

Xalatan® 50 mikrogram/ml, øjendråber, opløsning

Latanoprost

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

- Gem indlægssedlen. Du kan få brug for at læse den igen.
- Spørg lægen eller på apoteket, hvis der er mere, du vil vide.
- Lægen har ordineret Xalatan® til dig personligt. Lad derfor være med at give det til andre. Det kan være skadeligt for andre, selvom 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.

Oversigt over indlægssedlen:

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

1. VIRKNING OG ANVENDELSE

Xalatan® er et middel mod forhøjet tryk i øjet.

Du kan bruge Xalatan® til at sænke tryk i øjet f.eks. ved grøn stær (glaukom).

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

2. DET SKAL DU VIDE, FØR DU BEGYNDER AT BRUGE XALATAN®

Brug ikke Xalatan®

- hvis du er overfølsom (allergisk) over for latanoprost eller et af de øvrige indholdsstoffer.

Vær ekstra forsigtig med at bruge Xalatan®

Tal med lægen inden du begynder at bruge Xalatan®, hvis du har astma.

Xalatan® kan gradvist ændre farven af det behandlede øje ved at øge mængden af brunt farvestof (pigment) i regnbuehinden (iris). Farveændringen kan være varig. Xalatan® kan gradvist ændre øjenvipperne af det behandlede øje f.eks. tykkelse, længde, farve, øge mængden af øjenvipperne eller øjenvipper der vokser i forkert retning. Ændringerne forsvinder efter stop af behandling med Xalatan®.

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.

Tal med lægen, hvis du bruger anden medicin mod forhøjet tryk i øjet.

Hvis du bruger Xalatan® sammen med andre øjendråber, bør der mindst gå 5 minutter imellem drypningen med de forskellige øjendråber.

Graviditet og amning

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

Graviditet:

Xalatan® har potentielt skadelige virkninger med hensyn til graviditetsforløb, det ufødte eller nyfødte barn. Du bør derfor ikke bruge Xalatan® hvis du er gravid.

Amning:

Xalatan® udskilles i modermælken. Du bør derfor ikke bruge Xalatan® hvis du ammer. Tal med lægen.

Trafik- og arbejdssikkerhed

Xalatan® kan give bivirkninger, f.eks. sløring af synet, der 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 Xalatan®

Xalatan® indeholder benzalkoniumchlorid, som kan give irritation af øjnene og misfarve bløde kontaktlinser. Undgå derfor kontakt med bløde kontaktlinser. Tag kontaktlinserne ud, inden du bruger medicinen, og vent mindst 15 minutter, før du sætter kontaktlinserne i igen.

3. SÅDAN SKAL DU BRUGE XALATAN®

Brug altid Xalatan® nøjagtigt efter lægens anvisning. Er du i tvivl, så spørg lægen eller på apoteket.

Den sædvanlige dosis er

Voksne (inklusive ældre):

1 dråbe i det/de angrebne øje/øjne én gang dagligt. Det er bedst at anvende øjendråberne om aftenen.

Efter hver drypning bør du sammenpresse tårekanalen ved øjenkrogen i et minut, så risikoen for at medicinen fordeler sig i kroppen mindskes.

Hvis du bruger Xalatan® sammen med andre øjendråber, bør der mindst gå 5 minutter imellem drypning med de forskellige øjendråber.

Den daglige dosis bør ikke overskride 1 dråbe i det/de angrebne øje/øjne.

Børn:

Børn må kun få Xalatan® efter aftale med lægen.

Brugsanvisning

1. Vask hænderne.
2. Fjern sikkerhedshætten.



3. Skru låget af flasken.



4. Træk forsigtig ned i det nederste øjenlåg med en finger.
5. Før spidsen af flasken tæt til øjet uden at røre øjet.
6. Tryk let på flasken og dryp en dråbe i øjet.
7. Slip øjenlåget.
8. Skru låget på flasken.



Hvis du har brugt for meget Xalatan®

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

Symptomer på overdosering er irritation af øjnene og røde øjne.

Hvis du har glemt at bruge Xalatan®

Du må ikke tage en dobbeltdosis som erstatning for den glemte dosis. Fortsæt blot med den sædvanlige dosis.

