

Pakkauseloste : Tietoa käyttäjälle

Zaditen 0,25 mg/ml silmätipat, liuos kerta-annospakkauksessa

Ketotifeeni

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

Käytä tätä läkettä juuri siten kuin tässä pakkauselosteessa kuvataan tai kuin lääkäri, sairaanhoitaja tai apteekkienkilökunta ovat neuvoneet sinulle.

- Säilytä tämä pakkauseloste. Saatat tarvita sitä uudelleen.
- Kysy apteekista tarvittaessa lisätietoja ja neuvoja.
- Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkäriille, apteekkienkilökunnalle tai sairaanhoitajalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkauselosteessa. Ks. kohta 4. Käännny lääkärin puoleen, ellet tunne oloasi paremmaksi tai jos tunnet olosi huonommaksi kolmen päivän jälkeen.

Tässä pakkauselosteessa kerrotaan:

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

1. Mitä Zaditen-silmätipat ovat ja mihin niitä käytetään

Zaditen-silmätipat sisältävät ketotifeenia, joka on allergialääke.

Zaditen-silmätippojen käytetään kausittaisesta allergiasta johtuvien silmäoireiden hoitoon.

Käännny lääkärin puoleen, ellet tunne oloasi paremmaksi tai jos tunnet olosi huonommaksi kolmen päivän jälkeen.

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

Älä käytä Zaditen-silmätippojaa

- jos olet allerginen (yliperkkä) ketotifeenille tai Zaditen-silmätippojen jollekin muulle aineelle (luetteltu kohdassa 6).
- piilolinssien aiheuttamien ärsytysoireiden hoitoon.
- jos sinulla on märkivä silmätulehdus (silmä rähmii bakteerien aiheuttaman tulehduksen johdosta).

Hakeudu nopeasti lääkärin, mikäli tunnet punoittavassa silmässä kipua tai havaitset näön heikkenemistä, sillä se voi olla merkki vakavammasta lääkärin hoitoa vaativasta sairaudesta.

Varoitukset ja varotoimet

Keskustele lääkärin, apteekkienkilökunnan tai sairaanhoitajan kanssa ennen kuin käytät Zaditen-silmätippojaa.

Muut lääkevalmisteet ja Zaditen

Jos käytät muita silmätippojaa, odota 5 minuuttia lääkkeiden tiputtamisen välillä.

Kerro lääkärille tai apteekkikenkilökunnalle, jos parhaillaan käytät tai olet äskettäin käytänyt muita lääkeitä, myös lääkeitä, joita lääkäri ei ole määritellyt. Tämä on erityisen tärkeää, jos käytät lääkeitä, joita käytetään

- masennuksen (depression) hoitoon
- allergian hoitoon (esim. antihistamiineja)

Zaditen-silmätippojen käyttö ruuan, juoman ja alkoholin kanssa

Zaditen-silmätipat saattavat voimistaa alkoholin vaikutusta.

Raskaus ja imetyks

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

Zaditen-silmätippoja voidaan käyttää imetyksen aikana.

Ajamineen ja koneiden käyttö

Jos sinulla on näön hämärtymistä tai uneliaisuutta Zaditen-silmätippojen käytön jälkeen, odota kunnes oireet häviävät, ennen kuin ajat autoa tai käytät koneita.

3. Miten Zaditen-silmätippoja käytetään

Käytä tästä lääkettä juuri siten kuin tässä pakkauselosteessa on kuvattu tai kuin lääkäri, apteekkikenkilökunta tai sairaanhoitaja on määritellyt. Tarkista ohjeet lääkäriltä, apteekista tai sairaanhoitajalta, jos olet epävarma.

Suositeltava annos aikuisille, iäkkäille ja lapsille (3 vuoden ikäisille ja sitä vanhemmille) on yksi tippa silmään (silmiin) kahdesti päivässä (aamulla ja illalla).

Kerta-annospakkauksen sisältö riittää kumpaankin silmään yhdellä käyttökerralla.

Käyttöohjeet

1. Pese kädet.
2. Ota repäisyliuska kuplapakkauksesta/suojapussista.
3. Repäise yksi kerta-annospakkaus liuskasta (kuva 1).
4. Pane jäljelle jäivät kerta-annospakkaukset takaisin kuplapakkaukseen/suojapussiin ja sulje pakaus taittamalla sen kulma. Pane kuplapakkaus/suojapussi takaisin pahvikoteloon.
5. Avaa kerta-annospakkaus katkaisemalla sen kärki. Älä kosketa kärkeä avattuaasi kerta-annospakkauksen (kuva 2).
6. Kallista päättä taaksepäin (kuva 3).
7. Vedä alaluomea varovasti alas toisella kädellä ja pidä se alhaalla. Pidä toisella kädellä kerta-annospakkausta ylösaisin hoidettavan silmän yläpuolella. Purista varovasti, kunnes silmään putoaa yksi tippa (kuva 4).
8. Sulje silmät ja paina sormen kärjellä silmänurkkaa noin 1-2 minuuttia. Tämä estää tipan valumista kyynelkanavan kautta kurkkuun ja suurin osa tipasta jää silmään (kuva 5). Toista kohdat 6-8 tarvittaessa toiselle silmälle.
9. Hävitä kerta-annospakkaus käytön jälkeen.



