

Lyfjaskrá fyrir lyfjakistu

A

Efnisyfirlit

| Flokkar og undirflokkar | Lyf | Bls. |
|---|--|------|
| 1 Blóðrás | | |
| A Hjarta og æðavirk lyf | 1.1.1 Adrenalín | 4 |
| | 1.1.2 Adrenalín penni | 5 |
| B Hjartaöng | 1.1.3 Nitroglycerín | 6 |
| C Þvagræsilyf | 1.1.4 Fúrósemíð (Furix) | 7 |
| D Lyf gegn blæðingum, t.d. móðurlífsblæðingar | 1.1.5 Methylergometrin | 8 |
| | 1.1.6 Tranexamsýra | 9 |
| E Blóðþrýstingslækkandi lyf | 1.1.7 Metoprolol (Tartrate) | 10 |
| | 1.1.8 Amlodipín | 11 |
| F Blóðþynningarlyf | 1.1.9 Hjartamagnyl | 12 |
| 2 Meltingarfæri | | |
| A Magabólgur og magasár | 1.2.1 Omeprazól | 13 |
| | 1.2.2 Acidum algínicum (Gaviscon) | 14 |
| B Lyf við ógleði | 1.2.3 Metóklópramíð | 15 |
| | 1.2.4 Meclozín | 16 |
| | 1.2.5 Scopolamín (Scopoderm) | 17 |
| C Hægðalyf | 1.2.6 Natriumlárylsúlfoacetat (MicroLax) | 18 |
| | 1.2.7 Lactulosum (Medilax) | 19 |
| | 1.2.8 Loperamide | 20 |
| D Lyfjakol | 1.2.9 Lyfjakol | 21 |
| E Lyf við gyllinæð | 1.2.10 Flúókortólón/lídókaín (Doloproct) | 22 |
| | 1.2.11 Flúókortólón/lídókaín (Doloproct) | 23 |
| 3 Verkir og krampar | | |
| A Verkjalyf, hitalækkandi lyf, bólgueyðandi lyf | 1.3.1 Parasetamól | 24 |
| | 1.3.2 Ibuprofen | 25 |
| | 1.3.3 Codeín og paracetamol (Parkodin forte) | 26 |
| | 1.3.4 Ketorolac/Toradol | 27 |
| B Sterk verkjalyf | 1.3.5 Morfín | 28 |
| | 1.3.6 Oxycodonum (Oxynorm dispersa) | 29 |
| C Lyf gegn flogaköstum | 1.3.7 Midazolam | 30 |
| D Mótefni | 1.3.8 Naloxon | 31 |
| 4 Taugakerfi | | |
| A Róandi lyf | 1.4.1 Klórdíazepoxíð | 32 |
| B Geðlyf | 1.4.2 Halóperidól | 33 |
| C Sjóveikilyf | 1.4.3 Prómetasín | 34 |
| D Lyf gegn flogaköstum | 1.4.4 Midazolam | 35 |
| 5 Ofnæmi | | |
| A Ofnæmislyf | 1.5.1 Cetírísín | 36 |
| B Steralyf | 1.5.2 Hýdrókortísón | 37 |
| | 1.5.3 Prednisolon | 38 |
| 6 Öndunarfæri | | |
| A Astmalyf | 1.6.1 Salbútamól | 39 |
| B Hóstastillandi lyf | 1.6.2 Codeín og paracetamol (Parkodin forte) | 40 |
| C Lyf við nefstíflu | 1.6.3 Oxýmetasólín | 41 |

7 Sýkingar

| | | | | |
|---|--------------------|--------|---------------------------------------|----|
| A | Sýklalyf | 1.7.1 | Amoxicillin/clavulansýra (Penicillín) | 42 |
| | | 1.7.2 | Azithromycin | 43 |
| | | 1.7.3 | Dikloxacillín | 44 |
| | | 1.7.4 | Cíprófloxasín | 45 |
| | | 1.7.5 | Ceftriaxon | 46 |
| | | 1.7.6 | Metronidazol | 47 |
| | | 1.7.7 | Clindamycin | 48 |
| B | Þvagfærasýkingar | 1.7.8 | Nítrofúrantóín | 49 |
| C | Sníklar | 1.7.9 | Mebendasól | 50 |
| | | 1.7.10 | Tenutex | 51 |
| D | Stífkrampabólusetn | 1.7.11 | Boostrix | 52 |

8 Vökva- og salttap

| | | | | |
|--|---------------|-------|-------------------|----|
| | Saltvatn | 1.8.1 | Saltvatn | 53 |
| | Sykurlausn | 1.8.2 | Sykurlausn | 54 |
| | | 1.8.3 | Glucogel Dextrose | 55 |
| | Salt og sykur | 1.8.4 | Resorb | 56 |
| | | 1.8.5 | Gatorade | 57 |

9 Húð, augu, eyru og munnur

| | | | | |
|---|---------------|--------|------------------------------------|----|
| A | Húð | 1.9.1 | Fucidin | 58 |
| | | 1.9.2 | Hýdrókortisón | 59 |
| | | 1.9.3 | Dicolfenacum (Voltaren gel) | 60 |
| | | 1.9.4 | Ekónasól | 61 |
| | | 1.9.5 | Permetrín | 62 |
| | | 1.9.6 | Brunagel | 63 |
| | | 1.9.7 | Saltvatn (skolvökvi) | 64 |
| | | 1.9.8 | Sóttreinsivökvi (t.d. Klorhexidin) | 65 |
| B | Augu | 1.9.9 | Chloramphenicolium | 66 |
| | | 1.9.10 | Proxýmetakain | 67 |
| C | Eyru | 1.9.11 | HTP augn- og eyrnadropar | 68 |
| D | Munnhol | 1.9.12 | Klorhexidin | 69 |
| E | Staðdehyfilyf | 1.9.13 | Lidocain | 70 |
| | | 1.9.14 | Lidocain | 71 |
| | | 1.9.15 | Fluorescein | 72 |
| | | 1.9.16 | Sóttreinsandi sárþurrkur | 73 |

Flokkur 1.1 BLÓÐRÁS

| Undirflokkur A | Hjarta- og æðavirk lyf | Ofnæmislost |
|----------------|------------------------|--------------------|
| Nr. | Nafn | ATC-Flokkur |
| 1.1.1 | ADRENALÍN | C 01 C A 24 |

Lyfjaform: Stungulyf

1 ml inniheldur: Adrenalín 1 mg/ml

Allergic shock. Injection of adrenalin (epinephrin) 0.3-0.5 mg intramuscular.
Cardiac arrest 1 mg intravenously.

Ábendingar:

Ofnæmislost og önnur alvarleg ofnæmisviðbrögð.
Astmi.
Hjartastopp.

Frábendingar:

Kransæðasjúkdómar

Aukaverkanir:

Ótti, hjartsláttur, höfuðverkur. Stórir skammtar geta valdið hjartsláttartruflunum.

Skammtar:

Við ofnæmislosti eða alvarlegum ofnæmisviðbrögðum gefist 0.3 -0.5 ml í vöðva
Við hjartastopp er gefið 1 mg hægt í æð eða í vöðva ef ekki aðgengilegur
æðaleggur.
Hafið samband við lækni.

Varúð:

Gæta skal sérstakrar varúðar hjá sjúklingum með háþrýsting,
sykursýki eða ofstarfsemi skjaldkirtils.

GEYMIST Á KÖLDUM STAÐ (+2°C til +8°C).

Samheitalyf:

Adrenalin Mylan.

Flokkur 1.1 BLÓÐRÁS

| | | Ofnæmislost |
|-------|-----------------|-------------|
| Nr. | Nafn | ATC-Flokkur |
| 1.1.2 | ADRENALÍN PENNI | C 01 C A 24 |

Lyfjaform: Penni

Einn skammtur inniheldur Adrenalín 300 míkrog.

Allergic shock. Injection of adrenalin (epinephrin) 0.3 mg intramuscular

Ábendingar:

Ofnæmislost og önnur alvarleg ofnæmisviðbrögð.

Frábendingar:

Fara ber varlega ef viðkomandi er með kransæðasjúkdóm

Aukaverkanir:

Ótti, hjartsláttur, höfuðverkur. Stórir skammtar geta valdið hjartsláttartruflunum.

Skammtar:

Við ofnæmislosti eða alvarlegum ofnæmisviðbrögðum gefist 0.3 ml í vöðva (utanvert læri).

Varúð:

Gæta skal sérstakrar varúðar hjá sjúklingum með háþrýsting, sykursýki eða ofstarfsemi skjaldkirtils.

Geymist við lægra hitastig en 25°C en geymist ekki í kæli

Samheitalyf:

JEXT

Flokkur 1.1 BLÓÐRÁS

| Undirflokkur B | Hjartaöng | Hjartaverkur |
|----------------|---------------|--------------|
| Nr. | Nafn | ATC-Flokkur |
| 1.1.3 | NITROGLYCERÍN | C 01 D A 02 |

Lyfjaform: Tungurótartöflur

Hver tungurótartafla inniheldur: Glyceryli nitras NFN 0,5 mg

Acute attack of angina pectoris, tablets. Each tablet contains:
Glyceryl trinitrate 0.5 mg.

Ábendingar:

Hjartaverkur (hjartaöng).

Frábendingar:

Lágur blóðþrýstingur, blóðskortur, æðakölkun í heila.

Aukaverkanir:

Roði
Blóðþrýstingsfall
Höfuðverkur
Svimi

Skammtar:

1 tafla (0,5 mg) látin bráðna undir tungu við hjartaöng.
Lyfjagjöf má endurtaka á 5 mín fresti þar til verkur hverfur en mest 3 töflur á 15 mín.
Hafa ber samband við lækni

Varúð:

Varúðar skal gæta við gjöf lyfsins hjá sjúklingum með ósæðarþrengsli, gláku eða brátt hjartadrep.
Lyfið er rokkgjarnt efni. Lokið glasinu vel eftir hverja opnun.
Geymið töflurnar í upprunalega glasinu; ekki setja þær í önnur ílát.

Samheitalyf:

Nitroglycerin DAK.

Flokkur 1.1 BLÓÐRÁS

| Undirflokkur C | Þvagræsilyf | Bjúgur |
|----------------|-------------------|-------------|
| Nr. | Nafn | ATC-Flokkur |
| 1.1.4 | FÚRÓSEMÍÐ (FURIX) | C 03 C A 01 |

Lyfjaform: Töflur

Hver tafla inniheldur Furosemidum 40 mg.

Diuretic, Tablets, each contains: Furosemidum 40 mg.

