

Pakkausseloste: Tietoa käyttäjälle

Tuulix 10 mg tabletit

loratadiini

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

Käytä tätä lääkettä juuri siten kuin tässä pakkausselosteessa kuvataan tai kuin lääkäri tai apteekkihenkilökunta ovat neuvoneet sinulle.

- Säilytä tämä pakkausseloste. Voit tarvita sitä uudelleen.
- Kysy tarvittaessa apteekista lisätietoja ja neuvoja.
- Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Ks. kohta 4.
- Käänny lääkärin puoleen, ellei olosi parane viiden (5) päivän jälkeen tai se huononee.

Tässä pakkausselosteessa kerrotaan:

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

1. Mitä Tuulix on ja mihin sitä käytetään

Tuulix-valmisteen vaikuttava-aine on loratadiini. Tuulix kuuluu lääkkeisiin, joista käytetään nimitystä antihistamiinit ja joita käytetään helpottamaan joidenkin allergioiden (yliherkkyyksien) oireita.

Tuulix-tabletit on tarkoitettu kausiluonteisen ja ympärivuotisen allergisen nuhan oireiden lievittämiseen; näitä oireita ovat mm. aivastelu, nenän vuotaminen ja kutina sekä silmien kutina ja kirvely. Valmistetta voidaan käyttää myös nokkosihottuman oireiden (kutina, punoitus ja paukamien lukumäärä ja koko) lievittämiseen.

Käänny lääkärin puoleen, ettei tunne oloasi paremmaksi tai jos tunnet olosi huonommaksi viiden (5) päivän jälkeen.

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

Älä käytä Tuulix-valmistetta

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

Varoitukset ja varotoimet

Keskustele lääkärin tai apteekkihenkilökunnan kanssa ennen kuin käytät Tuulix-valmistetta.

Jos sinulla on vaikea maksasairaus, keskustele lääkärin kanssa ennen tämän valmisteen ottamista, sillä annoksen muuttaminen saattaa olla tarpeen.

Tuulix-valmisteen käyttö on lopetettava 48 tuntia ennen allergeitestejä, jotta se ei häiritse testitulosten tulkintaa.

Lapset

Alle 12-vuotiaille vain lääkärin määräyksen mukaan.

Muut lääkevalmisteet ja Tuulix

Tuulix-valmisteen haittavaikutukset voivat lisääntyä, jos käytät valmistetta yhtä aikaa sellaisten lääkevalmisteiden kanssa, jotka vaikuttavat lääkeainemetaboliasta vastaavien entsyymien toimintaan maksassa. Kliinisissä tutkimuksissa loratadiinin haittavaikutusten ei ole kuitenkaan havaittu lisääntyvän, kun sitä käytetään yhtä aikaa maksan entsyymien toimintaan vaikuttavien lääkevalmisteiden kanssa.

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

Tuulix ruuan, juoman ja alkoholin kanssa

Tuulix otetaan riittävän nestemäärän kera (esim. puoli lasia vettä) joko ruoan kanssa tai ilman. Tuulix-tabletit eivät voimista alkoholin vaikutusta.

Raskaus, imetys ja hedelmällisyys

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

Varmuuden vuoksi Tuulix-valmisteen käyttöä on suositeltavaa välttää raskauden aikana. Älä käytä Tuulix-valmistetta, jos imetät. Loratadiini erittyy rintamaitoon.

Ajaminen ja koneiden käyttö

Loratadiinin on erittäin harvoin todettu aiheuttavan uneliaisuutta, joka saattaa vaikuttaa ajokykyyn tai kykyyn käyttää koneita.

Tuulix sisältää laktoosia

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

3. Miten Tuulix-valmistetta käytetään

Käytä tätä lääkettä juuri siten kuin tässä pakkausselosteessa on kuvattu tai kuin lääkäri on määrännyt. Tarkista ohjeet lääkäriltä tai apteekista, jos olet epävarma. Jos oireet eivät helpota viiden (5) käyttöpäivän kuluessa lääkityksen aloittamisesta, ota yhteys lääkäriin.

Tabletit otetaan veden kera.

Suosittelun annos on:

Aikuiset ja yli 12-vuotiaat lapset:

1 tabletti (10 mg) kerran päivässä.

Alle 12-vuotiaille vain lääkärin määräyksen mukaan.

Aikuiset ja lapset, joilla on vaikeita maksantoiminnan häiriöitä:

Aikuiset ja lapset, jotka painavat yli 30 kg:

1 tabletti (10 mg) joka toinen päivä. Keskustele kuitenkin lääkärin tai apteekkihenkilökunnan kanssa ennen kuin otat tätä lääkettä.

