

INDLÆGSSEDDEL: INFORMATION TIL BRUGEREN

Skopolamin Ophtha 0,2 % øjendråber, opløsning

Hyoscinhydrobromid

Læs denne indlægsseddel grundigt, inden du begynder at bruge medicinen.

- Gem indlægssedlen. Du kan få brug for at læse den igen.
- Spørg lægen eller på apoteket, hvis der er noget, du er i tvivl om eller føler dig usikker på.
- Lægen har ordineret Skopolamin Ophtha til dig personligt. Lad derfor være med at give det til andre. Det kan være skadeligt for andre, selv om de har de samme symptomer, som du har.
- Tal med lægen eller apoteket, hvis en bivirkning bliver værre, eller du får bivirkninger, som ikke er nævnt her.
- Den nyeste indlægsseddel kan findes på www.indlaegsseddel.dk

Oversigt over indlægssedlen

1. Virkning og anvendelse
2. Det skal du vide, før du begynder at bruge Skopolamin Ophtha
3. Sådan skal du bruge Skopolamin Ophtha
4. Bivirkninger
5. Opbevaring
6. Yderligere oplysninger

1. VIRKNING OG ANVENDELSE

Skopolamin Ophtha er et middel til at udvide øjets pupiller, f.eks. ved regnbuehindebetændelse og hornhindebetændelse.

Skopolamin Ophtha virker ved at få bestemte muskler i øjet til at slappe af.

Lægen kan have givet dig Skopolamin Ophtha for noget andet. Følg altid lægens anvisning.

2. DET SKAL DU VIDE, FØR DU BEGYNDER AT BRUGE SKOPOLAMIN OPHTHA

Brug ikke Skopolamin Ophtha

- hvis du er overfølsom (allergisk) over for hyoscinhydrobromid eller et af de øvrige indholdsstoffer.
- hvis du har grøn stær (forhøjet tryk i øjet) eller du har mistanke om det f.eks. ved tågesyn eller regnbuesyn.

Brug af anden medicin

Fortæl det altid til lægen eller på apoteket, hvis du bruger anden medicin eller har brugt det for nylig. Dette gælder også medicin, som ikke er købt på recept, medicin købt i udlandet, naturlægemidler, stærke vitaminer og mineraler samt kosttilskud.

Tal med lægen, hvis du bruger

- øjendråber mod grøn stær (glaukom), der indeholder pilocarpin.

Du skal fortælle lægen, at du bruger Skopolamin Ophtha, hvis du skal bedøves.

Graviditet og amning

Spørg din læge eller apoteket til råds, før du bruger nogen form for medicin.

Graviditet

Hvis du er gravid, må du kun tage Skopolamin Ophtha efter aftale med lægen.

Amning

Du kan bruge Skopolamin Ophtha, selv om du ammer.

Skopolamin Ophtha går over i modermælken, men det er ikke sandsynligt, at det vil skade dit barn. Tal med lægen, hvis du har spørgsmål.

Trafik- og arbejdssikkerhed

Skopolamin Ophtha kan give nedsat evne til at se klart, hvilket i større eller mindre grad kan påvirke arbejdssikkerheden og evnen til at færdes sikkert i trafikken.

Vigtig information om nogle af de øvrige indholdsstoffer i Skopolamin Ophtha

Indholdet af konserveringsmidlet benzalkoniumchlorid kan give irritation af øjnene og misfarve bløde kontaktlinser.

Undgå kontakt med bløde kontaktlinser. Tag kontaktlinserne ud, inden du bruger Skopolamin Ophtha, og vent mindst 15 minutter, før du sætter kontaktlinserne i igen.

3. SÅDAN SKAL DU BRUGE SKOPOLAMIN OPHTHA

Brug altid Skopolamin Ophtha nøjagtigt efter lægens anvisning. Er du i tvivl, så spørg lægen eller apoteket.

Den sædvanlige dosis er

Voksne

1-2 dråber 3 gange dagligt. Ved bedring vil lægen normalt ændre dosis til 1-2 dråber 1 gang dagligt.