Ábendingar:

Lungnabjúgur

Bjúgur vegna hjartabilunar, nýrnabilunar og lifrabilunar.

Frábendingar:

Lifrabilun á háu stigi.

Ofnæmi fyrir lyfinu.

Aukaverkanir:

Kalíum- og magnesíumtap.

Getur stuðlað að þvagsýrugigt.

Getur hækkað blóðsykur hjá sykursýkissjúklingum.

Skammtar:

Ein tafla eftir þörfum í samráði við lækni.

Varúð:

Notist samkvæmt læknisráði.

Samheitalyf:

IMPUGAN

FURIX

LASIX

Flokkur 1.1 BLÓÐRÁS

| Undirflokkur D | Lyf gegn blæðingum, t.d. móðurlífsblæðingar | Blæðingar |
|----------------|---|--------------------|
| Nr. | Nafn | ATC-Flokkur |
| 1.1.5 | METHYLERGOMETRIN | G 02 A B 01 |

Lyfjaform: Stungulyf

Hver lykja (1ml) inniheldur: Methylergometrinum INN, maleat, 0,2 mg/ml.

Against serious uterine hemorrhage after abortion or delivery, tablets.

Each tablet contains: Methylergometrinum INN, maleate, 0.125 mg.

Ábendingar:

Blæðingar eftir fósturlát eða fæðingu.

Frábendingar:

Meðganga.

Æðakölkun eða aðrir slagæðasjúkdómar.

Lifrar- og nýrnasjúkdómar.

Aukaverkanir:

Kviðverkir.

Höfuðverkur.

Við eitrun getur komið drep í útlími (vegna þrenginga í æðum) og breytingar á blóðþrýstingi.

Skammtar:

Hafið samband við lækni.

1-2 töflur 2-3svar á dag.

Lyfið skal ekki gefa fyrr en fylgjan er öll komin.

Varúð:

Má aðeins nota í samráði við lækni.

Mikilvægt er, að halda til haga öllu, sem kynni að koma frá konunni (helst utan hennar augnsýnar verði því komið við) svo að læknir geti skoðað það síðar.

Samheitalyf:

METHERGIN®, Novartis

Flokkur 1.1 BLÓÐRÁS

| | | Blæðingar |
|-------|--------------|-------------|
| Nr. | Nafn | ATC-Flokkur |
| 1.1.6 | TRANEXAMSÝRA | B 02 A A 02 |

Lyfjaform: Töflur

Hver tafla inniheldur: Tranexamsýra 500 mg.

Against risk for serious bleeding after trauma or other diseases, tablets.
Each tablet contains: tranexamic acid 500 mg.

Ábendingar:

Hætta á blóðtapi eftir slys eða sjúkdóma t.d. eftir fósturlát.
Miklar tíðablæðingar

Frábendingar:

Ofnæmi fyrir lyfinu.
Hætta á blóðtappamyndun.

Aukaverkanir:

Ógleði og uppköst.
Krampar

Skammtar:

Gefið í samráði við lækni, 2-3 töflur í senn, þrisvar á dag..

Varúð:

Má aðeins nota í samráði við lækni.

Samheitalyf:

CYCLOKAPRON

Flokkur 1.1 BLÓÐRÁS

| Undirflokkur E | Blóðþrýstingslækkandi lyf | Háþrýstingur |
|----------------|------------------------------|--------------------|
| Nr. | Nafn | ATC-Flokkur |
| 1.1.7 | METOPROLOL (TARTRATE) | C 07 A B 02 |

Lyfjaform: Töflur

Hver tafla inniheldur: Metoprolol 50 mg.

Hypertension, angina pectoris, tablets. Each tablet contains:
Metoprolol 50 mg.

Ábendingar:

Háþrýstingur.
Hjartaöng (hjartaverkur), hjartaverkur.
Hjartsláttartruflanir.

Frábendingar:

Hjartabilun.
Lungnasjúkdómar með berkjusamdrætti.
Hægur hjartsláttur.
Æðaprengsli í útlimum.
Insúlínháð sykursýki.
Þungun.

Aukaverkanir:

Preyta, ógleði, svimi.

Skammtar:

1 tafla einu sinni til tvisvar á dag í samráði við lækni.

Varúð:

Má aðeins nota í samráði við lækni.

Samheitalyf:

METOPROLIN
SELOKEN

Flokkur 1.1 BLÓÐRÁS

| | | Háprýstingur |
|-------|-----------|--------------|
| Nr. | Nafn | ATC-Flokkur |
| 1.1.8 | AMLODIPIN | C 08 C A 01 |

Lyfjaform: Töflur

Hver tafla inniheldur: Amlodipin 5 mg

Hypertension, angina pectoris, tablets. Each tablet contains:
Amlodipin 5 mg.

Ábendingar:

Háprýstingur.

Frábendingar:

Ofnæmi fyrir lyfinu
Hjartabilun.
Lost

Aukaverkanir:

Kviðverkir, ógleði, svimi.
Höfuðverkur

Skammtar:

1 tafla einu sinni til tvisvar á dag í samráði við lækni.

Varúð:

Má aðeins nota í samráði við lækni.

Samheitalyf:

AMLODIPIN BLUEFISH
AMLÓ
NORVASC
AMLODIPIN MEDICAL VALLEY

Flokkur 1.1 BLÓÐRÁS

| Undirflokkur F | Blóðþynningarlyf | Blóðþynning |
|----------------|------------------|-------------|
| Nr. | Nafn | ATC-Flokkur |
| 1.1.9 | HJARTAMAGNYL | B 01 A C 06 |

Lyfjaform: Töflur

Hver tafla inniheldur: Acetylsalicylsýra 75 mg.

Antitrombotic effect, for angina pectoris or risk for myocardial infarction, tablets.
Each tablet contains: Acetylsalicylic acid 75 mg.

Ábendingar:

Hjartaöng (hjartaverkur), hjartaverkur.
Yfirvofandi kransæðastífla
Blóðþynningarmeðferð

Frábendingar:

Ofnæmi fyrir lyfinu.
Aukin blæðingartilhneiging.
Saga um magasár eða blæðingar í meltingarvegi.

Aukaverkanir:

Aukin blæðingartilhneiging

Skammtar:

1 tafla einu sinni á dag í samráði við lækni.

Varúð:

Má aðeins nota í samráði við lækni.

Samheitalyf:

HJARTAMAGNÝL
HJARTA-ASPIRÍN
ASPIRIN

Flokkur 1.2 MELTINGARFÆRI

| Undirflokkur A | Magabólgur og magasár | Brjóstsviði |
|----------------|-----------------------|-------------|
| Nr. | Nafn | ATC-Flokkur |
| 1.2.1 | OMEPRAZÓL | A 02 B C 01 |

Lyfjaform: Sýruhjúphylki

Hvert sýruhjúphylki inniheldur: Omeprazolum INN, 20 mg.

Proton pump inhibitor, to reduce the production of hydrochloric acid in stomach, enterocapsules.
Each capsule contains: Omeprazolum INN 20 mg.

Ábendingar:

Of mikil framleiðsla á magasýrum.
Maga- eða skeifugarnasár.
Bólga í vélinda vegna bakflæðis.

Frábendingar:

Ofnæmi fyrir lyfinu.

Aukaverkanir:

Ógleði, niðurgangur eða hægðatregða.
Höfuðverkur.

Skammtar:

1 hylki á dag.

Varúð:

Ef um er að ræða ný veikindi, skal sjúklingurinn leita til læknis við fyrsta tækifæri.

Samheitalyf:

LOSEC
OMEPRAZOL ACTAVIS.
OMEPRAZOL RATIOPHARM.
OMEPRAZOL SANDOZ.
OMEPRAZOL MEDICAL VALLEY.

Flokkur 1.2 MELTINGARFÆRI

| | | Brjóstsviði |
|-------|------------------------------------|--------------------|
| Nr. | Nafn | ATC-Flokkur |
| 1.2.2 | ACIDUM ALGINICUM (GAVISCON) | A 02 B X 13 |

Lyfjaform: Tuggutöflur

Hver tafla inniheldur: Acidum alginicum NFN 350 mg, Alumíníi hydroxidum sicc. 100 mg, Natrii hydrogencarbonas 120 mg, Mannitolum 750 mg.

Antacids, tablets to be chewed. Each tablet contains a combination of acidum alginicum NFN, alumíníi hydroxidum sicc., sodium hydrogencarbonas and mannitolum.

Ábendingar:

Brjóstsviði.
Maga- og skeifugarnasár.

Frábendingar:

Ofnæmi fyrir lyfinu.

Aukaverkanir:

Engar.

Skammtar:

Tuggutöflur skal tyggja vel áður en þeim er kyngt.
1-3 tuggutöflur í senn, 1/2-1 klukkustund eftir máltíð, þegar einkenna verður vart eða að kvöldi fyrir svefn.

Varúð:

Notist ekki samtímis járn- og tetracyklínlyfjum.

Samheitalyf:

GAVISCON®, Ferring

Flokkur 1.2 MELTINGARFÆRI

| Undirflokkur B | Lyf við ógleði | Ógleði |
|----------------|----------------------|--------------------|
| Nr. | Nafn | ATC-Flokkur |
| 1.2.3 | METÓKLÓPRAMÍÐ | A 03 F A 01 |

Lyfjaform: Töflur

Hver tafla inniheldur: Metoclopramidum INN 10 mg.

Antiemetics, suppositories. Each suppository contains:
Metoclopramidum INN 10 mg.

Ábendingar:

Ógleði og uppköst.

Frábendingar:

Ofnæmi
Pungun.
Flogaveiki, Parkinsonsjúkdómar

Aukaverkanir:

Syfja.
Hreyfingartruflanir

Skammtar:

1 tafla í einu mest 3svar á dag. Hámarksmeðferðarlengd 5 dagar.

Varúð:

Ætti ekki að nota ef undirliggjandi taugasjúkdómar eða hjartasjúkdómar.

Samheitalyf:

AFIBRAN
PRIMPERAN

Flokkur 1.2 MELTINGARFÆRI

| | | Ógleði |
|-------|-----------------|-------------|
| Nr. | Nafn | ATC-Flokkur |
| 1.2.4 | MECLOZIN | R 06 A E 05 |

Lyfjaform: Töflur

Hver tafla inniheldur: Meclozinum INN, klóríð, 25 mg.

Against seasickness, tablets. Each tablet contains: Meclozinum INN, hydrochloride, 25 mg.

Ábendingar:

Sjóveiki
Ógleði og uppköst.

