

Betoptic® S 2,5 mg/ml, øjendråber, suspension i enkelt dosisbeholder

Betaxolol

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

- Gem indlægssedlen. Du kan få brug for at læse den igen.
- Spørg lægen eller apoteket, hvis der er mere, du vil vide.
- Lægen har ordineret Betoptic S til dig personligt. Lad derfor være med at give det til andre. Det kan være skadeligt for andre, selvom de har 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 Betoptic S
3. Sådan skal du bruge Betoptic S
4. Bivirkninger
5. Opbevaring
6. Yderligere oplysninger

1. VIRKNING OG ANVENDELSE

Betoptic S er et middel til at sænke trykket i øjet. Det tilhører gruppen selektive betablokkere, som virker ved at nedsætte produktionen af væske i øjet.

Du skal bruge Betoptic S til behandling af grøn stær (glaukom). Lægen kan have givet dig Betoptic S for noget andet. Følg altid lægens anvisning.

2. DET SKAL DU VIDE, FØR DU BEGYNDER AT BRUGEBETOPTIC S

Brug ikke Betoptic S

- hvis du er allergisk over for betaxolol, anden medicin af samme type (betablokkere) eller et af de øvrige indholdsstoffer
- lider af alvorligt hjertesvigt eller meget langsom puls
- har eller har haft astma eller kronisk bronkitis (f.eks. rygerlunger)

Vær ekstra forsigtig med at bruge Betoptic S

- Tal med lægen, inden du bruger Betoptic S, hvis du
- lider af en lungesygdom
- har en hjertesygdom
- har sukkersyge (diabetes mellitus) eller tendens til lavt blodsukker. Betablokkere kan skjule tegn og symptomer på lavt blodsukker, f.eks. hurtig puls, sult og sveden
- lider af alvorlig muskelsvækkelse (myasthenia gravis)
- har for højt stofsifte. Betablokkere kan dæmpe symptomer som hjertebanken og almindelig uro
- skal gennemgå en større operation. Du skal informere lægen om, at du bruger Betoptic S, før du skal bedøves
- har en særlig form for grøn stær (snærvinklet glaukom)
- tager medicin for hjertet, blodtrykket eller mod rytmeforstyrrelser i hjertet (f.eks. betablokkere).

Vær opmærksom på

- Hvis du bruger kontaktlinser, skal du tage kontaktlinserne ud, før du drypper øjnene, og vente 15 minutter, før du sætter kontaktlinserne i øjnene igen.

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.

Tal med lægen, hvis du tager

- medicin, som påvirker blodtrykket eller hjerterytmen (f.eks. betablokkere (som tabletter), digoxin)
- medicin mod migræne eller hedeture (clonidin)
- medicin mod sukkersyge (insulin og tabletter). Betoptic S kan påvirke dit blodsukker
- medicin mod smerter eller gigt (NSAID, f.eks. acetylsalicylsyre, ibuprofen eller diclofenac).

Hvis du bruger mere end ét øjenpræparat, så vent mindst 5 minutter mellem drypning med Betoptic S og det andet præparat.

Graviditet og amning

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

Graviditet

Hvis du er gravid, skal du normalt ikke bruge Betoptic S. Tal med lægen.

Amning

Du skal stoppe med at amme, hvis behandling med Betoptic S er nødvendig. Tal med lægen.

Trafik- og arbejdssikkerhed

Betoptic S kan give sløret syn lige efter drypning. Vent med at køre bil eller andet køretøj samt betjene maskiner, indtil dit syn er klart igen.

3. SÅDAN SKAL DU BRUGE BETOPTIC S

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

Den sædvanlige dosis er

Voksne: 1 dråbe 2 gange daglig.
Normalt virker dråberne efter 30 minutter, og virkningen holder i ca. 12 timer.