Brugervejledning

- Bryd flaskens forsegling ved at skrue låget hårdt til. Herved dannes et lille hul i flaskens spids. Skru låget af. Flasken er nu klar til brug.
- Denne flasketype er lettest at bruge, hvis du presser let på flaskens bund med pegefingeren, når øjet skal dryppes.
- Træk ned i nederste øjenlåg og dryp 1 dråbe ned i lommen mellem øjet og øjenlåget.
- Undgå at beholderens spids rører hud eller øjne.



Øjendråberne løber med tårevæsken ned i svælget og kan derfor sommetider smages.

Hvis du har brugt for meget Skopolamin Ophtha øjendråber

Kontakt lægen, skadestuen eller apoteket, hvis du har brugt mere Skopolamin Ophtha, end der står i denne information, eller mere end lægen har foreskrevet, og du af den grund føler dig utilpas. Tag emballagen med.

Symptomer på overdosering kan være uro, ophidselse og forvirring. I alvorlige tilfælde med hallucinationer, kramper, nedsat vejtrækning og koma.

Hvis du har glemt at bruge Skopolamin Ophtha

Hvis du har glemt en dosis, så dryp øjnene, så snart du kommer i tanke om det. Hvis du snart skal tage den næste dosis, så spring den glemte dosis over. Brug aldrig dobbelt dosis.

Hvis du holder op med at bruge Skopolamin Ophtha

Du må kun afbryde eller stoppe behandlingen efter aftale med lægen.

4. BIVIRKNINGER

Skopolamin Ophtha kan som al anden medicin give bivirkninger, men ikke alle får bivirkninger.

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

- Lysfølsomhed.
- Mundtørhed.

Ikke almindelige bivirkninger: Forekommer hos mellem 1 og 10 ud af 1000 behandlede.

- Hallucinationer. Kan være alvorlige. Kontakt eventuelt læge eller skadestue.
- Forstoppelse.
- Vandladningsbesvær.

Meget sjældne bivirkninger: Forekommer hos færre end 1 ud af 10.000 behandlede.

- Hurtig puls. Kan blive alvorligt. Hvis du får meget hurtig og uregelmæssig puls, bliver utilpas eller besvimer, skal du kontakte læge eller skadestue. Ring evt. 112.
- Nedsat evne til at se skarpt.
- Tørhed i næsen.

Tal med lægen eller apoteket, hvis en bivirkning bliver værre, eller du får bivirkninger, som ikke er nævnt her.

Indberetning af bivirkninger

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 på www.meldenbivirkning.dk eller via Sundhedsstyrelsen, Axel Heides Gade 1, DK-2300 København S, 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 Skopolamin Ophtha utilgængeligt for børn.
- Du kan opbevare Skopolamin Ophtha ved almindelig temperatur.
- Du må senest bruge Skopolamin Ophtha 1 måned efter åbning.
- Brug ikke Skopolamin Ophtha efter den udløbsdato, der står på pakningen. Udløbsdatoen er den sidste dag i den nævnte måned.
- Aflever altid medicinrester på apoteket. Af hensyn til miljøet må du ikke smide medicinrester i afløbet, toilettet eller skraldespanden.

6. YDERLIGERE OPLYSNINGER

Skopolamin Ophtha 0,2 %, øjendråber, opløsning indeholder

Aktivt stof: Hyoscinhydrobromid.

Øvrige indholdsstoffer: Benzalkoniumchlorid, natriumedetat, borsyre og sterilt vand.

Udseende og pakningsstørrelse

Udseende

Skopolamin Ophtha øjendråber er en farveløs væske.

Pakningsstørrelse

Skopolamin Ophtha øjendråber fås i en 5 ml plastflaske.

Indehaver af markedsføringstilladelsen og fremstiller

Ophtha A/S – en del af Actavis gruppen, Ørnegårdsvej 16, 2820 Gentofte.

Fremstiller

Actavis Group PTC ehf

Reykjavíkurvegur 76-78, 220 Hafnarfjörður, Island

Denne indlægsseddel blev sidst revideret i oktober 2013