Spørg lægen eller på apoteket, hvis der er noget, du er i tvivl om.

4. BIVIRKNINGER

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

Alvorlige bivirkninger

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

- Betændelse af regnbuehinde og strålelegemet med øjensmerter, lysskyhed og evt. nedsat syn. Kontakt læge eller skadestue.
- Astma, forværring af astma, åndenød. Kan være eller blive alvorligt. Kontakt læge eller skadestue. Ring evt. 112.

Meget sjældne bivirkninger (forekommer hos færre end 1 ud af 10.000 patienter):

- Forværring af brystkrammer (angina pectoris). Kontakt straks læge eller skadestue. Ring evt. 112.

Ikke alvorlige bivirkninger

Meget almindelige bivirkninger (forekommer hos flere end 1 ud af 10 patienter):

- Gradvis ændring af øjenfarven (brun pigmentering), som ikke forsvinder, når du stopper behandlingen.
- Øjenrødme.
- Øjenirritation (stikkende, brændende fornemmelse og fornemmelse af noget i øjet).
- Mørkere, længere og tykkere øjenvipper.

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

- Forbigående, pletvis, overfladiske skader på hornhinden.
- Betændelse af øjenlågsgården.
- Øjensmerter.

Ikke almindelige bivirkninger (forekommer hos mellem 1 og 10 ud af 1.000 patienter):

- Hævede øjenlåg.
- Tørre øjne.
- Betændelse i hornhinden.
- Sløret syn.
- Betændelse i øjets bindehinde.
- Hududslæt.

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

- Hævelse omkring øjnene.
- Hævelse af hornhinden.
- Hævelse i nethinden.
- Øjenvipper som vokser i forkert retning.
- Ekstra række af øjenhår.
- Irritation og mørkfarvning af øjenlågshuden.

Meget sjældne bivirkninger (forekommer hos færre end 1 ud af 10.000 patienter):

- Brystmerter.

Bivirkninger, hvor hyppigheden ikke er kendt:

- Hovedpine.
- Svimmelhed.
- Hjertebanken.
- Muskelsmerter.
- Ledsmarter.

- Pigmenterede cyster, der dannes fra bagsiden af regnbuehinden (iris).
- Hornhindebetændelse forårsaget af Herpesvirus.

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

Bivirkningerne kan dermed blive indberettet til Lægemiddelstyrelsen, og viden om bivirkninger kan blive bedre.

Patienter eller pårørende kan også indberette bivirkninger direkte til Lægemiddelstyrelsen.

Du finder skema og vejledning på Lægemiddelstyrelsens netsted: <http://www.laegemiddelstyrelsen.dk>

5. OPBEVARING

- Opbevares utilgængeligt for børn.
- Xalatan® skal opbevares i køleskab (2°C-8°C).
- Efter åbning: Skal anvendes inden 4 uger og må ikke opbevares over 25°C.
- Opbevar Xalatan® i den originale emballage.
- Brug ikke Xalatan® efter den udløbsdato, der står på pakningen. Udløbsdatoen er den sidste dag i den nævnte måned.

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

6. YDERLIGERE OPLYSNINGER

Xalatan® 50 mikrogram/ml øjendråber, opløsning indeholder

- Aktivt stof: Latanoprost 50 mikrogram/ml.
- Øvrige indholdsstoffer: Natriumchlorid, benzalkoniumchlorid (0,2 mg/ml), natriumdihydrogenphosphatmonohydrat, vandfrit dinatriumphosphat, vand til injektionsvæsker.

Pakningsstørrelse:

Xalatan® 50 mikrogram/ml fås i pakninger med 2,5 ml og 3 x 2,5 ml.

Alle pakningsstørrelser er ikke nødvendigvis markedsført.

Indehaver af markedsføringstilladelsen og fremstiller:

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

EuroPharmaDK

Tarp Byvej 81-83

6715 Esbjerg N.

Ompakket og frigivet af:

EuroPharmaDK

Tarp Byvej 81-83

6715 Esbjerg N.

Xalatan® er et registreret varemærke, der tilhører Pfizer Health AB.