

Garamycin® 3 mg/ml øjendråber, opløsning

06D001970IN R

Læs denne information godt igennem før De begynder at bruge medicinen

- Gem denne information, De får måske brug for at læse den igen.
- Ønsker De mere information, så kontakt læge eller apotek.
- Lægen har ordineret Garamycin® til Dem personligt. Lad derfor være med at give den til andre.

I denne information er der oplysninger om:

1. Virkning og anvendelse
2. Vigtig information som De skal læse, før De bruger Garamycin®
3. Sådan skal De bruge Garamycin®
4. Bivirkninger
5. Holdbarhed og opbevaring
6. Yderligere information

1. Virkning og anvendelse

- Garamycin øjendråber er en svagt gul, klar opløsning.
- Garamycin® øjendråber indeholder et bakteriedræbende middel (antibiotikum) gentamicin, tilhørende gruppen aminoglykosider.
- Garamycin® anvendes til behandling af øjeninfektioner forårsaget af gentamicin-følsomme bakterier.
- Lægen kan have foreskrevet anden anvendelse. Følg altid lægens anvisning.

2. Vigtig information som De skal læse, før De bruger Garamycin®

Brug ikke Garamycin® hvis:

- De bruger bløde kontaktlinser, se "Særlige forholdsregler".
- De er overfølsom over for gentamicin eller et eller flere af de øvrige indholdsstoffer i Garamycin®.

Særlige forholdsregler

- Undgå kontakt med bløde kontaktlinser. Tag Deres kontaktlinser ud, inden De bruger øjendråberne, og vent mindst 15 minutter, før De igen indsætter kontaktlinserne. Garamycin® kan misfarve bløde kontaktlinser.
- Kontakt lægen hvis Deres øjenbetændelse varer ved eller forværres.
- Kontakt lægen hvis De oplever irritation eller overfølsomhed ved brug af Garamycin®.
- Ved inddrypning i øjet må dråbespidsen ikke røre øjet, da øjendråberne kan forurennes.
- Garamycin® har ikke været testet på børn under 6 år.

Vigtig information om nogle af hjælpestofferne i Garamycin®

øjendråberne kan på grund af hjælpestoffet benzalkoniumchlorid give irritation af øjnene.

Trafik- og arbejdssikkerhed

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

Graviditet og amning

Få vejledning hos lægen eller på apoteket før De bruger nogen form for medicin.

Graviditet:

De må kun bruge Garamycin® efter lægens anvisning.

Amning:

Erfaringer med Garamycin® er begrænsede. Spørg lægen.

COUNTRY DENMARK	NEW CODE 06D001970IN	REPLACES OLD CODE 06DD40847IN	SUBMISSION 2.1
PRODUCTNAME GARAMYCIN Eye Drops	DTP AKU	CO DBA	DATE OF START UP 02mrt2006
CONCENTRATION 3mg/ml	PRESENTATION 5ml	PROFILE IN09GV	SIZE (MM) W130 x L211,67
COLORS	1 black	N/A	N/A
	N/A	N/A	N/A
	N/A	N/A	N/A
 Schering-Plough Heist-op-den-Berg/Belgium		SUPPLIER PRESSPHARMA/PS/ISDN	

Brug af anden medicin

Fortæl altid lægen eller apoteket, hvis De bruger anden medicin eller har brugt det for nylig. Det gælder også for medicin, som ikke er på recept, naturlægemidler samt stærke vitaminer og mineraler.

3. Sådan skal De bruge Garamycin®

Dosering

Voksne: Inddryppes 6 til flere gange daglig.

Børn: De må kun bruge Garamycin® til børn efter lægens anvisning.

Følg altid lægens anvisning. Der er forskel på, hvad den enkelte har brug for. Ændring eller stop i behandlingen bør kun ske i samråd med lægen.

Har De brugt for meget Garamycin®

Kontakt lægen, skadestuen eller apoteket, hvis De har anvendt mere af Garamycin®, end der står i denne information, eller mere end lægen har foreskrevet.

Har De glemt at bruge Garamycin®

Hvis De glemmer at anvende en dosis af Garamycin® øjendråber, så dryp øjet snarest muligt og gå herefter tilbage til Deres sædvanlige dosering.

4. Bivirkninger

Garamycin® kan som al anden medicin give bivirkninger.

Ikke alvorlige bivirkninger

- **Almindelige bivirkninger** (forekommer hos mellem 1 og 10 ud af 100 behandlede): Forbigående øjenirritation, brænden og irritation i øjet efter drypning, uspecifik øjenbetændelse, vævsskader eller blødninger i øjnene.

Fortæl læge eller apotek, hvis De får andre bivirkninger end dem, der står her, så bivirkningerne kan blive indberettet til Lægemiddelstyrelsen, og viden om bivirkninger kan blive bedre.

Fortæl læge eller apotek, hvis De får bivirkninger, der bliver ved og er generende. Nogle bivirkninger kan kræve behandling.

Patienter eller pårørende kan også indberette bivirkninger direkte til Lægemiddelstyrelsen. De finder skema og vejledning under bivirkninger på Lægemiddelstyrelsens netsted: <http://www.laegemiddelstyrelsen.dk/>.

5. Holdbarhed og opbevaring

- Opbevar Garamycin® utilgængeligt for børn.
- Anvend ikke Garamycin® efter den udløbsdato, der er anført på pakningen.
- Garamycin® må højst anvendes 1 måned efter åbning.

6. Yderligere information

Afllever altid eventuelle medicinrester på apoteket.

Garamycin® indeholder:

- Garamycin® øjendråber, opløsning 3 mg/ml.
- Det aktive indholdsstof i Garamycin® er gentamicinsulfat.
- De øvrige indholdsstoffer er: Natriumchlorid; natriumdihydrogenphosphat dihydrat; dinatriumphosphatdihydrat; sterilt vand og benzalkoniumchlorid.

Pakningsstørrelse:

Plastflaske á 5 ml.

Markedsføring i Danmark:

Schering-Plough Europe, 73 rue de Stalle, 1180 Bruxelles, Belgien

Repræsentant i Danmark:

Schering-Plough A/S, Hvedemarken 12, 3520 Farum

Fremstiller:

Schering-Plough Labo N.V., Industriepark 30, 2220 Heist-op-den-Berg, Belgien

Revideret 02/2006

06D001970IN V

COUNTRY DENMARK		NEW CODE 06D001970IN		REPLACES OLD CODE 06DD40847IN		SUBMISSION 2.1			
PRODUCTNAME GARAMYCIN Eye Drops				DTP AKU		CO DBA		DATE OF START UP 02mrt2006	
CONCENTRATION 3mg/ml		PRESENTATION 5ml		PROFILE IN09GV		SIZE (MM) W130 x L211,67			
COLORS		1 black		N/A		N/A			
		N/A		N/A		N/A			
		N/A		N/A		N/A			
 Schering-Plough Heist-op-den-Berg/Belgium				SUPPLIER PRESSPHARMA/PS/ISDN					