

Pakkauseloste : Tietoa käyttäjälle

Artelac silmätipat, liuos ja Artelac silmätipat, liuos kerta-annospakkaus hypromelloosi

Lue tämä pakkauseloste huolellisesti, ennen kuin aloitat tämän lääkkeen käyttämisen, sillä se sisältää sinulle tärkeitä tietoja.

Käytä tätä läkettä juuri siten kuin tässä pakkauselosteessa kuvataan tai kuin lääkäri tai apteekkienkilökunta on neuvonut sinulle.

- Säilytä tämä pakkauseloste. Voit tarvita sitä uudelleen.
- Kysy apteekista tarvittaessa lisätietoja ja neuvoja.
- Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkienkilökunnalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkauselosteessa. Ks. kohta 4.
- Käännny lääkärin puoleen, ellei olosi parane tai se huononee.

Tässä pakkauselosteessa kerrotaan:

1. Mitä Artelac-silmätipat ovat ja mihin niitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Artelac-silmätippojaa
3. Miten Artelac-silmätippojaa käytetään
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Artelac-silmätippojen säilyttäminen
6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

1. Mitä Artelac-silmätipat ovat ja mihin niitä käytetään

Artelac-silmätipat ovat kostutustippojia, joita käytetään silmän pinnan kuivumisesta johtuvien oireiden hoitoon.

Silmien pinnan kuivumisen syynä voi olla, että kynnelnesteen koostumus on muuttunut tai sitä ei muodostu tarpeeksi tai silmät eivät sulkeudu kokonaan.

Kosteuttavat Artelac-silmätipat lisäävät silmän pinnalla olevan nesteen määrää ja voitelevat silmiä ja silmäluomia.

2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Artelac-silmätippojaa

Älä käytä Artelac-silmätippojaa

- jos olet allerginen hypromelloosille tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (lueteltu kohdassa 6).

Muut lääkevalmisteet ja Artelac

Jos käytät jotain muuta silmään laittavaaa valmistetta, odota vähintään 5 minuuttia eri valmisteiden silmään laittamisen välillä ja laita Artelac viimeisenä.

Kerro lääkärille tai apteekkienkilökunnalle, jos parhaillaan käytät tai olet äskettäin käyttänyt tai saatat käyttää muita lääkeitä.

Raskaus ja imetyksessä

Artelac-silmätippojen käyttöä ei ole tutkittu raskauden ja imetyksen aikana.

Jos olet raskaana tai imetät, epäilet olevasi raskaana tai jos suunnittelet lapsen hankkimista, kysy lääkäristä tai apteekista neuvoa ennen tämän lääkkeen käyttöä.

Ajamineen ja koneiden käyttö

Jos tipat aiheuttavat lyhytaikaista näön sumenemista, odota kunnes näkösi palautuu ennalleen ennen kuin ajat tai käytät koneita.

Piilolinssit

Artelac-silmätipat pullossa:

Jos käytät piilolinsssejä, poista ne silmistä ennen Artelac-silmätippojen tiputtamista ja laita ne takaisin aikaisintaan 15 minuutin kuluttua tiputtamisen jälkeen.

Artelac-silmätipat kerta-annospakkaus:

Artelac-silmätipat kerta-annospakkaus eivät sisällä säilytysainetta, joten ne sopivat myös piilolinssien käyttäjille. Piilolinssejä ei tarvitse poistaa silmistä tiputtamisen ajaksi.

3. Miten Artelac-silmätippoja käytetään

Käytä tästä läkettää juuri siten kuin tässä pakkausselosteessa on kuvattu tai kuin lääkäri tai apteekkienhenkilökunta on määärannyt. Tarkista ohjeet lääkäristä tai apteekista, jos olet epävarma. Tavanomainen annos on yksi tippa silmään 3–5 kertaa päivässä tai tarvittaessa useamminkin.

