

INDLÆGSSEDDEL: INFORMATION TIL BRUGEREN

Xalatan® 50 mikrog/ml, øjendråber, opløsning Latanoprost

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 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 hvis 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® hører til en gruppe medicin, der kaldes prostaglandinanaloger. Xalatan® virker ved at øge den naturlige udstrømning af væske fra øjet til blodet.

Du kan bruge Xalatan® til behandling af grøn stær og forhøjet tryk i øjet. Disse tilstande er begge forbundet med et forhøjet tryk i øjet, der eventuelt kan påvirke dit syn.

Lægen kan have givet dig Xalatan® for noget andet. Følg altid lægens anvisning.

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

Xalatan kan bruges af voksne (herunder ældre), men det tilrådes ikke at anvende Xalatan® til personer under 18 år.

Tag ikke Xalatan®

- hvis du er overfølsom (allergisk) over for latanoprost eller et af de øvrige indholdsstoffer.
- hvis du er gravid eller planlægger at blive gravid.
- hvis du ammer.

Vær ekstra forsigtig med at bruge Xalatan®

Tal med din læge eller apoteket, før du bruger Xalatan®, hvis nogen af de nedenfor nævnte tilstande gælder for dig:

- hvis du skal have foretaget eller har fået foretaget øjenoperation (herunder operation for grå stær).
- hvis du har problemer med øjnene (f.eks. øjensmerter, øjenirritation, iturevet linsekapsel eller forkammerlinse, øjenbetændelse, hævelse omkring øjnene, uklart eller nedsat syn).
- hvis du lider af tørre øjne.
- hvis du bruger kontaktlinser. Du kan stadig bruge Xalatan®, men du skal følge vejledningen for kontaktlinsebrugere i afsnit 3.
- hvis du har astma.

Xalatan® kan gradvist ændre øjenfarven ved at øge mængden af brunt pigment i iris samt ændre øjenvippenes tykkelse, længde og farve.

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.

Anden medicin kan påvirke virkningen af Xalatan®, og Xalatan® kan påvirke virkningen af anden medicin. Dette er normalt uden praktisk betydning. Spørg lægen eller apoteket, hvis du ønsker flere oplysninger herom.

Graviditet og amning

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

Graviditet

Du må ikke bruge Xalatan®, hvis du er gravid, da det kan skade fostret.

Hvis du planlægger at blive gravid, skal du have behandlingen ændret. Tal med lægen.

Amning

Hvis du ammer, må du ikke bruge Xalatan®, da latanoprost går over i modermælken. Tal med lægen.

Trafik- og arbejdssikkerhed

Du kan få uklart syn i en kort periode, når du bruger Xalatan®. Hvis det sker for dig, **må du ikke køre** bil, motorcykel eller cykle og du må ikke arbejde med værktøj eller maskiner, før dit syn bliver klart igen.

Vigtig information om nogle af de øvrige indholdsstoffer i Xalatan®

Xalatan® indeholder konserveringsmidlet benzalkoniumchlorid. Dette konserveringsmiddel kan give irritation af øjnene. Benzalkoniumchlorid kan misfarve bløde kontaktlinser. Undgå derfor kontakt med bløde kontaktlinser.

Tag kontaktlinserne ud, inden medicinen bruges, og vent mindst 15 minutter, før du sætter kontaktlinserne i igen. Se desuden instruktion for kontaktlinsebrugere i afsnit 3.

3. SÅDAN SKAL DU BRUGE XALATAN®

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

Den sædvanlige dosis er Voksne (herunder ældre)

1 dråbe dagligt i det/de angrebne øje/øjne. Det er bedst, at dryppe øjnene om aftenen. Brug ikke Xalatan® mere end 1 gang dagligt, da hyppigere drypning kan nedsætte virkningen af behandlingen.

Kontaktlinsebrugere

Hvis du bruger kontaktlinser, skal disse tages ud, inden du drypper øjnene. Efter drypning skal du vente 15 minutter, før du sætter kontaktlinserne i igen.

Brugervejledning

1. Vask hænderne og sid ned eller stå behageligt.
2. Skru den yderste sikkerhedshætte af (denne kan smides væk).

3. Skru det inderste låg af. Dette låg skal gemmes.
4. Træk forsigtigt 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, så der dryppes én dråbe i øjet. Slip øjenlåget.
7. Pres en finger mod øjenkrogen ind mod næsen i cirka 1 minut, mens du holder øjet lukket.
8. Gentag for det andet øje, hvis deres læge har sagt, at du skal dryppe begge øjne.
9. Skru det inderste låg på igen.
10. Der skal gå mindst 5 minutter mellem drypning med Xalatan® øjendråber og drypning med eventuelle andre øjendråber.

Hvis du har brugt for mange Xalatan® øjendråber

Kontakt lægen, skadestuen eller apoteket, hvis du har brugt flere Xalatan® øjendråber, end der står her, eller flere end lægen har foreskrevet, og du føler dig utilpas. Tag pakningen med.

Symptomer på overdosering er irritation af øjet, og øjnene kan løbe i vand og blive røde. Dette forsvinder igen, men hvis du er bekymret, skal du kontakte lægen. Kontakt lægen så hurtigt som muligt, hvis du ved et uheld har drukket øjendråberne.