Frábendingar:

Gláka
Þvagtregða

Aukaverkanir:

Syfja.
Munnþurrkur

Skammtar:

Við sjóveiki:

Fullorðnir: 1 tafla 1-2 klst. fyrir sjóferð og síðan 1 tafla á 12 klst. fresti, ef þörf krefur.

Börn 1-5 ára: 1/2 tafla 1-2 klst. fyrir sjóferð og síðan 1/2 tafla á 12 klst. fresti, ef þörf krefur.

Börn 6-12 ára: 1/2-1 tafla 1-2 klst fyrir sjóferð og síðan 1/2-1 tafla á 12 klst. fresti, ef þörf krefur.

Við ógleði:

1 tafla 2svar á dag fyrir fullorðna

Varúð:

Lyfið getur verið sljógvandi og valdið syfju og þess vegna valdið seinkun á viðbragði.

Samheitalyf:

POSTAFEN

Flokkur 1.2 MELTINGARFÆRI

| | | Ógleði |
|-------|------------------------|-------------|
| Nr. | Nafn | ATC-Flokkur |
| 1.2.5 | SCOPOLAMIN (SCOPODERM) | A 04 A D 01 |

Lyfjaform: Plástur

Forðaplástur sem inniheldur Scopolamín 1 mg/72 klst.

Against seasickness, patches that contain Scopolamin 1 mg/72 hours.

Ábendingar:

Sjóveiki
Ferðaveiki

Frábendingar:

Gláka
Ofnæmi fyrir lyfinu

Aukaverkanir:

Syfja og þreyta
Munnþurrkur
Þokusýn

Skammtar:

Plástur settur á húð bakvið eyrað 5-6 klst áður en ferð á að hefjast og má nota á 72 klst fresti en fjarlægist eftir ferð ef ekki er þörf á lengri meðferð.

Varúð:

Lyfið getur verið sljógandi og valdið syfju og þess vegna valdið seinkun á viðbragði.

Samheitalyf:

SCOPODERM

Flokkur 1.2 MELTINGARFÆRI

| Undirflokkur C | Hægðalyf | Hægðatregða |
|----------------|------------------------------------|-------------|
| Nr. | Nafn | ATC-Flokkur |
| 1.2.6 | NATRIUMLÁRÝLSÚLFOACETAT (MICROLAX) | A 06 A G 11 |

Lyfjaform: Endaþarmslausn

Endaþarmslausn, gefin í endaðarm.

Micro-enema for obstipation, given rectally.

Ábendingar:

Hægðatregða.

Frábendingar:

Ofnæmi fyrir lyfinu

Aukaverkanir:

Kviðverkir, sviði í endaðarmi.

Skammtar:

1 túpa (5 ml) tæmd í endaðarm. Verkun fæst eftir 20-30 mínútur.

Varúð:

Notist ekki ef gyllinæð til staðar sem getur blætt.

Samheitalyf:

MICROLAX

Flokkur 1.2 MELTINGARFÆRI

| | | Hægðatregða |
|-------|----------------------|-------------|
| Nr. | Nafn | ATC-Flokkur |
| 1.2.7 | LACTULOSUM (MEDILAX) | A 06 A D 11 |

Lyfjaform: Mixtúra

Mixtúra, inniheldur Laktulósa 667 mg/ml.

Solution for long standing obstipation, 15-30 ml once a day.

Ábendingar:

Langvarandi hægðatregða.

Frábendingar:

Ofnæmi fyrir lyfinu.

Bráðasjúkdómar í kviðarholi

Aukaverkanir:

Kviðverkir. Ógleði og uppköst.

Uppþemba

Skammtar:

Mixtúra, 15-30 ml einu sinni á dag

Varúð:

Notist ekki ef grunur er um bráðasjúkdóm í kviðarholi.

Samheitalyf:

MEDILAX

Flokkur 1.2 MELTINGARFÆRI

| | | Niðurgangur |
|-------|-------------------|--------------------|
| Nr. | Nafn | ATC-Flokkur |
| 1.2.8 | LOPERAMIDE | A 07 D A 03 |

Lyfjaform: Töflur

Hver tafla, inniheldur Loperamidum INN klóríd, 2mg.

Antidiurhoicam tablets. Each tablet contains Loperamidum INN Chlorid, 2 mg

Ábendingar:

Bráður niðurgangur.

Frábendingar:

Meðganga og brjóstgjöf.
Alvarleg colitis ulcerosa köst.

Aukaverkanir:

Höfuðverkur, þreyta og ógleði
Magaverkir, uppþemba og munnþurrkur
Ofnæmi (húðútbrot)

Skammtar:

2 töflur fyrst, síðan 1 tafla eftir hvern niðurgang, þó ekki þéttar en á 2-3 klst fresti
Sólarhringsskammtur á ekki að fara yfir 8 töflur (16 mg)

Athugið:

Fáið upplýsingar um niðurgangsfæði

Varúð:

Má aðeins nota í samráði við lækni.
Sjáist ekki bati innan 48 klst á að hætta inntöku lyfsins

Samheitalyf:

IMODIUM

Flokkur 1.2 MELTINGARFÆRI

| Undirflokkur D | Lyfjakol | Eitranir |
|----------------|----------|-------------|
| Nr. | Nafn | ATC-Flokkur |
| 1.2.9 | LYFJAKOL | A 07 B A 01 |

Lyfjaform: Mixtúra

Hver ml inniheldur lyfjakol 150 mg.

Adsorbent, liquid. Each ml contains: Charcoal, activated, 150 mg.

Ábendingar:

Eitranir af völdum ýmissa efna og lyfja.
Matareitrun og niðurgangur.

Frábendingar:

Ofnæmi fyrir lyfinu

Aukaverkanir:

Hægðatregða

Skammtar:

Við eitrunum gefið 150 ml af lausn.

Varúð:

Hafið strax samband við lækni.

Samheitalyf:

KOLSUSPENSION

Flokkur 1.2 MELTINGARFÆRI

| Undirflokkur E | Lyf við gyllinæð | Gyllinæð |
|----------------|-----------------------------------|-------------|
| Nr. | Nafn | ATC-Flokkur |
| 1.2.10 | FLÚÓKORTÓLON/LÍDÓKAÍN (DOLOPROCT) | C 05 A A 04 |

Lyfjaform: Endaparmssmyrslí

1 g inniheldur: Prednisolonum INN, kapróat, 1,9 mg, Cinchocainum INN, klóríð, 5 mg.

Antihaemorrhoidalia, ointment. Each g contains: Prednisolonum INN, caproate, 1.9 mg, Cinchocainum INN, chloride, 5 mg.

Ábendingar:

Gyllinæð.

Frábendingar:

Berklar í eða við endaparm.
Sýkingar.

Aukaverkanir:

Lyfið getur stuðlað að sveppasýkingu.

Skammtar:

Berist á endaparm 2-4 sinnum á dag.

Varúð:

Notist ekki lengur en í 4 vikur samfelld án samráðs við lækni.

Samheitalyf:

SCHERIPROCT

Flokkur 1.2 MELTINGARFÆRI

| | | Gyllinæð |
|--------|-----------------------------------|-------------|
| Nr. | Nafn | ATC-Flokkur |
| 1.2.11 | FLÚÓKORTÓLON/LÍDÓKAÍN (DOLOPROCT) | C 05 A A 04 |

Lyfjaform: Endaþarmsstílar

Hver endaðarmsstíll inniheldur: Prednisolonum INN, kapróat, 1,9 mg, Cinchocainum INN, Klóríð, 5 mg.

Antihaemorrhoidalia, suppositories. Each suppository contains: Prednisolonum INN, caproate, 1.9 mg, Cinchocainum INN, chloride, 5 mg

Ábendingar:

Gyllinæð.

Frábendingar:

Berklar í eða við endaðarm.
Sýkingar.

Aukaverkanir:

Lyfið getur stuðlað að sveppasýkingu.

Skammtar:

Einn endaðarmsstíll daglega.

Varúð:

Notist ekki lengur en 4 vikur samfellt án samráðs við lækni.

Samheitalyf:

SCHERIPROCT

Flokkur 1.3 VERKIR OG KRAMPAR

| Undirflokkur A | Verkjalyf, hitalækkandi lyf, bólgueyðandi lyf | Verkir |
|----------------|---|-------------|
| Nr. | Nafn | ATC-Flokkur |
| 1.3.1 | PARASETAMÓL | N 02 B E 01 |

Lyfjaform: Töflur

Hver tafla inniheldur: Paracetamolium INN 500 mg.

Analgesic and antipyretic, tablets. Each tablet contains: Paracetamolium INN 500 mg.

Ábendingar:

Verkjastillandi lyf við höfuðverk, tannverk eða tíðaverk.
Hitalækkandi.

Frábendingar:

Ofnæmi fyrir lyfinu.
Lifrarsjúkdómar.

Aukaverkanir:

Ofnæmi, húðútbrot.

Skammtar:

1-2 töflur í senn, mest 3-4 sinnum á dag.

Varúð:

Lyfið getur valdið lifrabólgu ef það er tekið í stærri skömmum en að ofan greinir.
Langvarandi notkun getur valdið nýrnaskemmdum.

Samheitalyf:

PANODIL
PARATABS
PARACETAMOL SANDOS
PARACETAMOL-RATIOPHARM
DOLORIN
TYLENOL
ALVEDON
ACETAMINOPHEN

Flokkur 1.3 VERKIR OG KRAMPAR

| | | Verkir |
|-------|-----------|-------------|
| Nr. | Nafn | ATC-Flokkur |
| 1.3.2 | IBUPROFEN | M 01 A E 01 |

Lyfjaform: Töflur

Hver tafla inniheldur: Ibuprofenum INN 400 mg

Antiinflammatoric and antirheumatic, tablets. Each tablet contains: Ibuprofenum INN 400 mg

Ábendingar:

Bólguþandi og verkjastillandi lyf, við bakverkjum, vöðvaverkjum, liðagigt, slitgigt, tíðaverkjum og tannpínu.

Frábendingar:

Magabólgur og magasár
Pungun.
Skert lifrarstarfsemi.
Astmi.

Aukaverkanir:

Ofnæmi (útbrot).
Meltingaróþægindi (niðurgangur, ógleði).
Astmi getur versnað.

Skammtar:

1-2 töflur 3-4 sinnum á dag, mest 6 töflur á sólarhring.
Takist með mat.

Varúð:

Sjúklingar, sem hafa fengið astma, slæmt nefrennsli eða ofsakláða eftir töku Magnyls eða skyldra lyfja, skulu ekki nota lyfið.

