

BIPACKSEDEL: INFORMATION TILL ANVÄNDAREN

Valtrex

250 mg, 500 mg och 1 g filmdragerade tabletter

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

- Spara denna bipacksedel, 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 VALTRES ÄR OCH VAD DET ANVÄNDS FÖR
2. INNAN DU TAR VALTRES
3. HUR DU TAR VALTRES
4. EVENTUELLA BIVERKNINGAR
5. HUR VALTRES SKA FÖRVARAS
6. ÖVRIGA UPPLYSNINGAR

1. VAD VALTRES ÄR OCH VAD DET ANVÄNDS FÖR

Valtrex är ett läkemedel mot vissa virusinfektioner och verkar inne i infekterade celler genom att **hämna** virusets förmåga att föröka sig.

Valtrex används

- mot **infektioner** i hud och slemhinnor orsakade av **herpes simplex-virus** eller mot **bältros (herpes zoster)**.
- för att förebygga utbrott av återkommande **herpes simplex-infektioner**.
- för att förebygga **infektioner** orsakade av **cytomegalovirus (CMV)** efter hjärt- eller njurtransplantation.

2. INNAN DU TAR VALTRES

Ta inte Valtrex

- om du är allergisk (överkänslig) mot valaciklovir, aciklovir eller något av övriga innehållsämnen i Valtrex.

Var särskilt försiktig med Valtrex

- om du har nedsatt njurfunktion eller leverfunktion bör du tala om detta för läkaren före behandling med Valtrex.

Valtrex botar inte genital herpes (herpes på könsdelarnas slemhinnor) och utesluter inte helt risken för överföring. Vid förebyggande behandling av genital herpes minskar risken för virusöverföring till din partner, men behandlingen skall kombineras med säker sex (kondom).

Användning av andra läkemedel

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

Användning av Valtrex med mat och dryck

Effekten av Valtrex påverkas inte av samtidigt födointag.

Graviditet och amning

Erfarenheterna från behandling med Valtrex under graviditet är begränsade. Rådfråga läkare eller apotekspersonal före behandling med Valtrex under graviditet.

Går över i modersmjölk, men påverkar troligen inte barn som ammas. Rådfråga läkare eller apotekspersonal innan du tar något läkemedel under amning.

Körförmåga och användning av maskiner

Du är själv ansvarig för att bedöma om du är i kondition att framföra motorfordon eller utföra arbeten som kräver skärpt uppmärksamhet. En av faktorerna som kan påverka din förmåga i dessa avseenden 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 TAR VALTREX

Ta alltid Valtrex enligt läkarens anvisningar. Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Herpes simplex-infektion, förstagångsinfektion: Vanlig dos för vuxna är 500 mg två gånger dagligen i 5-10 dagar.

Herpes simplex-infektion, återkommande infektion: Vanlig dos för vuxna är 500 mg två gånger dagligen i 5 dagar. Det är viktigt att påbörja behandlingen så tidigt som möjligt i sjukdomsförloppet, helst när du känner de första symtomen eller blåsorna just börjat bli synliga.

Herpes simplex-infektion, förebyggande av återkommande infektioner: Vanlig dos för vuxna är 500 mg dagligen.

Bältros (herpes zoster): Vanlig dos för vuxna är 2 tabletter à 500 mg tre gånger dagligen i 7 dagar. Det är viktigt att påbörja behandlingen så tidigt som möjligt i sjukdomsförloppet, helst inom 3 dagar från det att den första blåsan blivit synlig.

Cytomegalovirus (CMV): Vanlig dos för vuxna är 4 tabletter à 500 mg 4 gånger dagligen. Läkaren avpassar dosen och behandlingstidens längd individuellt.

Tabletterna bör sväljas med ett ½ glas vatten.

Om du har tagit för stor mängd av Valtrex

Om du fått i dig för stor mängd läkemedel kontakta läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tel 112) för bedömning av risken samt rådgivning.

Om du har glömt att ta Valtrex

Om man glömmet att ta en dos bör man ta den så snart man kommer ihåg det och därefter fortsätta att ta doserna efter det ursprungliga schemat.

Om du har ytterligare frågor om detta läkemedel kontakta läkare eller apotekspersonal.

4. EVENTUELLA BIVERKNINGAR

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

Vanliga (fler än 1 patient 100): Huvudvärk, illamående.

Mindre vanliga (färre än 1 patient av 100): Andnöd, hudutslag inklusive ökad känslighet för solljus.

Sällsynta (färre än 1 patient av 1000): Yrsel, förvirring, hallucinationer, medvetandesänkning, buksmärtor, kräkningar, diarré, klåda, nedsatt njurfunktion.

Mycket sällsynta (färre än 1 patient av 10000): Svåröverkänslighetsreaktion. Minskning av antalet röda och vita blodkroppar samt blodplättar, oro, darrningar, svårighet att samordna muskelrörelser, svårighet att uttala ord tydligt, krampräckningar, hjärnsjukdom, medvetlöshet, övergående ökning av leverfunktionsväden, nässelutslag, akut njursvikt, smärta i nedre delen av ryggen (flanken eller njurtrakten).

Sluta att ta Valtrex och kontakta omedelbart läkare om du får något av följande symptom (*angioödem*)

- svullnad av ansikte, tunga eller svalg
- svårigheter att svälja
- nässelutslag och andningssvårigheter.

Om några biverkningar blir värre eller om du märker några biverkningar som inte nämns i denna information, kontakta läkare eller apotekspersonal.

5. HUR VALTRES SKA FÖRVARAS

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Förvaras vid högst 30°C.

Används före utgångsdatum som anges på kartongen. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Medicinen ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall. Fråga apotekspersonalen hur man gör med mediciner som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

6. ÖVRIGA UPPLYSNINGAR

Innehållsdeklaration

- Den aktiva substansen är valaciklovir: De filmdragerade tabletterna innehåller 250 mg, 500 mg respektive 1 g valaciklovir.
- Övriga innehållsämnen är mikrokristallin cellulosa, krospovidon, povidon, magnesiumstearat, karnaubavax, kiseldioxid, hypromellos, makrogol, polysorbat (ej i 250 mg tabletten), färgämnen: titandioxid (E171) och briljantblått (E133).

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Valtrex 250 mg filmdragerade tabletter finns i blisterförpackningar med 60 tabletter.

Valtrex 500 mg filmdragerade tabletter finns i blisterförpackningar med 10, 30, 42 eller 90 tabletter.

Valtrex 1 g filmdragerade tabletter finns i blisterförpackning med 21 tabletter.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare:

Innehavare av godkännande för försäljning:

GlaxoSmithKline AB
Box 516
169 29 Solna
tel 08-638 93 00
fax 08-638 94 60
e-post: info.produkt@gsk.com

Tillverkare:

Glaxo Wellcome S.A.
Avenida Extremadura 3
09400 Aranda de Duero (Burgos)
Spanien

Denna bipacksedel godkändes senast den 2008-05-19