

Latanoprost Arrow 50 mikrogram/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 dette lægemiddel 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.

Den nyeste indlægsseddel kan findes på <http://www.indlægsseddel.dk>

Oversigt over indlægssedlen:

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

1. VIRKNING OG ANVENDELSE

Latanoprost Arrow er en opløsning, som kun er beregnet til anvendelse i øjnene. Det indeholder et middel, der hedder latanoprost, som tilhører en gruppe lægemidler, der kaldes for prostaglandiner.

Latanoprost Arrow bruges til at **sænke et forhøjet tryk i øjnene**, som skyldes en tilstand, der kaldes for glaukom eller okulær hypertension (forhøjet tryk i øjet). Det virker ved at øge det naturlige udløb af væske fra øjnene og ind i blodbanen. Hvis et forhøjet tryk i øjet ikke behandles, kan det påvirke synsvenen. Virkningen (sækning af trykket) vil starte inden for 3-4 timer efter inddrypning af dråberne, og den maksimale effekt opnås efter 8-12 timer. Virkningen varer i mindst 24 timer.

2. DET SKAL DU VIDE, FØR DU BEGYNDER AT BRUGE LATANOPROST ARROW

Lægen kan have foreskrevet anden anvendelse eller dosering end angivet i denne information.

Følg altid lægens anvisning og oplysningerne på doseringsetiketten.

Brug ikke Latanoprost Arrow

- Hvis du er overfølsom (allergisk) (får røde, kløende og hævede øjne og øjne, der løber i vand) over for latanoprost eller et af de øvrige indholdsstoffer i Latanoprost Arrow, som er angivet sidst i denne indlægsseddel.

Vær ekstra forsigtig med at bruge Latanoprost Arrow

- Hvis din øjenfarve er blandet, for eksempel blå-brun, gul-brun, grå-brun eller grøn-brun, kan anvendelse af Latanoprost Arrow medføre, at din øjenfarve bliver brunere. Ændring af øjenfarven er ikke set i klare, blå øjne og kun meget sjældent i ensfarvede grå, grønne eller brune øjne. Ændringerne opstår normalt gradvis inden for de første 8 måneders behandling – eventuelt senere. Du kan fortsætte behandlingen, selvom disse ændringer opstår, da Latanoprost Arrow stadig vil virke. Tal med din læge om det, inden du starter behandlingen, da han/hun vil ønske at følge din behandling. Behandling af et enkelt øje kan medføre en forskel i øjenfarve.
- Hvis dit (dine) øjenlåg eller huden omkring øjet (øjnene) bliver mørkere brun.
- Hvis du for nylig har fået foretaget eller skal have foretaget en øjenoperation.
- Hvis du på et hvilket som helst tidspunkt tidligere er blevet behandlet for infektioner i øjnene, der kaldes for iritis og uveitis, eller en sygdom, der kaldes or "tørre øjne-syndrom". Din læge vil kunne fortælle dig om disse sygdomme.
- Fortæl det til din læge, hvis du har astma.
- Hvis du har et øje, hvor linsen mangler (afaki), eller du har delvis eller komplet uklarhed (opacitet) på linsen i det ene øje eller begge øjne, som kan forringe synsvenen eller medføre blindhed (pseudoafaki).

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, og naturlægemidler.

Hvis du bruger andre typer øjendråber samtidig med Latanoprost Arrow, skal disse inddryppes 5 minutter inden eller 5 minutter efter inddrypning af Latanoprost Arrow.

Graviditet og amning

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

Graviditet

Et ufødt barn kan blive påvirket. Spørg lægen til råds, inden du bruger Latanoprost Arrow.

Amning

Barnet kan blive påvirket. Latanoprost Arrow bør ikke anvendes, hvis du ammer.

Trafik- og arbejdssikkerhed

Latanoprost Arrow har ringe eller moderat indflydelse på evnen til at køre bil og betjene maskiner. Som det er tilfældet med andre øjendråber, kan synet blive sløret eller en ændelse forringet, især første gang du bruger dråberne. Vent med at køre bil eller betjene maskiner, indtil denne effekt er aftaget.

