

# Terbinafin

250 mg tabletter

## Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar använda detta läkemedel.

- Spara denna bipacksedel, du kan behöva läsa den igen.
- Om du har ytterligare frågor vänd dig till din läkare eller farmaceut.
- Detta läkemedel har ordinerats åt dig personligen. Du bör inte ge det vidare till andra. Det kan skada dem, även om de uppvisar symptom som liknar dina.

I denna bipacksedel finner du information om:

1. Vad är Terbinafin och vad används det för?
2. Innan du använder Terbinafin
3. Hur du använder Terbinafin
4. Eventuella biverkningar
5. Förvaring av Terbinafin

## Vad innehåller Terbinafin?

- Det aktiva innehållsämnet i Terbinafin är terbinafinhydroklorid motsvarande 250 mg terbinafin.
- Övriga innehållsämnen är: Magnesiumstearat, kolloidal vattenfri kiseldioxid, kroskarmellosnatrium, hypromellos och mikrokristallin cellulosa.

## 1. VAD ÄR TERBINAFIN OCH VAD ANVÄNDS DET FÖR?

### Läkemedlets utseende:

Rund, vit tablett med brytskåra på båda sidor och på den ena sidan märkt "T" ovanför brytskåran och "1" under brytskåran.

### Vad används Terbinafin för?

Terbinafin används för behandling av svampinfektioner orsakade av terbinafinkänsliga svampar. Terbinafin blockerar en reaktion i svampens ämnesomsättning, så att ett ämne (squalen) ansamlas inuti svampcellen. Ett högt innehåll av squalen i svampcellen är skadligt för svampen, vilket gör att svampen dör och infektionen läker.

Terbinafin används för behandling av:

- svampinfektioner i hud och naglar.
- ringorm.

*Observera att läkaren kan ha ordinerat läkemedlet för annat användningsområde och/eller med en annan dosering än den som anges i denna bipacksedel.*

## **2. INNAN DU ANVÄNDER TERBINAFIN**

### **Använd inte Terbinafin**

- om du är överkänslig (allergisk) mot det aktiva innehållsämnet eller något hjälpämne i Terbinafin.
- om du har allvarligt försämrad njurfunktion.
- om du har allvarligt försämrad leverfunktion.

### **Var särskilt försiktig med Terbinafin:**

Tala med din läkare innan du påbörjar behandlingen med Terbinafin, om du har eller har haft:

- någon leversjukdom.
- någon njursjukdom
- Psoriasis eller SLE.

Om du får feber eller ont i halsen under behandlingen, bör du kontakta läkare. Behandlingen med Terbinafin kanske behöver avbrytas.

Om du får klåda, långvarigt illamående, aptitlöshet, trötthet, gulsot, kräkningar, utmattning, magsmärter, mörkfärgad urin eller ljus avföring, bör du också kontakta läkare. Behandlingen med Terbinafin kanske behöver avbrytas.

### **Användning av Terbinafin med mat och dryck**

Terbinafin kan tas tillsammans med mat och dryck.

## **Graviditet**

Begränsad erfarenhet av användning under graviditet. Därför bör Terbinafin endast användas under graviditet efter särskilt övervägande i samråd med läkare.

## **Amning**

Terbinafin går över i modersmjölk och ska därför inte användas av ammande kvinnor.

## **Körförmåga och användning av maskiner:**

Terbinafin har ingen eller obetydlig påverkan på förmågan att köra bil eller att använda verktyg eller maskiner.

## **Användning av andra läkemedel:**

Vissa andra läkemedel kan påverka eller påverkas av behandlingen med Terbinafin. Behandlande läkare behöver därför känna till all samtidig medicinering. Detta gäller både receptbelagda och receptfria läkemedel samt naturläkemedel. Speciellt viktigt är det för läkaren att känna till om du behandlas med läkemedel mot:

- depression eller andra psykiska sjukdomar.
- högt blodtryck eller hjärtbesvär.
- magsår (om läkemedlet innehåller cimetidin).
- tuberkulos (om läkemedlet innehåller rifampicin).
- svamp (om läkemedlet innehåller flukonazol eller ketokonazol).

Menstruationsrubbingar har förekommit hos kvinnor som använder p-piller.

## **3. HUR DU ANVÄNDER TERBINAFIN**

### **Dosering**

Dosen bestäms av läkaren, som anpassar den individuellt för dig beroende på infektionens typ och svårighetsgrad.

### *Hudinfektioner*

Rekommenderad behandlingstid:

Svampinfektion på fötter: 2-4 veckor. Behandlingen kan förlängas upp till 6 veckor.

Svampinfektion i ljumsken: 2-4 veckor.

Ringorm på mage, bröst eller rygg: 2-4 veckor.

