

INDLÆGSSEDDEL: INFORMATION TIL BRUGEREN

Nasocort® 55 mikrogram/dosis næsespray, suspension

Triamcinolonacetonid

Læs denne indlægsseddel grundigt, inden De begynder at tage 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 Nasocort® til Dem personligt. Lad derfor være med at give det 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. Virkning og anvendelse
2. Det skal De vide, før De begynder at tage Nasocort®.
3. Sådan skal De tage Nasocort®.
4. Bivirkninger.
5. Opbevaring.
6. Yderligere oplysninger.

1. Virkning og anvendelse

Nasacort® næsespray anvendes til behandling af allergisk betinget næsekatar (høfeber), der enten er sæsonbetinget og udløst af pollen eller der giver symptomer hele året.

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.

Lægen kan have givet Dem Nasocort® for noget andet. Følg altid lægens anvisning.

2. Det skal De vide, før De begynder at tage Nasocort® Tag ikke Nasocort®

- Hvis De er overfølsom (allergisk) over for triamcinolonacetonid eller et af de øvrige indholdsstoffer.

Vær ekstra forsigtig med at tage Nasocort®

- Lægen vil give Dem særlige instruktioner, hvis De skifter fra behandling med binyrebarkhormon, givet som tabletter, til Nasacort® næsespray, der virker lokalt i næsen.
- Hvis De får en svampeinfektion i næse og svælg, kan det blive nødvendigt, at afbryde behandlingen med Nasacort® næsespray, mens De bliver behandlet for infektionen. Der er i sjældne tilfælde set sådanne svampeinfektioner i forbindelse med brug af næsesprayeren.
- Hvis De har sår på næsevæggen, for nyligt er blevet opereret i næsen, eller har slået næsen voldsomt, må De ikke bruge Nasacort® næsespray, før sårene er helet helt.
- 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.
- Der er observeret grå og grøn stær hos patienter i behandling med nasale kortikosteroider. Hvis De har

ændringer i synet eller hvis de har øget intraokulært tryk i øjet, og/eller har eller haft grå/grøn stær, skal De kontakte Deres læge.

Brug af anden medicin

Fortæl det altid til lægen eller på apoteket, hvis De 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.

Graviditet og amning

Spørg Deres læge eller apotek til råds, før De tager nogen form for medicin.

Graviditet

Hvis De er gravid, skal De normalt ikke tage Nasocort®. Tal med lægen.

Amning

De må ikke tage Nasocort®, hvis De ammer. Tal med lægen.

Trafik- og arbejdssikkerhed

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

3. Sådan skal De tage Nasocort®

Tag altid Nasocort® nøjagtig efter lægens anvisning. Er De i tvivl, så spørg lægen eller på apoteket.

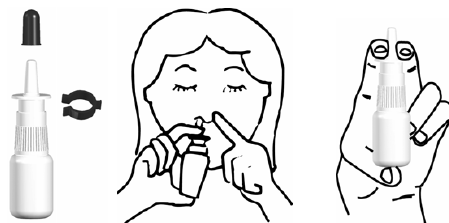
Voksne på 12 år og derover:

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

Inden De skal bruge flasken første gang, skal De "klargøre" den. Det gør De ved at trykke 5 "pust" ud i luften. Så er flasken klar til brug, og kan holde sig sådan i 2 uger. Hvis De ikke har brugt af flasken i 2 uger, skal De "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 De samtidig presser flasken opad, så den giver 1 "pust". Ånd ud gennem munden.

Gentag dette for det andet næsebor.

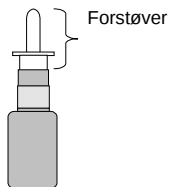
Tør næsestykket af efter hver brug for at holde det rent og sæt beskyttelseshætten på igen.

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.

Næsesprayen 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



Flasken skal bortkastes efter 120 "pust" eller 2 måneder efter den er taget i brug. Overfør ikke den resterende mængde til en ny flaske.