Samheitalyf:

BRUFEN
IBUXIN
IBUPROFEN BIL

Flokkur 1.3 VERKIR OG KRAMPAR

| | | Verkir |
|-------|---|-------------|
| Nr. | Nafn | ATC-Flokkur |
| 1.3.3 | CODEINE OG PARACETAMOL (PARKODIN FORTE) | N 02 B E 51 |

Lyfjaform: Töflur

Hver tafla inniheldur: Codeini phosphas, hemihydricus, 30 mg,
Paracetamolium INN 500 mg.

Analgesic and antipyretic, tablets. Each tablet contains: Codeini phosphas,
hemihydricus, 30 mg, Paracetamolium INN 500 mg.

Ábendingar:

Verkir, t.d. höfuðverkur, bakverkur, vöðvaverkir, tannverkur
eða tíðaverkir.
Hóstatillandi.

Frábendingar:

Ofnæmi fyrir parasetamóli.
Lifrarsjúkdómar.

Aukaverkanir:

Ofnæmi, húðútbrot.
Preyta, ógleði, hægðatregða.

Skammtar:

1-2 töflur 1-4 sinnum á dag.

Varúð:

Lyfið getur valdið lifrabólgu ef það er tekið í stærri skömmtum
en að ofan greinir.
Langvarandi notkun getur valdið nýrnaskemmdum.
Lyfið getur verið sljógandi og valdið syfju.
Ávana hættu er fyrir hendi.

Athuga:

Alla notkun lyfsins skal skrá á sérstakt blað í dagbók lyfjakistunnar.

Samheitalyf:

PARKÓDÍN FORTE
VICODIN

Flokkur 1.3 VERKIR OG KRAMPAR

| | | Verkir |
|-------|-------------------|-------------|
| Nr. | Nafn | ATC-Flokkur |
| 1.3.4 | KETOROLAC/TORADOL | M 01 A B 15 |

Lyfjaform: Stungulyf

Hver lykja, 1 ml, inniheldur ketorolac 30 mg.

Strong analgesic, injection. Each ml contains: Ketorolac 30 mg.

Ábendingar:

Miklir verkir.

Frábendingar:

Magabólgur og magasár.
Virk blæðing eða blæðingartilhneiging.
Ofnæmi fyrir gigtarlyfjum.
Alvarlegir nýrnasjúkdómar.

Aukaverkanir:

Óþægindi frá meltingarvegi.
Bjúgur.
Niðurgangur

Skammtar:

Stungulyf, 15-30 mg gefin djúpt í vöðva eða hægt í æð.

Varúð:

Má aðeins nota í samráði við lækni.

Athuga:

Alla notkun lyfsins skal skrá á sérstakt blað í dagbók lyfjakistunnar.

Samheitalyf:

TORADOL

Flokkur 1.3 VERKIR OG KRAMPAR

| Undirflokkur B | Sterk verkjalyf | Verkir |
|----------------|-----------------|-------------|
| Nr. | Nafn | ATC-Flokkur |
| 1.3.5 | MORFÍN | N 02 A A 01 |

Lyfjaform: Stungulyf

1 ml inniheldur: Morphini chloridum.3H₂O 10 mg.

Strong analgesic, injection. Each ml contains: Morphini hydrochloride 10 mg.

Ábendingar:

Miklir verkir.

Frábendingar:

Léleg öndun, öndunarerfiðleikar.

Höfuðáverkar.

Meðvitundarleysi.

Aukaverkanir:

Svimi, ógleði, uppköst, munnþurrkur.

Öndunarslæving.

Blóðþrýstingsfall og hraður hjartsláttur.

Við ofskömmtun er hættu á öndunarlömun.

Skammtar:

10 mg (1 ml) gefist í vöðva.

Við ógleði: Gefið einnig 25 mg (1 ml) af PRÓMETASÍNI í vöðva (Sjá lyf nr. 1.4.3).

Hafið samband við lækni um frekari lyfjagjöf.

Varúð:

Má aðeins nota í samráði við lækni.

Ávanahætta er mikil.

Athuga:

Alla notkun lyfsins skal skrá á sérstakt blað í dagbók lyfjakistunnar.

Samheitalyf:

MORFÍN LÍN SULPHATE

Flokkur 1.3 VERKIR OG KRAMPAR

| | | Verkir |
|-------|--------------------------------------|--------------------|
| Nr. | Nafn | ATC-Flokkur |
| 1.3.6 | OXYCODONUM (OXYNORM DISPERSA) | N 02 A A 05 |

Lyfjaform: Munndreyfitafla

Hver tafla inniheldur oxycontin 5 mg.

Strong analgesic, injection. Each tablet contains oxycontin 5 mg.

Ábendingar:

Miklir verkir.

Frábendingar:

Léleg öndun, öndunarerfiðleikar.

Höfuðáverkar.

Meðvitundarleysi.

Aukaverkanir:

Svimi, ógleði, uppköst, munnþurrkur.

Öndunarslæving.

Blóðþrýstingsfall og hraður hjartsláttur.

Við ofskömmtun er hættu á öndunarlömun.

Skammtar:

Munndreyfitafla, ein tafla í senn við slæmum verkjum á 4-6 klst fresti í samráði við lækni.

Varúð:

Má aðeins nota í samráði við lækni.

Ávanahætta er mikil. Skal ekki gefa með öðrum slævandi lyfjum.

Athuga:

Alla notkun lyfsins skal skrá á sérstakt blað í dagbók lyfjakistunnar.

Samheitalyf:

OXYNORM DISPERSA

Flokkur 1.3 VERKIR OG KRAMPAR

| Undirflokkur C | Lyf gegn flogaköstum | Krampar |
|----------------|----------------------|-------------|
| Nr. | Nafn | ATC-Flokkur |
| 1.3.7 | MIDAZOLAM | N 05 C D 08 |

Lyfjaform: Munngjafarlyf

Munngjafarlyf Midazolam 5 mg/ml.

Ábendingar:

Krampar.

Frábendingar:

Meðvitundarleysi.
Áfengis- og lyfjæitrun.

Aukaverkanir:

preyta og syfja.
Svimi, ógleði, minnstruflanir, lækkaður blóðþrýstingur.

Skammtar:

1-2 mg gefin djúpt í vöðva eða í æð, einungis í samráði við lækni.
Má einnig gefa með úðara í nef

Varúð:

Má aðeins nota í samráði við lækni.

Athuga:

Alla notkun lyfsins skal skrá á sérstakt blað í dagbók lyfjakistunnar.

Samheitalyf:

MIDAZOLAM ACCORD
DORMICUM.

Flokkur 1.3 VERKIR OG KRAMPAR

| Undirflokkur D | Mótefni | Ofskömmun |
|----------------|---------|-------------|
| Nr. | Nafn | ATC-Flokkur |
| 1.3.8 | NALOXON | V 03 A B 15 |

Lyfjaform: Nefúðalausn í stakskammtailáti

Hver skammtur inniheldur 1,8mg naloxonhýdróklóríð.
Stakskammtailát inniheldur 0,1mlx2

Ábendingar:

Til að upphefja meðvitundarleysi og öndunarbælingu af völdum ópíóid lyfja.

Frábendingar:

Ofnæmi fyrir lyfinu

Aukaverkanir:

Óróleiki og fráhrarfseinkenni ef um fíknisjúkdóm er að ræða.

Skammtar:

Ráðlagður skammtur er 1,8 mg gefinn í aðra nösina, þ.e. 1 úðaskammtur í nef, gæti þurft annan skammt

Varúð:

Verið í sambandi við lækni varðandi eftirfylgni.

Samheitalyf:

NALOXON
NYOXID

Flokkur 1.4 TAUGAKERFI

| Undirflokkur A | Róandi lyf | Róandi |
|----------------|----------------|-------------|
| Nr. | Nafn | ATC-Flokkur |
| 1.4.1 | KLÓRDÍAZEPOXÍÐ | N 05 B A 02 |

Lyfjaform: Töflur

Hver tafla inniheldur: Chlordiazepoxidum INN 10 mg.

Sedative, tablets. Each tablet contains: Chlordiazepoxidum INN 10 mg

Ábendingar:

Kvíði, spennu, órói.
Fráhrarfseinkenni áfengissýki
Drykkjuæði (Delerium tremens).
Svefntruflanir.

Frábendingar:

Meðvitundarleysi.
Áfengis- og lyfjæitrun.

Aukaverkanir:

Ávanahætta, þreyta, syfja.
Svimi, hreyfitruflanir.

Skammtar:

1 tafla í senn, mest 2-3svar á dag

Varúð:

Sá sem er í starfi, sem krefst mikillar einbeitingar og viðbragðsflýttis, skal ekki nota lyfið, þar sem það veldur syfju og seinkun á viðbragði. Lyfið skal ekki nota samtímis áfengisneyslu.

Athuga:

Alla notkun lyfsins skal skrá á sérstakt blað í dagbók lyfjakistunnar.

Samheitalyf:

RISOLID

Flokkur 1.4 TAUGAKERFI

| Undirflokkur B | Geðlyf | Geðveiki |
|----------------|-------------|-------------|
| Nr. | Nafn | ATC-Flokkur |
| 1.4.2 | HALÓPERIDÓL | N 05 A D 01 |

Lyfjaform: Stungulyf

1 ml inniheldur: Haloperidolum INN 5 mg.

Neuroleptic, injection. Each ml contains: Haloperidolum INN 5 mg.

Ábendingar:

Dempandi verkun gegn geðveiki.
Delerium tremens.

Frábendingar:

Parkinsons veiki.

Aukaverkanir:

Parkinsons einkenni.
Blóðþrýstingur getur lækkað.
Þunglyndi.

Skammtar:

Í samráði við lækni gefnir 2-4 ml (5 - 10 mg) í vöðva.
Ef nauðsyn krefur, má gefa aðra 2 ml til viðbótar eftir 30-60 mínútur.

Varúð:

Einungis gefið í samráði við lækni.

Samheitalyf:

HALDOL

Flokkur 1.4 TAUGAKERFI

| Undirflokkur C | Sjóveikislyf | Ógleði |
|----------------|-------------------|-------------|
| Nr. | Nafn | ATC-Flokkur |
| 1.4.3 | PRÓMETASÍN | R 06 A D 02 |

Lyfjaform: Stungulyf

1 ml inniheldur: Promethazinum INN, klóríð, 25 mg.

Antiemetic, injection. Each ml contains: Promethazinum INN, hydrochloride, 25 mg.

Ábendingar:

Til að minnka ógleði samfara notkun MORFÍNS (Lyf nr.1.3.5).

Kvíði, spenna.

