

Flixotide® 125 mikrog/dosis inhalationsspray, suspension

fluticasonpropionat

0089365905

Flixotide® er et registreret varemærke, som tilhører GlaxoSmithKline Koncernen

Læs denne indlægsseddel grundigt, inden De begynder at bruge medicinen

- Gem indlægssedlen. De kan få brug for at læse den igen.
- Spørg lægen eller på apoteket, hvis der er mere, De vil vide.
- Lægen har ordineret Flixotide® til Dem personligt. Lad derfor være med at give Flixotide® til andre. Det kan være skadeligt for andre, selvom de har de samme symptomer, som De har.
- Tal med lægen eller apoteket, hvis en bivirkning bliver værre, eller De får bivirkninger, som ikke er nævnt her.

Oversigt over indlægssedlen:

1. Flixotide®s virkning og hvad De skal bruge det til
2. Det skal De vide, før De begynder at bruge Flixotide®
3. Sådan skal De bruge Flixotide®
4. Bivirkninger
5. Sådan opbevarer De Flixotide®
6. Yderligere oplysninger

1. Flixotide®s virkning og hvad De skal bruge det til

Flixotide® inhalationsspray indeholder det aktive stof, fluticasonpropionat, der er fordelt i en flydende drivgas. Flixotide® inhalationsspray indeholder fluticasonpropionat, der er et binyrebarkhormon, som hæmmer slimdannelse og hævelse i luftvejene. Luften kan så lettere passere, og det bliver nemmere at trække vejret. Symptomerne på astma, fx hoste og åndenød, aftager eller forsvinder.

De kan bruge Flixotide® til forebyggelse af astma. Når De har astma, er det vigtigt, at De tager Deres medicin hver dag. De skal tage Flixotide® morgen og aften – også når De ikke har symptomer.

Lægen kan have foreskrevet anden anvendelse. Følg altid lægens anvisning.

2. Det skal De vide, før De begynder at bruge Flixotide®

Brug ikke Flixotide® hvis:

- De er overfølsom overfor fluticasonpropionat (det aktive stof) eller norfluran (drivgassen).

Vær ekstra forsigtig med at bruge Flixotide®

Flixotide® er en forebyggende behandling

og virker ikke på pludselige anfald af åndenød. Mod dette skal De bruge Deres korttidsvirkende anfaldsmedicin, som De altid bør have på Dem.

Gå jævnlgt til lægen, så De får Flixotide® i den dosis, der passer til sværhedsgraden af Deres astma.

De skal helst ikke have anfald eller vågne om natten af Deres astma. Tal med lægen, hvis De bruger mere anfaldsmedicin end De plejer. De bør kun ændre eller stoppe behandlingen efter aftale med Deres læge.

Tal med lægen, hvis De har eller har haft tuberkulose.

Hvis Deres barn får Flixotide® inhalationsspray, skal De tale med Deres læge om, at Deres barn skal have motion og en tilstrækkelig stor mængde kalk i kosten, evt. som kosttilskud. Hvis Deres barn får Flixotide® inhalationsspray i længere tid, skal barnets højde måles jævnligt.

Hvis De som voksen tager Flixotide® inhalationsspray, skal De tale med Deres læge om, hvordan De sikrer, at De får tilstrækkeligt med kalk og D-vitamin.

Hvis De tager Flixotide® inhalationsspray i mere end 5 år, skal De tale med Deres læge om kontrol af Deres knogler med en skanning.

Tal med lægen hvis De anvender ritonavir (mod HIV-virus). De bør så vidt muligt undgå at anvende ritonavir og Flixotide® samtidigt pga. den øgede risiko for bivirkninger.

Brug af anden medicin

Fortæl det altid til lægen eller apoteket, hvis De bruger anden medicin eller har brugt det for nylig. Det gælder også medicin, som ikke er købt på recept. Det gælder især følgende medicin:

- mod svamp (ketoconazol, itraconazol)
- mod HIV-virus (ritonavir)

Graviditet og amning

Spørg Deres læge eller apoteket til råds, før De bruger nogen form for medicin.

Graviditet

De kan bruge Flixotide®, men kun efter lægens anvisning.

