

Pakkausselostote: Tietoa potilaalle

Flynise 5 mg kalvopäällysteiset tabletit desloratadiini

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

- Säilytä tämä pakkausselostote. Voit tarvita sitä myöhemmin.
- Jos sinulla on kysyttävästä, käännny lääkärin tai apteekkienkilökunnan puoleen.
- Tämä lääke on määritty vain sinulle eikä sitä tule antaa muiden käyttöön. Se voi aiheuttaa haittaa muille, vaikka heillä olisikin samanlaiset oireet kuin sinulla.
- Jos havaitset haittavaikutuksia, käännny lääkärin tai apteekkienkilökunnan puoleen. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselostoteessa. Ks. kohta 4.

Tässä pakkausselostoteessa kerrotaan:

1. Mitä Flynise on ja mihin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Flynise-valmistetta
3. Miten Flynise-tabletteja käytetään
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Flynise-valmisteen säilyttäminen
6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

1. Mitä Flynise on ja mihin sitä käytetään

Mitä Flynise on

Flynise sisältää desloratadiinia, joka on antihistamiini.

Miten Flynise vaikuttaa

Flynise on allergialääke, joka ei tee sinua uneliaaksi. Se auttaa sinua saamaan allergisen reaktiosi ja sen oireet hallintaan.

Milloin Flynise-valmisteita on käytettävä

Flynise lievittää allergiseen nuhaan (eli allergian, esim. heinänuhan tai pölypunktiallergian, aiheuttamaan nenäkäytävän tulehdukseen) liittyviä oireita aikuisilla ja vähintään 12-vuotiailla nuorilla. Tällaisia oireita ovat aivastelu, nenän vuotaminen tai kutina, kitalaen kutina sekä silmien kutina, punoitus ja vuotaminen.

Flynise-valmisteita käytetään myös lievittämään nokkosihottuman (allergian aiheuttaman ihoreaktion) oireita. Näitä oireita ovat kutina ja paukamat.

Oireiden lievittyminen kestää koko vuorokauden ajan, ja niin voit toimia ja nukkua normaalisti.

2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Flynise-valmisteita

Älä käytä Flynise-valmisteita

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

Varoitukset ja varotoimet

Keskustele lääkärin tai apteekkienkilökunnan kanssa ennen otat Flynise-valmistetta:

- jos munuaistesi toiminta on heikentynyt
- jos sinulla tai suvussasi on aiemmin ollut kouristuskohtauksia.

Lapset ja nuoret

Tätä valmistetta ei pidä käyttää alle 12-vuotiaiden hoitoon.

Muut lääkevalmisteet ja Flynise

Flynise-valmisteella ei ole tunnettuja yhteisvaikutuksia muiden lääkkeiden kanssa.

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

Flynise ruuan, juoman ja alkoholin kanssa

Flynise-tabletti voidaan ottaa ruoan kanssa tai muulloin.

Varovaisuutta on noudatettava, jos Flynise-valmistetta otetaan yhdessä alkoholin kanssa.

Raskaus, imetys ja hedelmällisyys

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

Flynise-tablettien käyttöä ei suositella, jos olet raskaana tai imetät.

Hedelmällisyys

Tiedot vaikutuksesta miehen/naisen hedelmällisyteen puuttuvat.

Ajamineen ja koneiden käyttö

Suositusannoksia käytettäessä valmisteen ei tiedetä haittaavan ajokykyä tai koneiden käyttökykyä.

Vaikka useimmat henkilöt eivät koe unelaisuutta, on suositeltavaa, ettet tee henkistä valppautta edellyttäviä toimintoja, kuten aja autoa tai käytä koneita, ennen kuin olet varmistanut reaktiosi lääkevalmisteeseen.

Lääke voi heikentää kykyä kuljettaa moottoriajoneuvoa tai tehdä tarkkaa keskittymistä vaativia tehtäviä. On omalla vastuullasi arvioida, pystytkö näihin tehtäviin lääkehoidon aikana. Lääkkeen vaikutuksia ja haittavaikutuksia on kuvattu muissa kappaleissa. Lue koko pakkausseloste opastukseksesi. Keskustele lääkärin tai apteekkikenkilökunnan kanssa, jos olet epävarma.

