

12-2022
P090855-1

Indlægsseddel: Information til brugeren
Ultracortenol® 5 mg/g (0,5 %) øjensalve
prednisolonpivalat

Læs denne indlægsseddel grundigt, inden du begynder at bruge 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 afsnit 4.

Se den nyeste indlægsseddel på
www.indlaegsseddel.dk.

Oversigt over indlægssedlen

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

1. Virkning og anvendelse

Ultracortenol øjensalve indeholder prednisolon, som er et kunstigt fremstillet binyrebarkhormon. Binyrebarkhormoner kaldes også kortikosteroider. Binyrebarkhormoner hæmmer betændelsestilstande, og dæmper symptomer som kløe og irritation. Ultracortenol anvendes derfor ved betændelsestilstande i øjnene, som ikke skyldes bakterier, vira eller svampe samt ved svære tilfælde af allergier og overfølsomhedsreaktioner.

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

2. Det skal du vide, før du begynder at bruge Ultracortenol

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

Brug ikke Ultracortenol,

- hvis du er allergisk over for prednisolonpivalat eller et af de øvrige indholdsstoffer i Ultracortenol (angivet i afsnit 6).
- hvis du har virus-, svampe og/eller bakterieinfektioner i øjet, da behandlingen kan give anledning til forværring af infektionen.

Advarsler og forsigtighedsregler

Kontakt lægen eller apotekspersonalet, før du bruger Ultracortenol.

- Vær forsigtig med at bruge Ultracortenol, hvis
- du er i behandling mod øjeninfektioner. Kontakt din læge.
 - du er i langtidsbehandling med Ultracortenol. Tryk i øjet bør kontrolleres regelmæssigt af din læge, da der kan forekomme en trykstigning i øjet.
 - du lige er blevet opereret for grå stær i øjet, da kan brug af Ultracortenol efterfølgende forlænge helingsprocessen og øge tilfælde af blæredannelse.

- du har diabetes (sukkersyge). Ved diabetes kan der være en tendens til øget tryk i øjet og/eller dannelse af grå stær. Kontakt din læge.
- du anvender kontaktlinser. Du bør ikke bruge kontaktlinser under behandling med Ultracortenol, da lægemidlet indeholder mikrokristaller, som kan sætte sig på bagsiden af kontaktlinsen og beskadige øjets hornhinde.

Hvis du er i langtidsbehandling med Ultracortenol bør du ikke stoppe behandlingen pludseligt. Nedtrapning bør ske gradvist. Binyrebarkhormon nedsætter modstandskraften overfor infektioner. Kontakt derfor din læge, hvis du oplever rødme, smerter og/eller fornemmelse af fremmedlegemer i øjet mens du er i behandling.

Brug af andre lægemidler sammen med Ultracortenol

Fortæl det altid til lægen eller apotekspersonalet, hvis du bruger andre lægemidler, for nylig har brugt andre lægemidler eller planlægger at bruge andre lægemidler.

Du kan bruge Ultracortenol sammen med andre lægemidler, men tal med lægen først, hvis du er i behandling mod grøn stær (glaukom) eller i behandling med andre øjnlægemidler (atropin og øvrige antikolinerge lægemidler).

Hvis du udover Ultracortenol behandles med andre øjnlægemidler, bør der gå mindst 15 minutter mellem behandlingerne.

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 bruger dette lægemiddel.

Graviditet

Du må kun bruge Ultracortenol under graviditet efter lægens anvisning.

Amning

Erfaringerne med Ultracortenol i forbindelse med er begrænsede. Du bør derfor ikke bruge Ultracortenol, hvis du ammer uden først at kontakte din læge.

Trafik- og arbejdssikkerhed

Ultracortenol påvirker ikke eller kun i ubetydelig grad evnen til at føre motorkøretøj eller betjene maskiner.

Vær opmærksom på at forbigående sløret syn kan opstå efter administration.