Hvis du har glemt at bruge Xalatan®

Tag aldrig dobbelt dosis, hvis du har glemt at bruge en dosis Xalatan® øjendråber. Fortsæt blot med den sædvanlige dosis.

Hvis du holder op med at bruge Xalatan®

Du må kun holde pause eller stoppe behandlingen efter aftale med lægen.

4. BIVIRKNINGER

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

Alvorlige bivirkninger

Meget sjældne bivirkninger:

Forekommer hos færre end 1 ud af 10.000 patienter.

- Forværring af angina pectoris hos patienter med hjertesygdom. Smerter i brystet, evt. med udstråling til arm eller hals og åndenød pga. dårlig blodforsyning til hjertemusklen. Kontakt læge eller skadestue.

Ikke alvorlige bivirkninger

Meget almindelige bivirkninger:

Forekommer hos flere end 1 ud af 10 patienter.

- En gradvis ændring i din øjenfarve på grund af øget mængde brunt pigment i den farvede del af øjet, også kaldet iris. Det er mere sandsynligt, at denne farveændring forekommer, hvis du har blandet øjenfarve (blå-brun, grå-brun, gul-brun eller grøn-brun), end hvis du har enkeltfarvede øjne (blå, grå, grønne eller brune). Ændringen i din øjenfarve kan tage flere år, men det ses typisk inden for de første 8 måneder af behandlingen. Farveændringen kan være permanent og kan være mere tydeligt, hvis du kun anvender Xalatan® i det ene øje. Der er intet der tyder på, at den ændrede øjenfarve giver problemer. Når behandling med Xalatan® er stoppet, stopper ændringen i øjenfarve også.
- Røde øjne.
- Øjenirritation (brændende fornemmelse, følelse af sandkorn i øjet, kløe, sviende fornemmelse eller følelse af at have noget i øjet).
- Gradvis ændring af øjenvipper i det behandlede øje og de fine hår omkring øjet, hvilket oftest ses hos personer af japansk oprindelse. Disse ændringer omfatter mørkere, længere, tykkere og flere øjenvipper.

Almindelige bivirkninger:

Forekommer hos mellem 1 og 10 ud af 100 patienter.

- Irritation eller ødelæggelse af øjets overflade, betændelse i øjenlåsranden og øjensmerter.

Ikke almindelige bivirkninger:

Forekommer hos mellem 1 og 10 ud af 1.000 patienter.

- Hævelse af øjenlåg, øjentørhed, betændelse eller irritation i øjets overflade, uklart syn og øjenbetændelse.
- Hududslæt.

Sjældne bivirkninger: Forekommer hos mellem 1 og 10 ud af 10.000 patienter.

- Betændelse i den farvede del af øjet (regnbuehinden), hævelse af nethinden, hævelse eller kradsning/skade i øjets overflade, hævelse omkring øjet, øjenvipper der vender i forkert retning eller en ekstra række af øjenvipper.
- Hudreaktioner på øjenlågene, mørkfarvning af huden på øjenlågene.
- Astma, forværring af astma eller åndenød.

Meget sjældne bivirkninger:

Forekommer hos færre end 1 ud af 10.000 patienter.

- Hovedpine, svimmelhed, hjertebanken samt smerter i muskler og led.

Tal med lægen eller apoteket, hvis en bivirkning er generende eller bliver værre, eller hvis du får bivirkninger, som ikke er nævnt her. Bivirkninger, som ikke er nævnt her, bør indberettes til Lægemedelstyrelsen, så viden om bivirkninger kan blive bedre. Du eller dine pårørende kan selv indberette bivirkninger direkte til Lægemedelstyrelsen. Du finder skema og vejledning på Lægemedelstyrelsens netsted www.meldenbivirkning.dk.

5. OPBEVARING

Opbevares utilgængeligt for børn.

Opbevar Xalatan® i køleskab (2-8° C).

Efter anbrud: Opbevar ikke Xalatan® ved temperaturer over 25° C.

Bør anvendes inden 4 uger.

Opbevar Xalatan® i ydre karton, da det er følsomt for lys.

Tag ikke Xalatan® efter den udløbsdato, der står på pakningen. Aflever altid medicinrester på apoteket. Af hensyn til miljøet må du ikke smide medicinrester i afløb, toiletet eller skraldespanden.

6. YDERLIGERE OPLYSNINGER

1 ml Xalatan 50 mikrog/ml øjendråber indeholder:

50 mikrog latanoprost.

Øvrige indholdsstoffer:

Natriumchlorid, natriumdihydrogenphosphatmonohydrat, benzalkoniumchlorid og vandfrit dinatrium-phosphat (E339b) opløst i vand til injektionsvæsker.

Udseende og pakningsstørrelser

Udseende

Xalatan® er en klar farveløs væske i en klar dråbebeholder, med hvidt skruelåg.

Pakningsstørrelser

Xalatan® fås i pakningsstørrelser á 2,5 ml og 3 × 2,5 ml.

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

Indehaver af markedsførings-tilladelsen

2care4

Tømrervej 9

6710 Esbjerg V.

Ompakket og frigivet af

2care4

Tømrervej 9

6710 Esbjerg V.

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

Denne indlægsseddel blev sidst revideret juli 2010