3. Miten Flynise-tabletteja käytetään

Ota tästä lääkettä juuri siten kuin lääkäri on määränyt tai apteekkikenkilökunta on neuvonut. Tarkista ohjeet lääkäriltä tai apteekista, jos olet epävarma.

Aikuiset ja vähintään 12-vuotiaat nuoret

Suositeltu annos on yksi tabletti päivässä veden kanssa, aterian yhteydessä tai aterioiden välillä.

Tämä lääke on tarkoitettu otettavaksi suun kautta.

Nielaise tabletti kokonaisenä.

Hoidon keston osalta lääkäri määrittää, minkälaisesta allergisesta nuhasta kärsit, ja päättää sen perusteella, kuinka pitkään sinun tulee käyttää Flynise-valmistetta.

Jos allerginen nuhasi on jaksoittaista (oireita on harvemmin kuin 4 päivänä viikossa tai lyhyemmän aikaa kuin 4 viikkoa), lääkäri tulee suosittelemaan aiemman sairaushistoriasi perusteella määritellyn hoitoajan. Jos allerginen nuhasi on jatkuvaa (oireita on 4 päivänä viikossa tai useammin ja ne jatkuvat kauemmin kuin 4 viikkoa), lääkäri voi suositella pitempikestoista hoitoa.

Nokkosihottumassa hoidon kesto voi vaihdella potilaskohtaisesti, joten noudata lääkärin antamia ohjeita.

Jos otat enemmän Flynise-valmiste tta kuin sinun pitäisi

Ota Flynise-valmiste tta juuri siten kuin läkäri on määäränyt tai apteekkienkilökunta on neuvonut. Vakavia ongelmia ei oleteta ilmaantuvan, jos vahingossa otat yliannoksen. Jos olet ottanut useampia Flynise-tabletteja kuin mitä sinulle on määärätty tai vaikkapa lapsi on ottanut lääketettä vahingossa, ota kuitenkin aina yhteyttä läkäriin, sairaalaan tai Myrkytystietokeskukseen (puh. 0800 147 111) riskien arvioimiseksi ja lisähohjeiden saamiseksi.

Jos unohdat ottaa Flynise-valmiste tta

Jos unohdat ottaa annoksen ajoissa, ota se mahdollisimman pian ja ota seuraava annos normaaliiin aikaan. Älä ota kaksinkertaista annosta korvataksesi unohtamasi annoksen.

Jos lopetat Flynise-valmisteen käytön

Jos sinulla on kysymyksiä tämän lääkkeen käytöstä, käännny läkärin tai apteekkienkilökunnan puoleen.

4. Mahdolliset haittavaikutukset

Kuten kaikki lääkeet, tämäkin lääke voi aiheuttaa haittavaikutuksia. Kaikki eivät kuitenkaan niitä saa.

Desloratadiinivalmisteiden markkinoillaoloaikana on hyvin harvoin raportoitu vakavia yliherkkyyssreaktioita (hengitysvaikeuksia, hengityksen vinkumista, kutinaa, nokkosrokkoa ja turvotusta). Jos havaitset näitä vakavia haittavaikutuksia, lopeta lääkkeen käyttö ja käännny heti läkärin puoleen.

Kliinisissä tutkimuksissa aikuisilla havaitut haittavaikutukset ovat olleet suunnilleen samat kuin lumelääkkeelläkin. Väsymystä, suun kuivumista ja päänsärkyä on kuitenkin raportoitu useammin desloratadiinitableteilla kuin lumelääkkeellä. Nuorilla yleisin raportoitu haittavaiketus on ollut päänsärky.