Sådan bruger du Betoptic S korrekt

1. Vask hænder og sæt dig foran et spejl.
2. Ryst beholderen godt før brug og vrid toppen af.
3. Hold beholderen nedad i den ene hånds tommel- og langfinger.
4. Læn hovedet tilbage og træk det nedre øjenlåg nedad på det pågældende øje ved hjælp af den anden hånds pegefinger.
5. Hold spidsen af beholderen tæt hen til øjet, men uden at den rører det. Tryk beholderen let sammen, så dråben falder ned i sprækken mellem øjet og det nederste øjenlåg.
6. Slip det nederste øjenlåg og luk øjet i 2 minutter. Luk tårekanalen med fingeren i 2 minutter. Dette vil nedsætte optagelse i resten af kroppen.
7. Hvis det andet øje også skal behandles, gentages trin 3-6.
8. Kast den anvendte enkelt dosisbeholder bort.

Hvis du har brugt for meget Betoptic S

Kontakt lægen, skadestuen eller apoteket, hvis du har brugt mere Betoptic S, end der står her, eller mere end lægen har foreskrevet, og du føler dig utilpas.

Tag pakningen med.

Der er ikke set tilfælde af overdosering med Betoptic S. Hvis du har dryppet for meget Betoptic S i øjet, kan det skylles væk med lunket vand.

Hvis du har glemt at bruge Betoptic S

Hvis du har glemt en dosis, så tag den så snart du kommer i tanker om det. Men hvis det snart er tid til næste dosis, skal du springe den glemte dosis over og fortsætte med den sædvanlige doseringsplan. Brug aldrig dobbelt dosis.

Hvis du holder op med at bruge Betoptic S

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

4. BIVIRKNINGER

Betoptic S kan som al anden medicin give bivirkninger, men ikke alle får bivirkninger.

Almindelige bivirkninger: Forekommer hos mellem 1 og 10 ud af 100 behandlede.

- Irritation eller smerter i øjet, rødme, sløret syn, øget tåreproduktion.

Ikke almindelige bivirkninger: Forekommer hos mellem 1 og 10 ud af 1.000 behandlede.

- Kløe i øjet, følelse af noget i øjet, lysfølsomhed, forskel i pupilstørrelse.
- **Sjældne bivirkninger:** Forekommer hos mellem 1 og 10 ud af 10.000 behandlede.
- Langsom puls. Kan blive alvorligt. Hvis du får meget langsom puls, bliver utilpas eller besvimer, skal du kontakte læge eller skadestue. Ring evt. 112.
- Åndenød eller astma. Kan være eller blive alvorligt. Tal med lægen.
- Smerter i øjet pga. overfladisk betændelse (infektion) i hornhinden. Kan blive alvorligt. Tal med lægen.
- Depression. Det kan hos nogle udvikle sig til en alvorlig bivirkning. Tal med lægen.
- Øjenallergi, tørre øjne, hængende øjenlåg, tab af øjenvipper.
- Hovedpine.
- Sovnbesvær, muskelsvaghed eller -smerte.
- Rødme af huden, hårtab.

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

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

5. OPBEVARING

- Opbevar Betoptic S utilgængeligt for børn.
- Du kan opbevare Betoptic S ved almindelig temperatur.
- Åbnet enkelt dosisbeholder smides væk efter brug.
- Brug ikke Betoptic S efter den udløbsdato, der står på enkelt dosisbeholderne og pakningen.

Aflever altid medicinrester på apoteket. Af hensyn til miljøet må du ikke smide medicinrester i afløbet, toiletet eller skraldespanden.

6. YDERLIGERE OPLYSNINGER

Betoptic S 2,5 mg/ml øjendråber, suspension i enkelt dosisbeholder indeholder

- Aktivt stof: betaxolol.
- Øvrige indholdsstoffer: amberlite (polysulfonsyre), carbomer 974P, mannitol, natriumhydroxid og/eller saltsyre (til justering af surhedsgraden) og rensat vand.

Udseende og pakningsstørrelse

Betoptic S er en hvid suspension i 60 x 0,25 ml enkelt dosisbeholder (2,5 mg/ml).

Indehaver af markedsføringstilladelsen og fremstiller Indehaver af markedsføringstilladelsen

S.A. Alcon-Couvreur N.V.,
Rijksweg 14,
B-2870 Puurs,
Belgien

Fremstiller
Laboratories Alcon S.A.
23, Avenue Georges Ferrenbach,
F-68240 Kaisersberg,
Frankrig

Repræsentant i Danmark
Alcon Danmark A/S,
Rødovre Parkvej 25,
2610 Rødovre
Tlf. 36 36 34 34

Denne indlægsseddel blev sidst revideret september 2008

Betoptic® S, 2,5 mg/ml øyedråber, suspension, endosebeholder

(betaksololhydroklorid)

Læs nøje gennem dette pakningsvedlegget før du begynder at bruge legemidlet.