Amning

De kan bruge Flixotide®, selv om De ammer.

Trafik- og arbejdssikkerhed

Flixotide® påvirker ikke arbejdssikkerheden og evnen til at færdes sikkert i trafikken.

3. Sådan skal De bruge Flixotide® inhalationsspray

Flixotide® inhalationsspray er kun til inhalation.

Der er flere styrker af Flixotide® inhalationsspray. Vær derfor opmærksom på, at De ikke kan bruge denne styrke til alle de doseringer, der er nævnt i det følgende:

Voksne og børn over 16 år: Dosis er individuel, men er sædvanligvis 100-1000 mikrogram 2 gange daglig.

Mild astma: 100-250 mikrogram 2 gange daglig.

Moderat astma: 250-500 mikrogram 2 gange daglig.

Svær astma: 500-1000 mikrogram 2 gange daglig.

Børn over 4 år: 50-200 mikrogram 2 gange daglig.

Børn 1-4 år: 100 mikrogram 2 gange daglig. Brug Flixotide® inhalationsspray sammen med Babyhaler til små børn. Spørg din læge.

For at få den bedste virkning skal De bruge Flixotide® hver dag – også i de perioder, hvor De ikke har symptomer.

Virkningen indtræder efter 4-7 dages behandling, men hvis De ikke allerede er i behandling med binyrebarkhormoner som inhalation, kan der være virkning allerede efter 1 døgn.

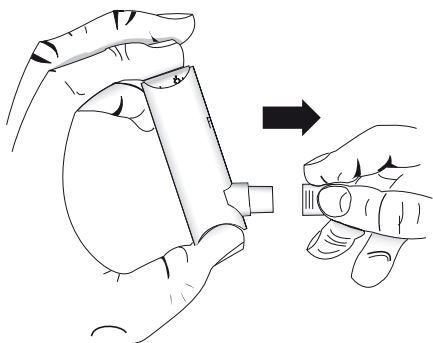
Brug altid Flixotide® nøjagtigt efter lægens anvisning. Er De i tvivl så spørg lægen eller apoteket.

Der er forskel på, hvad den enkelte har brug for.

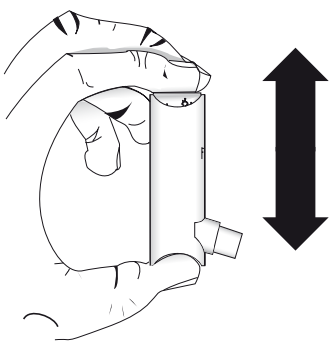
Brugsanvisning

Sprayen bør ikke være kold, når De bruger den, da det kan forringe virkningen. Ryst sprayen før De bruger den første gang og tryk et pust ud i luften.

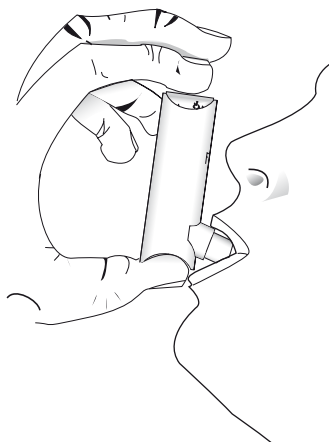
1. Klem på siderne af beskyttelseshætten og træk den af. Sørg for at mundstykket er rent både indvendigt og udvendigt.



2. Ryst sprayen omhyggeligt før hver inhalation.



3. Pust helt ud før De sætter mundstykket mellem tænderne og luk læberne tæt omkring det.



4. Tryk beholderen ned i starten af en indånding gennem munden, og indånd dosis roligt og dybt.
5. Hold vejret i nogle sekunder og fjern sprayen fra munden.
6. Hvis lægen har ordineret mere end 1 dosis, skal De gentage punkt 1-5. Ryst sprayen før hvert pust, og vent et halvt minut mellem hvert pust.
7. Sæt beskyttelseshætten på med et klik efter brug.
8. Skyl munden med vand efter hver inhalation for at undgå svamp i mund og svælg. Spyt vandet ud bagefter.