Vigtig information om nogle af de øvrige indholdsstoffer i Latanoprost Arrow

Latanoprost Arrow indeholder benzalkoniumchlorid, som kan give irritation af øjnene. Undgå kontakt med bløde kontaktlinser. Tag kontaktlinserne ud, inden inddrypning og vent mindst 15 minutter, før du sætter kontaktlinserne i igen. Benzalkoniumchlorid kan misfarve bløde kontaktlinser.

3. SÅDAN SKAL DU BRUGE LATANOPROST ARROW

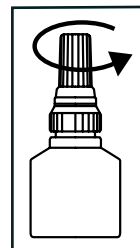
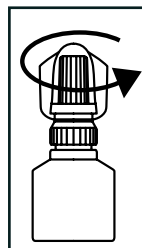
Brug altid Latanoprost Arrow nøjagtigt efter lægens anvisning. Er du i tvivl, så spørg lægen eller på apoteket.

Voksne (herunder ældre):

Den normale dosering er 1 dråbe i det eller de angrebne øjne om aftenen.

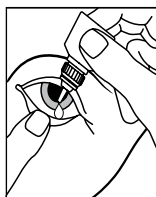
Instruktioner til anvendelsen

1. Vask hænderne inden anvendelse af øjendråberne.
2. Drej den udvendige beskyttelseshætte med "vingerne" af.



3. Drej den indvendige beskyttelseshætte af.

4. Læn hovedet tilbage. Træk forsigtigt ned i det nederste øjenlåg med pegefingeren.
5. Anbring spidsen af flasken tæt på (men ikke i berøring med) øjet og tryk forsigtigt, så en enkelt dråbe passerer ind i det øje, der skal behandles.
6. Tryk i den øjenkrog, der vender mod næsen, i 1 minut efter inddrypning af øjendråben, så det forhindres, at det aktive stof absorberes ind i blodet.



7. Sæt beskyttelseshætten på igen efter brug.

Hvis du bruger kontaktlinser

Kontaktlinserne skal tages ud, inden du inddrypper dråberne, og må ikke sættes i igen før 15 minutter efter, at du har brugt øjendråberne.

Børn og unge

Sikkerheden og effekten ved anvendelse til børn og unge er ikke fastlagt. Lantanoprost Arrow anbefales derfor ikke til børn og unge.

Hvis du har brugt for meget Lantanoprost Arrow

En overdosis kan medføre irritation i øjnene. Dine øjne kan begynde at klø, blive røde og eventuelt klistre sammen. Kontakt din lægen, skadestuen eller apoteket, hvis du har taget mere af Lantanoprost Arrow, end der står i denne information, eller mere end legen har foreskrevet (og du føler dig utilpas), eller hvis du mener, at en anden er kommet til at drikke væsken ved et uheld. Tag altid flasken eller denne indlægsseddel med.

Hvis du har glemt at bruge Lantanoprost Arrow

Fortsæt på normal vis med den næste dosis, hvis du har glemt en dosis. Du må ikke tage en dobbeltdosis som erstatning for den glemte dosis.

Hvis du holder op med at bruge Lantanoprost Arrow

Du må ikke standse behandlingen, medmindre din læge har sagt, at du skal.

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

4. BIVIRKNINGER

Lantanoprost Arrow kan som al anden medicin give bivirkninger, men ikke alle får bivirkninger.

Følgende bivirkninger er indberettet:

Meget almindelige bivirkninger (rammer mere end 1 ud af 10 brugere):

Iris kan blive mørkere brun, især hos personer med blandet øjenfarve, for eksempel gul-brune, grå-brune, blå-brune eller grøn-brune øjne. Se pkt. 2, "Vær ekstra forsigtig med at bruge Lantanoprost Arrow". Irritation af øjnene (herunder en følelse af, at der er et "fremmedlegeme" i øjet). Forandringer i øjenvipperne, for eksempel mørkfarvning, for-tykning, forlængelse, øget antal (sker fortrinsvis for japanere).

Almindelige bivirkninger (rammer 1-10 ud af 100 brugere):

Rødmen i den hvide del af øjet. Betændelse i øjenlåget (blefarit). Smerter i øjet.

Ikke almindelige bivirkninger (rammer 1-10 ud af 1.000 brugere):

Poser under øjnene, hævede og ømme øjenlåg (ødem). Tørre øjne. Infektion i hornhinden (keratitis). Sløret syn. Bindehindekatar (conjunctivitis). Hududslæt.