Hvis De har taget for meget Nasocort®

Kontakt lægen, skadestuen eller apoteket, hvis De har taget flere doser Nasocort®, næsespray, end der står her, eller mere end lægen har foreskrevet og De af den grund føler Dem utilpas. Tag pakningen med.

Hvis De har glemt at tage Nasocort®

Hvis De har glemt en dosis, så tag den så snart De kommer i tanke om det. Hvis De snart skal tage den næste dosis, så spring den glemte dosis over. Tag aldrig dobbelt dosis.

Hvis De holder op med at tage Nasocort®

Kontakt lægen, hvis De ønsker at holde pause eller stoppe behandlingen med Nasocort®. Kontakt straks lægen, hvis Deres symptomer ændrer sig, efter behandlingen med Nasocort® er stoppet.

4. Bivirkninger

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

Ikke alvorlige bivirkninger

Almindelige bivirkninger (det sker hos mellem 1 og 10 ud af 100 patienter):

- Influenzalignende sygdom: Feber, kvalme, hovedpine, muskelømhed
- Svælgkatar/Irritation i svælg
- Snue
- Hovedpine
- Bronkitis
- Næseblod
- Hoste
- Sure opstød/halsbrand
- Tandlidelser

Sjældne bivirkninger (det sker hos mellem 1 og 10 ud af 10.000 patienter):

- Perforationer i næseskillevæggen

Bivirkninger, hvor hyppigheden ikke er kendt

- Åndenød/åndedrætsbesvær. Kan være eller blive alvorligt. Tal med lægen.
- Overfølsomhed
- Udslæt
- Nældefeber
- Kløe
- Hævelse af ansigt
- Søvnløshed
- Svimmelhed
- Ændringer i smags- og lugtesans
- Grå stær

- Grøn stær
- Øget tryk i øjet
- Irritation i næsen
- Tørre slimhinder
- Næsetilstopning
- Nysen
- Kvalme
- Træthed
- Nedsat mængde af binyrebarkhormon i blodet.

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

Bivirkninger, som ikke er nævnt her, bør indberettes til Lægemiddelstyrelsen, så viden om bivirkninger kan blive bedre. De eller Deres pårørende kan selv indberette bivirkninger direkte til Lægemiddelstyrelsen. De finder skema og vejledning på Lægemiddelstyrelsens netsted www.meldenbivirkning.dk

5. Opbevaring

- Opbevar Nasocort® utilgængeligt for børn.
- Opbevar ikke Nasocort® ved temperaturer over 25° C.
- Tag ikke Nasocort® efter den udløbsdato, der står på pakningen.
- Udløbsdatoen (EXP) er den sidste dag i den nævnte måned.
- Flasken er holdbar i 2 måneder efter åbning.
- Aflever altid medicinrester på apoteket. Af hensyn til miljøet må De ikke smide medicinrester i afløbet, toiletet eller skraldespanden.

6. Yderligere oplysninger

Nasocort® 55 mikrogram/dosis, næsespray, suspension indeholder:

Aktivt stof: Triamcinolonacetonid
Øvrige indholdsstoffer: mikrokrystallinsk cellulose og carmellose natrium (Avicel CL-611), polysorbat 80, rensat vand, vandfrit glucose, benzalkoniumklorid og dinatriumedetat. Saltsyre eller natriumhydroxyd (for at justere pH).

Udseende og pakningsstørrelser:

Udseende

Nasocort® 55 mikrogram/dosis er en vandig suspension.

Pakningsstørrelse

Nasocort® findes i en pakning med 120 doser.

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

SinGad Pharma ApS, Vibe Allé 5 blok 2B, 2980 Kokkedal

Ompakket og frigivet af

SinGad Pharma ApS, Vibe Allé 5 blok 2B, 2980 Kokkedal

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

Denne indlægsseddel blev sidst revideret juli 2010