

Pakkausseloste: Tietoa potilaalle

Aerobec 50 mikrog/annos tai 100 mikrog/annos inhalaatiosumute, liuos

beklometasonidipropionaatti

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

- Säilytä tämä pakkausseloste. Voit tarvita sitä myöhemmin.
- Jos sinulla on kysyttävää, käänny lääkärin, apteekkihenkilökunnan tai sairaanhoitajan puoleen.
- Tämä lääke on määrätty vain sinulle eikä sitä tule antaa muiden käyttöön. Se voi aiheuttaa haittaa muille, vaikka heillä olisikin samanlaiset oireet kuin sinulla.
- Jos havaitset haittavaikutuksia, käänny lääkärin, apteekkihenkilökunnan tai sairaanhoitajan puoleen. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Ks. kohta 4.

Tässä pakkausselosteessa kerrotaan:

1. Mitä Aerobec on ja mihin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Aerobec inhalaatiosumutetta
3. Miten Aerobec inhalaatiosumutetta käytetään
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Aerobec inhalaatiosumutteen säilyttäminen
6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

1. Mitä Aerobec on ja mihin sitä käytetään

Beklometasonidipropionaatti kuuluu kortikosteroidilääkeaineiden ryhmään. Tämä korkean deposition beklometasonidipropionaatti-inhalaatiosumute vaikuttaa syvällä keuhkoissa ehkäisten astmaa. Koska lääkeaine vähentää limakalvojen turvotusta ja ärsytystä pienissä ilmatiehyissä, hengitys helpottuu. Lääkeaine vähentää astma-kohtausten määrää, tai astmaan kuuluvia oireita, kuten hengenahdistusta, hengityksen vinkunaa sekä puristavaa tunnetta rintakehässä.

Tämän tyyppinen kortikosteroidilääkitys kuuluu oleellisena osana astman hoitoon. Lääke tulee ottaa säännöllisesti joka päivä vaikka oireita ei esiintyisikään.

Tästä lääkkeestä ei ole enää apua astman oireisiin sen jälkeen, kun hengenahdistuskohtaus tai hengityksen vinkuna on alkanut. Tällaisissa tapauksissa tarvitset toisenlaisen inhalaatiosumutteen, joka laajentaa hengitysteitä astma-kohtauksen aikana. Kohtauslääkettä voi turvallisesti käyttää yhdessä Aerobec inhalaatiosumutteen kanssa. Aerobec inhalaatiosumutteen käyttöä sinun tulee jatkaa silloinkin, kun vinkunaa esiintyy.

Käyttötarkoitus

Astma-kohtauksien ehkäisy säännöllisellä, keuhkoputkien tulehdusta estävällä lääkityksellä.

2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Aerobec inhalaatiosumutetta

Älä käytä Aerobec inhalaatiosumutetta

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

Varoitukset ja varotoimet

Keskustele lääkärin, apteekkihenkilökunnan tai sairaanhoitajan kanssa ennen kuin käytät Aerobec inhalaatiosumutetta, jos sinulla on todettu tuberkuloosi.

Jos käyt jonkun muun lääkärin tai hammaslääkärin vastaanotolla, kerro aina, että käytät Aerobec inhalaatiosumutetta.

Käy säännöllisesti lääkärintarkastuksessa varmistamassa kuntosi.

Ota yhteyttä lääkäriin, jos sinulla esiintyy näön hämärtymistä tai muita näköhäiriöitä.

Muut lääkevalmisteet ja Aerobec

Kerro lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle, jos parhaillaan käytät, olet äskettäin käyttänyt tai saatat käyttää muita lääkkeitä.

Jotkin lääkkeet saattavat voimistaa Aerobec-valmisteen vaikutuksia, ja lääkäri saattaa haluta seurata sinua tarkemmin, jos otat näitä lääkkeitä (kuten jotkin HIV-lääkkeet: ritonaviiri, kobisistaatti).

Raskaus ja imetys

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

Raskaus- tai imetysaikana Aerobec inhalaatiosumutetta ei tule käyttää, ellei lääkäri ole antanut käyttöön lupaa.

Ajaminen ja koneiden käyttö

Aerobec inhalaatiosumutteella ei ole tunnettuja vaikutuksia ajokykyyn tai koneiden käyttökykyyn.

Aerobec inhalaatiosumute sisältää etanolia

Tämä lääkevalmiste sisältää 4,74 mg alkoholia (etanolia) per sumuteannos. Alkoholimäärä yhdessä sumuteannoksessa tätä lääkevalmistetta vastaa alle 1 ml:aa olutta tai 1 ml:aa viiniä.