Áfengissýki.

Svefntruflanir.

Frábendingar:

Minnkuð meðvitund, meðvitundarleysi.

Aukaverkanir:

Syfja, þreyta.

Sjóntruflanir.

Munnþurrkur.

Erfiðleikar við þvaglát.

Skammtar:

Þetta lyf skal nota með MORFÍNI (Lyf nr 1.3.5).25 mg (1 ml) gefist í vöðva.

Varúð:

Innsýting í vöðva getur verið sársaukafull og valdið herpingu á stungustað. Sjúklingur skal látinn liggja í ca. 1/2 klst. á eftir.

Samheitalyf:

ATOSIL

PHENERGAN

Flokkur 1.4 TAUGAKERFI

Undirflokkur D Lyf gegn flogaköstum

Krampar

Nr.

Nafn

ATC-Flokkur

1.4.4

MIDAZOLAM

N 05 C D 08

Lyfjaform: Munngjafarlyf

Munngjafarlyf Midazolam 5 mg/ml.

Ábendingar:

Krampar.

Frábendingar:

Meðvitundarleysi.

Áfengis- og lyfjæitrun.

Aukaverkanir:

Preyta og syfja.

Svimi, ógleði, minnstruflanir, lækkaður blóðþrýstingur.

Skammtar:

1-2 mg gefin djúpt í vöðva eða í æð, einungis í samráði við lækni.

Má gefa með úðara í nef

Varúð:

Má aðeins nota í samráði við lækni.

Athuga:

Alla notkun lyfsins skal skrá á sérstakt blað í dagbók lyfjakistunnar.

Samheitalyf:

MIDAZOLAM ACCORD

DORMICUM

Flokkur 1.5 OFNÆMI OG BRÁÐAOFNÆMI

| Undirflokkur A | Ofnæmislyf | Ofnæmi |
|----------------|------------------|--------------------|
| Nr. | Nafn | ATC-Flokkur |
| 1.5.1 | CETIRISÍN | R 06 A E 07 |

Lyfjaform: Töflur

Hver tafla inniheldur: Cetirizinum INN, díhýdróklóríð, 10 mg.

Allergy, tablets. Each tablet contains: Cetirizinum INN, dihydrochloride, 10 mg.

Ábendingar:

Ofnæmi.

Kláði og ofsakláði.

Frábendingar:

Lyfið er ekki ætlað yngri en 12 ára.

Aukaverkanir:

Syfja, þreyta.

Munnþurrkur.

Skammtar:

1 tafla á dag.

Varúð:

Lyfið getur verið sljógandi og valdið syfju og þess vegna valdið seinkun á viðbragði

Samheitalyf:

HISTASIN

CETIRIZIN STADA

CETIRIZIN RATIOPHARM

ZENSITIN

Flokkur 1.5 OFNÆMI OG BRÁÐAOFNÆMI

| Undirflokkur B | Steralyf | Lost |
|----------------|---------------|-------------|
| Nr. | Nafn | ATC-Flokkur |
| 1.5.2 | HÝDRÓKORTISÓN | H 02 A B 09 |

Lyfjaform: Stungulyf

Hvert hettuglas inniheldur: Hydrocortisonum INN, natríumsúkkínat, samsvarandi Hydrocortisonum INN 100 mg.

Severe shock and acut allergic reactions, for i.m. injection. Each vial contains: Hydrocortisonum INN, sodium succinate, equivalent to Hydrocortisonum INN 100 mg.

Ábendingar:

Alvarlegt lost.
Bráðaofnæmi.

Frábendingar:

Ofnæmi

Aukaverkanir:

Hækkun á blóðsykri.
Geðtruflanir.

Skammtar:

Í byrjun þarf að leysa upp lyfið með meðfylgjandi leysi.
100 mg gefið í vöðva. Verkun næst eftir ca. 1/2 klst.

Ef sjúklingur hefur fengið ofnæmislost þarf að gefa ADRENALÍN (lyf nr.1.1.1) í vöðva á undan.

Varúð:

Má aðeins nota í samráði við lækni.

Samheitalyf:

SOLU-CORTEF

Flokkur 1.5 OFNÆMI OG BRÁÐAOFNÆMI

| Undirflokkur B | Steralyf | Lost |
|----------------|-------------|-------------|
| Nr. | Nafn | ATC-Flokkur |
| 1.5.3 | PREDNISOLON | H 02 A B 09 |

Lyfjaform: Töflur

Hver tafla inniheldur: Prednisolon 5 mg.

Ábendingar:

Alvarlegt lost.
Bráðaofnæmi.

Frábendingar:

Ofnæmi fyrir Prednisolon

Aukaverkanir:

Hár augnþrýstingur með höfuðverk og ógleði
Hækkun á blóðsykri.

Skammtar:

Ef sjúklingur hefur fengið ofnæmislost þarf að gefa ADRENALÍN (lyf nr.1.1.1)
í vöðva á undan.

Varúð:

Má aðeins nota í samráði við lækni.

Samheitalyf:

PREDNISOLON

Flokkur 1.6 ÖNDUNARFÆRI

| Undirflokkur A | Astmalyf | Astmi |
|----------------|-------------------|--------------------|
| Nr. | Nafn | ATC-Flokkur |
| 1.6.1 | SALBÚTAMÓL | R 03 A C 02 |

Lyfjaform: Innúðalyf

Hver úðaskammtur inniheldur: Salbutamolium INN 0,1 mg.

Asthma bronchiale, inhalation. Each spray contains: Salbutamolium INN 0.1 mg.

Ábendingar:

Astmi.

Frábendingar:

Gæta skal varúðar ef um hjartasjúkdóma er að ræða.

Aukaverkanir:

Skjálfti

Æðaútvíkkun, höfuðverkur.

Hjartsláttartruflanir.

Skammtar:

1-2 innúðanir 2-4 sinnum á dag.

Í alverlegum sjúkdómstilfellum má auka þennan skammt

allt að 6 innúðunum 4 sinnum á dag.

Varúð:

Ef gjöf lyfsins dregur ekki úr sjúkdómseinkennum innan 3 klst. skal hafa samband við lækni.

Samheitalyf:

VENTOLIN

Flokkur 1.6 ÖNDUNARFÆRI

| Undirflokkur B | Hóastillandi | Hósti |
|----------------|---|-------------|
| Nr. | Nafn | ATC-Flokkur |
| 1.6.2 | CODEINE OG PARACETAMOL (PARKÓDÍN FORTE) | N 02 B E 51 |

Lyfjaform: Töflur

Hver tafla inniheldur: Codeini phosphas, hemihydricus, 30 mg, Paracetamolium INN 500 mg.

Analgesic and antipyretic, tablets. Each tablet contains: Codeini phosphas, hemihydricus, 30 mg, Paracetamolium INN 500 mg.

Ábendingar:

Hóastillandi.

Frábendingar:

Ofnæmi fyrir parasetamóli.
Lifrarsjúkdómar.

Aukaverkanir:

Ofnæmi, húðútbrot.
Preyta, ógleði, hægðatregða.

Skammtar:

1-2 töflur 1-4 sinnum á dag.

Varúð:

Lyfið getur valdið lifrabólgu ef það er tekið í stærri skömmtum en að ofan greinir.
Langvarandi notkun getur valdið nýrnaskemmdum.
Lyfið getur verið sljógandi og valdið syfju.
Ávana hættu er fyrir hendi.

Athuga:

Alla notkun lyfsins skal skrá á sérstakt blað í dagbók lyfjakistunnar.

Samheitalyf:

PARKÓDÍN FORTE
VICODIN

Flokkur 1.6 ÖNDUNARFÆRI

| Undirflokkur C | Lyf við nefstíflu | Nefrennsli |
|----------------|-------------------|-------------|
| Nr. | Nafn | ATC-Flokkur |
| 1.6.3 | OXÝMETASÓLÍN | R 01 A A 05 |

Lyfjaform: Nefdropar

1 ml inniheldur: Oxymetazolinum INN, klóríð, 0,25 mg.

Decongestant, nasal drops in single pipettes. Each ml contains:
Oxymetazolinum INN, hydrochloride, 0.25 mg.

Ábendingar:

Bráð bólga í nefslímhúð.
Nefstífla.

Frábendingar:

Ofnæmi fyrir lyfinu.

Aukaverkanir:

Staðbundin erting.
Getur valdið bólgu við langtímanotkun.

Skammtar:

Innihald úr einu hylki í hvora nös 2-3svar á sólarhring.

Varúð:

Notist ekki lengur en 10 daga í senn.

Samheitalyf:

NEZERIL

Flokkur 1.7 SÝKINGAR

| Undirflokkur A | Sýklalyf | Sýkingar |
|----------------|--|--------------------|
| Nr. | Nafn | ATC-Flokkur |
| 1.7.1 | AMOXICILLIN / CLAVULANSÝRA (PENICILLÍN) | J 01 C R 02 |

Lyfjaform: Töflur

Hver tafla inniheldur: Amoxicillín þríhydrat 500 mg og klavúlansýru 125mg.

Antibiotic, tablets. Each tablet contains: Amoxicillin 500 mg and clavulanat 125 mg.

Ábendingar:

Sýkingar eða ígerðir af völdum næmra baktería, t.d. lungnabólga, tannrótarbólga, miðeyrnabólga, alvarleg þvagfærasýking, hálsbólga og sýkingar í húð.

Frábendingar:

Penicillín-ofnæmi.

Aukaverkanir:

Ofnæmi, svo sem útbrot.
Bráðaofnæmi, getur leitt til losts.
Meltingarópægindi.

Skammtar:

Ein tafla 3svar á dag í 7-10 daga.

Varúð:

Ef vissa eða grunur er um ofnæmi fyrir penicillíni, skal gefa Azithromycin (Sjá lyf nr. 1.7.2).

Samheitalyf:

AUGMENTIN
AMOXIN COMP
AMOKSIKLAV

Flokkur 1.7 SÝKINGAR

| | | Sýkingar |
|-------|---------------------|--------------------|
| Nr. | Nafn | ATC-Flokkur |
| 1.7.2 | AZITHROMYCIN | J 01 F A 10 |

Lyfjaform: Töflur

Hver tafla inniheldur: Azithromycin 500 mg.

Antibiotic, Each tablet contains: Azithromycin 500 mg

Ábendingar:

Sýkingar eða ígerðir af völdum næmra baktería, t.d. miðeyrnabólga, hálsbólga og sýkingar í húð, Sýkingar í efri loftvegum, lungnabólga. Einnig notað ef grunur er um ofnæmi fyrir penicillini.