Kuva 1

Kuva 2

Kuva 3

Kuva 4

Kuva 5

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

Jos käytät enemmän Zaditen-silmätippojia kuin sinun pitäisi

Vaikka joitakin Zaditen-silmätippojia joutuisi vahingossa suuhun, vaaraa ei ole. Älä myöskään huolestu, jos saat tiputtimesta vahingossa useamman tipan silmääsi. Jos olet epävarma, kysy neuvoa lääkäriltäsi.

Jos unohtat laittaa Zaditen-silmätippoja

Jos olet unohtanut laittaa silmätippoja, laita väliin jäentyt annos mahdollisimman pian ja jatka sitten tavanmukaista annostelua.

Älä laita kaksinkertaista annosta korvataksesi unohtamasi annoksen.

4. Mahdolliset haittavaikutukset

Kuten kaikki lääkkeet, Zaditen-silmätipatkin voivat aiheuttaa haittavaikutuksia. Kaikki eivät kuitenkaan niitä saa.

Seuraavia haittavaikutuksia on ilmoitettu.

Yleinen (esiintyy harvemmassa kuin yhdellä 10 potilaasta)

- silmien ärsytys tai särky
- silmätulehdus

Melko harvinainen (esiintyy harvemmassa kuin yhdellä 100 potilaasta)

- näön hämärtyminen silmätipojen laiton yhteydessä
- silmien kuivus
- luomivaivat
- sidekalvon tulehdus
- lisääntynyt silmän valoherkkyyss
- näkyvä silmän pinnan alainen verenvuoto
- päänsärky
- uneliaisuus
- ihottuma (joka saattaa olla myös kutisevaa)
- ekseema (kutiseva, punoittava, kuumottava ihottuma)
- suun kuivus
- allerginen reaktio (mukaan lukien kasvojen ja silmälouomien turvotus) ja olemassa olevan allergisen sairaustilan, kuten astman tai ihottuman, pahaneminen.

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle. 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. Zaditen-silmätipojen säilyttäminen

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Säilytä alle 25 °C.

Kuplapakkuksen/suojapussin avaamisen jälkeen repäisyliuskassa jäljellä olevia kerta-annospakkauksia voidaan säilyttää 3 kuukautta ulkopakkauksessa tai kuukausi sen ulkopuolella.

Kerta-annospakkaus itse ei ole steriili, mutta sen sisältö on steriili kerta-annospakkauksen avaamiseen saakka.

Zaditen-silmätipat on käytettävä heti kerta-annospakkauksen avaamisen jälkeen. Kerta-annospakkaus hävitetään käytön jälkeen.

Älä käytä pahvikotelossa ja kerta-annospakkauksessa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärään jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

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 Zaditen-silmätipat sisältävät

- Vaikuttava aine on ketotifeeni (fumaraattina). 1 ml sisältää 0,345 mg ketotifeenifumaraattia, joka vastaa 0,25 mg ketotifeenia.
- Muut aineet ovat glyseroli (E 422), natriumhydroksidi (E 524), injektionesteisiin käytettävä vesi.

Lääkevalmisteen kuvaus ja pakkauskoot

Zaditen on kirkas, väritön tai heikosti kellertävä liuos. Yksi kerta-annospakkaus sisältää 0,4 ml.

Pakkaukset: 10 tai 20 kerta-annospakkausta.

Kaikkia pakkauskokoja ei välittämättä ole myynnissä.

Myyntiluvan haltija ja valmistaja:

Myyntiluvan haltija:

Laboratoires THEA, 12 rue Louis Blériot, 63017 Clermont-Ferrand Cedex 2, Ranska

Lopputuotteesta vastaava valmistaja:

Excelvision, 27 rue de la Lombardière, 07100 Annonay, Ranska

Paikallinen edustaja:

Théa Nordic AB, Storgatan 55, 70363 Örebro, Ruotsi. www.thea-nordic.fi. Puh +358 40 3513 114.