Jos otat Tuulix-valmistetta enemmän kuin sinun pitäisi

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

Jos unohdat ottaa Tuulix-valmistetta

Jos unohdat ottaa tabletin, ota yksi annos niin pian kuin muistat, ellei ole jo aika ottaa seuraava annos. Älä ota kaksinkertaista annosta korvataksesi unohtamasi kerta-annoksen. Ota jäljellä olevat annokset oikeisiin aikoihin.

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

4. Mahdolliset haittavaikutukset

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

Jos jokin seuraavista oireista ilmaantuu, lopeta Tuulix-valmisteen käyttö ja kerro asiasta välittömästi lääkärille tai mene lähimmän sairaalan päivystykseen.

- Vakava allerginen reaktio (kasvojen, huulien, suun tai kurkun turpoaminen, mihin voi liittyä nielemis- tai hengittämisvaikeuksia).

Tämä on hyvin harvinainen, mutta erittäin vakava haittavaikutus. Tarvitset pikaisesti lääkärin apua tai jopa sairaalahoitoa.

Yleiset haittavaikutukset (saattaa esiintyä 1 potilaalla 10:stä)

- uneliaisuus

Melko harvinaiset haittavaikutukset (saattaa esiintyä 1 potilaalla 100:sta)

- päänsärky
- lisääntynyt ruokahalu
- unettomuus

Hyvin harvinaiset haittavaikutukset (saattaa esiintyä 1 potilaalla 10 000:sta)

- yliherkkyysoireet (mukaan lukien angioedeema ja voimakas allerginen reaktio)
- hiusten lähtö
- maksaongelmat (tämä tarkoittaa tavallisesti sitä, että jos sinulle on tehty maksan toimintakoe, siinä on havaittu epänormaalisuutta)
- sydämen tiheälyöntisyys, sydämentykytys
- huimaus, kouristukset
- uupumus
- pahoinvointi
- suun kuivuminen
- mahatulehdus
- ihottuma

Haittavaikutukset, joiden esiintymistiheyttä ei tunneta (koska saatavissa oleva tieto ei riitä arviointiin)

- painonnousu

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle. 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
FI-00034 Fimea

5. Tuulix-valmisteen säilyttäminen

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

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

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

6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

Mitä Tuulix sisältää

- Vaikuttava aine on loratadiini. Yksi tabletti sisältää 10 mg loratadiinia.
- Muut aineet ovat: laktoosimonohydraatti, maissitärkkelys, esigelatinoitu tärkkelys ja magnesiumstearaatti.

Lääkevalmisteen kuvaus ja pakkauskoot

Valkoinen, soikea tabletti, joka on toiselta puolelta jakourteinen ja toiselta puolelta tasainen. Jakourteen molemmin puolin ovat kohokuviot ”L” ja ”10”.

Valmiste on saatavissa 10 ja 30 tabletin pakkauksissa.

Kaikkia pakkauskokoja ei välttämättä ole myynnissä.

Myyntiluvan haltija ja valmistaja

Myyntiluvan haltija ja markkinoija: Oy Verman Ab, PL 146, 04201 Kerava.

Valmistaja:

TEVA UK Limited, Brampton Rd, Hampden Park Eastbourne, East Sussex, Englanti BN 22 9 AG
tai
Galena Pharma Oy, Sammonkatu 10, 70500 Kuopio.

Tämä pakkausseloste on tarkistettu viimeksi 16.1.2018.

Bipacksedel: Information till användaren

Tuulix 10 mg tabletter

loratadin

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

Använd alltid detta läkemedel exakt enligt beskrivning i denna bipacksedel eller enligt anvisningar från din läkare eller apotekspersonal.

- Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
- Vänd dig till apotekspersonalen om du behöver mer information eller råd.
- Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.
- Du måste tala med läkare om du inte mår bättre eller om du mår sämre efter fem (5) dagar.

I denna bipacksedel finns information om följande :

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

1. Vad Tuulix är och vad det används för

Det aktiva innehållsämnet i Tuulix tabletter är loratadin. Tuulix hör till mediciner, som kallas antihistaminer och som används för att råda bot på symtomen vid vissa allergier.

Tuulix-tabletterna är avsedda att lindra symtomen vid allergisk snuva som förekommer i perioder eller året om; sådana symtom är bl.a. nysningar, rinnande och kittlande näsa samt klåda och sveda i ögonen. Preparatet kan också användas för att lindra symtomen (klåda, rodnad och antal och storlek på nässelutslag) av nässelutslag.

Du måste tala med läkare om du inte mår bättre eller om du mår sämre efter fem (5) dagar.

2. Vad du behöver veta innan du använder Tuulix

Använd inte Tuulix

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

Varningar och försiktighet

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du använder Tuulix.

Om du har en svår leversjukdom, rådgör med din läkare innan du börjar använda den här medicinen, eftersom det kan vara nödvändigt att förändra dosen.

