. Foliver-tablettien raskaudenaikeiseen käyttöön tai käyttöön imetyksen aikana ohjeenmukaisilla annoksilla ei liity tunnettuja riskejä.

Ajaminen ja koneiden käyttö

Foliver ei vaikuta haitallisesti ajokykyyn eikä kykyyn käyttää koneita.

Foliver-tabletit sisältävät laktoosia ja natriumia

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

Tämä lääkevalmiste sisältää alle 1 mmol natriumia (23 mg) per tabletti eli sen voidaan sanoa olevan ”natriumiton”.

3. Miten Foliver-tabletteja käytetään

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

Käyttö aikuisille

Suositeltu annos on:

- foolihapon puutteesta johtuvassa anemiassa aikuisilla 1 mg/vrk.
- hermostoputken sulkeutumishäiriöiden ennaltaehkäisyssä riskiraskauksien yhteydessä 4 mg/vrk
- aikuisilla nivereuman metotreksaattihoitojen yhteydessä tavallisesti käytetyt annokset ovat 1 mg/vrk tai 4-7,5 mg kerran viikkossa viikoittaisen metotreksaattiannoksen yhteydessä.

Käyttö lapsille

Suositeltu annos on:

- foolihapon puutteesta johtuvassa anemiassa lapsilla enintään 1 mg/vrk.
- lapsilla nivereuman metotreksaattihoidon yhteydessä tavallisesti käytetyt annokset ovat 1 mg/vrk tai 1 mg/10 painokiloa kohden kerran viikkossa hoitoannosta seuraavana päivänä tai kaksi päivää hoitoannoksen jälkeen.

Jos otat enemmän Foliveria 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 lisähohjeiden saamiseksi.

Jos unohtdat ottaa Foliver-tabletin

Jos unohtdat ottaa tabletin, ota se niin pian kuin muistat, ellei ole jo aika ottaa seuraava tabletti. Älä ota kaksinkertaista annosta korvatakseen unohttamasi kerta-annoksen. Ota jäljellä olevat annokset oikeisiin aikoihin.

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

4. Mahdolliset haittavaikutukset

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

Jos huomaat seuraavia haittavaikutuksia, lopeta tämän lääkevalmisteen käyttö ja keskustele heti lääkärin kanssa:

Harvinaiset haittavaikutukset (saattaa esiintyä 1 potilaalla 1000:sta):

- Allergiset reaktiot, jonka oireita ovat ihmisen punoitus, ihottuma, kutina, huonovointisuus ja keuhkoputkien supistumisesta johtuvat hengitysvaikeudet.

Haittavaikutukset, joiden esiintymistihetyttä ei tunneta (koska saatavissa oleva tieto ei riitä esiintyvyyden arviointiin):

- Vaikea allerginen reaktio (anafylaktinen reaktio).

Suurilla, 15 mg/vrk, annoksilla saattaa esiintyä vatsavaivoja, unihäiriöitä, mielialan muutoksia ja kognitiivisten toimintojen häiriöitä.

Seerumin B12-vitamiinipitoisuus saattaa laskea pitkääikaisen hoidon yhteydessä.

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkienhenkilökunnalle. 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. Foliver-tablettien säilyttäminen

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Älä käytä tästä lääkettä pakkaussessa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

Säilytä alle 25 °C.

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

6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

Mitä Foliver sisältää

- Vaikuttava aine on foolihappo. Yksi tabletti sisältää 1 mg foolihappoa.
- Muut aineet ovat laktoosimonohydraatti, mikrokiteinen selluloosa, natriumtärkkelysglykolaatti (tyyppi A), magnesiumstearaatti ja kolloidinen vedetön piidioksidi.

Lääkevalmisteen kuvaus ja pakkauskoko

Foliver on keltainen tai lievästi oranssi, täplikäs, pyöreä, molemmilta puolilta kupera tabletti.
100 tabletin läpipainopakkaus.

Myyntiluvan haltija

Oy Verman Ab
PL 164
01511 Vantaa

Valmistaja

Aesica Pharmaceuticals GmbH
Alfred Nobel Strasse 10
40789 Monheim, Saksa

Tämä seloste on tarkistettu viimeksi 21.6.2022

Bipackse del: Information till användaren

Foliver 1 mg tablett folsyra

Läs noga igenom denna bipackse del innan du börjar använda 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 bipackse del finns information om följande:

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

1. Vad Foliver är och vad det används för

Det aktiva innehållsämnet i Foliver tabletter är folsyra och varje tablett innehåller 1 mg folsyra. Folsyran hör till B-vitaminerna.