Desloratadiimilla tehdyissä kliinisissä tutkimuksissa raportoitiin seuraavista haittavaikutuksista:

Yleiset: seuraavia esiintyy enintään yhdellä 10 käyttäjästä

- väsymys
- suun kuivuminen
- päänsärky

Seuraavista haittavaikutuksista on raportoitu valmisten markkinoillaoloaikana:

Hyvin harvinainen: seuraavia esiintyy enintään yhdellä käyttäjällä 10 000:sta:

- | | | |
|---|------------------|---|
| • vaikea-asteiset yliherkkyyssreaktiot | • ihottuma | • sydämentykytys tai epäsäännöllinen sydämen syke |
| • erittäin nopea sydämen syke | • vatsakipu | • pahoinvointi |
| • oksentelu | • vatsavaivat | • ripuli |
| • huimaus | • uneliaisuus | • kyvyttömyys nukkua |
| • lihaskipu | • hallusinaatiot | • kouristuskohtaukset |
| • levottomuus kehon liikkeen lisääntyessä | • maksatulehdus | • epänormaalit löydökset maksan toimintakokeissa |

Tuntemattomat: koska saatavissa oleva tieto ei riitä esiintymistiheden arviointiin

- epätavallinen voimattomuus
- ihmisen ja silmien keltaisuus
- ihmisen lisääntynyt herkkyyys auringolle utuisellakin säällä ja UV-valolle, esimerkiksi solariumin UV-

- valoille
- sydämensykkeen muutokset
- epänormaali käyttäytyminen
- agressiivisuus
- painon nousu
- lisääntynyt ruokahalu
- masentunut mieliala
- kuivasilmäisyys

Muut haittavaikutukset lapsilla

Tuntemattomat: koska saatavissa oleva tieto ei riitä esiintymistihyyden arviointiin

- hidas sydämensyke
- epänormaali käyttäytyminen
- sydämensykkeen muutokset
- agressiivisuus

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkien henkilökunnalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Voit ilmoittaa haittavaikutuksista myös suoraan (ks. yhteystiedot alla). Ilmoittamalla haittavaikutuksista voit auttaa saamaan enemmän tietoa tämän lääkevalmisteen turvallisuudesta.

www-sivusto: www.fimea.fi

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea

Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri

PL 55

00034 FIMEA

5. Flynise-e-valmisten säilyttäminen

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Älä käytä tästä lääkettä pakkauksessa, pullon etiketissä tai läpipainopakkauksessa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän (EXP) jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

Tämä lääkevalmiste ei vaadi erityisiä säilytysolosuhteita.

Kerro apteekkien henkilökunnalle, jos huomaat näkyviä muutoksia tablettien ulkonäössä.

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

6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

Mitä Flynise sisältää

- Vaikuttava aine on desloratadiini. Yksi kalvopäällysteinen tabletti sisältää 5 mg desloratadiinia.
- Muut aineet ovat:
Tabletin ydin: mikrokiteinen selluloosa, esigelatinoitu tärkkelys, mannitoli, talkki, magnesiumstearaatti. Tabletin päälyste: hypromelosi 6cP, titaanidioksidi (E 171), makrogoli 6000, indigokarmiinia lumiinilakka (E 132).

Lääkevalmisten kuvaus ja pakkauskoot

Sininen, pyöreä, kaksoiskupera, kalvopäällysteinen tabletti, halkaisija 6 mm. Tabletin toisella puolella merkintä "LT".

Flynise 5 mg kalvopäällysteiset tabletit on pakattu:

Läpipainopakkauksiin: 1, 2, 3, 5, 7, 10, 14, 15, 20, 21, 30, 50, 70, 90 ja 100 tablettia.

Muovipulloihin, jotka sisältävät kuivausainetta ja ovat suljettuna sinetillisellä muovikorkilla: 30 tai 100 tablettia.

Älä niele kuivausainetta.

Kaikkia pakkauskokoja ei vältämättä ole myynnissä.

Myyntiluvan haltija ja valmistaja

Myyntiluvan haltija

Teva B.V., Swensweg 5, 2031 GA, Haarlem, Alankomaat

Valmistaja

Actavis Ltd, BLB 016 Bulebel Industrial Estate, Zejtun ZTN 3000, Malta

Lisätietoja tästä lääkevalmisteesta antaa myyntiluvan haltijan paikallinen edustaja:

Teva Finland Oy

PL 67

02631 Espoo

Puh. 020 180 5900

Tämä pakausselosteksti on tarkistettu viimeksi 1.9.2022

Bipackse del: Information till användaren

Flynise 5 mg filmdrage rade tabletter desloratadin

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

- Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
- Vänd dig till apotekspersonalen om du behöver mer information eller råd.
- Detta läkemedel har ordinerats enbart åt dig. Ge det inte till andra. Det kan skada dem, även om de uppvisar sjukdomstecken som liknar dina.
- Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.