Ennen tiputtamista:

- pese kädet
- valitse itsellesi luontevin asento lääkkeen tiputtamista varten (esim. istuen, selinmakuulla, peilin edessä)

Tiputtaminen:

Kerta-annospipetti:

Kerta-annospipetin käyttöohje on painettu koteloon. Yksi kerta-annospipetti riittää molempien silmiin.

Pullo:

Silmätippapullo on aina henkilökohtainen.

1. Avaa pullo. Älä kosketa pullon kärjellä mihinkään, ettei pullon sisältö likaannu.

2. Kallista päättä taaksepäin ja aseta pullo silmän yläpuolelle.



3. Vedä alaluomea alaspin, suuntaa katse ylöspäin ja puserra pullostasi tippa silmään.



4. Räpäytä silmää



muutaman kerran, että
tippa leviää. Sulje
pullo.

Jos sinulla on kysymyksiä tämän lääkkeen käytöstä, käänny lääkärin tai apteekkienkilökunnan puoleen.

4. Mahdolliset haittavaikutukset

Kuten kaikki lääkkeet, tämäkin lääke voi aiheuttaa haittavaikutuksia. Kaikki eivät kuitenkaan niitä saa. Artelac-silmätipat voivat aiheuttaa hetkellistä näön sumenemista tai lievää kirvelystä.

Allerginen reaktio

On mahdollista, joskin harvinaista, että lääkevalmiste aiheuttaa käyttäjälle allergisen reaktion yhdenkin annoksen jälkeen. *Jos epäilet allergista reaktiota (yleensä voimakas kutina, punoitus tai luomien turpoaminen), lopeta Artelac-silmätippojen käyttö ja ota välittömästi yhteyttä lääkäriin.*

Muutamille potilaille, joiden silmän läpinäkyvässä etuosassa (sarveiskalvo) on ollut vaikea vaurio, on joissakin hyvin harvinaisissa tapauksissa ilmaantunut hoidon aikana sarveiskalvon samentumia kalsiumin kertymisen vuoksi.

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkäriille tai apteekkienkilökunnalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkauselosteessa. Voit ilmoittaa haittavaikutuksista myös suoraan (ks. yhteystiedot alla). Ilmoittamalla haittavaikutuksista voit auttaa saamaan enemmän tietoa tämän lääkevalmisten turvallisuudesta.

www-sivusto: www.fimea.fi

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea

Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri

PL 55

00034 FIMEA

5. Artelac-silmätippojen säilyttäminen

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Säilytä huoneenlämmössä (alle 25 °C).

Artelac-silmätipat pullossa: Avatun pullon kelpoisuusaika on 28 päivää. Pidä pullo tiiviisti suljettuna. Artelac-silmätipat kerta-annospipeteissä: Hävitä kerta-annospipetti välittömästi käytön jälkeen.

Älä käytä tästä lääkettä pakkauksessa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän (Käyt. viim.) jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

Lääkkeitä ei tule heittää viemäriin eikä hävittää talousjätteiden mukana. Kysy käyttämättömien lääkkeiden hävittämisestä aptekista. Näin menetellen suojelet luontoa.

6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

Mitä Artelac-silmätipat sisältävät

Artelac-silmätipat pullossa:

- Vaikuttava aine on hypromelloosi 3,2 mg/ml.
- Muut aineet ovat setrimidi, dinatriumfosfaatti, natriumdivetyfosfaatti, dinatriumedetaatti, sorbitoli, injektionesteisiin käytettävä vesi.

Artelac-silmätipat kerta-annospakkaus:

- Vaikuttava aine on hypromelloosi 3,2 mg/ml.
- Muut aineet ovat dinatriumfosfaatti, natriumdivetyfosfaatti, sorbitoli, injektionesteisiin käytettävä vesi.

Lääkevalmisten kuvaus ja pakkauskoko

Artelac-silmätipat pullossa:

Liuos

Läpinäkyvä muovinen pullo, valkoinen muovinen kierrekorkki. Pakkauskoko: 10 ml.

Artelac-silmätipat kerta-annospakkaus: Liuos

20 x 0,5 ml, 30 x 0,5 ml, 60 x 0,5 ml, 120 x 0,5 ml, ja 180 x 0,5 ml kerta-annospipetti.

