

**Indlægsseddel: Information til brugeren****Rupatadin Nordic Prime 10 mg tabletter**

rupatadin

**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 punkt 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 Rupatadin Nordic Prime
3. Sådan skal du tage Rupatadin Nordic Prime
4. Bivirkninger
5. Opbevaring
6. Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger

**1. Virkning og anvendelse**

Rupatadin Nordic Prime er et antihistamin.

Rupatadin Nordic Prime lindrer symptomerne på høfeber såsom nysen, løbende næse, kløe i øjne og næse.

Rupatadin Nordic Prime bruges også til at lindre symptomerne forbundet med nældefeber (et allergisk hududslæt såsom kløe, rødme og hævelse i huden) til voksne og unge (over 12 år).

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

**2. Det skal du vide, før du begynder at tage Rupatadin Nordic Prime**

Lægen kan have foreskrevet anden anvendelse eller dosering end angivet i denne information.

Følg altid lægens anvisning og oplysningerne på doseringsetiketten.

**Tag ikke Rupatadin Nordic Prime**

- hvis du er allergisk over for rupatadin eller et af de øvrige indholdsstoffer i Rupatadin Nordic Prime (angivet i punkt 6).

**Advarsler og forsigtighedsregler**

Kontakt lægen eller apotekspersonalet, før du tager Rupatadin Nordic Prime, hvis:

- du lider af en nyre- eller leversygdom.
- du har lave blodniveauer af kalium og/eller hvis du har et bestemt unormalt mønster i din hjerterytme (kendt som forlængelse af QT-intervallet på EKG), som kan forekomme i nogle former for hjertesygdomme.
- du tager lægemidler til behandling mod forhøjet kolesterol (simvastatin, lovastatin).
- du tager et lægemiddel for at forhindre, at kroppen afstøder et organ efter organtransplantation (ciclosporin, sirolimus, tacrolimus).
- du tager et lægemiddel mod kræft (everolimus).

- du er ældre end 65 år.

### **Børn**

Rupatadin Nordic Prime bør ikke anvendes til børn under 12 år.

### **Brug af andre lægemidler sammen med Rupatadin Nordic Prime**

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

Hvis du tager Rupatadin Nordic Prime, må du ikke tage:

- lægemidler, der indeholder ketoconazol, itraconazol, voriconazol, posaconazol, fluconazol, (lægemidler til svampeinfektioner) eller erythromycin, clarithromycin (lægemidler til bakterielle infektioner).
- lægemidler til at dæmpe centralnervesystemet.
- lægemidler der bruges til at behandle for højt kolesterol (statiner).
- et lægemiddel der anvendes til kortvarig bedøvelse (midazolam).
- et lægemiddel der anvendes til behandling af for højt blodtryk og hjertekramper (diltiazem).

### **Brug af Rupatadin Nordic Prime sammen med mad, drikke og alkohol**

Rupatadin Nordic Prime bør ikke tages i kombination med grapefrugt, da dette kan forstærke virkningen af rupatadin i din krop.

Rupatadin Nordic Prime kan tages med eller uden mad.

Rupatadin, ved den anbefalede dosis (10 mg), øger ikke den døsigthed, der produceres af alkohol.

### **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**

Rupatadin Nordic Prime bør ikke anvendes under graviditet. Tal med lægen.

### **Amning**

Det vides ikke om Rupatadin Nordic Prime går over i modermælken. Lægen vil vurdere om amningen skal stoppes under behandling med Rupatadin Nordic Prime.

### **Trafik- og arbejdssikkerhed**

Ved den anbefalede dosis forventes Rupatadin Nordic Prime ikke at påvirke din evne til at køre eller betjene maskiner.

Ved behandlingsstart bør du være forsigtig med at se, hvordan behandlingen påvirker dig, før du kører eller bruger maskiner.

### **Rupatadin Nordic Prime 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 Rupatadin Nordic Prime**

Tag altid lægemidlet nøjagtigt som beskrevet i denne indlægsseddel eller efter lægens, apotekspersonalets eller sygeplejerskens anvisning. Er du i tvivl, så spørg lægen, apotekspersonalet eller sygeplejersken.

Den anbefalede dosis for voksne og unge (over 12 år) er: 10 mg (én tablet) én gang daglig med eller uden mad.

### **Brug til børn**

Rupatadin Nordic Prime bør ikke anvendes til børn under 12 år.

### **Hvis du har taget for meget Rupertadin Nordic Prime**

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

### **Hvis du har glemt at tage Rupertadin Nordic Prime**

Tag din dosis så hurtigt som muligt og fortsæt derefter med dine tabletter på de sædvanlige tidspunkter. Du må ikke tage en dobbeltdosis som erstatning for den glemte dosis.

### **Hvis du holder op med at tage Rupertadin Nordic Prime**

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.

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

- svimmelhed, hovedpine, døsighed
- mundtørhed
- træthed, kraftesløshed og svaghed.

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

- irritation i svælget og næseslimhinden
- øget appetit, øget vægt
- opmærksomhedsforstyrrelse
- hoste, tør hals, næseblod, næsetørhed, smerter i halsen
- mavesmerter, smerter i øverste del af maven, diarré, forstoppelse, sure opstød, kvalme og opkastning
- udslæt
- muskel- og ledsmerter, rygsmarter
- utilpashed, tørst, irritabilitet og feber
- unormale leverfunktionstest samt forhøjet niveau af leverenzzymer.

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

- hurtig puls, hjertebanken
- overfølsomhedsreaktioner som pludseligt hududslæt, åndedrætsbesvær og besvimelse (indenfor minutter til timer), nældefeber og udslæt med hævelser. Kontakt da straks lægen eller ring 112.

### **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](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.

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

Opbevares i den ydre karton for at beskytte mod lys.

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**

### **Rupatadin Nordic Prime indeholder:**

- Aktivt stof: Rupatadin. Hver tablet indeholder 10 mg rupatadin (som fumarat).
- Øvrige indholdsstoffer: prægelatineret majsstivelse, mikrokrystallinsk cellulose, rød jernoxid (E 172), gul jernoxid (E 172), lactosemonohydrat, magnesiumstearat.

### **Udseende og pakningsstørrelser**

Runde, lyse laksefarvede tabletter.

Pakningsstørrelse: 30 og 100 tabletter.

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

### **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 juli 2025.**