Sjældne bivirkninger (rammer 1-10 ud af 10.000 brugere):

Betændelse i det forreste af øjet, inklusive iris (iritis/uveitis). Sløret syn på grund af hævelse i de bagerste af øjet. Hævelse og små ridser i øjets forreste overflade. Hævelse i huden omkring øjnene. Ændringer i teksturen af de fine hår på øjenlågene og i øjenvippernes vækstretning, der sommetider kan medføre irritation i øjet. Forværring af astmasymptomer og pludselige astmaanfald med åndedræts nød. Mørkfarvning af øjenlågene. Vækst af ekstra øjenvipper fra kirtlerne på det øverste eller nederste øjenlåg (distichiasis).

Meget sjældne bivirkninger (rammer færre end 1 ud af 10.000 brugere):

Brystsmerter. Forværring af brystsmerter (angina) hos patienter med hjertesygdom.

Ukendte bivirkninger (kan ikke estimeres ud fra forhåndenværende data):

Uregelmæssige eller hurtige hjerteslag (palpitationer). Hovedpine. Svimmelhed. Cyste (væskefyldt blære) i iris (regnbuehinden). Muskelsmerter og smertende led.

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.

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

5. OPBEVARING

Opbevares utilgængeligt for børn.

Opbevares i køleskab (2 °C - 8 °C). Må ikke fryses.

Opbevar flasken i den ydre karton for at beskytte mod lys.

Efter åbning af beholder: Må ikke opbevares ved temperaturer over 25 °C. Skal bruges inden 4 uger.

Brug ikke Lantanoprost Arrow efter den udløbsdato, der står på pakningen. Udløbsdatoen er den sidste dag i den nævnte måned.

Brug ikke Lantanoprost Arrow, hvis du opdager, at opløsningen ikke er klar og farveløs.

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

Lantanoprost Arrow indeholder:

Aktivt stof: Lantanoprost.

1 ml af øjendråberne indeholder 50 mikrogram lantanoprost.

En 2,5 ml flaske med øjendråberne indeholder 125 mikrogram lantanoprost.

Øvrige indholdsstoffer: Benzalkoniumchlorid, natriumchlorid, natriumdihydrogenphosphatdihydrat, dinatriumphosphatdodecahydrat og rensat vand.

Udseende og pakningsstørrelser

Øjendråber, opløsning.

En klar, farveløs opløsning.

Pakningsstørrelser: 1 x 2,5 ml øjendråber, 3 x 2,5 ml øjendråber, 6 x 2,5 ml øjendråber.

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

Indehaver af markedsføringstilladelsen og fremstiller

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Arrow Generics Limited

Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, SG1 4SZ, England

Fremstiller:

SIFI SpA

Via Ercole Patti 36, 95020 Lavinaio, Aci S. Antonio (CT), Italien

Repræsentant i Danmark:

Arrow Pharma ApS

Sankt Peders Stræde 2,1., 4000 Roskilde, Danmark

Dette lægemiddel er godkendt i EØS' medlemslande under følgende navne:

BE: Lantanoprost Arrow Generics 0.05 mg/ml oogdruppels, oplossing

CZ: Zeleza 50 mcg/ml, oční kapky, roztok

DK/PO/IT: Lantanoprost Arrow

FI: Lantanoprost Arrow 50 mikrog/ml silmätipat, liuos

FR: Lantanoprost Arrow 0.005 %, collyre en solution

DE: Latano-Q 50 Mikrogramm/ml Augentropfen

IE: Proxal 50 micrograms/ml eye drops, solution

MT/UK: Lantanoprost 0.005% eye drops

NL: Lantanoprost Arrow 50 microgram/ml

NO: Glauprost 50 mikrogram/ml øyedråper, oppløsning

PT: Lantanoprost arrowblue

SK: Tiopromal 0.05mg/ml

SI: Lantanoprost Arrow 50 mikrogramov/ml kapljice za oko, raztopina

ES: Lantanoprost Arrow 0,005% colirio en solución

SE: Lantanoprost Arrow 50 mikrog/ml ögondroppar, lösning

Denne indlægsseddel blev senest revideret juni 2011