Hvis De har brugt for meget Flixotide® inhalationsspray

Kontakt lægen, skadestuen eller apoteket, hvis De har taget mere af Flixotide®, end der står i denne information, eller mere end lægen har foreskrevet. Symptomer på overdosering er hæmning af binyrebarkfunktionen.

Hvis De har glemt at bruge Flixotide®

De må ikke tage en dobbeltdosis som erstatning for den glemte dosis, men skal fortsætte med Deres sædvanlige dosering.

Hvis De holder op med at bruge Flixotide®

Spørg lægen eller apoteket hvis der er noget, De er i tvivl om eller føler Dem usikker på. Ændring eller stop med behandlingen bør kun ske i samråd med lægen.

4. Bivirkninger

Flixotide® kan som al anden medicin give bivirkninger, men ikke alle får bivirkninger.

Alvorlige bivirkninger

Meget sjældne bivirkninger (det sker hos færre end 1 ud af 10.000 patienter): Overfølsomhedsreaktioner som pludseligt hududslæt, åndedrætsbesvær, hævelse af ansigt, læber og hals, besvimelse. Kontakt læge eller sygehus, ring evt. 112. Overproduktion af binyrebarkhormon (rødt, rundt måneansigt, nedsat muskelmasse, øgede fedtdepoter på maven og i nakken), nedsat produktion af binyrebarkhormon. Kontakt lægen. Øget tryk i øjet (grøn stær). Det viser sig ved øjensmerter, nedsat syn, ringe omkring lyse genstande. Kræver omgående lægehjælp. Grå stær. Kontakt lægen. Kortvarigt åndedrætsbesvær lige efter brug af sprayen. Kontakt lægen. Knogleskørhed ved langvarig brug. Tal med Deres læge.

Ikke alvorlige bivirkninger

Meget almindelige bivirkninger (det sker hos flere end 1 ud af 10 patienter): Svamp i mund og svælg (skyl munden eller børst tænder lige efter, De har taget medicinen, for at undgå det). De kan blive behandlet for eventuel svamp i munden hurtigt og samtidig med at De bruger Flixotide®. Tal med Deres læge.

Almindelige bivirkninger (det sker hos 1-10 ud af 100 patienter): Hæshed.

Ikke almindelige bivirkninger (det sker hos 1-10 ud af 1000 patienter): Hududslæt.

Meget sjældne bivirkninger (det sker hos færre end 1 ud af 10.000 patienter): Træthed som følge af nedsat binyrebarkfunktion, nedsat vækst hos børn og unge, forhøjet blodsukker, uro,

søvnforstyrrelser og ændret adfærd, herunder hyperaktivitet og irritabilitet (især hos børn og unge).

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

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

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

5. Sådan opbevarer De Flixotide®

Flixotide® opbevares utilgængeligt for børn.

Opbevar Flixotide® beskyttet mod frost og sollys.

Flixotide® bør ikke være kold på anvendelsestidspunktet, da dette kan forringe virkningen af Flixotide®.

Brug ikke Flixotide®, efter den udløbsdato, der står på pakningen. Udløbsdatoen er den sidste dag i den nævnte måned.

Spørg på apoteket hvordan De skal aflevere medicinrester. Af hensyn til miljøet må De ikke smide medicinrester i afløbet, toiletet eller skraldespanden.

6. Yderligere oplysninger

Flixotide® 125 mikrog/dosis inhalationsspray, suspension, indeholder:

- Aktivt stof: Fluticasonpropionat 125 mikrogram pr. dosis.
- Øvrigt indholdsstof: Norfluran.

Flixotide®s udseende og pakningsstørrelse:

Flixotide® 125 mikrog/dosis inhalationsspray, suspension, består af en aerosolbeholder samt et orange mundstykke.

Flixotide® findes i pakningsstørrelsen 1 stk. indeholdende 120 doser.

Indehaver af markedsføringstilladelsen i Danmark:

Paranova Danmark A/S
Industriparken 23-25, 2750 Ballerup

Ompakket og frigivet:

Paranova Pack A/S
Industriparken 23-25, 2750 Ballerup

Denne indlægsseddel blev senest revideret december 2007