

## Klorokinfosfat Recip

160 mg filmdragerade tabletter 250 mg filmdragerade tabletter Klorokinfosfat

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

- Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
- Om du har ytterligare frågor vänd dig till läkare eller apotekspersonal.
- Detta läkemedel har ordinerats åt dig. Ge det inte till andra. Det kan skada dem, även om de uppvisar symtom som liknar dina.
- Om några biverkningar blir värre eller om du märker några biverkningar som inte nämns i denna information, kontakta läkare eller apotekspersonal.

I denna bipacksedel finner du information om:

1. VAD KLOROKINFOSFAT RECIPI ÄR OCH VAD DET ANVÄNDS FÖR
2. INNAN DU ANVÄNDER KLOROKINFOSFAT RECIPI
3. HUR DU ANVÄNDER KLOROKINFOSFAT RECIPI
4. EVENTUELLA BIVERKNINGAR
5. HUR KLOROKINFOSFAT RECIPI SKA FÖRVARAS
6. ÖVRIGA UPPLYSNINGAR

### 1. VAD KLOROKINFOSFAT RECIPI ÄR OCH VAD DET ANVÄNDS FÖR

Klorokinfosfat Recip innehåller klorokinfosfat och används vid ledgångsreumatism, hudsjukdom (LE), kroniskt polymorft ljusutslag samt som skydd mot och för behandling av malaria.

Klorokinfosfat som finns i Klorokinfosfat Recip kan också vara godkänd för att behandla andra sjukdomar som inte nämns i denna bipacksedel. Fråga läkare, apotekspersonal eller annan hälso- och sjukvårdspersonal om du har ytterligare frågor och följ alltid deras instruktion.

### 2. INNAN DU ANVÄNDER KLOROKINFOSFAT RECIPI

#### Använd inte Klorokinfosfat Recip

- om du har förändringar i ögats näthinna, epilepsi eller porfyri.
- om du är allergisk (överkänslig) mot det aktiva innehållsämnet eller mot något av de övriga innehållsämnen i Klorokinfosfat Recip.

#### Var särskilt försiktig med Klorokinfosfat Recip

Om du har någon av följande sjukdomar bör du rådgöra med läkare innan behandling med Klorokinfosfat Recip påbörjas: nedsatt lever- eller njurfunktion, psoriasis, blod- eller muskelsjukdomar.

Innan behandlingen påbörjas är det vanligt med synundersökning (ej vid malariaproylax). Dimsyn och svårigheter att se skarpt på olika avstånd kan uppträda efter en längre tids användning.

Klorokinfosfat kan orsaka sänkning av blodglukosnivån. Be din läkare att informera dig om tecken och symptom på låg blodglukosnivå. En kontroll av blodglukosnivån kan vara nödvändig.

### **Användning av andra läkemedel**

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du tar eller nyligen har tagit andra läkemedel, även receptfria sådana.

Effekten av behandlingen kan påverkas om detta läkemedel och vissa andra läkemedel tas samtidigt. Rådgör därför med din läkare före samtidig användning av andra mediciner som t. ex. immunsystemhämmaren ciklosporin.

### **Graviditet**

Begränsad erfarenhet av användning under graviditet. Rådgör därför med läkare vid mer än tillfälligt bruk av Klorokinfosfat Recip under graviditet. Som skydd mot malaria ges så små doser att risken för fosterskadande effekter är liten. Föreligger risk för malariasmitta skall Klorokinfosfat Recip tas enligt läkares föreskrift för att skydda både moder och foster.

### **Amning**

Går över i modersmjölk, men påverkar troligen inte barn som ammas. Rådgör dock med läkare vid mer än tillfälligt bruk av Klorokinfosfat Recip under amning.

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

Biverkningar som yrsel, dimsyn och svårigheter att se skarpt på olika avstånd kan förekomma. Detta bör beaktas vid t.ex. bilkörning. Du är själv ansvarig för att bedöma om du är i kondition att framföra motorfordon eller utföra arbete som kräver skärpt uppmärksamhet. En av faktorerna som kan påverka din förmåga i detta avseende 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.

## **3. HUR DU ANVÄNDER KLOROKINFOSFAT RECIPI**

Dosen bestäms av läkaren som avpassar den individuellt för dig. För skydd mot malaria skall medicineringen påbörjas senast ankomstdagen till ett område med malaria och fortsätta under hela vistelsen samt minst 4 veckor därefter.

Vanlig dos: 2 tabletter à 250 mg en gång/vecka till vuxna. Följ läkares doseringsanvisning noga! (Se avsnittet nedan om överdosering)

Vid behandling av ledgångsreumatism inträder effekten ofta först efter 1-3 månaders behandling och varierar mycket hos olika patienter.

### **Om Du har tagit för stor mängd av Klorokinfosfat Recip**

Varning! Överdoser medför allvarliga skador och risk för dödsfall. Följ därför alltid läkares doseringsanvisning noga. Tabletterna skall förvaras oåtkomliga för barn. För barn kan livshotande tillstånd uppstå redan efter intag av ett fåtal tabletter.

Om Du fått i dig för stor mängd läkemedel eller om ett barn fått i sig läkemedlet av misstag kontakta alltid läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tel. 112).

## 4. EVENTUELLA BIVERKNINGAR

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

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

Illamående, matsmältningsbesvär, huvudvärk, yrsel, klåda, hudutslag, färgförändringar i huden. Vid längre tids behandling kan synen bli grumlig men besvären försvinner någon månad efter det att man har upphört med medicineringen. Ändra dock aldrig själv den dos som ordinerats.

Mindre vanliga (förekommer hos fler än 1 av 1000 men färre än 1 av 100 användare):

Aptitlöshet, fokuseringssvårigheter, muskelsjukdom, skador på ögats näthinna vilka vanligen yttrar sig så att man missuppfattar synintryck - t. ex. storlek och riktning.

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

Flagande hudinflammation, psykiska orostillstånd, hörselnedsättning (vanligen övergående), blodvärdesförändringar, störd leverfunktion, hjärtförstoring.

Har rapporterats (förekommer hos okänt antal användare): Sänkning av blodglukosnivån.

## 5. HUR KLOROKINFOSFAT RECIP SKA FÖRVARAS

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Används före utgångsdatum som finns på förpackningen. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Läkemedlet ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall. Fråga på apoteket hur man gör med läkemedel som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

## 6. ÖVRIGA UPPLYSNINGAR

### Innehållsdeklaration

1 tablett innehåller:

Verksamt ämne: Klorokinfosfat 160 mg motsvarande klorokinbas 100 mg resp. klorokinfosfat 250 mg motsvarande klorokinbas 155 mg

Övriga innehållsämnen: Titandioxid (färgämne E 171), mikrokristallin cellulosa, talk, magnesiumstearat, kolloidal kiseldioxid, basisk butylerad metakrylat-sampolymer, makrogol och vanilj

### Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Klorokinfosfat Recip 160 mg tablett är en vit, rund tablett, diameter 9 mm, märkt KL inom bågar och med en brytskåra.

Klorokinfosfat Recip 250 mg tablett är en vit, rund tablett, diameter 9 mm, märkt KN inom bågar och med en brytskåra.

Förpackningsstorlekar: 20 och 100 tabletter i tryckförpackning (PVC/aluminium).

### Innehavare av godkännande för försäljning

Recip AB, Box 906, 170 09 Solna. Telefon 020-35 05 05 (Kundinformation). E-post: info@recip.se

Denna bipacksedel ändrades senast 2014-03-27