

# Indlægsseddel: Information til brugeren

## Ospen 1.500.000 IE filmovertrukne tabletter

### phenoxymethylpenicillinkalium

10-2025  
P142002-1

#### Læs denne indlægsseddel grundigt, inden du begynder at tage 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 lægemidlet til andre. Det kan være skadeligt for andre, selvom de har de samme symptomer, som du har.
- Kontakt lægen eller apotekspersonalet, hvis du får bivirkninger, herunder bivirkninger, som ikke er nævnt i denne indlægsseddel. Se afsnit 4.

Se den nyeste indlægsseddel på [www.indlaegsseddel.dk](http://www.indlaegsseddel.dk).

#### Oversigt over indlægssedlen

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

#### 1. Virkning og anvendelse

Oспен er et antibiotikum af penicillintypen. Oспен virker på bakterier, ved at hindre opbygningen af bakteriens væg, så bakterien ødelægges. Du kan få Oспен mod betændelse i f.eks. huden, bindevæv, bihuler, øre, hals, bronkier og lunger.

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

#### 2. Det skal du vide, før du begynder at tage Oспен

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

#### Tag ikke Oспен

- hvis du er allergisk over for phenoxymethylpenicillinkalium eller et af de øvrige indholdsstoffer i Oспен (angivet i afsnit 6).
- hvis du er allergisk over for penicillin.

#### Advarsler og forsigtighedsregler

Kontakt lægen eller apotekspersonalet, før du tager Oспен:

- hvis du lider af allergi eller har astma.
- hvis du er allergisk over for andre lægemidler mod betændelse (cefalosporiner).
- hvis du har nedsat nyrefunktion.

Vær ekstra forsigtig med at bruge Oспен:

Der er rapporteret om alvorlige hudreaktioner (SCAR), herunder Stevens-Johnsons syndrom (SJS), toksisk epidermal nekrolyse (TEN), lægemiddelreaktion med eosinofili og systemiske symptomer (DRESS) og akut generaliseret eksantematøs pustulose (AGEP), i forbindelse med behandling med Oспен. Du skal stoppe med at tage Oспен og søge øjeblikkelig lægehjælp, hvis du bemærker nogen af symptomerne på disse alvorlige hudreaktioner. Symptomerne er beskrevet i afsnit 4.

Kontakt straks lægen, hvis du får:

- Pludselige overfølsomhedsreaktioner f.eks. hududslæt, åndedrætsbesvær, hævelse af ansigt, læber og hals og besvimelse. Hvis disse symptomer opstår inden for minutter til timer, skal du straks ringe 112, da dette kan være livsfarligt.
- Langvarig eller blodig diarré, når du tager eller har taget Oспен. Dette kan være tegn på alvorlig tarmbetændelse (pseudomembranøs colitis).
- Vedvarende diarré eller opkastning.

Vær opmærksom på følgende:

- Ved længere tids behandling bør din læge kontrollere din lever- og nyrefunktion samt undersøge, om der er ændringer i blodets sammensætning ved en blodprøvekontrol.
- Ved længere tids behandling kan der opstå superinfektioner af ikke-følsomme mikroorganismer.

Oplys altid ved blodprøvekontrol og urinprøvekontrol, at du er i behandling med Oспен.

Det kan have betydning for prøveresultaterne.

#### Brug af andre lægemidler sammen med Oспен

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

Tal med din læge, hvis du tager lægemidler mod:

- Urinsyregigt (probenecid eller sulfinpyrazon).
- Psoriasis, leddegigt og visse kræftsygdomme (methotrexat).
- Infektioner (tetracykliner, erythromycin, sulfonamider eller chloramphenicol).
- Tyfus (oral vaccine).

#### Brug af Oспен sammen med mad og drikke

Du kan tage Oспен sammen med mad og drikke.

#### Graviditet og amning

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

Du kan tage Oспен under graviditet.

#### Amning

Du kan tage Oспен, selvom du ammer. Oспен går over i modermælken, men det er ikke sandsynligt, at det vil skade dit barn. Tal med lægen, hvis du har spørgsmål.