I denna bipackse del finns information om följande :

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

1. Vad Flynise är och vad det används för

Vad Flynise är

Flynise innehåller desloratadin som är ett antihistamin.

Hur Flynise verkar

Flynise är ett antiallergiskt läkemedel som inte gör dig dåsig. Det hjälper till att hålla dina allergiska reaktioner och deras symtom under kontroll.

När Flynise ska användas

Flynise lindrar symtomen vid allergisk rinit (inflammation i nässlemlinnan orsakad av allergi, till exempel hösnuva eller allergi mot dammkvalster) hos vuxna och ungdomar 12 år och äldre. Dessa symtom omfattar nysningar, rinnande eller kliande näsa, gomklåda och kliande, röda eller vattniga ögon.

Flynise används också för att lindra symtom i samband med urtikaria (en hudåkomma orsakad av allergi). Dessa symtom omfattar klåda och nässelutslag.

Lindring av dessa symtom varar hela dagen och hjälper dig att upprätthålla normala vardagssysslor och normal sömn.

2. Vad du behöver veta innan du använder Flynise

Använd inte Flynise:

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

Varningar och försiktighet

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du tar Flynise.

- om du har nedsatt njurfunktion
- om du eller någon i din familj har haft krampanfall.

Barn och ungdomar

Detta läkemedel ska inte användas hos barn under 12 års ålder.

Andra läkemedel och Flynise

Det finns inte några kända interaktioner mellan Flynise och andra läkemedel.

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

Flynise med mat, dryck och alkohol

Flynise kan tas med eller utan mat. Under tiden du tar Flynise ska du konsumera alkohol med måtta.

Graviditet, amning och fertilitet

Om du är gravid eller ammar, tror att du kan vara gravid eller planerar att skaffa barn, rådfråga läkare eller apotekspersonal innan du tar detta läkemedel. Intag av Flynise rekommenderas inte om du är gravid eller ammar.

Fertilitet

Det finns inga fertilitetsdata för män och kvinnor.

Körförmåga och användning av maskiner

Vid rekommenderad dos förväntas inte detta läkemedel påverka din förmåga att köra eller använda maskiner. Även om de flesta personer inte känner sig dåsiga, rekommenderas att man inte utför aktiviteter som kräver skärpt uppmärksamhet, såsom att framföra fordon eller använda maskiner tills du vet hur du reagerar på läkemedlet.

Du är själv ansvarig för att bedöma om du är i kondition att framföra motorfordon eller utföra arbeten som kräver skärpt uppmärksamhet. En av faktorerna som kan påverka din förmåga i dessa avseenden är användning av läkemedel på grund av deras effekter och/eller biverkningar. Beskrivning av dessa effekter och biverkningar finns i andra avsnitt. Läs därför all information i denna bipacksedel för vägledning. Diskutera med din läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

3. Hur du använder Flynise

Använd alltid detta läkemedel exakt enligt läkares anvisning. Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Vuxna och ungdomar 12 år och äldre

Rekommenderad dos är en tablett en gång dagligen med vatten, med eller utan mat.

Detta läkemedel ska sväljas.

Tabletten sväljes hel.

Beträffande behandlingens längd så kommer din läkare att fastställa vilken typ av allergisk rinit du lider av och bestämma hur länge du ska ta Flynise. Om din allergiska rinit är periodiskt återkommande (närvaro av symtom i mindre än 4 dagar per vecka eller i mindre än 4 veckor) så kommer din läkare att rekommendera ett behandlingsschema som beror på bedömningen av din sjukdomshistoria.

Om din allergi är ihållande (närvaro av symtom i 4 dagar eller mer per vecka och i mer än 4 veckor) så kan din läkare rekommendera en längre tids behandling.

Vid urtikaria kan behandlingstiden variera från patient till patient och du ska därför följa din läkares ordination.

Om du har använt för stor mängd av Flynise

Ta Flynise enligt anvisningar från läkare eller apotekspersonal. Inga allvarliga problem är att förvänta vid oavsiktlig överdos. Om du emellertid skulle ta mer Flynise än du har ordinerats eller om t.ex. ett barn fått i sig läkemedlet av misstag kontakta läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tel. 0800 147 111) för bedömning av risken samt rådgivning.

