

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 Xalacom®
3. Sådan skal du bruge Xalacom®
4. Bivirkninger
5. Opbevaring
6. Yderligere oplysninger

Virkning og anvendelse

Xalacom® er et middel mod forhøjet tryk i øjet. Xalacom® består af en kombination af to typer medicin (en prostaglandin-analog og en beta-blokker), som sænker trykket i øjet på hver sin måde.

Du kan bruge Xalacom® til at sænke forhøjet tryk i øjet f.eks. ved grøn stær (glaukom), når behandling med beta-blokker øjendråber alene eller prostaglandin-analog øjendråber alene er utilstrækkeligt.

Lægen kan have givet dig Xalacom® til anden anvendelse. Følg altid lægens anvisning.

2. DET SKAL DU VIDE, FØR DU BEGYNDER AT BRUGE XALACOM®**Brug ikke Xalacom® hvis**

- du er overfølsom over for latanoprost, timolol eller et af de øvrige indholdsstoffer.
- du har sygdomme i luftvejene, såsom astma (eller tidligere har haft astma) eller KOL (kronisk obstruktiv lungesygdom, rygerlunger).
- du har en alvorlig hjertesygdom.

Vær ekstra forsigtig med at bruge Xalacom®

Tal med lægen, inden du bruger Xalacom®, hvis du:

- har syge kranspulsårer, pulsforstyrrelser, lavt blodtryk, hjertesvigt eller brystmerter i hviletilstand.
- har astma eller andre lungeproblemer.
- har diabetes eller for lavt blodsukker, da Xalacom® kan sløre symptomer på for lavt blodsukker.
- har for højt stofskefte, da Xalacom® kan sløre symptomerne.
- tidligere har haft allergi eller alvorlige allergiske anfald.

Vær opmærksom på følgende:

- Xalacom® kan gradvist ændre farven af det behandlede øje ved at øge mængden af brunt farvestof i regnbuehinden (iris). Farvændringen kan være varig.
- Xalacom® 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.

Brug af anden medicin

Tal med din læge, hvis du bruger:

- Anden medicin mod forhøjet tryk i øjet.
- Tabletter mod for højt blodtryk.
- Hjertemedicin.
- Medicin mod migræne (clonidin).
- Medicin mod diabetes.

Hvis du bruger Xalacom® sammen med andre øjendråber, bør der mindst gå 5 minutter imellem drypning med de forskellige øjendråber. Fortæl det altid til lægen eller 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 samt stærke vitaminer og mineraler.

Graviditet og amning

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

Graviditet

Du må ikke bruge Xalacom®, hvis du er gravid.

Amning

Du må ikke bruge Xalacom®, hvis du ammer, da Xalacom® går over i modermælken. Tal med lægen.

Trafik- og arbejdssikkerhed

Vær opmærksom på, at du efter brug af Xalacom® kan få forbigående sløret syn. Indtil dette er gået over, bør man ikke føre motorkøretøj eller betjene maskiner.

Vigtig information om nogle af de øvrige indholdsstoffer i Xalacom®

Xalacom® 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 XALACOM®**Den sædvanlige dosis er****Voksne:**

1 dråbe i det/de angrebne øje/øjne 1 gang dagligt.

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

Tag kontaktlinserne ud, inden du bruger medicinen, og vent mindst 15 minutter, før du sætter kontaktlinserne i igen.

Såfremt der anvendes mere end et lokalt øjenpræparat, bør lægemidlerne anvendes med mindst 5 minutters interval.

Ældre

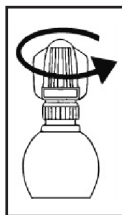
Det er ikke nødvendigt at nedsætte dosis. Følg lægens anvisninger.

Børn

Du må kun bruge Xalacom® øjendråber til børn efter lægens anvisning.

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 igen.
8. Skru låget på flasken.

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

Hvis du har brugt for meget Xalacom®

Kontakt lægen, skadestuen eller apoteket, hvis du har brugt mere Xalacom®, end der står i denne information, eller mere end lægen har foreskrevet, og du føler dig utilpas. Tag pakningen med.

Symptomer:

Irritation af øjnene og røde øjne. Ved langsom puls, svimmelhed, evt. besvimelse pga. lavt blodtryk, astmalignende anfald og hjertestop. Kontakt straks læge eller skadestue. Ring evt. 112. Milde til moderate mavesmerter, svimmelhed, træthed, hede-stigning og svedafsondring er set efter oral indtagelse.

Hvis du har glemt at bruge Xalacom®

Tag aldrig dobbeltdosis, hvis du har glemt at tage en dosis. Fortsæt blot med den sædvanlige dosis.

