

Indlægsseddel: Information til brugeren**Tavegyl 1 mg, tabletter**
clemastin

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

Brug altid dette lægemiddel nøjagtigt som beskrevet i denne indlægsseddel eller efter de anvisninger, lægen eller apotekspersonalet, har givet dig.

- Gem indlægssedlen. Du kan få brug for at læse den igen.
- Spørg apotekspersonalet, hvis der er mere, du vil vide.
- Kontakt lægen eller apotekspersonalet, hvis du får bivirkninger, herunder bivirkninger, som ikke er nævnt i denne indlægsseddel. Se punkt 4.
- Kontakt lægen, hvis du får det værre, eller hvis du ikke får det bedre.

Se den nyeste indlægsseddel på www.indlaegsseddel.dk

Oversigt over indlægssedlen

1. Virkning og anvendelse
2. Det skal du vide, før du begynder at tage Tavegyl
3. Sådan skal du tage Tavegyl
4. Bivirkninger
5. Opbevaring
6. Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger

1. Virkning og anvendelse

Tavegyl tilhører gruppen af antihistaminer. Antihistaminer er medvirkende til at mindske allergiske symptomer, ved at forhindre virkningen af de histaminer som produceres i kroppen.

Tavegyl anvendes til behandling af allergiske sygdomme, især nældefeber, høfeber og allergiske reaktioner fra næsens slimhinde (allergisk rhinit).

Hvis din læge har sagt, at du skal tage Tavegyl for noget andet, skal du altid følge lægens anvisning.

Kontakt lægen, hvis du får det værre, eller hvis du ikke får det bedre.

2. Det skal du vide, før du begynder at tage Tavegyl

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

Tag ikke Tavegyl:

- hvis du er allergisk over for clemastin, andre antihistaminer eller et af de øvrige indholdsstoffer i Tavegyl (angivet i punkt 6).
- hvis du har porfyri (en forstyrrelse i stofskiftet)
- hos børn under et år.

Advarsler og forsigtighedsregler

Kontakt lægen eller apotekspersonalet, før du tager Tavegyl, hvis du:

- har epilepsi eller krampeanfald
- har grøn stær (snærvinklet glaukom)
- har mavesår (stenoserende ulcus)

- lider af tilstopning i tarmene (polyroduodenal obstruktion)
- har forstørret blærehalskirtel (prostatahypertrofi)
- lider af vejtrækningsbesvær under søvn (søvnapnø, myastenia gravis)
- ikke tåler visse sukkerarter (lactose)
- er ældre.

Børn og unge

Bør ikke anvendes til børn under 6 år.

Brug af andre lægemidler sammen med Tavegyl

Fortæl det altid til lægen eller apotekspersonalet, hvis du tager andre lægemidler, for nylig har taget andre lægemidler eller planlægger at tage andre lægemidler.

Tavegyl forstærker den sløvende virkning af alkohol samt beroligende og muskelafslappende midler (f.eks. midler mod depression, nervemedicin, sovemedicin).

Tavegyl forstærker virkningen af antidepressionsmidlers virkning (antidepressiva). Hvis du tager et lægemiddel, der gør dig døsigt eller giver dig tør mund (undertiden kaldet antikolinergika for eksempel atropin), kan risikoen for bivirkninger øges.

Tavegyl kan øge visse antidepressionsmidlers påvirkning af hjertet (monoaminoxidase (MAO)-hæmmere).

Brug af Tavegyl sammen med mad, drikke og alkohol

Tavegyl kan tages sammen med et glas vand.

Ligesom andre antihistaminer øger Tavegyl den sløvende virkning af alkohol. Undgå derfor at drikke alkohol når du tager Tavegyl.

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.

Graviditet

Hvis du er gravid, skal du normalt ikke tage Tavegyl. Tal med lægen.

Amning

Hvis du ammer, må du kun tage Tavegyl efter aftale med lægen.

Trafik- og arbejdssikkerhed

Pakningen er forsynet med en rød advarselstrekant. Det betyder, at Tavegyl virker sløvende, og at det kan påvirke arbejdssikkerheden og evnen til at færdes sikkert i trafikken.

Kør ikke bil eller motorcykel og lad være med at cykle. Lad være med at arbejde med værktøj og betjene maskiner.

Tavegyl indeholder lactose

Kontakt lægen, før du tager dette lægemiddel, hvis lægen har fortalt dig, at du ikke tåler visse sukkerarter.

3. Sådan skal du tage Tavegyl

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

Den anbefalede dosis er

Voksne og børn over 12 år:

1 tablet morgen og aften. Medmindre din læge har givet en anden anvisning, bør du ikke tage mere end 4 tabletter i løbet af 24 timer. Tag ikke mere end 2 tabletter ad gangen.