- Ta vare på dette pakningsvedlegget. Du kan få behov for at læse det igen.
- Hvis du har yderligere spørgsmål, kontakt lege eller apotek.
- Dette legemidlet er skrevet ut til dig personlig og skal ikke gis videre til andre. Det kan skade dem, selv om de har symptomer som ligner dine.
- Kontakt lege eller apotek dersom noen av bivirkningene blir plagsomme eller du merker bivirkninger som ikke er nevnt i dette pakningsvedlegget.

I dette pakningsvedlegget finner du informasjon om:

1. Hva Betoptic S er, og hva det brukes mot
2. Hva du må ta hensyn til før du bruker Betoptic S
3. Hvordan du bruker Betoptic S
4. Mulige bivirkninger
5. Hvordan du oppbevarer Betoptic S
6. Ytterligere informasjon

1. HVA BETOPTIC S ER, OG HVA DET BRUKES MOT

Betoptic S er en hvitaktig væske som selges i 10 x 0,25 ml endosebeholdere som er pakket i en aluminium foliepose. Der ligger 6 aluminiumposer i hver pakke. Betoptic S inneholder betaxolol som er en selektiv betablokker som senker trykket i øyet hovedsakelig ved å redusere produksjonen av den væske som sirkulerer i øyets fremre deler (kammervann). Skarpsynet eller størrelsen på pupillen påvirkes ikke. Betoptic S brukes til nedsettelse av høyt trykk i øyet. Til pasienter som har grøn stær (glaukom) med åpen kammervinkel.

Effekten kommer vanligvis en halv time etter inndrypping. Effekten er størst etter et par timer og vedvarer i ca. 12 timer. Når riktig dose tas hver dag, opprettholdes effekten. Det kan gå en måned før trykket ligger på et stabilt nivå. Betoptic S brukes i blant sammen med andre midler mot grøn stær.

2. HVA MÅ DU TA HENSYN TIL FØR DU BRUKER BETOPTIC S

Brug ikke Betoptic S:

- hvis du er overfølsom (allergisk) overfor betaxolol eller et av de andre indholdsstoffene i Betoptic S
- dersom du har unormal lav puls
- dersom du lider av alvorlig hjertesygdom

Vis forsiktighet ved bruk av Betoptic S:

- dersom du har ustabil sukkersyke (diabetes)
- dersom du har alvorlig astma eller andre kroniske lungesykdommer
- dersom du har en overproduksjon av skjoldbruskkjertel hormoner (tyreotoksikose)
- dersom du lider av hjerte eller kar sykdommer. Forsiktighet bør utvises da også betablokkere i form av øyedråper kan senke hjerte aktiviteten.
- Ved større operasjoner. Informer din lege, kirurg og anestesilege om at du bruker denne medisinen før du får generell bedøvelse. Det kan være økt risiko for bivirkninger.
- dersom du tar andre legemidler. Les også avsnittet "Bruk av andre legemidler sammen med Betoptic S".

Bruk av andre legemidler sammen med Betoptic S:

Diskuter bruk av andre legemidler med din lege slik at mulige interaksjoner kan unngås.

- Bruk av Betoptic S sammen med legemidler, som kan påvirke ditt blodtrykk eller din hjerterytme, kan føre til eller forverre bivirkninger. Din lege kan ville endre doseringen eller ta andre forholdsregler for å unngå uønskede effekter.
- Dersom du bruker mer enn en type øyedråpe, vent 15 minutter mellom drypping av hver øyedråpe.

Informér din lege eller apotek dersom du bruker eller nylig har brukt andre legemidler, inkludert reseptfrie legemidler.

Graviditet

Rådfor deg med lege eller apotek før du tar noen form for medisin. Ved graviditet bør legen kun forskrive betaxolol når det er helt nødvendig.