Foliver används

- vid folsyrabrist och för förebyggande därav
- för att råda bot på anemi förorsakad av brist på folsyra
- för att förebygga slutningsstörningar i fostrets neuralrör hos sådana havande mödrar, som löper särskild risk för dylika utvecklingsstörningar i fostret
- för att minska biverkningarna av metotrexat som används vid behandling av ledgångsreumatism.

2. Vad du behöver veta innan du använder Foliver tabletter

Använd inte Foliver tabletter

om du är allergisk mot folsyra eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6).

Varningar och försiktighet

Tala med läkare innan du använder Foliver tabletter

- om du lider av odiagnositerad anemi

Barn

Se avsnitt 3. Hur du använder Foliver tabletter.

Andra läkemedel och Foliver

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

Var försiktig, om du använder fenytoin (medel mot epilepsi) samtidigt med Foliver tablett(er), emedan de epileptiska anfallen kan öka.

Samtidig användning av kloramfenikol (antibiotika) kan leda till att effekten av Foliver tablett(er) blir svagare.

Foliver med mat, dryck och alkohol

Inga särskilda begränsningar.

Graviditet och amning

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. Inga kända risker är förknippade med användningen av Foliver under graviditet eller amning då ordinerade doser intas.

Körförstånd och användning av maskiner

Foliver har ingen ofördelaktig effekt på förmågan att framföra fordon och använda maskiner.

Foliver tablett(er) innehåller laktos och natrium

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

Detta läkemedel innehåller mindre än 1 mmol (23 mg) natrium per tablet, d.v.s. är näst intill "natriumfritt".

3. Hur du använder Foliver tablett(er)

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

Användning för vuxna

Rekommenderad dos är:

- vid anemi på grund av brist på foltsyra 1 mg/dygn hos vuxna.
- för förebyggande av neuralrörens slutningsstörningar vid riskfyld graviditet 4 mg/dygn.
- hos vuxna vid metotrexatbehandling av ledgångsreumatism vanliga doser är 1 mg/dygn eller 4-7,5 mg en gång i veckan i samband med veckans behandlingsdos av metotrexat.

Användning för barn

Rekommenderad dos är:

- vid anemi på grund av brist på foltsyra högst 1 mg/dygn hos barn.
- hos barn vid metotrexatbehandling av ledgångsreumatism vanliga doser är 1 mg/dygn eller 1 mg/10 kg kroppsvikt, en gång i veckan följande dag efter behandlingsdos eller två dagar efter behandlingsdos.

Om du har tagit för stor mängd av Foliver

Om du fått i dig för stor mängd läkemedel eller om t.ex. ett barn fått i sig läkemedlet av misstag kontakta alltid läkare, närmaste sjukhus eller Giftinformationscentralen (tel. 0800 147 111) för bedömning av risken samt rådgivning.

Om du har glömt att ta Foliver

Om du glömmer att ta en tablett, ta den genast då du minns, om det inte redan är dags för nästa tablett. Ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd dos. Inta resterande doser vid rätta tidpunkter.

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.

Om du lägger märke till någon av följande biverkningar, sluta använda detta läkemedel och kontakta läkare omedelbart:

Sällsynta biverkningar (kan förekomma hos 1 av 1 000 patienter):

- Allergiska reaktioner. Symtom på sådana är hudrodnad, utslag, klåda, illamående och andningssvårigheter på grund av sammandragning av luftrören.

Biverkningar med okänd frekvens (kan inte beräknas från tillgängliga data):

- Allvarlig allergisk reaktion (anafylaktisk reaktion)

I samband med stora doser, 15 mg/dygn, kan magbesvär, sömnstörningar, affektiva störningar och störningar i kognitiva funktioner förekomma.

Halten av B12-vitamin i serum kan sjunka i samband med långvarig behandling.

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

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea

Biverkningsregistret

PB 55

00034 FIMEA

5. Hur Foliver tablettter ska förvaras

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Använts före utgångsdatum som anges på förpackingen. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Förvaras vid högst 25°C.

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 foltsyra. Varje tablett innehåller 1 mg foltsyra.
- Övriga innehållsämnen är laktosmonohydrat, mikrokristallin cellulosa, natriumstärkelseglykolat (typ A), magnesiumstearat och kolloidalt vattenfri kiseldioxid.

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Foliver tablett är gul eller svagt orange, fläckig, rund och utbuktad på båda sidor.
Blisterförpackning med 100 tablettter.

Innehavare av godkännande för försäljning:

Oy Verman Ab

PB 164

01511 Vanda

Tillverkare:

Aesica Pharmaceuticals GmbH

Alfred Nobel Strasse 10

40789 Monheim, Tyskland

Denna bipacksedel godkändes senast den 21.6.2022