Brug til børn og unge**Børn 6-12 år:**

500 mikrogram morgen og aften.

Maximal behandlingsvarighed: Tavegyl bør ikke bruges i mere end 14 dage uden lægens anvisning.

Tabletterne skal synkes.

Vær opmærksom på, at ikke alle anførte doseringsmuligheder kan følges med dette præparat.

Hvis du har taget for meget Tavegyl

Kontakt lægen, skadestuen eller apoteket, hvis du har taget mere af Tavegyl, end der står i denne information, eller mere end lægen har foreskrevet (og du føler dig utilpas).

Symptomer på overdosering er mundtørhed, fikserede udvidede pupiller, varme og rødmen, Mavebesvær, hurtig puls, ophidselse, ser/hører/føler ting der ikke er der (hallucinationer), kramper, nedsat bevidsthed

Hvis du har glemt at tage Tavegyl

Du må ikke tage en dobbeltdosis som erstatning for den glemte dosis.

Hvis du holder op med at tage Tavegyl

Spørg lægen eller apotekspersonalet hvis der er noget, du er i tvivl om.

4. Bivirkninger

Dette lægemiddel kan som alle andre lægemidler give bivirkninger, men ikke alle får bivirkninger.

Stop med at tage produktet og fortæl det straks til lægen, hvis du oplever: Alvorlig allergisk reaktion, åndenød, hurtig puls. Disse reaktioner er sjældne.

Alvorlige bivirkninger:

Sjældne bivirkninger: Kan forekomme hos op til 1 ud af 1.000 patienter

- Allergiske reaktioner, inklusiv anafylaktisk shock.
- Åndenød.

Ikke alvorlige bivirkninger:

Almindelige bivirkninger: Kan forekomme hos op til 1 ud af 10 patienter

- Træthed, døsighed.

Ikke almindelige bivirkninger: Kan forekomme hos op til 1 ud af 100 patienter

- Stimulering af centralnervesystemet f.eks.: uro, søvnløshed, nervøsitet (især hos børn)
- Svimmelhed.

Sjældne bivirkninger: Kan forekomme hos op til 1 ud af 1.000 patienter

- Hovedpine,
- Mundtørhed (kan ved længere tids brug medføre risiko for karies og skader i mundslimhinden).
- Kvalme, smerter i mellemgulvet.
- Udslæt.

Meget sjældne bivirkninger: Kan forekomme hos op til 1 ud af 10.000 patienter

- Hurtig puls.

- Forstoppelse.

Indberetning af bivirkninger

Hvis du oplever bivirkninger, bør du tale med din læge eller apotekspersonalet. Dette gælder også mulige bivirkninger, som ikke er medtaget i denne indlægsseddel. Du eller dine pårørende kan også indberette bivirkninger direkte til Lægemiddelstyrelsen via

Lægemiddelstyrelsen

Axel Heides Gade 1

DK-2300 København S

Websted: www.meldenbivirkning.dk

Ved at indrapportere bivirkninger kan du hjælpe med at fremskaffe mere information om sikkerheden af dette lægemiddel.

5. Opbevaring

Opbevar lægemidlet utilgængeligt for børn.

Brug ikke lægemidlet efter den udløbsdato, der står på æsken og blisterkort efter Exp. Udløbsdatoen er den sidste dag i den nævnte måned.

Må ikke opbevares over 30 °C.

Spørg apotekspersonalet, hvordan du skal bortskaffe lægemiddelrester. Af hensyn til miljøet må du ikke smide lægemiddelrester i afløbet, toiletet eller skraldespanden.

6. Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger

Tavegyl indeholder:

- Aktivt stof: Clemastin. 1,34 mg clemastinfumarat svarende til 1 mg clemastin.
- Øvrige indholdsstoffer: Magnesiumstearat, povidon, talcum, majsstivelse, lactosemonohydrat.

Udseende og pakningsstørrelser

Tavegyl er en rund, hvid tablet med delekærv og mærket O/T på den ene side.

Delekærven er kun beregnet til, at du kan dele tabletten, hvis du har svært ved at sluge den hel.

Tavegyl tabletter fås i blisterpakninger á 100 tabletter.

Indehaver af markedsføringstilladelsen og fremstiller

Indehaver af markedsføringstilladelsen

Nordic Prime

Niels Bohrs Vej 6

6700 Esbjerg

Fremstiller

SVUS Pharma a.s.

Smetanovo nabrezi 1238/20a

500 02 Hradec Kralove

Tjekkiet

Denne indlægsseddel blev senest ændret december 2024.