Amming

Rådfor deg med lege eller apotek før du tar noen form for medisin. Kan brukes av ammende kvinner. Det er lite sannsynlig at barnet som ammes påvirkes. Rådfor deg likevel med lege før bruk av Betoptic S ved amming.

Bilkjøring og bruk av maskiner:

Kjør ikke bil og bruk ikke verktøy eller maskiner før synet ditt er helt klart, da Betoptic S kan gi irritasjon og tåkesyn etter drypping i øyet.

3. HVORDAN DU BRUKER BETOPTIC S

Bruk alltid Betoptic S slik legen din har forskrevet. Kontakt legen eller apoteket hvis du er usikker. Den vanlige dosen er: 1 dråpe i det angrepne øyet 2 ganger daglig.



Betoptic S tilføres på følgende måte:

- Rist endosebeholderen godt.
- Vask hendene
- Sitt ned foran et speil slik at du ser hva du gjør
- Vri toppen av endosebeholderen
- Hold endosebeholderen opp-ned i den ene hånden mellom tommelen og pekefingeren
- Bruk pekefingeren på den andre hånden og dra forsiktig ned det nedre øyelokket av det angrepne øyet
- Plasser endosebeholderen nær øyet, men ikke slik at den rører ved øyet. Trykk endosebeholderen lett sammen slik at en dråpe drypper inn i rommet mellom øyet og nedre øyelokk
- Slipp nå nedre øyelokk, og blunk noen ganger for å være sikker på at hele øyet blir dekket av væsken
- Gjenta fra punkt d-h for det andre øyet, dersom dette også skal behandles
- Kast brukte endosebeholdere.

Hvis du mener at virkningen av Betoptic S er for kraftig eller for svak, bør du rådfore deg med legen eller apoteket om dette.

Behandlingen må ikke avbrytes uten etter samtale med lege.

Dersom du tar for mye av Betoptic S:

Dersom du har dryppet for mange dråper i øyet kan du bli ør, få pustebesvær eller langsom puls. Det kan hjelpe å skylle øyet med lunkent vann om du får for stor dose av Betoptic S.

Kontakt lege, sykehus eller Giftinformasjonen (22 59 13 00) hvis du har fått i deg for mye legemiddel eller hvis barn har fått i seg legemiddel ved et uhell. For andre spørsmål om legemidlet, kontakt lege eller apotek.

Dersom du har glemt å ta Betoptic S:

Du må ikke ta en dobbel dose som erstatning for en glemt dose. Dersom du har glemt en dose kan denne tas så snart du husker det, og siden kan du gå tilbake til normal dosering. Dersom der er kort tid igjen til den tiden du normalt skulle ta neste dose, kan du hoppe over den glemte dosen.

4. MULIGE BIVIRKNINGER

Som alle legemidler kan Betoptic S forårsake bivirkninger, men ikke alle får det. Du kan oppleve noen eller alle av følgende reaksjoner i øyne: *Vanlige (kan oppleves av inntil ett av 10 mennesker):* Ubehag (stikkende eller brennende følelse)

Mindre vanlige (kan oppleves av ett av 100 mennesker): lysfølsomhet (øye), tåkesyn, økt tåreutskillelse, unormal følelse i øyet.

Sjeldne (kan oppleves av inntil ett av 1000 mennesker): tørre øyne, betennelse i hornhinnen, redusert følsomhet i hornhinnen.

Eller du kan oppleve følgende reaksjoner i kroppen: *Sjeldne:* depresjon, søvnløshet, hodepine, langsom herterytme, astma, tungpustethet, hårtap, rødhet i huden.

Kontakt lege eller apotek dersom noen av bivirkningene blir plagsomme eller du merker bivirkninger som ikke er nevnt i dette pakningsvedlegget.

5. OPPBEVARING AV BETOPTIC S

Oppbevares utilgjengelig for barn. Betoptic S må ikke oppbevares i kjøleskap og må ikke fryses. Uåpnet endosebeholder er holdbar til den utløpsdato som er angitt på pakningen. Åpnet endosebeholder kastes etter bruk.

Legemidler skal ikke kastes i avløpsvann eller sammen med husholdningsavfall. Spor på apoteket hvordan legemidler, som ikke er nødvendig lenger, skal kastes. Disse tiltakene bidrar til å beskytte miljøet.