Hvis du holder op med at bruge Xalacom®

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

4. BIVIRKNINGER

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

Alvorlige bivirkninger

Bivirkninger, hvor hyppigheden ikke er kendt

- Forværring af brystkræmper (angina pectoris). Kontakt straks læge eller skadestue. Ring evt. 112.
- Vejtrækningsbesvær/åndenød. Kontakt straks læge eller skadestue. Ring evt. 112.
- Lammelser, taleforstyrrelser, bevidstløshed pga. blodprop i hjernen eller hjerneblødning. Ring 112.
- Abnorm træthed og lammelser af muskler, især af øjenlåg, åndedrætsbesvær. Kontakt straks læge eller skadestue. Ved åndedrætsbesvær ring 112.
- Hjertestop, hjertebløkk eller hjertesvigt. Ring 112.
- Hvide, "døde" fingre og tæer. Kontakt lægen.
- Årehindeløsning efter øjenoperationer. Kontakt læge eller skadestue.

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 med behandlingen.

Almindelige bivirkninger (forekommer hos mellem

1 og 10 ud af 100 patienter):

- Øjenirritation herunder øjensmerter, stik-kende, brændende fornemmelse og kløe.

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

- Øjenbetændelse med røde øjne og tåreflåd, sløret syn, betændelse af øjenlågsgården, hornhindelidelser.
- Hovedpine.
- Hududslæt, kløe.

Bivirkninger, hvor hyppigheden ikke er kendt

- Besvimelse. Ved normal puls og vejtrækning og hurtig opvågning, tal med læge. I alle andre tilfælde ring 112.
- Langsom puls. Kan blive alvorligt. Hvis du får meget langsom puls eller bliver utilpas eller besvimer, skal du kontakte læge eller skadestue. Ring evt. 112.
- Synsforstyrrelser, dobbeltsyn, hævelse i nethinden, tørre øjne, betændelse i hornhinden, hævelse og overfladiske skader på hornhinden, nedsat følsomhed af hornhinden.
- Mørkere, længere og tykkere øjenvipper og kropsbehåring, øjenvipper som vokser i forkert retning, mørkfarvning af øjenlågshuden.
- Hævelse omkring øjnene, hængende øjenlåg, betændelse og sår i øjets regnbuehinde, hornhinde og årehinde, væskeansamling i nethindens centrale del (macula) og i hornhinden med nedsat syn til følge.
- Astma, forværring af astma og åndenød. Kan være eller blive alvorligt. Kontakt læge eller skadestue.

- Udslæt (nældefeber) og hævelser. Kan være alvorligt. Tal med lægen. Hvis der er hævelse af ansigt, læber og tunge, kan det være livsfarligt. Ring 112.
- Hævelser pga. vand i kroppen. Kontakt lægen.
- Depression. Kan være eller blive alvorlig. Tal med lægen.
- Søvnløshed.
- Mareidit. Kan være eller blive alvorlig. Tal med lægen.
- Hukommelsestab. Kontakt lægen.
- Ledsmarter, muskelsmerter.
- Brystsmarter.
- Hjertebanken.
- Nedsat sexlyst.
- Svimmelhed.
- Prikkende, snurrende fornemmelser eller følelsesløshed i huden. Sår på huden.
- Susen for ørerne (tinnitus).
- Hjertebanken.
- Uregelmæssig puls. Kan være eller blive alvorligt. Tal med lægen.
- Svimmelhed, evt. besvimelse pga. lavt blodtryk.
- Hoste.
- Kolde hænder og fødder.
- Kvalme, diarré, fordøjelsesbesvær.
- Tør mund.
- Hårtab.
- Psoriasislignende udslæt eller forværring af psoriasis.
- Kraftesløshed og svaghed, kronisk træthed.

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

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

5. SÅDAN OPBEVARER DU XALACOM®

Opbevar Xalacom® utilgængeligt for børn. Opbevar Xalacom® i køleskab (2-8 °C). Efter anbrud ikke over 25°C.

Opbevar Xalacom® i original beholder, da det er følsomt for lys.

Brug ikke Xalacom® efter den udløbsdato, der står på pakningen. Hvis pakningen er mærket med EXP betyder det at udløbsdatoen er den sidste dag i den anførte måned.

Xalacom® må kun anvendes 4 uger efter åbning.

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

6. YDERLIGERE OPLYSNINGER

Xalacom® 50 mikrogram/ml + 5 mg/ml, øjendråber indeholder:

Latanoprost 50 mikrogram/ml og 6,8 mg timololmaleat svarende til timolol 5,0 mg/ml.

Øvrige indholdsstoffer:

Natriumchlorid, benzalkoniumchlorid, natriumdihydrogenphosphatmonohydrat, vandfrit dinatriumphosphat, natriumhydroxid og/eller fortyndet saltsyre opløst i vand til injektionsvæsker.

Pakningsstørrelser:

Xalacom® fås i:
Xalacom® 50 mikrogram/ml + 5 mg/ml i pakninger med 2,5 ml og 3 x 2,5 ml.
Alle styrker og pakningsstørrelser er ikke nødvendigvis markedsført.

Indehaver af markedsføringstilladelsen

Zcare4
Tømrerevej 9
6710 Esbjerg V.

Ompakket og frigivet af

Zcare4
Tømrerevej 9
6710 Esbjerg V.

Xalacom® svarer til Xalcom®.

Xalacom® er et registreret varemærke, der tilhører Pfizer Enterprises S.A.R.L.

Denne indlægsseddel blev sidst revideret november 2010.