

Flixotide® Diskus® 250 mikrog/dosis inhalationspulver

fluticasonpropionat

0129385912

Flixotide® og Diskus® er registrerede varemærker, som tilhører Glaxo Group Limited

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 Flixotide® Diskus® til Dem personligt. Lad derfor være med at give Flixotide® Diskus® 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 bruge Flixotide® Diskus®
3. Sådan skal De bruge Flixotide® Diskus®
4. Bivirkninger
5. Opbevaring
6. Yderligere oplysninger

1. VIRKNING OG ANVENDELSE

Flixotide® Diskus® inhalationspulver indeholder et binyrebarkhormon, som hæmmer slimdannelse og hævelse i luftvejene. Luften kan lettere passere, og det bliver lettere at trække vejret. Symptomerne på astma, fx hoste og åndenød aftager eller forsvinder. Flixotide® Diskus® anvendes som forebyggende behandling mod astma.

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

2. DET SKAL DE VIDE, FØR DE BEGYNDER AT BRUGE Flixotide® Diskus®

Brug ikke Flixotide® Diskus® hvis De:

- er overfølsom overfor fluticasonpropionat eller et af de øvrige indholdsstoffer i Flixotide® Diskus®.

Vær ekstra forsigtig med at bruge Flixotide® Diskus®

Tal med lægen, inden de bruger Flixotide® Diskus®, hvis:

- De har eller har haft tuberkulose.
- De har sukkersyge.
- De er i behandling med ritonavir (mod HIV eller som kemoterapi)

Hvis Deres barn får Flixotide® Diskus® skal De tale med Deres læge om hvordan De sikrer, at Deres barn får tilstrækkelig motion og kalk i kosten evt. i form af kosttilskud.

Hvis Deres barn er i langtidsbehandling med Flixotide® Diskus®, skal barnets højde måles regelmæssigt.

Hvis De som voksen får Flixotide® Diskus®, skal De tale med lægen om, hvordan De sikrer, at De får tilstrækkelig motion, kalk og D-vitamin.

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

Flixotide® Diskus® er en forebyggende behandling, og virker ikke på pludselige anfald. Mod pludselige anfald skal De benytte Deres korttidsvirkende anfaldsmedicin, som De altid bør have på Dem.

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

Gå jævnlige til lægen, så De får Flixotide® Diskus® i den dosis, der passer til sværhedsgraden af Deres astma. Fortæl lægen, hvis De bruger mere af Deres anfaldsmedicin end De plejer. Det kan være tegn på en forværring af astmaen.

De må ikke stoppe behandlingen med Flixotide® Diskus® pludseligt. De bør kun ændre eller stoppe behandlingen efter aftale med Deres læge.

Brug af anden medicin

De kan bruge Flixotide® Diskus® sammen med anden medicin, men tal med lægen først hvis De:

- får eller for nyligt har fået binyrebarkhormon som tabletter (prednisolon) eller næsespray
- er i behandling med visse midler mod svamp (fx ketoconazol, itraconazol)
- er i behandling med ritonavir (mod HIV eller som kemoterapi)

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 apoteket til råds, før De bruger nogen form for medicin.

Graviditet

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

Amning

De kan bruge Flixotide® Diskus®, mens De ammer.

Trafik- og arbejdssikkerhed

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

Vigtig information om nogle af de øvrige indholdsstoffer i Flixotide® Diskus®

Flixotide® Diskus® indeholder lactose. Kontakt lægen, før De tager denne medicin, hvis lægen har fortalt Dem, at De ikke tåler visse sukkerarter.

3. SÅDAN SKAL DE BRUGE

Flixotide® Diskus®

Flixotide® Diskus® er kun til inhalation.

Medicinen fås i flere styrker. Der gøres derfor opmærksom på, at ikke alle doser kan opnås med Flixotide® Diskus® 250 mikrog/dosis inhalationspulver.

Dosering

De må først gøre dosis klar lige før, De skal bruge den.

Voksne og børn over 16 år: Dosis er individuel, 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 fra 4 år: 50-200 mikrogram 2 gange daglig.

De må ikke bruge Flixotide® Diskus® til børn under 4 år.

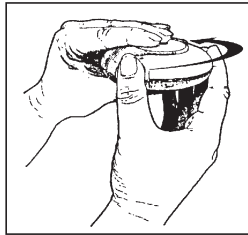
Det er vigtigt, at De bruger Flixotide® Diskus® regelmæssigt.

Virkingen indtræder efter 4-7 dages behandling, men hvis De ikke allerede er i behandling med binyrebarkhormon til inhalation, kan der være virkning efter et døgn.