Tällä lääkevalmisteella on myyntilupa Euroopan talousalueeseen kuuluvissa jäsenvaltioissa seuraavilla kauppanimillä:

Alankomaat	Zaditen Unidose 0,25 mg/ml, oogdruppels, oplossing
Espanja	Zaditen colirio monodosis
Irlanti	Zaditen 0,25mg/ml, eye drops, solution in single-dose containers
Islanti	Zaditen
Italia	Zaditen 0,25 mg/ml collirio soluzione (5, 10, 20, 30, 50, 60) contenitori monodose
Itävalta	Zaditen konservierungsmittelfrei 0,025 % - Augentropfen in Einzeldosisbehältnissen
Kreikka	Zaditor οφαλμικές σταγόνες
Luxemburg	Zaditen Unidose 0,25 mg/ml, collyre en solution en récipient unidose
Norja	Zaditen
Portugali	Zaditen 0,25 mg/ml colírio, solução em unidoses
Ranska	Zalerg, 0,25 mg/ml, collyre en solution en récipient unidose
Ruotsi	Zaditen 0,25 mg/ml, ögondroppar, lösning i endosbehållare
Saksa	Zaditen ophtha sine 0,25 mg/ml Augentropfen Lösung in Einzeldosisbehältnissen

Suomi	Zaditen 0,25 mg/ml silmätipat, liuos kerta-annospakkauksessa
Tanska	Zaditen
Tsekki	Zaditen SDU 0,025 %

Tämä pakkausseloste on päivitetty viimeksi 11.3.2016

Bipacksedel: Information till användaren

Zaditen 0,25 mg/ml ögondroppar, lösning i endosbehållare

Ketotifen

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, apotekspersonal eller sjuksköterska.

- Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
- Vänd dig till apotekspersonalen om du behöver mera information eller råd.
- Om du får biverkningar, tala med läkare, sjuksköterska 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 efter tre dagar.

I denna bipacksedel finns information om följande:

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

1. Vad Zaditen är och vad det används för

Zaditen ögondroppar innehåller ketotifen som är ett antiallergiskt medel.

Zaditen ögondroppar används för behandling av ögonsymtom som förorsakas av säsongsbunden allergi. Du måste tala med läkare om du inte mår bättre eller om du mår sämre efter tre dagar.

2. Vad du behöver veta innan du använder Zaditen

Använd inte Zaditen

- om du är allergisk (överkänslig) mot ketotifen eller mot något av övriga innehållsstoffen i Zaditen (anges i avsnitt 6).
- vid irritationssymtom förorsakade av användning av kontaktlinser.
- om du har en varig ögoninfektion (ögat varas p.g.a. bakteriellt betingad infektion).

Kontakta omgående läkare ifall du känner smärta i det röda ögat eller synen försämras, eftersom det kan vara tecken på en allvarligare sjukdom som kräver läkarvård.

Varningar och försiktighet

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du använder Zaditen.

Andra läkemedel och Zaditen

Om du använder andra ögondroppar, bör du vänta 5 minuter mellan de två medicineringarna.

Tala om för din läkare eller apotekspersonal om du tar eller nyligen har tagit andra läkemedel, även receptfria sådana. Detta är speciellt viktigt om du använder läkemedel

- för behandling av nedstämdhet (depression)
- för behandling av allergi (t.ex.抗histaminer)

Användning av Zaditen med mat, dryck och alkohol

Zaditen kan öka effekten av alkohol.

Graviditet och amning

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

Zaditen kan användas i samband med amning.

Körförmåga och användning av maskiner

Om du upplever dimsyn eller trötthet efter att ha tagit Zaditen, bör du vänta tills dessa symtom har avklingat, innan du kör bil eller använder maskiner.

3. Hur du använder Zaditen

Läkaren kan ordnara en annan dosering än angiven i denna bipacksedel. Följ alltid läkarens ordination i så fall. Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Rekommenderad dos för vuxna, äldre personer och barn (från och med 3 års ålder) är en droppe i ögat (ögonen) två gånger om dagen (morgon och kväll).

Innehållet i en endosbehållare räcker för behandling av båda ögonen.

Bruksanvisning

1. Tvätta händerna
2. Ta ut kartan med endosbehållare ur skyddspåsen/blisterförpackningen.
3. Riv loss en endosbehållare (bild 1).
4. Sätt tillbaka de resterande endosbehållarna i skyddspåsen/blisterförpackningen igen, och tillslut påsen noggrant genom att vika ett hörn. Sätt sedan in skyddspåsen/blisterförpackningen i ytterkartongen.
5. Öppna endosbehållaren genom att vrida av toppvingen på den. Undvik att röra vid behållarens spets efter att du öppnat den (bild 2).
6. Bøj huvudet bakåt (bild 3).
7. Dra försiktigt ner ögonlocket med ena handen och håll kvar. Håll med andra handen behållaren upp-och-ned ovanför det öga som skall behandlas. Tryck försiktigt tills 1 droppe faller ned på ögat (bild 4).
8. Slut ögonen och tryck en fingertopp mot ögats inre vrå i ca 1-2 minuter. Detta förhindrar att droppen rinner genom tårkanalen ner i svalget. En större del av droppen blir då kvar i ögat (bild 5). Upprepa vid behov steg 6-8 för det andra ögat.
9. Släng endosbehållaren efter användning.