Kaikkia pakkauskokoja ei välittämättä ole myynnissä.

Myyntiluvan haltija ja valmistaja

Myyntiluvan haltija

BAUSCH HEALTH IRELAND LIMITED

3013 Lake Drive

Citywest Business Campus

Dublin 24 - D24PPT3 – Irlanti

Valmistaja

Dr. Gerhard Mann Chem.-pharm. Fabrik GmbH

13581 Berliini, Saksa

Lisätietoja tästä lääkevalmisteesta antaa myyntiluvan haltijan paikallinen edustaja.

Bausch & Lomb U.K., Ltd.

Nordics: +46 8616 9585

Tämä pakkausseoloste on tarkistettu viimeksi 07.05.2019

Bipacksedel: Information till användaren

Artelac ögondroppar, lösning och Artelac ögondroppar, lösning, endosbehållare hypromellos

Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar använda detta läkemedel. Den innehåller information som är viktig för dig.

Använd alltid detta läkemedel exakt enligt beskrivning i denna bipacksedel eller enligt anvisningar från din läkare eller apotekspersonal.

- Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
- Vänd dig till apotekspersonalen om du behöver mer information eller råd.
- Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.
- Du måste tala med läkare om du inte mår bättre eller om du mår sämre.

I denna bipacksedel finns information om följande:

1. Vad Artelac-ögondroppar är och vad de används för
2. Vad du behöver veta innan du använder Artelac-ögondroppar
3. Hur du använder Artelac-ögondroppar
4. Eventuella biverkningar
5. Hur Artelac-ögondroppar ska förvaras
6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

1. Vad Artelac-ögondroppar är och vad de används för

Artelac-ögondropparna är fuktdroppar som används för behandling av symtom förorsakade av att ögonytan torkar.

Orsaken till att ögonytan torkar kan vara att tårvätskans sammansättning har förändrats, att det inte bildas tillräckligt med tårvätska eller att ögonen inte sluts helt.

De fuktande Artelac-ögondropparna ökar vätskemängden på ögonytan samt smörjer ögonen och ögonlocken.

2. Vad du behöver veta innan du använder Artelac-ögondroppar

Använd inte Artelac-ögondroppar

- om du är allergisk mot hypromellos eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6).

Andra läkemedel och Artelac

Om du använder något annat ögonpreparat skall du vänta minst 5 minuter mellan de olika preparaten; droppa Artelac till sist.

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du använder, nyligen har använt eller kan tänkas använda andra läkemedel.

Graviditet och amning

Användningen av Artelac-ögondroppar under graviditet och amning har inte undersökts.

Om du är gravid eller ammar, tror att du kan vara gravid eller planerar att skaffa barn, rådfråga läkare eller apotekspersonal innan du använder detta läkemedel.

Körförstående och användning av maskiner

Om dropparna orsakar övergående dimsyn skall du vänta tills synen åter är normal innan du kör bil eller använder maskiner.

Kontaklinser

Artelac-ögondroppar i flaska:

Om du använder kontaktlinser skall du ta bort dem innan du använder Artelac-ögondropparna och sätta dem tillbaka i ögonen tidigast 15 minuter efter att du använt preparatet.

Artelac-ögondroppar, endosbehållare:

Artelac-ögondroppar, endosbehållare innehåller inte konserveringsmedel och passar därför också för personer som använder kontaktlinser. Du behöver inte ta bort kontaktlinserna förrän du använder ögondropparna.

3. Hur du använder Artelac-ögondroppar

Använd alltid detta läkemedel exakt enligt beskrivning i denna bipacksedel eller enligt anvisningar från läkare eller apotekspersonal. Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Vanlig dos är en droppe i ögat 3–5 gånger per dag eller vid behov oftare.

Före användning:

- tvätta händerna
- välj den position som känns mest naturlig för dig (t.ex. sitt ner, lägg dig på rygg, stå framför spegeln)

Applicering:

Endosbehållare:

Bruksanvisningen för endosbehållaren är tryckt på förpackningen. En endosbehållare räcker till båda ögonen.