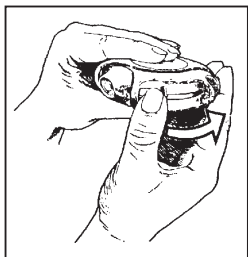
Skyl munden med vand efter hver inhalation for at undgå svamp i mund og svælg. Spyt vandet ud bagefter.

Brug altid Flixotide® Diskus® nøjagtigt efter lægens anvisning. Er De i tvivl så spørg lægen eller apoteket. Der er forskel på, hvad den enkelte har brug for.

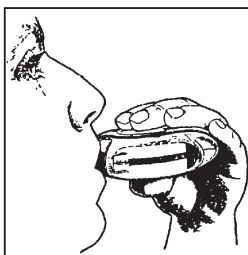
BRUGSANVISNING



1. Åbn Flixotide® Diskus® ved at skubbe fingergrebet helt i bund til det siger klik.

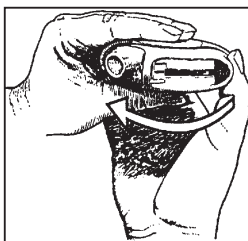


2. Tryk dosisknappen i bund og lad den blive der. Dosis er nu klar (det betyder intet, hvis De hører flere klik).



3. Pust helt ud, og sæt derefter mundstykket mellem tænderne.

Luk læberne tæt omkring det. Sug ind så hurtigt som muligt. Hold vejret nogle sekunder. Hvis medicinen er taget rigtigt, kan De smage pulveret (lactosen).



4. Efter brug lukkes Flixotide® Diskus® ved at skubbe fingergrebet tilbage til det siger klik.

Dosisknappen går automatisk med tilbage. Hvis lægen har ordineret mere end en dosis skal De gentage punkt 1-4. Skyl munden med vand efter hver inhalation for at undgå svamp i mund og svælg. Spytt vandet ud bagefter.

Hold øje med dosistælleren der viser, hvor mange doser der er tilbage. Smid Diskus® ud, når den er tom (dosistælleren viser 0).

Hvis De har brugt for meget Flixotide® Diskus® inhalationspulver

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

Symptomer på overdosering er hæmning af binyrebarkfunktionen. Der er meget sjældent set akut nedsat binyrebarkfunktion med symptomer som lavt blodsukker, opmærksomhedsproblemer og/eller kramper hos børn, der har fået Flixotide® i højere doser end det anbefalede.

Hvis De har glemt at bruge Flixotide® Diskus®

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® Diskus®

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® Diskus® 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, øget tryk i øjet (grøn stær, som viser sig ved øjensmerter, nedsat syn, ringe omkring lyse genstande), grå stær, kortvarigt åndedrætsbesvær lige efter brug af Flixotide® Diskus®, knogleskørhed ved meget langvarig brug, overproduktion af binyrebarkhormon (rødt, rundt måneansigt, nedsat muskelmasse, øgede fedtdepoter på maven og i nakken), forhøjet blodsukker (øget tørst og hyppige vandladninger), nedsat vækst hos børn og unge. Kontakt læge eller sygehus, ring evt. 112.

Ikke alvorlige bivirkninger

Meget almindelige bivirkninger (det sker hos flere end 1 ud af 10 patienter): Svamp i mund eller svælg (skyl mund eller børst tænder lige efter brug, for at undgå det).

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

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 binyrebarkproduktion, åndedrætsbesvær, uro, søvnforstyrrelser, ændret adfærd (fx hyperaktivitet og irritabilitet, især hos børn).

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 under bivirkninger på Lægemiddelstyrelsens netsted: www.meldenbivirkning.dk.

5. OPBEVARING

- Opbevar Flixotide® Diskus® utilgængeligt for børn.
- Flixotide® Diskus® må ikke opbevares ved temperaturer over 30°C.
- Anvend ikke Flixotide® Diskus® 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 De ikke smide medicinrester i afløbet, toiletet eller skraldespanden.

6. YDERLIGERE OPLYSNINGER

Flixotide® Diskus® inhalationspulver indeholder:

- Aktivt stof: Fluticasonpropionat 250 mikrog/dosis.
- Øvrigt indholdsstof: Lactosemonohydrat.

Flixotide® Diskus®'s udseende og pakningsstørrelse:

Flixotide® Diskus® er en flerdosis pulverinhalator. Inhalatoren er rødbrun og laksefarvet, med rødbrunt mundstykke og dreje-anordning.

Flixotide® Diskus® findes i pakningsstørrelsen 60 doser.

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

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 januar 2009