

Indlægsseddel: Information til patienten

Methenamine hippurate EQL Pharma, 1 g tabletter

methenaminhippurat

Læs denne indlægsseddel grundigt, inden du begynder at bruge dette lægemiddel, da den indeholder vigtige oplysninger.

- Gem indlægssedlen. Du kan få brug for at læse den igen.
- Spørg lægen eller apotekspersonalet, hvis der er mere, du vil vide.
- Lægen har ordineret dette lægemiddel til dig personligt. Lad derfor være med at give medicinen til andre. Det kan være skadeligt for andre, selvom de har de samme symptomer, som du har.
- Kontakt lægen, apotekspersonalet eller sundhedspersonalet, hvis du får bivirkninger, herunder bivirkninger, som ikke er nævnt her. Se afsnit 4.

Se den nyeste indlægsseddel på www.indlaegsseddel.dk

Oversigt over indlægssedlen

1. Virkning og anvendelse
2. Det skal du vide, før du begynder at bruge Methenamine hippurate EQL Pharma
3. Sådan skal du bruge Methenamine hippurate EQL Pharma
4. Bivirkninger
5. Opbevaring
6. Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger

1. Virkning og anvendelse

Methenamine hippurate EQL Pharma er et antibakterielt middel i urinvejene (bakteriedræbende), der bruges til at forhindre tilbagefald af urinvejsinfektioner.

Methenamine hippurate EQL Pharma bruges også ved urinvejsundersøgelser og behandlinger for at reducere risikoen for infektioner.

Methenamine hippurate EQL Pharma gives også til personer, der bærer urinveskateter i lang tid.

Den profylaktiske behandling i overensstemmelse med denne vejledning mindsker risikoen for nye urinvejsinfektioner med gentagne smertefulde vandladninger og ildelugtende urin.

2. Det skal du vide, før du begynder at bruge Methenamine hippurate EQL Pharma

Brug ikke Methenamine hippurate EQL Pharma:

- hvis du er allergisk over for methenaminhippurat eller et af de øvrige indholdsstoffer i dette lægemiddel (angivet i afsnit 6).
- hvis du er overfølsom over for formalin
- hvis du lider af nedsat nyrefunktion, er stærkt dehydreret eller har gigt
- hvis du lider af nedsat leverfunktion
- hvis du har en tilstand, der kaldes metabolisk acidose (høj mængde sure stoffer i kroppen, der forårsager symptomer som øget hjerterefrekvens, hovedpine og kvalme)
- hvis du har en nyreinfektion

Brug af anden medicin sammen med Methenamine hippurate EQL Pharma

Fortæl det altid til lægen eller apotekspersonalet, hvis du tager anden medicin eller har gjort det for nylig.

Fortæl især din læge, hvis du tager nogen af følgende lægemidler:

- Medicin, der anvendes til halsbrand, da disse mindsker effekten af Methenamine hippurate EQL Pharma ved at gøre din urin mindre sur

- Lægemidler kaldet sulfonamider, også kendt som "sulfa", da de kan øge risikoen for krystaller i urinen (såkaldt krystalluri)

Hvis du afgiver en urinprøve, skal du fortælle lægen eller sygeplejersken, at du bruger Methenamine hippurate EQL Pharma, da methenaminhippurat kan medføre vildledende resultater for nogle stoffer, f.eks. steroider

Brug af Methenamine hippurate EQL Pharma sammen med mad og drikke

Methenamine hippurate EQL Pharma kan tas med eller uden mad og drikke.

Graviditet, amning og frugtbarhed

Hvis du er gravid eller ammer, har mistanke om, at du er gravid, eller planlægger at blive gravid, skal du spørge din læge eller apotekspersonalet til råds, før du tager dette lægemiddel.

Ingen kendte risici ved brug under graviditet. Spørg din læge, hvis du kan bruge Methenamine hippurate EQL Pharma under graviditeten.

Methenaminhippurat udskilles i modermælk, men det er ikke sandsynligt, at det vil påvirke barnet. Tal med din læge i tilfælde af mere end midlertidig brug af Methenamine hippurate EQL Pharma.

Der foreligger ingen data vedrørende fertilitet hos mennesker og Methenamine hippurate EQL Pharma.

Trafik- og arbejdssikkerhed

Methenamine hippurate EQL Pharma påvirker ikke eller kun i ubetydelig grad evnen til at føre motorkøretøj eller betjene maskiner.