Bild 1



Bild 2



Bild 3



Bild 4



Bild 5

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

Om du använt för stor mängd av Zaditen

Det finns ingen risk om du råkar få några droppar Zaditen ögondroppar i munnen. Inte heller skall du vara orolig om mer än en droppe råkar droppas i ett öga. Om du är tveksam, rådfråga din läkare.

Om du har glömt att ta Zaditen

Om du har glömt att ta dina ögondroppar, ta då dessa så snart som möjligt och gå därefter tillbaka till din vanliga dosering.

Droppa inte dubbel dos för att kompensera för glömd dos.

4. Eventuella biverkningar

Liksom alla läkemedel kan Zaditen orsaka biverkningar men alla användare behöver inte få dem.

Följande biverkningar har rapporterats.

Vanliga (förekommer hos färre än 1 av 10 patienter)

- irritation eller värk i ögonen
- ögoninflammation

Mindre vanliga (förekommer hos färre än 1 av 100 patienter)

- dimsyn då dropparna appliceras i ögat
- torra ögon
- ögonlocksförändringar
- bindhinneinflammation (konjunktivit)
- ökad ljuskänslighet i ögonen
- synlig blödning under ögats yta
- huvudvärk
- dåsighet
- hudutslag (som också kan klia)
- eksem (kliande, röda hudutslag med värmekänsla)
- munorrhett
- allergisk reaktion (inklusive svullnad av ansikte och ögonlock) samt förvärrade symtom på bakomliggande allergisk sjukdom, som t.ex. astma eller hudutslag.

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 Zaditen ska förvaras

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Förvaras vid högst 25 °C.

Efter att blisterförpackningen/skyddspåsen öppnats kan endosbehållarna förvaras i 3 månader i ytterkartongen eller 1 månad utanför denna.

Själva endosbehållaren är inte steril, men dess innehåll är sterilt till dess endosbehållaren har öppnats. Innehållet måste användas omedelbart efter att endosbehållaren har öppnats och endosbehållaren kastas efter användandet.

Används före utgångsdatum som anges på kartong och endosbehållare. 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

- Den aktiva substansen är ketotifen (i form av fumarat). 1 ml innehåller 0,345 mg ketotifenfumarat motsvarande 0,25 mg ketotifen.
- Övriga innehållsämnen är glycerol (E 422), natriumhydroxid (E 524), vatten för injektionsvätskor.

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Zaditen är en klar, färglös eller svagt gulaktig lösning. Varje endosbehållare innehåller 0,4 ml.

Förpackningsstorlekar: 10 eller 20 endosbehållare.

Inte alla förpackningsstorlekar kommer att marknadsföras.

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare

Innehavare av godkännande för försäljning:

Laboratoires THEA, 12, rue Louis Blériot, 63017 Clermont-Ferrand Cedex 2, Frankrike.

Ansvarig tillverkare:

Excelvision, 27 rue de la Lombardière, 07100 Annonay, Frankrike.

Ombud:

Thea Nordic AB, Storgatan 55, 70363 Örebro, Sverige. www.thea-nordic.fi. Tel. +358 40 3513 114.

Detta läkemedel är godkänt inom Europeiska ekonomiska samarbeotsområdet under namnen:

Danmark	Zaditen
Finland	Zaditen 0,25 mg/ml silmätipat, liuos kerta-annospakkaussessa
Frankrike	Zalerg, 0,25 mg/ml, collyre en solution en récipient unidose
Grekland	Zaditor οφθαλμικές stayóveç
Irland	Zaditen 0,25mg/ml, eye drops, solution in single-dose containers
Island	Zaditen
Italien	Zaditen 0,25 mg/ml collirio soluzione (5, 10, 20, 30, 50, 60) contenitori monodoso
Luxemburg	Zaditen Unidose 0,25 mg/ml, collyre en solution en récipient unidose
Nederlanderna	Zaditen Unidose 0,25 mg/ml, oogdruppels, oplossing
Norge	Zaditen
Portugal	Zaditen 0,25 mg/ml colírio, solução em unidoses
Spanien	Zaditen colirio monodosis
Sverige	Zaditen 0,25 mg/ml, ögondroppar, lösning i endosbehållare
Tjeckien	Zaditen SDU 0,025 %
Tyskland	Zaditen ophtha sine 0,25 mg/ml Augentropfen Lösung in Einzeldosisbehältnissen
Österrike	Zaditen konservierungsmittelfrei 0,025 % - Augentropfen in Einzeldosisbehältnissen

Denna bipacksedel ändrades senast 11.3.2016