

Indlægsseddel: Information til brugeren
Nasacort® 55 mikrogram/dosis, Næsespray, suspension
Triamcinolonacetonid

06-2014
P025907-3

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

- Tag altid dette lægemiddel nøjagtigt som beskrevet i denne indlægsseddel eller efter de anvisninger, lægen, apotekspersonalet eller sundhedspersonalet har givet dig.
- Gem indlægssedlen. Du kan få brug for at læse den igen.
- Spørg på apoteket, hvis der er mere, du vil vide.
- Kontakt lægen, apotekspersonalet eller sundhedspersonalet, hvis du får bivirkninger herunder, bivirkninger, som ikke er nævnt her. Se afsnit 4.
- Kontakt lægen, hvis du får det værre, eller hvis du ikke får det bedre.

Den nyeste udgave af indlægssedlen kan findes på www.indlaegsseddel.dk

Oversigt over indlægssedlen:

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

1. Virkning og anvendelse

Det virksomme stof i Nasacort®, triamcinolonacetonid, er et binyrebarkhormon, der hæmmer betændelseslignende tilstande, som ikke skyldes bakterier, virus og svampe. Nasacort® virker lokalt i næsen, og letter derved luftpassagen gennem næsen.

Nasacort® næsespray anvendes til behandling af allergisk snue (høfeber), der enten er sæsonbetinget og udløst af pollen eller der giver symptomer hele året. Kontakt lægen, hvis du får det værre, eller hvis du ikke får det bedre.

2. Det skal du vide, før du begynder at bruge Nasacort®

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

Brug ikke Nasacort®

- hvis du er overfølsom (allergisk) over for triamcinolonacetonid eller et af de øvrige indholdsstoffer i Nasacort® (angivet i afsnit 6).

Advarsler og forsigtighedsregler

- Kontakt lægen eller apotekspersonalet, før du bruger Nasacort®, hvis du har
- en infektion i næsen eller halsen, der ikke bliver behandlet. Hvis du får en svampeinfektion mens du anvender Nasacort®, skal du stoppe behandlingen indtil infektionen er blevet behandlet.
 - sår på næsevæggen, for nyligt er blevet opereret i næsen, eller har slået næsen voldsomt, må du ikke bruge Nasacort® næsespray, før sårene er helet helt.
 - ændringer i synet eller hvis du har øget intraokulært tryk i øjet, og/eller har eller haft grå/grøn stær.

Vær opmærksom på følgende:

- I nogle tilfælde kan det være nødvendigt at give højere doser end anbefalet. Kroppen kan så reagere ved at nedsætte sin egen produktion af binyrebarkhormon. I perioder med stress eller ved planlagte operationer er der et øget behov for dette hormon. I sådanne situationer kan det derfor være nødvendigt at give tabletter/injektion med binyrebarkhormon som supplement til kroppens nedsatte produktion.
- Nasacort® bør ikke anvendes til børn under 6 år.
- Børn, der behandles med binyrebarkhormon igennem lang tid, vil blive kontrolleret særlig omhyggeligt af lægen og kan eventuelt blive henvist til en børnelæge, da der har været tilfælde af nedsat væksthastighed hos børn.

Brug af anden medicin sammen med Nasacort®

Fortæl det altid til lægen eller apotekspersonalet, hvis du tager anden medicin eller har gjort det for nylig.

Graviditet, amning og fertilitet

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 bruge Nasacort®. Tal med lægen.

Amning

Du må ikke bruge Nasacort®, hvis du ammer. Tal med lægen.

Trafik- og arbejdssikkerhed

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

Nasacort®

Nasacort® indeholder benzalkoniumchlorid, der virker irriterende og kan medføre hudreaktioner.

3. Sådan skal du bruge Nasacort® indeholder benzalkoniumchlorid

Brug altid Nasacort® nøjagtigt efter lægens eller apotekspersonalets anvisning. Er du i tvivl, så spørg lægen eller på apoteket.

Den sædvanlige dosis er

Voksne og unge fra 12 år

Den sædvanlige begyndelsesdosis er 220 mikrogram taget som 2 pust i hvert næsebor 1 gang dagligt. Når symptomerne er under kontrol, anvendes en vedligeholdelsesbehandling med 110 mikrogram (1 pust i hvert næsebor 1 gang dagligt).

Børn mellem 6 og 12 år

Den anbefalede dosis er 110 mikrogram taget som 1 pust i hvert næsebor 1 gang dagligt. Hvis patientens symptomer er alvorlige kan dosis på 220 mikrogram anvendes. Når symptomerne er under kontrol, bør patienten anvende den lavest effektive dosis som vedligeholdelsesdosering.

Det anbefales ikke at børn under 12 år, anvender Nasacort® næsespray kontinuerligt over 3 måneder.

Inden du skal bruge flasken første gang, skal du "klargøre" den. Det gør du ved at trykke 5 "pust" ud i luften. Så er flasken klar til brug, og kan holde sig sådan i 2 uger. Hvis du ikke har brugt af flasken i 2 uger, skal du "klargøre" den igen, men denne gang blot med 1 "pust".



Luk det ene næsebor med en finger. Hold sprayeren lodret og stik beholderens næsestykke så langt op i næsen som muligt, uden at det føles ubehageligt. Træk roligt vejret ind gennem det frie næsebor med munden lukket, mens du samtidig presser flasken opad, så den giver 1 "pust". Ånd ud gennem munden.

Gentag dette for det andet næsebor.

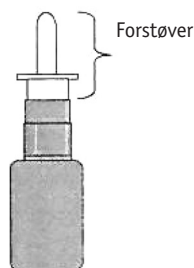
Tør næsestykket af efter hver brug for at holde det rent og sæt beskyttelseshætten på igen.