#### Trafik- og arbejdssikkerhed

Oспен påvirker ikke arbejdssikkerheden eller evnen til at færdes sikkert i trafikken.

#### Oспен indeholder kalium

Dette lægemiddel indeholder 2,53 mmol (98,7 mg) kalium pr. tablet. Hvis du har nedsat nyrefunktion og/eller får kaliumfattig diæt, skal du tage hensyn hertil.

#### Oспен indeholder natrium

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

#### Oспен indeholder maltodextrin (som indeholder glucose)

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

#### 3. Sådan skal du tage Oспен

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

Det er vigtigt, at du gennemfører hele den af lægen foreskrevne behandling.

Den sædvanlige dosis er

#### Voksne

500.000 IE til 1 mill. IE 2-4 gange daglig. Den samlede daglige dosis afhænger af, hvor svær betændelsen er. Følg lægens anvisning.

#### Brug til børn

Dosis afhænger af barnets vægt og hvor svær betændelsen er. Følg lægens anvisning.

#### Nedsat nyrefunktion

Det kan være nødvendigt at justere dosis. Følg lægens anvisninger.

Delekærven er kun beregnet til, at du kan dele tabletten, hvis du har svært ved at sluge den hel. Drik et glas væske samtidig med indtagelsen.

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

#### Hvis du har taget for meget Oспен

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

Symptomerne på overdosering kan være: kvalme, opkastning, mavesmerter, diarré, forstyrrelser i saltbalancen, sløret bevidsthed, ufrivillige muskelsammentrækninger, kramper, dyb bevidstløshed (koma), nyrsvigt og ændringer i blodets sammensætning og surhedsgrad.

### Hvis du har glemt at tage Oспен

Hvis du har glemt en dosis Oспен, så tag den så snart du kommer i tanke om det. Hvis du snart skal tage den næste dosis Oспен, så spring den glemte dosis over. Du må ikke tage en dobbeltdosis som erstatning for den glemte dosis.

### Hvis du holder op med at tage Oспен

Du må kun holde pause eller stoppe behandlingen efter aftale med lægen. Kontakt straks lægen, hvis du igen føler dig syg, efter behandling med Oспен er stoppet.

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.

### Alvorlige bivirkninger:

**Stop med at tage Oспен, og søg øjeblikkelig lægehjælp, hvis du bemærker nogen af følgende symptomer:**

- Rødlige, ikke-hævede, skydeskive-lignende eller runde pletter på overkroppen, ofte med blærer i midten, hudafskalning, sår i mund, hals, næse eller ved kønsorganer og øjne. Disse alvorlige hududslæt kan være forudgået af feber og influenzalignende symptomer (**Stevens-Johnsons syndrom, toksisk epidermal nekrolyse**) (ikke kendt – frekvens kan ikke fastslås ud fra tilgængelige data).
- Udbredt udslæt, høj kropstemperatur og forstørrede lymfeknuder (**DRESS-syndrom eller lægemiddeloverfølsomhedssyndrom**) (ikke kendt – frekvens kan ikke fastslås ud fra tilgængelige data).
- Rødt, skællende, udbredt udslæt med knuder under huden og blærer, ledsaget af feber. Symptomerne indtræder som regel i starten af behandlingen (**akut generaliseret eksantematøs pustulose**) (ikke kendt – frekvens kan ikke fastslås ud fra tilgængelige data).

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

- Alvorligt hududslæt med betændelse og afstødning af hudens øverste lag. Kontakt læge eller skadestue.

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

- Pludselige overfølsomhedsreaktioner (inden for minutter til timer), f.eks. hududslæt, åndedrætsbesvær og besvimelse (anafylaktisk shock). Ring 112, da dette kan være livsfarligt.