Frábendingar:

Ofnæmi fyrir erýtrómýcíni. Ofnæmi fyrir soja og hnetum.

Aukaverkanir:

Ofnæmi.
Meltingarópægindi.

Skammtar:

1 tafla einu sinni á dag í 3 daga.

Varúð:

Hafa ber samráð við lækni um notkun lyfsins

Samheitalyf:

ZITROMAX
AZITHROMYCINA NORMON
AZITRHOMYCIN STADA

Flokkur 1.7 SÝKINGAR

| | | Sýkingar |
|-------|---------------|-------------|
| Nr. | Nafn | ATC-Flokkur |
| 1.7.3 | DÍKLOXACILLÍN | J 01 C F 01 |

Lyfjaform: Hylki

Hvert hylki inniheldur: Dicloxacillinum INN, natríumsalt, samsvarandi Dicloxacillinum INN 500 mg.

Antibiotic, capsules. Each capsule contains: Dicloxacillinum INN, salt of sodium, equivalent to Dicloxacillinum INN 500 mg.

Ábendingar:

Sýkingar af völdum penicillínasamyndandi baktería, t.d. sáraígerðir.

Frábendingar:

Penicillín-ofnæmi

Aukaverkanir:

Ofnæmi, svo sem útbrot.
Bráðaofnæmi, getur leitt til losts.
Meltningaróþægindi.

Skammtar:

Lyfið notist í samráði við lækni.
Við svæsnar sýkingar: 1 hylki 4 sinnum á sólarhring í 7-10 daga.

Varúð:

Má aðeins nota í samráði við lækni.
Ef vissa eða grunur er um ofnæmi fyrir penicillíni, skal ekki nota þetta lyf, heldur hafa samband við lækni. Möguleiki er að nota SÍRÓFLOXASÍN (lyf nr. 1.7.4) í staðinn.

Samheitalyf:

DICLOCIL
STAKLOX

Flokkur 1.7 SÝKINGAR

| | | Sýkingar |
|-------|---------------|-------------|
| Nr. | Nafn | ATC-Flokkur |
| 1.7.4 | CÍPRÓFLOXASÍN | J 01 M A 02 |

Lyfjaform: Töflur

Hver tafla inniheldur: Ciprofloxacinum INN, klóríð, mónóhýdrat, samsvarandi Ciprofloxacinum INN 500 mg.

Severe infection, tablets. Each tablet contains: Ciprofloxacinum INN, hydrochloride, monohydrate, equivalent to Ciprofloxacinum INN 500 mg.

Ábendingar:

Þvagfærasýkingar, lekandi.
Iðrasýkingar (salmonella o. fl.)
Beinsýkingar.

Frábendingar:

Ofnæmi fyrir lyfinu.
Meðganga og brjóstagjöf.

Aukaverkanir:

Ógleði, uppköst og magaþægindi.
Svimi, höfuðverkur, þreyta.
Húðútbrot.

Skammtar:

Lyfið notist í samráði við lækni.
Þvagfærasýkingar: 1/2 tafla 2-3svar á dag.
Lekandi: 1/2 tafla í eitt skipti.
Iðrasýkingar: 1 tafla 2-3svar á dag.
Beinsýkingar: 1 1/2 tafla (750 mg) 3svar á dag.

Varúð:

Má aðeins nota í samráði við lækni.
Lyfið NOVALUZÍD hindrar frásog SÍPRÓFLOXASÍNS.

Samheitalyf:

CIPROFLOXACIN ALVOGEN
CIPROFLOXACIN VILLERTON
SIPROX

Flokkur 1.7 SÝKINGAR

| | | Sýkingar |
|-------|------------|-------------|
| Nr. | Nafn | ATC-Flokkur |
| 1.7.5 | CEFTRÍAXON | J 01 D A 13 |

Lyfjaform: Stungulyf

Hvert hettuglas inniheldur: Ceftriaxonum INN, dínatríumsalt, samsvarandi Ceftriaxonum INN 1g.

Severe infection, for iv. injection. Each vial contains: Ceftriaxonum INN, disodium salt, equivalent to Ceftriaxonum INN 1g.

Ábendingar:

Mjög alvarlegar sýkingar.

Frábendingar:

Ofnæmi fyrir cefalósporínsamböndum.
Bráðaofnæmi gegn penicillíni.

Aukaverkanir:

Ofnæmi.
Ógleði, uppköst.

Skammtar:

Hafa skal samráð við lækni um notkun lyfsins
Í byrjun þarf að leysa lyfið upp með 5 ml af meðfylgjandi leysi.
Lyfið skal gefið í æð á 2 mínútum. Má einnig gef í innrennslisvökva

Varúð:

Má aðeins nota í samráði við lækni.

Samheitalyf:

ROCEPHALIN
CEFTRIAXONA NORMON

Flokkur 1.7 SÝKINGAR

| | | Sýkingar |
|-------|---------------------|-------------|
| Nr. | Nafn | ATC-Flokkur |
| 1.7.6 | METRONIDAZOL | J 01 X D 01 |

Lyfjaform: Töflur

Hver tafla inniheldur: Metronidazol 400 mg.

Anaerobic infections. Each tablet contains: Metronidazol 400 mg.

Ábendingar:

Sýkingar af völdum loftfirðra baktería.

Frábendingar:

Ofnæmi fyrir lyfinu.

Aukaverkanir:

Ógleði, uppköst og magaóþægindi

Skammtar:

Lyfið notist í samráði við lækni.

Ein tafla 3svar á dag.

Varúð:

Má aðeins nota í samráði við lækni.

Forðast ber neyslu áfengis meðan á lyfjameðferð stendur (antabus áhrif).

Samheitalyf:

FLAGYL

Flokkur 1.7 SÝKINGAR

| | | Sýkingar |
|-------|-------------|-------------|
| Nr. | Nafn | ATC-Flokkur |
| 1.7.7 | CLINDAMYCIN | J 01 F F 01 |

Lyfjaform: Hylki

Hvert hylki inniheldur: clindamycin 300 mg.

For treatment of clindamycin sensitive bacteria, f.ex with penicillin allergy.
Each tablet contains: clindamycin 300 mg.

Ábendingar:

Sýkingar af völdum clindamycin næmra baktería, td við penisillín ofnæmi.

Frábendingar:

Ofnæmi fyrir lyfinu.

Aukaverkanir:

Niðurgangur

Skammtar:

Lyfið notist í samráði við lækni.
Ein tafla 3svar á dag.

Varúð:

Má aðeins nota í samráði við lækni.

Samheitalyf:

CLINDAMYCIN
DALACIN

Flokkur 1.7 SÝKINGAR

| Undirflokkur B | Þvagfærasýkingar | Sýkingar |
|----------------|------------------|-------------|
| Nr. | Nafn | ATC-Flokkur |
| 1.7.8 | NÍTRÓFÚRANTÓÍN | J 01 X E 01 |

Lyfjaform: Töflur

Hver tafla inniheldur: Nitrofurantoinum INN 50 mg.

Urinary antiseptics, tablets. Each tablet contains: Nitrofurantoinum INN 50 mg.

Ábendingar:

Bráðar eða langvinnar þvagfærasýkingar.

Frábendingar:

Skert nýrnastarfsemi.

Ofnæmi.

Aukaverkanir:

Alvarlegustu aukaverkanir lyfsins tengjast lungum, einkenni sem líkjast lungnabólgu.

Ógleði og uppköst

Skammtar:

1 tafla 3-4 sinnum á sólarhring.

Varúð:

Má aðeins nota í samráði við lækni.

Samheitalyf:

Furadantin

Flokkur 1.7 SÝKINGAR

| Undirflokkur C | Sníklar | Njálgur |
|----------------|-------------------|--------------------|
| Nr. | Nafn | ATC-Flokkur |
| 1.7.9 | MEBENDASÓL | P 02 C A 01 |

Lyfjaform: Töflur

Hver tafla inniheldur: Mebendazolum INN 100 mg.

Against threadworms, tablet. Each tablet contains: Mebendazolum INN 100 mg.

Ábendingar:

Njálgur.
Spóluormar.

Frábendingar:

Þungun.
Ofnæmi fyrir lyfinu.

Aukaverkanir:

Magaverkir, niðurgangur.

Skammtar:

Við njálg: 1 tafla einu sinni. Sami skammtur endurtekinn eftir 2 vikur.
Við spóluormum: 1 tafla 2svar á dag þrjá daga í röð.

Varúð:

Má ekki gefa börnum yngri en 2 ára.
Má aðeins nota í samráði við lækni.

Samheitalyf:

VERMOX

Flokkur 1.7 SÝKINGAR

| | | Sýkingar |
|--------|---------|-------------|
| Nr. | Nafn | ATC-Flokkur |
| 1.7.10 | TENUTEX | P 03 A A 54 |

Lyfjaform: Húðfleyti

1g af húðfleyti inniheldur dísúlfíram 20 mg og bensýlbensóat 225 mg
Tenutex 20 mg/g + 225 mg/g húðfleyti

Ábendingar:

Höfuðlús, flatlús, kláðamaur

Frábendingar:

Ofnæmi.

Aukaverkanir:

Ofnæmi, t.d. roði, útbrot og sviði

Skammtar:

Við höfuðlús er efnið borið í hársvörðinn, þvoið og fínkemið eftir 1 sólahring, endurtakið eftir 8 daga, kemið daglega í 14 daga.

Við flatlús, nuddið efninu á hærð svæði líkamans, bíðið með líkamspvott í 2 daga.

Við kláðamaur, þvoið líkamann vel og þurrkið vandlega, berið efnið á allan líkamann upp að kjálkalínu, bíðið með líkamspvott í 1 sólahring.

Varúð:

Varist að lyfið berist í augu

Samheitalyf:

TENUTEX

Flokkur 1.7 SÝKINGAR

| Undirflokkur D | Stífkrapabólusetning | Sýkingar |
|----------------|----------------------|-------------|
| Nr. | Nafn | ATC-Flokkur |
| 1.7.11 | BOOSTRIX | J 07 A J 52 |

Lyfjaform: Stungulyf

Kemur í áfylltri sprautu 0,5ml
Bóluefni gegn barnaveiki, stífkrapa og kíghósta

Ábendingar:

Ef einstaklingur er með opin sár og hefur verið í miklum óhreinindum
s.s jarðvegi, vinnu með húsdýr

Frábendingar:

Ofnæmi.

Aukaverkanir:

Getur bólgnað á stungustað

Skammtar:

1 sprauta gefin undir húð

Varúð:

Má aðeins nota í samráði við lækni.