Användning av Tuulix måste avbrytas 48 timmar före allergitest, så att det inte förhindrar analyseringen av testresultaten.

Barn

För barn under 12 år bara enligt läkarens ordination.

Andra läkemedel och Tuulix

Biverkningarna av Tuulix kan öka om det används tillsammans med läkemedel som påverkar funktionen av vissa leverenzymmer som ansvarar för läkemedelmetabolism. I kliniska prövningar sågs dock ingen ökning av biverkningarna för loratadin då det togs tillsammans med läkemedel som påverkar funktionen av dessa enzymer.

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du tar, nyligen har tagit eller kan tänkas ta andra läkemedel.

Tuulix med mat, dryck och alkohol

Tuulix tas med tillräcklig mängd av vätska (t ex 1/2 glas vatten) och kan tas i samband med mat eller mellan måltider. Tuulix förstärker inte effekten av alkohol.

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.

Som en försiktighetsåtgärd bör man undvika användning av Tuulix under graviditet.

Använd inte Tuulix, om du ammar. Loratadin utsöndras i bröstmjolk.

Körförmåga och användning av maskiner

Loratadin har sällan orsakat sömnhet, som kan påverka körförmågan eller användning av maskiner.

Tuulix innehåller laktos

Om din läkare har berättat dig, att du har en sockerintolerans, rådfråga din läkare innan du tar den här medicinen.

3. Hur du använder Tuulix

Använd alltid detta läkemedel exakt enligt beskrivning i denna bipacksedel eller enligt anvisningar från läkare. Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du är osäker. Om symtomen inte lindras inom fem (5) dagar efter påbörjad medicinering, ska du kontakta läkare.

Tabletterna bör intas med vatten.

Rekommenderad dos är:

Vuxna och barn över 12 år:

1 tablett (10 mg) en gång dagligen.

För barn under 12 år bara enligt läkarens ordination.

Vuxna och barn som lider av allvarlig leverinsufficiens:

Vuxna och barn som väger över 30 kg:

1 tablett (10 mg) en gång varannan dag. Du ska dock tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska innan du tar detta läkemedel.

Om du har tagit för stor mängd av Tuulix

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 Tuulix

Om du glömmer att ta en tablett, skall du ta den så fort du kommer ihåg det, om det inte redan är dags att ta nästa dos. Ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd dos. Ta följande doser vid rätt tidpunkt.

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.

Om något av följande symtom uppträder, avbryt medicineringen med Tuulix och kontakta omedelbart din läkare eller akutavdelning vid närmaste sjukhus.

- En allvarlig allergisk reaktion (svullnad i ansikte, läppar, mun eller strupe, som kan förorsaka sväljnings- eller andningssvårigheter).

Detta är en mycket sällsynt men mycket allvarlig biverkning. Du behöver snabbt hjälp av läkare eller rentav vård på sjukhus.

Vanliga biverkningar (kan förekomma hos 1 av 10 patienter)

- sömnhighet

Mindre vanliga biverkningar (kan förekomma hos 1 av 100 patienter)

- huvudvärk
- ökad aptit
- sömnlöshet

Mycket sällsynta biverkningar (kan förekomma hos 1 av 10 000 patienter)

- överkänslighetsreaktioner (inklusive angioödem och anafylaxi)
- håravfall
- leverproblem (vilket vanligen innebär att du har genomgått ett test för kontroll av levern och detta har indikerat abnormitet)
- snabb hjärtrytm, hjärtklappning
- yrsel, konvulsion
- utmattning
- illamående
- muntorrhet
- magkatarr
- hudutslag

Biverkningar med ingen känd frekvens (kan inte beräknas från tillgängliga data)

- viktökning

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
FI-00034 Fimea

5. Hur Tuulix ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Används före utgångsdatum som anges på kartongen. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall. Fråga apotekspersonal 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 loratadin. En tablett innehåller 10 mg av loratadin.
- Övriga innehållsämnen är laktosmonohydrat, majsstärkelse, pregelatiniserad stärkelse, magnesiumstearat.

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

En vit, oval tablett med en brytskåra på den ena sidan och en jämn yta på den andra sidan. På båda sidorna av brytskåran finns det märkt "L" och "10" i reliefer.

Produkten saluförs i förpackningsstorlekar i 10 och 30 tabletter.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare

Innehavare av försäljningstillståndet och marknadsförare: Oy Verman Ab, PB 146, 04201 Kervo.

Tillverkare:

TEVA UK Limited, Brampton Rd, Hampden Park Eastbourne, East Sussex, England BN 22 9 AG
eller
Galena Pharma Oy, Sammonkatu 10, 70500 Kuopio.

Denna bipacksedel ändrades senast 16.1.2018.