Ultracortenol indeholder cetostearylalkohol og lanolin

Ultracortenol øjensalve indeholder cetostearylalkohol og lanolin som kan give lokalt hududslæt (f.eks. kontakteksem).

3. Sådan skal du bruge Ultracortenol

Brug altid lægemidlet nøjagtigt efter lægens eller apotekspersonalets anvisning. Er du i tvivl, så spørg lægen eller apotekspersonalet.

Dosering:

Voksne:

En 3-5 mm lang salvestreng lægges i folden indenfor det nedre øjenlåg 2-3 gange daglig. Det er hensigtsmæssigt at bruge øjensalve om natten. Der er forskel på, hvad den enkelte patient har brug for. Ændring eller stop i behandlingen bør kun ske i samråd med lægen.

Brugsvejledning

Bøj hovedet bagover (fig. 1). Træk det nederste øjenlåg nedad med en finger. Hold tuben i den anden hånd med spidsen nedad - et tryk på tuben får en salvestreng til at lægge sig i øjet (fig. 2). Lad ikke tubens spids berøre noget, da indholdet så kan blive forurenset. Blink med øjet et par gange, og salven vil fordele sig på øjets overflade.



fig. 1



fig. 2

Hvis du har brugt for meget Ultracortenol

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

Hvis du har glemt at bruge Ultracortenol

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

Hvis du skulle glemme en dosis, så anvend øjensalven med det samme og fortsæt derefter med den anbefalede doseringshyppighed.

Hvis du holder op med at bruge Ultracortenol

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.

Alvorlige bivirkninger

Ikke almindelige bivirkninger (kan forekomme hos op til 1 ud af 100 patienter):

- Aktivisering af virusinfektion i øjets hornhinde.

Sjældne bivirkninger (kan forekomme hos op til 1 ud af 1.000 patienter):

- Forhøjet tryk i øjet, som kan resultere i skade på synsnerven.
- Synsfeltdefekter forårsaget af forhøjet tryk i øjet (glaukom).
- Uklarhed i øjets linse.
- Langtidsbehandling kan medføre fortynding og/eller skade på hornhinden, specielt ved sygdomme som fører til tyndere hornhinde eller bindehinde.
- Langtidsbrug kan resultere i sekundære øjeninfektioner på grund af hæmning af immunforsvaret.

Ikke alvorlige bivirkninger

Almindelige bivirkninger (kan forekomme hos op til 1 ud af 10 patienter):

- Sløret syn i forbindelse med anvendelse.
- Svie, brændende fornemmelse, rødme samt følelse af fremmedlegeme på øjet.

Bivirkninger, hvor hyppigheden ikke er kendt:

- Nedsænkning af øjenlåget (ptosis).
- Udvidelse af pupillen (mydriasis).

Der kan i sjældne tilfælde ses bivirkninger andre steder i kroppen end i øjnene ved lokalt brug af binyrebarkhormon.

Indberetning af bivirkninger

Hvis du oplever bivirkninger, bør du tale med din læge, apotekspersonalet eller sygeplejersken. 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

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

5. Opbevaring

Opbevar Ultracortenol utilgængeligt for børn.

Må ikke opbevares over 25 °C.

Efter anbrud af tuben må øjensalven kun bruges i 4 uger.

Brug ikke Ultracortenol efter den udløbsdato, der står på æsken efter EXP. Udløbsdatoen er den sidste dag i den nævnte måned.

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

Ultracortenol indeholder:

- Aktivt stof: prednisolonpivalat 5 mg/g.
- Øvrige indholdsstoffer: cetostearylalkohol, vandfrit lanolin, hvid blød paraffin, paraffinolie og rensset vand.

Udseende og pakningsstørrelser

5 g tube.

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

2care4
Stenhuggervej 12
6710 Esbjerg V

Fremstiller:

2care4
Stenhuggervej 12-14
6710 Esbjerg V

Ultracortenol® er et registreret varemærke, der tilhører Murray & Pool Enterprises Ltd.

Denne indlægsseddel blev senest ændret december 2022.