### *Nagelinfektioner*

Vanlig behandlingstid är 6-12 veckor, men för vissa patienter krävs behandling i 6 månader.

### **Vuxna**

Vanligtvis 250 mg en gång dagligen.

### **Äldre**

Vanligtvis 250 mg en gång dagligen.

### **Barn**

Användning av Terbinafin till barn rekommenderas inte.

Använd alltid Terbinafin enligt läkarens anvisningar. Rådfråga din läkare eller farmaceut om du är osäker.

Ändring av eller avbrott i behandlingen bör endast ske i samråd med läkare.

## **Om du använder mera Terbinafin än du borde:**

Om du fått i dig för stor mängd läkemedel kontakta alltid läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (Sverige: tel 112, Finland: tel 09-4711).

Symtom som kan uppträda vid för hög dos:

- huvudvärk
- illamående
- buksmärtor
- yrsel.

## **Om du har glömt att ta Terbinafin:**

Ta inte dubbla doser för att kompensera de doser du glömt.

## **4. EVENTUELLA BIVERKNINGAR**

Liksom alla läkemedel kan Terbinafin ge biverkningar.

Kontakta omedelbart läkare om du får något av följande symtom:

- Försämrad leverfunktion eller leversvikt med sänkta leverenzymmer (ses på prover), gulnad hud eller ögonvitor (hepatit), leverinflammation (hepatit) och blockerat flöde av galla (kolestasis). Symtom är klåda, konstant illamående, förlorad aptit, trötthet, utmattning, magsmärtor, mörk urin eller blek avföring.
- Allergisk reaktion med svullnad av ansikte, läppar, tunga eller hals, svårigheter att svälja eller hudreaktioner så som utslag eller bleka eller röda oregelbundna upphöjda hudfläckar med svår klåda (nässelutslag).
- Allvarlig hudreaktion med hudutslag med rodnad, feber, blåsor eller sår (Steven-Johnssons syndrom), svåra hudutslag med rodnad, fjällning och svullnad av huden som påminner om allvarliga brännsår (toxisk epidermal nekrolys), runda, oregelbundna röda fläckar på huden på händer och armar (erytema multiforme), känslighet mot solljus eller artificiellt ljus (t.ex. solarium)
- Feber eller ont i halsen

Berätta för din läkare om du upptäcker någon av följande biverkningar eller upptäcker några andra biverkningar som inte nämns här.

*Mycket vanliga (förekommer hos 1 av 10 användare)*

Minskad aptit, mättnadskänsla, matsmältningsbesvär, illamående, lättare buksmärtor, diarré, led och muskelvärk .

*Vanliga (förekommer hos fler än 1 av 100 användare):* Huvudvärk.

*Mindre vanliga (förekommer hos färre än 1 av 100 användare):*

Smakförändring eller smakförlust som normaliseras en tid efter avslutad behandling.

*Sällsynta (förekommer hos färre än 1 av 1000 användare):*

Sjukdomskänsla och illamående.

*Mycket sällsynta (förekommer hos färre än 1 av 10 000 användare):*

Förändrat blodvärde; om du upptäcker ökat antal blåmärken, näsblod, halsont eller infektioner, ska du kontakta din läkare som kan vilja ta ett blodprov. Förvärrad psoriasis. Håravfall. SLE (autoimmun sjukdom) Yrsel, trötthet, myrkrypningar eller pirningar, minskad känsla för beröring, hudutslag med blåsor och feber (akut generaliserad exantematös pustulos (AGEP)

*Okänd biverkningsfrekvens:*

Minskat antal röda blodkroppar som kan göra huden blek och orsaka svaghet eller andfåddhet (anemi), utslag, feber, ledvärk och förstörade lymfkörtlar (serum sjuka), psykiska symtom som depression och oro, minskad förmåga att känna lukt, ringa dövhet eller hörselnedsättning, ringande eller brusande i öronen, utslag, feber, svettningar, svaghet, viktminskning (orsakad av inflammation i blodkärlen), inflammation i bukspottkörteln med smärta och trötthet i buken och ryggen, onormal muskelnedbrytning som kan ge njurproblem, influensaliknande symtom, ökad eller minskad vikt, ökat kreatinin i blodet (ses vid blodprov).

Om du observerar en eller flera biverkningar som inte nämns i denna bipacksedel, tala om det för din läkare eller farmaceut.

## **5. FÖRVARING AV TERBINAFIN**

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Burk: Förvaras i originalförpackningen (ljuskänsligt).

Blistert: Förvara blistret i ytterkartongen (ljuskänsligt).

Använd inte detta läkemedel efter utgångsdatum på förpackningen.

Av miljö- och säkerhetsskäl ska överbliven eller för gammal medicin från allmänheten lämnas till apotek för omhändertagande.

Denna bipacksedel godkändes senast den 2014-03-19