Methenamine hippurate EQL Pharma indeholder natrium

Dette lægemiddel indeholder mindre end 1 mmol (23 mg) natrium pr. tablet, dvs. det er i det væsentlige natriumfrit.

Lægen kan have foreskrevet anden anvendelse eller dosering end angivet i denne information. Følg altid lægens anvisning og oplysningerne på doseringsetiketten.

3. Sådan skal du bruge Methenamine hippurate EQL Pharma

Brug altid lægemidlet nøjagtigt efter lægens eller apotekspersonalets anvisning. Er du i tvivl, så spørg lægen eller apotekspersonalet.

Den anbefalede dosis for voksne er 1 tablet 2 gange dagligt.
Hos patienter med katetre kan dosen øges til 1 tablet 3 gange om dagen.

Brug til børn og unge

Anbefalet dosis til børn 6-12 år: ½ tablet 2 gange dagligt.

Anbefalet dosis til børn over 12 år: 1 tablet 2 gange dagligt.

Tabletten kan deles i to lige store doser.

Tabletterne kan halveres eller knuses og tages med vand, hvis patienten ikke kan sluge hele tabletter eller andre formuleringer med methenaminhippurat, kan anvendes, hvis det er disponibelt.

Hvis du har taget for meget Methenamine hippurate EQL Pharma

De mest almindelige symptomer på overdosering er kvalme, opkastning og muligvis blod i urinen, svimmelhed og tinnitus. Drik masser af vand.

Hvis du har glemt at tage Methenamine hippurate EQL Pharma

Fortsæt med behandlingen efter din læges forskrift, tag din næste dosis som planlagt. Du må ikke tage en dobbeltdosis som erstatning for den glemte dosis.

4. Bivirkninger

Dette lægemiddel kan som al anden medicin give bivirkninger, men ikke alle får bivirkninger.

Almindelig (kan påvirke op til 1 ud af 10 personer): kvalme, opkastning, udslæt, irritation af blæren

Sjælden (kan påvirke op til 1 ud af 1000 personer): blod i urinen

Ikke kendt (kan ikke estimeres ud fra tilgængelige data): diarré, mavesmerter, kløe

Indberetning af bivirkninger

Hvis du oplever bivirkninger, bør du tale med din læge, sygeplejerske eller apoteket. Dette gælder også mulige bivirkninger, som ikke er medtaget i denne indlægsseddel. Du eller dine pårørende kan også indberette bivirkninger direkte til Lægemiddelstyrelsen via detaljer nedan. Ved at indrapportere bivirkninger kan du hjælpe med at fremskaffe mere information om sikkerheden af dette lægemiddel.

Lægemiddelstyrelsen

Axel Heides Gade 1

2300 København S

Websted: www.meldenbivirkning.dk

E-mail: dkma@dkma.dk

5. Opbevaring

Opbevar lægemidlet utilgængeligt for børn.

Opbevares i den originale yderpakning for at beskytte mod fugt.

Brug ikke lægemidlet efter den udløbsdato, der står på pakningen efter EXP. Udløbsdatoen er den sidste dag i den nævnte måned.

Spørg på apoteket, hvordan du skal bortskaffe medicinrester. Af hensyn til miljøet må du ikke smide medicinrester i afløbet eller i skraldespanden.

6. Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger

Methenamine hippurate EQL Pharma indeholder:

- Aktivt stof/aktive stoffer: methenaminhippurat, 1 g per tablet.
- Øvrige indholdsstoffer kolloid silica, povidon, magnesiumstearat og croscarmellosenatrium.

Udseende og pakningsstørrelser

Hvid, kapselformet tablet, delekærv på begge sider.

Pakningsstørrelse: 20, 21, 60, 100 og 105 tabletter (glas).

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

Indehaver af markedsføringstilladelsen og fremstiller

EQL Pharma

Stortorget 1

222 23 Lund

Sverige

Dette lægemiddel er godkendt i EEAs medlemslande under følgende navne:

Danmark: Methenamine hippurate EQL Pharma

Norge: Methenamine hippurate EQL Pharma

Sverige: Methenamine hippurate EQL Pharma

Storbritannien: Methenamine hippurate

Denne indlægsseddel blev senest ændret oktober 2021

Du kan finde yderligere oplysninger om dette lægemiddel på Lægemiddelstyrelsens hjemmeside
<http://www.dkma.dk>.