Hvis næsesprayeren ikke virker og måske er stoppet, rengør da som nedenfor beskrevet: Prøv ALDRIG at fjerne tilstopningen med en pind eller en skarp genstand, da dette vil ødelægge spraymekanismen.

Næsesprayeren bør rengøres mindst en gang om ugen eller oftere hvis den bliver tilstoppet.

Rengøring af sprayen

1. Tag kun støvhætten og forstøveren af (se billede).
2. Læg støvhætten og forstøveren i blød i varmt vand i nogle få minutter og skyl derefter i rindende koldt vand fra vandhanen.
3. Ryst eller bank det overskydende vand af og lad det lufttørre.
4. Sæt forstøveren på igen.
5. "Klargør" flasken, så længe det er nødvendigt indtil der kommer en fin støvsky og anvend derefter sprayen som normalt.



Hvis du har brugt for meget Nasacort® næsespray

Kontakt lægen, skadestuen eller apoteket, hvis du har brugt mere Nasacort® næsespray, end der står i denne information, eller mere end lægen har foreskrevet, og du føler dig utilpas.

Tag pakningen med.

Det er usandsynligt at en overdosis medfører problemer, men hvis du indtager hele flaskens indhold gennem munden kan du opleve ubehag i maven eller tarmene. Tal med lægen, hvis du bruger mere Nasacort®, end du skal.

Hvis du har glemt at bruge Nasacort®

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

Hvis du holder op med at bruge Nasacort®

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

4. Bivirkninger

Dette lægemiddel kan som al anden medicin give bivirkninger, men ikke alle får bivirkninger.

Alvorlige bivirkninger

Sjældne bivirkninger: Forekommer hos mellem 1 og 10 ud af 10.000 patienter.

- Hul i næseskillevæggen. Kontakt lægen.

Bivirkninger, hvor hyppigheden ikke er kendt

- Grå stær (uklart syn). Kontakt lægen.
- Hovedpine, kvalme, synsnedsettelse og regnbuesyn pga. forhøjet tryk i øjet (grøn stær). Kontakt straks læge eller skadestue.

Ikke alvorlige bivirkninger

Almindelige bivirkninger: Forekommer hos mellem 1 og 10 ud af 100 patienter.

- Influenzalignende sygdom.
- Svælgkat / Irritation i svælg.
- Snue.
- Hovedpine.
- Bronkitis.
- Næseblod.
- Hoste.
- Sure opstød / halsbrand.
- Tandlidelser.

Bivirkninger, hvor hyppigheden ikke er kendt

- Overfølsomhed (inkl. udslæt, nældefeber, kløe, og hævelse af ansigt). Kontakt lægen.
- Søvnløshed.
- Svimmelhed.
- Ændringer i smags- og lugtesans.
- Irritation i næsen, tørre slimhinder, tilstoppet næse, nysen.
- Åndenød / åndedrætsbesvær. Kan være eller blive alvorligt. Tal med lægen.
- Kvalme.
- Træthed.

Nasacort® kan herudover give bivirkninger, som du normalt ikke mærker noget til. Det drejer sig om ændringer i visse laboratorieprøver, f.eks. blodprøver som igen bliver normale, når behandlingen ophører.

Information til børn

Hvis dit barn har anvendt denne medicin i en længere periode, kan det påvirke barnets vækst. Dette betyder, at din læge regelmæssigt skal kontrollere barnets højde. Hvis væksten er påvirket, kan din læge sænke dosis. Din læge kan derudover overveje, om dit barn skal henvises til en børnespecialist.

Indberetning af bivirkninger til Sundhedsstyrelsen

Hvis du oplever bivirkninger, bør du tale med din læge, sygeplejerske eller apoteket. Dette gælder også mulige bivirkninger, som ikke er medtaget i denne indlægsseddel. Du eller dine pårørende kan også indberette bivirkninger direkte til Sundhedsstyrelsen via Sundhedsstyrelsen
Axel Heides Gade 1
DK-2300 København S.
Websted: www.meldenbivirkning.dk
E-mail: sst@sst.dk

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

5. Opbevaring

Opbevar Nasacort® utilgængeligt for børn.

Opbevar ikke Nasacort® ved temperaturer over 25 °C.

Efter åbning af Nasacort® er holdbarheden 2 måneder.

Brug ikke Nasacort® efter den udløbsdato, der står på pakningen. Udløbsdatoen (Anv. før) er den sidste dag i den foregående måned.

Spørg på apoteket, hvordan du skal bortskaffe medicinrester. Af hensyn til miljøet må du ikke smide medicinrester i afløbet, toilettet eller skraldespanden.

6. Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger

Nasacort® indeholder:

Aktivt stof: Triamcinolonacetat.

Øvrige indholdsstoffer: Mikrokrystallinsk cellulose og carmellose natrium (AviceL CL-611), polysorbat 80, rensat vand, vandfrit glucose, benzalkoniumklorid, dinatriumedetat, saltsyre eller natriumhydroxyd (for at justere pH).

Udseende og pakningsstørrelse

Udseende

Nasacort® 55 mikrogram/dosis er en vandig suspension.

Pakningsstørrelse

Nasacort® fås i en pakningsstørrelse á 120 doser.

Indehaver af markedsføringstilladelsen

2care4

Tømrervej 9

6710 Esbjerg V.

Ompakket og frigivet af

2care4

Tømrervej 9

6710 Esbjerg V.

Nasacort® er et registreret varemærke, der tilhører Aventis Pharma S.A.

Denne indlægsseddel blev senest revideret juni 2014