Samheitalyf:

BOOSTRIX

Flokkur 1.8 VÖKVA- OG SALTAP

| | | Vökvatap |
|-------|----------|-------------|
| Nr. | Nafn | ATC-Flokkur |
| 1.8.1 | SALTVATN | B 05 B B 01 |

Lyfjaform: Innrennslisvökvi

1000 ml innihalda: Natrii chloridum ad inf. 9 g, Aqua ad injectabilia ad 1000 ml; pH 5-7; ca. 296 mOsm/l; Na⁺ 154 mmól/l; Cl⁻ 154 mmól/l.

Intravenous solution of Sodium chloride. Each ml contains: Sodium chloride 9 mg.

Ábendingar:

Við miklu vökvatapi, t.d. við miklum blóðmissi og losti.

Frábendingar:

Gefist varlega í hjartabilun.
Nýrnabilun.
Bjúgur.

Aukaverkanir:

Sjaldgæfar.
Mikið álag getur orðið á hjarta og blóðrás.

Skammtar:

Gefið í bláæð. Skammtastærð er háð aðstæðum.
Hafa ber samráð við lækni.

Varúð:

Má aðeins nota í samráði við lækni.
Umbúðir, sem búið er að opna, hafa aðeins 1 sólarhrings geymsluþol í kæli.

Samheitalyf:

NATRÍUMKLÓRÍÐ 0,9%

Flokkur 1.8 VÖKVA- OG SALTTPAP

| | | Vökvatap |
|-------|------------|-------------|
| Nr. | Nafn | ATC-Flokkur |
| 1.8.2 | SYKURLAUSN | B 05 B A 03 |

Lyfjaform: Innrennslisvökvi

Glucosa 50%

Ábendingar:

Við blóðsykurfall

Frábendingar:Hár blóðsykur
Skert nýrnastarfssemi**Aukaverkanir:****Skammtar:**

Hafa ber samráð við lækni.

Varúð:Má aðeins nota í samráði við lækni.
Umbúðir, sem búið er að opna, hafa aðeins 1 sólarhrings
geymsluþol í kæli.**Samheitalyf:**

Glúkósa 50%

Flokkur 1.8 VÖKVA- OG SALTAP

| | | Vökvatap |
|-------|--------------------------------|-------------|
| Nr. | Nafn | ATC-Flokkur |
| 1.8.3 | GLUCOGEL DEXTROSE (SYKURLAUSN) | V 06 D C 01 |

Lyfjaform: Gel

Glucogel Dextrose 25g

Ábendingar:

Við blóðsykurfall hjá sjúklingi sem getur varið eigin öndunarveg

Frábendingar:

Engar, en varúð við meðvitundarskerðingu

Aukaverkanir:**Skammtar:**

1 túpa (10g glúkósi í 25g af geli), gefið í munnhol, frásogast mjög hratt
Mælið blóðsykur aftur eftir 5-10 mín.

Varúð:**Samheitalyf:**

Glucogel Dextrose 10%
Glucogel/Hypostop

Flokkur 1.8 VÖKVA- OG SALTAP

| | | Vökvatap |
|-------|------------------------|-------------|
| Nr. | Nafn | ATC-Flokkur |
| 1.8.4 | RESORB (SALT OG SYKUR) | A 12 |

Lyfjaform: Freyðitöflur

1 tafla inniheldur 0,19g sölt, 3,1g sykur,

Ábendingar:

Til að bæta fyrir vökvatap, t.d. í miklum hita, niðurgang eða uppköstum

Frábendingar:

Engar

Aukaverkanir:

Engar

Skammtar:

1 tafla leyst upp í 120ml vatni,

1 tafla mest 4 sinnum á dag

Varúð:**Samheitalyf:**

Resorb

Flokkur 1.8 VÖKVA- OG SALTAP

| | | Vökvatap |
|-------|--------------------------|-------------|
| Nr. | Nafn | ATC-Flokkur |
| 1.8.5 | GATORADE (SALT OG SYKUR) | A 12 |

Lyfjaform: Drykkur

100ml innihalda 0,13g sölt, 4,1g sykur

Ábendingar:

Til að bæta fyrir vökvatap, t.d. í miklum hita, niðurgang eða uppköstum

Frábendingar:

Engar

Aukaverkanir:

Engar

Skammtar:

Eins og einstaklingur treystir sér til

Varúð:**Samheitalyf:**

Gatorade, Powerade

Flokkur 1.9 HÚÐ, AUGU, EYRU OG MUNNUR

| Undirflokkur A | Húð | Sýkingar |
|----------------|----------------|-------------|
| Nr. | Nafn | ATC-Flokkur |
| 1.9.1 | FUCIDIN | D 06 A X 01 |

Lyfjaform: Smyrsl

1 g inniheldur Natriumfusidat
Pakkning 15 g túpa

Topical antibiotic, ointment. Each g contains: Natriumfusidat

Ábendingar:

Sýkingar í húð.
Grunn sár.
Brunasár

Frábendingar:

Ofnæmi fyrir lyfinu.

Aukaverkanir:

Útbrot.

Skammtar:

Berist á sýkt sár í þunnu lagi, 1-2svar á dag,

Varúð:

Lyfið skal aðeins notað í skamman tíma í senn vegna hættu á exemi.
Lyfið getur frásogast úr stórum sárum, t.d. brunasárum, og getur þá valdið nýrnaskemmdum, heyrnamissi og jafnvægistruflunum.
Geymist á köldum stað.

Samheitalyf:

Fusidin

Flokkur 1.9 HÚÐ, AUGU, EYRU OG MUNNUR

| Nr. | Nafn | ATC-Flokkur |
|-------|---------------|-------------|
| 1.9.2 | HÝDRÓKORTISÓN | D 07 A B 02 |

Lyfjaform: Krem, smyrslí

1 g inniheldur: Hydrocortisonumbútýrat 1 mg
Til í 30 g og 100 g túpum

Certain skin disorders, creme or ointment. Each g contains:
Hydrocortisonumbúrýrat 1 mg.

Ábendingar:

Húðsjúkdómar, svo sem exem, kláði og þroti.

Frábendingar:

Ígerðir í húð.

Aukaverkanir:

Húðrýrnun við langvarandi notkun.

Skammtar:

Berist á húð í þunnu lagi, 1-3svar á dag.

Varúð:

Má ekki berast í augu.

Samheitalyf:

Locoid 0,1%

Flokkur 1.9 HÚÐ, AUGU, EYRU OG MUNNUR

| Nr. | Nafn | ATC-Flokkur |
|-------|-----------------------------|-------------|
| 1.9.3 | DICOLFENACUM (VOLTAREN GEL) | M 02 A A 15 |

Lyfjaform: Hlaup

Díklófenaktvíetýlamín 23,2 mg/g

Ábendingar:

Verkir, eymsli og þroti í liðum og vöðvum vegna bólgu

Frábendingar:

Ofnæmi fyrir lyfinu

Opinsár og skrámur

Aukaverkanir:**Skammtar:**

Borið á húð 3-4 sinnum á dag og nuddað vel

Varúð:

Voltaren gel er eingöngu til notkunar útvortis

Samheitalyf:

Voltaren gel

Flokkur 1.9 HÚÐ, AUGU, EYRU OG MUNNUR

Sveppasýkingar

| Nr. | Nafn | ATC-Flokkur |
|-------|----------|-------------|
| 1.9.4 | EKÓNASÓL | G 01 A F 05 |

Lyfjaform: Krem og skeiðarstílar

1 g krem inniheldur: Econazolum INN, nítrat, 10 mg.

1 skeiðarstíll inniheldur: Econazolum INN, nítrat, 150 mg.

Vaginal and genital itching, creme and pessaries. Each g of creme contains: Econazolum INN, nitrate, 10 mg and each pessary contains: Econazolum INN, nitrate, 150 mg.

Ábendingar:

Kláði í leggöngum og getnaðarlim af völdum sveppa.

Frábendingar:

Engar.

Aukaverkanir:

Engar.

Skammtar:

Einn skeiðarstíll hátt í leggöng að kvöldi fyrir svefn, 3 kvöld í röð.

Krem berist á skapabarma og á getnaðarlim einu sinni á dag, meðan lyfið endist. Þessir líkamshlutar skulu þvegnir vandlega, áður en kremið er borið á.

Varúð:

Samheitalyf:

PEVARYL

Flokkur 1.9 HÚÐ, AUGU, EYRU OG MUNNUR

Lús

| Nr. | Nafn | ATC-Flokkur |
|-------|-----------|-------------|
| 1.9.5 | PERMETRÍN | P 03 A B 02 |

Lyfjaform: Hársápa

1 g inniheldur: Permethrinum INN 10 mg.

Parasites, shampoo. Each g contains: Permethrinum INN 10 mg.

Ábendingar:

Höfuðlús, einnig hægt að nota gegn flatlús.

Frábendingar:

Pungun.

Aukaverkanir:

Húðerting.

Skammtar:

Notist samkvæmt leiðbeiningum, sem fylgja lyfinu.

Varúð:

Gæta skal þess, að lyfið komist ekki í augu, nef, munn eða aðra viðkvæma slímhúð. Komist lyfið í augu, skal skola þau strax með vatni.

Samheitalyf:

NIX

Flokkur 1.9 HÚÐ, AUGU, EYRU OG MUNNUR

Brúni

| Nr. | Nafn | ATC-Flokkur |
|-------|-----------------|-------------|
| 1.9.6 | BRUNAGEL | |

Lyfjaform: Gel**Ábendingar:**

Kælir brunasár, svíður ekki og hindrar óhreinindi að sárinu. Notað til þess að kæla minni háttar húðbruna af völdum hita, bruna frá heitum vökva/gufu eða sólbruna. Virkar sem tímabundin kæling, róar húð og slær á sársauka.

Frábendingar:**Aukaverkanir:****Skammtar:**

Borið beint á húðina eins fljótt og hægt er eftir bruna og best að bera á nokkrum sinnum.

Varúð:**Samheitalyf:**

BURN FREE GEL

Flokkur 1.9 HÚÐ, AUGU, EYRU OG MUNNUR

| | | Saltvatn |
|-------|----------------------|-------------|
| Nr. | Nafn | ATC-Flokkur |
| 1.9.7 | SALTVATN (SKOLVÖKVI) | B 05 C B 01 |

Lyfjaform: Skolvökvi

1000 ml innihalda: Natrii chloridum ad inf. 9 g.

Sterile solution of Sodium chloride. Each ml contains 9 mg NaCl.

Ábendingar:

Skolun á sárum eða slímhúð.