**Meget sjældne bivirkninger:** Kan forekomme hos færre end 1 ud af 10.000 patienter

- Hævelse af strubehovedet med hæshed, hoste, synkebesvær og åndedrætsbesvær. Hvis der kommer svær hævelse i svælget, er der alvorlig risiko for kvælning. Kan være livsfarligt. Ring 112.
- Hævelse af tunge, læber og ansigt. Kontakt straks læge eller skadestue. Ring evt. 112.
- **Åndenød/vejtrækningsbesvær. Kontakt straks læge eller skadestue. Ring evt. 112.**
- Hurtig puls. Kan blive alvorligt. Hvis du får meget hurtig og uregelmæssig puls eller bliver utilpas eller besvimer, skal du kontakte læge eller skadestue. Ring evt. 112.

- Almen sløvhed, bleghed, tendens til betændelse (infektioner) især halsbetændelse og feber pga. forandringer i blodet (for få røde og hvide blodlegemer og blodplader). Kontakt læge eller skadestue.
- Alvorlig blodmangel med gulsot. Kontakt læge eller skadestue.
- Langsom aftagende nyrefunktion med anfald af smerter over lænden, plumret eller blodig urin pga. nyreskade. Kontakt læge eller skadestue.
- Leverbetændelse, gulsot. Kontakt læge eller skadestue.
- Alvorlig diaré pga. betændelse i tyktarmen. Kontakt lægen.
- Blødning fra hud og slimhinder og blå mærker pga. forandringer i blodet. Kontakt lægen.

### Ikke-alvorlige bivirkninger:

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

- Overfølsomhedsreaktioner, f.eks. udslæt, kløe, nældefeber.
- Kvalme, opkastning, spisevægring, fordøjelsesbesvær, mavesmerter, luft i maven, diaré.
- Betændelse i tungen, mundbetændelse.
- Hududslæt.

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

- Ledsmarter.
- Udslæt i ansigt, på arme og ben.
- Udslæt (nældefeber) og hævelser.
- Feber.

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

- Sort tunge, midlertidig mundtørhed og smagsforstyrrelse.

**Meget sjældne bivirkninger:** Kan forekomme hos færre end 1 ud af 10.000 patienter

- Feber, træthed, sløvhed pga. betændelse i blodkar. Kan være eller blive alvorligt. Tal med lægen.
- **Åndenød/åndedrætsbesvær. Kan være eller blive alvorligt. Tal med lægen.**
- Overfølsomhedsreaktion i form af utilpashed, feber, udslæt, smerter, kuldegysninger, hævelser, ledsmarter, eller udmattelse.
- Feber pga. overfølsomhed mod Oспен.

Oспен kan give bivirkninger, som du normalt ikke mærker noget til. Det drejer sig om ændringer i visse laboratorieprøver og ændringer i blodets sammensætning.

### Indberetning af bivirkninger

Hvis du oplever bivirkninger, bør du tale med din læge, apotekspersonalet eller sygeplejersken. 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](http://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.

Opbevares ved temperaturer under 25 °C. Opbevares i den originale emballage for at beskytte mod fugt.

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

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

### Oспен 1.500.000 IE indeholder:

- Aktivt stof: phenoxymethylpenicillin kalium. 1 fillovertrukken tablet indeholder 1.500.000 IE (990 mg) phenoxymethylpenicillin kalium.
- Øvrige indholdsstoffer: talcum, povidon, macrogol 6000, maltodextrin, hypromellose, magnesiumstearat, titandioxid (E 171), saccharinnatrium, pebermynteolie.

### Udseende og pakningsstørrelser

#### Udseende

Oспен 1.500.000 IE er hvide/cremefarvede, ovale fillovertrukne tabletter med delekærv på begge sider.

#### Pakningsstørrelser

Blisterpakning indeholdende 12 stk., 20 stk., 24 stk., 30 stk. og 36 stk.

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

#### Indehaver af markedsføringstilladelsen:

2care4  
Stenhuggervej 12  
6710 Esbjerg V

#### Fremstiller:

2care4  
Stenhuggervej 12-14  
6710 Esbjerg V

**Denne indlægsseddel blev senest ændret oktober 2025.**