6. YTTERLIGERE INFORMASJON

Sammensetning av Betoptic S

- Virkestoff er betaxololhydroklorid. 1 ml suspensjon inneholder 2,5 mg betaxolol. - Hjelpestoffer er polysulfonsyre, karbomer 974P, mannitol, natriumhydroksid og/eller saltsyre (for å justere pH), sterilt vann.

Hvordan Betoptic S ser ut og innholdet i pakningen

Betoptic S er en hvitaktig væske som selges i 10 x 0,25 ml endosebeholdere pakket i en aluminiumsfoliepose. Det ligger 6 aluminiumsfolieposer i hver pakke.

Innehaver av markedsføringstillatelsen og tilvirker

Tilvirker og innehaver av markedsføringstillatelsen: Laboratoires Alcon S.A., 23, Avenue Georges Ferrenbach, F-68240 Kaysersberg, Frankrike. For ytterligere informasjon om dette legemiddel bes henvendelsen rettet til den lokale representanten for innehaver av markedsføringstillatelsen.

Norge

Alcon Norge A/S, Postboks 618 Skøyen, 0214 Oslo. Tlf: +47 23 25 25 50.

Dette pakningsvedlegget ble godkjent: 17-12-2009

Betoptic® S 2,5 mg/ml øgondropper, suspension, endosebeholdere

Observerer at läkaren kan ha ordinerat läkemedlet för annat användningsområde och/eller med annan dosering än angiven i denna bipacksedel. Följ alltid läkarens ordination och anvisningarna på läkemedelsförpackningen.

Läs denna bipacksedel noggrant innan Du börjar använda Ditt läkemedel, kasta inte bort den innan Du har använt läkemedlet färdigt. Om Du behöver mer information eller råd kan Du kontakta Din läkare eller apoteket.

VAD INNEHÅLLER LÄKEMEDET?

1 ml innehåller:
Verksamt ämne: Betaxolol 2,5 mg.
Hjälppåmen: Polysulfonsyra, karbomer, mannitol, saltsyra och/eller natriumhydroxid (för att justera pH (surhetsgraden)) och renat vatten.

HUR VERKAR LÄKEMEDET?

Betoptic S sänker trycket i ögat genom att minska produktionen av kammarvatten, d v s den vätska, som cirkulerar i ögats främre delar. Synskärpa och pupillstorlek påverkas föga eller inte alls. Effekten sätter vanligen in en halvtimme efter det att man droppat suspensionen i ögat. Trycksänkningen är som störst efter cirka 2 timmar, och kvarstår i cirka 12 timmar. Betoptic S øgondropper används ibland tillsammans med andra glaukummedel.

INNEHAVARE AV FÖRSÄLJNINGSTILLSTÅND, TILLVERKARE OCH INFORMATIONSLÄMNARE

Innehavare av försäljningstillstånd och tillverkare: Laboratoires Alcon S.A. 23 Rue Georges Ferrenbach F-68240 Kaysersberg Frankrike	Information lämnas av: Alcon Sverige AB Box 12233 102 26 Stockholm Tel.: 08-634 40 00
--	---

VAD ANVÄNDS LÄKEMEDET FÖR?

För sänkning av trycket i ögat vid behandling av grön starr (glaukom).

NÅR SKALL LÄKEMEDET INTE ANVÄNDA?

- Skall inte användas av personer med onormalt låg puls, allvariga hjärttillstånd eller känd överkänslighet för någon av beståndsdelarna i øgondropparna.

ATT TÄNKA PÅ INNAN OCH NÅR LÄKEMEDET ANVÄNDS

Personer med svårbehandlad insulinberoende diabetes (sockersjuka), misstänkt giftstruma eller svår lungsjukdom bör rådgora med läkaren om detta före insättande av behandling med Betoptic S.

GRAVIDITET

Risk finns att fostret påverkas. Rådgor därför alltid med läkare före användning av Betoptic S under graviditet.

AMNING

Risk finns att Betoptic S går över i modersmjölk, men liknande läkemedel gör det. Halten av den aktiva substansen i mjölken blir mycket låg, så det är inte troligt att barn som ammas påverkas. Betoptic kan användas under amning.