Skolun á augum, ef hættuleg efni hafa komist í þau.

Til að væta gaskompressur.

Skolun á verkfærum.

Frábendingar:

Engar.

Aukaverkanir:

Engar.

Skammtar:

Vökvanum er hellt yfir sárið í litlum skömmtum eða hellt í gaskompressu til að þrifa með sár.

Við augnskolun er vökvinn settur í augnbaðglas, glasið síðan sett að auganu og höfðinu hallað aftur. Auganu deplað í vökvanum. Augað skal skolað í a.m.k. 1 klst.

Varúð:

Flaska, sem búið er að opna, hefur 1 sólarhrings geymsluþol í kæli.

Samheitalyf:

NATRÍUMKLÓRÍÐ 0,9%

Flokkur 1.9 HÚÐ, AUGU, EYRU OG MUNNUR

Sóttþreinsandi

| Nr. | Nafn | ATC-Flokkur |
|-------|--|-----------------|
| 1.9.8 | SÓTTÞREINSIVÖKVI (T.D. KLORHEXIDIN) | D 08 A X |

Lyfjaform: Vökvi

Klórhexidín inniheldur 2mg/ml af klórhexidíni ásamt glúkonati og vatni. Aðrir sóttþreinsivökvar með annarri innihaldslýsingu koma til greina.

Ábendingar:

Notað við sóttþreinsun á húð á viðkvæmum svæðum. Einnig má nota lausnina við sóttþreinsun á sárum og áhöldum.

Frábendingar:

Ofnæmi.

Aukaverkanir:

Sviði.

Skammtar:

Eftir þörfum.

Varúð:**Samheitalyf:**

Flokkur 1.9 HÚÐ, AUGU, EYRU OG MUNNUR

| Undirflokkur B | Augu | Sýkingar |
|----------------|-------------------|-------------|
| Nr. | Nafn | ATC-Flokkur |
| 1.9.9 | CHLORAMPHENICOLUM | S 01 A A 01 |

Lyfjaform: Augnsmyrslí

1 g inniheldur: Chloramphenicolum INN 10 mg.

Antibacterial eye ointment. Each g contains: Chloramphenicolum INN 10 mg.

Ábendingar:

Sýkingar í augum.

Fyrirbyggjandi gegn sýkingum eftir að aðskotahlutur hefur verið fjarlægður úr auga.

Frábendingar:

Herpessýking í hornhimnu.

Aukaverkanir:

Ofnæmisviðbrögð.

Skammtar:

Berist á bak við neðra augnlok á 3-6 klst. fresti. Meðferð skal haldið áfram í það minnsta 48 klst. eftir að sjúkdómseinkenni eru horfin.

Varúð:

Túpa, sem búið er að opna, hefur 1 mánaðar geymsluþol í kæli.

Samheitalyf:

CHLOROMYCETIN

Flokkur 1.9 HÚÐ, AUGU, EYRU OG MUNNUR

| | | Deyfing |
|--------|---------------|-------------|
| Nr. | Nafn | ATC-Flokkur |
| 1.9.10 | PROXÝMETAKAÍN | S 01 H A 04 |

Lyfjaform: Augndropar

1 ml inniheldur: Proxýmetakaínhýdróklóríð, 5 mg.

Local anaesthetic for the eye, eye-drops. 1 ml contains: Proxymetacainum INN, chloride, 5 mg.

Ábendingar:

Til staðdeyfingar í auga við að fjarlægja aðskotahluti.
Rafsuðublinda.

Frábendingar:

Ofnæmi gegn lyfinu.

Aukaverkanir:

Ofnæmisviðbrögð.

Skammtar:

1-2 dropar bak við neðra augnlok skömmu áður en aðskotahlutur er fjarlægður. Má endurtaka eftir 1-2 klst, ef sjúklingur hefur enn verk. Auganu hlíft með augnpúða.

Við rafsuðublindu: 1-2 dropar bak við neðra augnlok, og auganu hlíft með augnpúða í 1 sólarhring.

Varúð:

Glas, sem búið er að opna, hefur aðeins 1 mánaðar geymsluþol í kæli.
GEYMIST Á SVÖLUM STAÐ (+8°C til +15°C).

Samheitalyf:

ALCAIN

Flokkur 1.9 HÚÐ, AUGU, EYRU OG MUNNUR

| Undirflokkur C | Eyru | Sýkingar |
|----------------|--------------------------|-------------|
| Nr. | Nafn | ATC-Flokkur |
| 1.9.11 | HTP AUGN- OG EYRNADROPAR | S 03 C A 04 |

Lyfjaform: Augn- og eyrnadropar

1 ml innheldur: Hydrocortisonum 15 mg, með Terramycin 5 mg, Polymyxinum B 1 mg.

Infection and/or inflammation in eyes or ears. 1 ml contains: Hydrocortisonum 15 mg; Terramycin, 5 mg; Polymyxinum B 1 mg.

Ábendingar:

Sýking í augum og eyrum, þar sem sýking er til staðar.

Frábendingar:

Herpesýking og aðrar veirusýkingar í augum.

Berkla- og sveppasýkingar í augum og eyrum.

Ofnæmi gegn innihaldsefnum lyfsins.

Gat á hljóðhimnu

Aukaverkanir:

Ofnæmi

Skammtar:

Auga: 1-2 dropar í sýkt auga 3svar á dag.

Eyru: 2-4 dropar í sýkt eyru 3svar á dag.

Varúð:

Túpa, sem hefur verið opnuð, hefur aðeins 1 mánaðar geymsluþol í kæli.

Túpu endi má ekki snerta sýkt svæði

HRISTA TÚPUNA FYRIR NOTKUN.

Samheitalyf:

HYDROCORTISON MED TERRAMYCIN OG POLYMYXIN-B®, Pfizer

Flokkur 1.9 HÚÐ, AUGU, EYRU OG MUNNUR

Undirflokkur D Munnhol

| Nr. | Nafn | ATC-Flokkur |
|--------|--------------------|--------------------|
| 1.9.12 | KLORHEXIDIN | A 01 A D 02 |

Lyfjaform: Vökvi

Inniheldur benzýdamínhýdroklóríð 1,5 mg/ml

Ábendingar:

Frábendingar:

Þekkt ofnæmi fyrir benzýdamínhýdroklóríð, ofnæmi fyrir acetýlsalisýru

Aukaverkanir:

Sjaldgæfar, stingur og dofatilfinning í munni

Skammtar:

15ml til munnskólunar í u.þ.b. 30 sekúndur, ekki má kyngja

Varúð:

Ekki gefa sjúklingum með astma

Samheitalyf:

Flokkur 1.9 HÚÐ, AUGU, EYRU OG MUNNUR

| Undirflokkur E | Staðdeyfilyf | Deyfing |
|----------------|--------------|-------------|
| Nr. | Nafn | ATC-Flokkur |
| 1.9.13 | LIDOCAIN | N 01 B B 02 |

Lyfjaform: Stungulyf

1 ml inniheldur: Lidocainhydroklorið, 10 mg.

Local anaesthetic solution for injection. Each ml contains: Lidocainhydrochloride, 10 mg.

Ábendingar:

Til staðdeyfingar skurðsára fyrir saum.

Frábendingar:

Lost.

Sýkingar í skurðsári (þá má ekki loka sárinu).

Þekkt lídókaínofnæmi.

Aukaverkanir:

Stórir skammtar geta valdið syfju og svima.

Skammtar:

Háð aðstæðum. Ekki má gefa fullorðnum manni meira en 20 ml.

Varúð:

Varast skal að gefa lyfið í æð.

Stungulyf í hettuglasi, sem búið er að opna (taka úr), hefur aðeins tveggja vikna geymsluþol í kæli.

Samheitalyf:

XYLOCAIN

Flokkur 1.9 HÚÐ, AUGU, EYRU OG MUNNUR

| | | Deyfing |
|--------|----------|-------------|
| Nr. | Nafn | ATC-Flokkur |
| 1.9.14 | LIDOCAIN | N 01 B B 02 |

Lyfjaform: Dreyfihlaup

1g inniheldur: Lidocainhydroklóríð, 20 mg.

Local anaesthetic, jelly. Each ml contains: Lidocainum INN, hydrochloride, anhydric. 20 mg.

Ábendingar:

Staðdeyfing í þvagrás, áður en þvagleggur er settur upp.
Staðdeyfing á skrapsár áður en þau eru hreinsuð

Frábendingar:

Þekkt lídókaínofnæmi.

Aukaverkanir:

Lítill hætta á aukaverkunum við venjulega notkun.

Skammtar:

Lyfinu er sprautað úr túpunni upp í þvagrásina í hæfilegum skammti, sem getur verið frá fáeinum og allt að 20 ml.
Lyfinu dreift á skrapsár

Varúð:**Samheitalyf:**

XYLOCAIN 2%

Flokkur 1.9 HÚÐ, AUGU, EYRU OG MUNNUR

| | | Litun |
|--------|-------------|-------------|
| Nr. | Nafn | ATC-Flokkur |
| 1.9.15 | FLUORESCEIN | |

Lyfjaform: Strimill

1 strimill inniheldur Fluorescein 1-2%
Strimillinn er appelsínugulur á öðrum endanum

Ábendingar:

Grunur um aðskotahlut eða sár á hornhimnu augans

Frábendingar:**Aukaverkanir:****Skammtar:**

Setjið appelsínugula enda strimilsins undir neðra augnlok, bíðið smástund áður en hann er fjarlægður. Biðjið sjúkling um að loka augum og hreyfa þau. Þá litast augnvökvinn appelsínugulur og hægt er að skoða augað

Varúð:**Samheitalyf:**

Flokkur 1.9 HÚÐ, AUGU, EYRU OG MUNNUR

| | | Sóttþreinsandi |
|--------|----------------------------|----------------|
| Nr. | Nafn | ATC-Flokkur |
| 1.9.16 | SÓTTÞREINSANDI SÁRAPURRKUR | D 08 A X |

Lyfjaform: Blautklútar

Hver klútur skal innhalda sýklaeyðandi eða sýklaheftandi efni uppleyst í alkóhóli og/eða vatni.

Swabs for skin cleaning, soaked in isopropyl alcohol and chlorhexidine solution.

Ábendingar:

Sóttþreinsandi á húð fyrir lyfjagjöf í æð, vöðva eða undir húð. Sóttþreinsun sára.

Frábendingar:

Ofnæmi.

Aukaverkanir:

Sviði.

Skammtar:

Einn klútur notaður á hvern stað.

Varúð:**Samheitalyf:**

Sane-Cloth