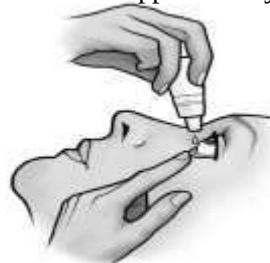
Flaska:

Ögondropsflaskan är alltid personlig.

1. Öppna flaskan. Undvik att röra vid något med droppspetsen så att innehållet inte blir förorenat.
2. Luta huvudet bakåt och håll flaskan ovanför ögat.



3. För försiktigt ned det nedre ögonlocket, rikta blicken uppåt och tryck ut en droppe i ögat.



4. Blinka några gånger så att droppen sprids. Tillslut flaskan.



Om du har ytterligare frågor om detta läkemedel, kontakta läkare eller apotekspersonal.

4. Eventuella biverkningar

Liksom alla läkemedel kan detta läkemedel orsaka biverkningar, men alla användare behöver inte få dem. Artelac-ögondropparna kan orsaka tillfällig dimsyn eller lindrig sveda.

Allergiska reaktioner

I sällsynta fall får en del användare allergiska reaktioner av läkemedlet, även efter en enda dos. *Om du misstänker en allergisk reaktion (i allmänhet förekommer kraftig klåda, rodnad eller svullna ögonlock) ska du genast sluta använda Artelac-ögondroppar och omedelbart kontakta läkare.*

I mycket sällsynta fall har vissa patienter med svår skada på den klara hinnan på ögats främre del (hornhinnan) utvecklat grumliga fläckar på hornhinnan på grund av inlagring av kalcium under behandlingen.

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även biverkningar som inte nämns i denna information. Du kan också rapportera biverkningar direkt (se detaljer nedan). Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet.

webbplats: www.fimea.fi

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea

Biverkningsregistret

PB 55

00034 FIMEA

5. Hur Artelac-ögondroppar ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Förvaras i rumstemperatur (under 25 °C).

Artelac-ögondroppar i flaska: En öppnad flaska bör förbrukas inom 28 dagar. Tillslut flaskan väl.
Artelac-ögondroppar, endosbehållare: Kassera endosbehållaren omedelbart efter användning.

Används före utgångsdatum som anges på förpackningen efter Utg. dat. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall. Fråga apotekspersonalen hur man kastar läkemedel som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

Innehållsdeklaration

Artelac-ögondroppar i flaska:

- Den aktiva substansen är hypromellos 3,2 mg/ml.
- Övriga innehållsämnen är cetrimid, dinatriumfosfat, natriumdivätefosfat, dinatriumedetat, sorbitol, vatten för injektionsvätskor.

Artelac-ögondroppar, endosbehållare:

- Den aktiva substansen är hypromellos 3,2 mg/ml.
- Övriga innehållsämnen är dinatriumfosfat, natriumdivätefosfat, sorbitol, vatten för injektionsvätskor.

Läke medlets utseende och förpackningsstorlekar

Artelac-ögondroppar i flaska:

Lösning

Genomskinlig plastflaska, vit skruvkork av plast. Förpackningstorlek: 10 ml.

Artelac-ögondroppar, i endosbehållare: Lösning

20 x 0,5 ml, 30 x 0,5 ml, 60 x 0,5 ml, 120 x 0,5 ml och 180 x 0,5 ml endosbehållare.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare

Innehavare av godkännande för försäljning

BAUSCH HEALTH IRELAND LIMITED

3013 Lake Drive

Citywest Business Campus

Dublin 24 - D24PPT3 – Irland

Tillverkare

Dr. Gerhard Mann Chem.-pharm. Fabrik GmbH

13581 Berlin, Tyskland

För ytterligare upplysningar om detta läkemedel, kontakta ombudet för innehavaren av godkännandet för försäljning:

Bausch & Lomb U.K., Ltd.

Nordics: +46 8616 9585

Denna bipacksedel ändrades senast 07.05.2019