Om du har glömt att använda Flynise

Om du har glömt att ta din dos i rätt tid ska du ta den så snart som möjligt och sedan gå tillbaka till den vanliga doseringen. Ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd dos.

Om du slutar att använda Flynise

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.

Under marknadsföringen av desloratadin har fall av allvarliga allergiska reaktioner (svårigheter att andas, pipande ljud, klåda, nässelutslag och svullnad) rapporterats i mycket sällsynta fall. Om du får någon av dessa allvarliga biverkningar, sluta att ta läkemedlet och sök omedelbart akut läkarvård.

I kliniska prövningar på vuxna var biverkningarna ungefär desamma som med en overksam tablett. Trötthet, muntorrhet och huvudvärk rapporterades emellertid oftare än med en overksam tablett. Hos ungdomar var huvudvärk den mest vanligt rapporterade biverkningen.

I kliniska prövningar med desloratadin har följande biverkningar rapporterats som:

Vanliga (följande kan förekomma hos upp till 1 av 10 användare)

- trötthet
- muntorrhet
- huvudvärk.

Under marknadsföringen av desloratadin har följande biverkningar rapporterats som:

Mycket sällsynta (följande kan förekomma hos upp till 1 av 10 000 användare):

- | | | |
|-------------------------------------|---------------------|---|
| • allvarliga allergiska reaktioner | • utslag | • bultande eller oregelbundna hjärtslag |
| • snabba hjärtslag | • ont i magen | • illamående |
| • kräkningar | • orolig mage | • diarré |
| • yrsel | • dåsighet | • sömnsvårigheter |
| • muskelsmärter | • hallucinationer | • krampfall |
| • rastlöshet med ökad kroppsrörelse | • leverinflammation | • avvikande leverfunktionstester |

Ingen känd frekvens (kan inte beräknas från tillgängliga data):

- onormal svaghetskänsla
- gulnad av huden och/eller ögonvitorna
- ökad känslighet i huden för solljus, även vid soldis och för UV-ljus, till exempel för UV-ljus i solarium
- förändringar i hur hjärtat slår
- avvikande beteende
- aggression
- viktökning
- ökad aptit
- nedstämdhet
- torra ögon

Ytterligare biverkningar hos barn

Ingen känd frekvens (kan inte beräknas från tillgängliga data):

- långsam hjärtrytm
- avvikande beteende
- förändringar i hur hjärtat slår
- aggression

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 Flynise ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Används före utgångsdatum som anges på kartongen, flasketiketten och blisterförpackningen efter EXP. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Inga särskilda förvaringsanvisningar.

Tala om för apotekspersonal om du märker någon förändring i tabletternas utseende.

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

- Den aktiva substansen är desloratadin. Varje filmdragerad tablett innehåller 5 mg desloratadin.
- Övriga innehållsämnen är:
Tablettkärna: mikrokristallin cellulosa, pregelatiniserad stärkelse,mannitol,talk och magnesiumstearat. *Tablettdragering:* Hypromellos 6cP, titandioxid (E171), makrogol 6000, indigokarmin aluminiumlack (E132).

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Blåfärgade, runda, med en diameter på 6 mm, bikonvexa, filmdragerade tablettter med märkningen 'LT' ingravad på ena sidan.

Flynise 5 mg filmdragerade tablettter förpackas i:

Blisterförpackningar med 1, 2, 3, 5, 7, 10, 14, 15, 20, 21, 30, 50, 70, 90 och 100 tablettter.

Plastflaskor som innehåller ett torkmedel och stängs med ett plastlock med sigill: 30 och 100 tablettter.
Svälg inte torkmedlet.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare

Innehavare av godkännande för försäljning

Teva B.V., Swensweg 5, 2031 GA Haarlem, Nederländerna

Tillverkare

Actavis Ltd., BLB 016 Bulebel Industrial Estate, Zejtun ZTN 3000, Malta

Ytterligare upplysningar om detta läkemedel kan erhållas hos den nationella representanten för innehavaren av godkännandet för försäljning:

Teva Finland Oy
PB 67
02631 Esbo
Tel. 020 180 5900

Denna bipackse del ändrades senast 1.9.2022