TRAFIKVARNING

Tillfällig dimsyn kan uppkomma i samband med att Betoptic S droppas i ögat och man bör därför vänta med att köra bil eller använda maskiner tills synen helt klarat. Du är själv ansvarig för att bedöma om du är i kondition att framföra motorfordon eller utföra arbete som kräver skärpt vaksamhet. En av faktorerna som kan påverka din förmåga i dessa avseenden är användning av läkemedel på grund av deras effekter och/eller bivirkningar. Beskrivning av dessa effekter och bivirkningar finns i andra avsnitt. Läs därför all information i denna bipacksedel för vägledning. Diskutera med läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

VAD SKALL DU UNDVIKA NÅR DU ANVÄNDER DETTA LÄKEMEDEL?

Effekten av behandlingen kan påverkas om detta läkemedel och vissa andra tas samtidigt. Tala om för läkare eller apotekspersonal om du tar eller nyligen har tagit andra läkemedel, även receptfria sådana.

HUR SKALL DU ANVÄNDA LÄKEMEDET?

Dosen skall bestämmas av läkare, som avpassar den individuellt för patienten. Vanlig dos för vuxna är 1 droppe 2 gånger dagligen i det angripna ögat. Öppnad endosebehållare användes omedelbart och eventuellt överbliven suspension kasseras.

Kontaktlinser bör tas ut före användande av Betoptic S och därefter återinsättas efter 15 minuter.



BRUKSANVISNING

Betoptic S endosebehållare används på följande sätt:

1. Lossa en endosebehållare och skaka den noga före användning.
2. Tvätta händerna.
3. Sitt ner framför en spegel så att du kan se vad du gör.
4. Vrid av toppen på endosebehållaren.
5. Håll behållaren upp och ner i ena handen mellan tummen och pekefinger.
6. Dra ut undre øgonlocket på det berörda øgat med hjälp av andra handens pekfinger.
7. Placera behållaren nära øgat men inte i kontakt med detta. Tryck lätt ihop endosebehållaren så att en eller två droppar faller ner i mellanrummet mellan øgat og øgonlocket.
8. Släpp det nedre øgonlocket og blinka några gånger, så att hela øgat täcks av läkemedlet.
9. Upprepa stegen 4-8 ovan om även andra øgat skall behandlas.
10. Kasta bort använda endosebehållare.

Om du glömt en dos kan den tas så snart du kommer ihåg det och sedan ska du återgå till normal dosering. Är det nära den tid du normalt brukar ta en dos så hoppa över den glömda dosen. Tag aldrig dubbel dos för att kompensera för den du glömt.

VAD SKALL MAN GÖRA OM MAN TAGIT FÖR STOR DOS?

Om du tar för mycket av detta läkemedel i øgat kan det oftast sköljas ur øgat med ljummet vatten. Om du fått i dig för stor mängd läkemedel eller om t.ex. ett barn fått i sig läkemedlet av misstag kontakta läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tel. 112) för bedömning av risken samt rådgivning.

BIVIRKNINGAR

Vänligast (fler än 1 av 100 patienter): Tillfällig dimsyn, kortvarig sveda og ökat tårflöde i samband med droppningen i øgat.

Mindre vanliga: Nedsatt känslighet i øgats hornhinna, inflammation i øgat, olika stora pupiller, ljusskygghet.

Sällsynta (fåre än 1 av 1000 patienter): Sömlöshet, nedstämdhet, huvudvärk, låg puls, nässelutslag. Andnöd och kramp i luftvägarna kan förekomma vid känslighet för s.k. *betablockerare* (den grupp läkemedel som Betoptic S tillhör). Dessa effekter utanför øgat beror på, att aktiva läkemedel i øgondropper ibland i mycket små mängder kan tas upp av blodet, och i enstaka fall ge effekter på andra organ än øgat. Om besvärande eller ovanliga reaktioner inträffar, skall läkare kontaktas.

FÖRVARING OCH HÅLLBARHET

Endosebehållare i öppet kuvert är hållbara i en månad. Används före utgångsdatum som finns på förpackningen.

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Medicinen ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall. Fråga apotekspersonalen hur man gör med mediciner som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

Datum för senaste revidering av bipacksedeln: 18-08-2008

Alcon®