Tämä lääkevalmisteen sisältämä pieni määrä alkoholia ei aiheuta havaittavia vaikutuksia.

3. Miten Aerobec inhalaatiosumutetta käytetään

Käytä tätä lääkettä juuri siten kuin lääkäri on määrännyt tai apteekkihenkilökunta on neuvonut. Tarkista ohjeet lääkäriltä tai apteekista, jos olet epävarma.

Aerobec 50 mikrog/annos

Suositteltu annos aikuisille, vanhuksille ja yli 12-vuotiaille lapsille:

Lievän ja keskivaikean astman hoidossa tavallisesti yksi inhalaatio kahdesti vuorokaudessa. Annosta voidaan nostaa neljään inhalaatioon kahdesti päivässä.

Vaikeammissa tapauksissa tavallisin annos on kahdeksan inhalaatiota kahdesti päivässä.

Suositteltu annos yli 5-vuotiaille lapsille:

Lievän astman hoidossa yksi inhalaatio kahdesti päivässä. Vaikeamman astman hoitoon annostusta voidaan lisätä kahteen inhalaatioon kahdesti päivässä. Suositeltu enimmäisannostus on neljä inhalaatiota päivässä.

Aerobec 100 mikrog/annos

Suositteltu annos aikuisille, vanhuksille ja yli 12-vuotiaille lapsille:

Lievästä keskivaikeaan astmaan otetaan tavallisesti yksi inhalaatio kahdesti vuorokaudessa. Annosta voidaan nostaa kahteen inhalaatioon kahdesti päivässä.

Vaikeammissa tapauksissa tavallisin annos on neljä inhalaatiota kahdesti päivässä.

Suositteltu annos yli 5-vuotiaille lapsille:

Käytetään vaikean astman hoitoon lapsilla. Annostus on yksi inhalaatio kahdesti päivässä.

Mikäli sinusta tuntuu siltä, että tavanomainen annoksesi ei tehoa, tai jos tunnet tarvitsevasi enemmän kuin päivän enimmäisannoksen, kerro asiasta lääkärillesi.

Käyttöohje

Ennen käyttöä:

Jos tämä inhalaatiosumute on uusi tai jos et ole käyttänyt sumutinta vähintään kahteen viikkoon, sinun tulee painaa kaksi annosta ilmaan itsestäsi pois päin.

- 1 Poista suukappaleen suojuus.
- 2 Pidä inhalaatiosumutetta kuvan osoittamalla tavalla. Hengitä rauhallisesti ulos (ei loppuun asti) ja vie heti sen jälkeen suukappale suuhusi ja aseta huulesi suukappaleen ympärille.
- 3 Hengitä suun kautta sisään hitaasti ja syvästi, ja paina sitten lääkesäiliötä kuvan osoittamalla tavalla. Näin vapautat yhden lääkeannoksen. On tärkeää, että jatkat sisään hengittämistä lääkeannoksen laukaisun jälkeen.
- 4 Pidä hengitystäsi n. 10 sekunnin ajan. Hengitä sitten hitaasti ulos. Mikäli lääkärisi on määrännyt sinulle useamman kuin yhden lääkeannoksen, toista silloin uudelleen kohdat 2-4. Aseta suukappaleen suojuus paikalleen käytön jälkeen.



Mistä tiedät, milloin Aerobec on tyhjä?

Poista lääkekanisteri muovisen suojuksen sisältä. Ravista kanisteria. Sinun tulisi kuulla ja tuntea liuoksen liike kanisterin sisällä. Aseta kanisteri uudelleen paikalleen suojuksen sisään.

Aerobec inhalaatiosumuttimen puhdistus ja huolto

Hygieenisyyssyistä inhalaattorin suukappale tulee puhdistaa viikoittain puhtaalla ja kuivalla paperilla tai kankaalla.

ÄLÄ KOSKAAN PESE TAI KASTELE INHALAATTORIA TAI SEN OSIA VEDELLÄ.

Jos käytät enemmän Aerobec inhalaatiosumutetta kuin sinun pitäisi

On tärkeää, että otat annoksesi kuten lääkemääräyksessä sanotaan tai kuten lääkärisi on neuvonut. Älä suurena tai pienennä annostasi kysymättä ensin lääkäriltä.

Jos olet ottanut liian suuren lääkeannoksen tai vaikkapa lapsi on ottanut lääkettä vahingossa, ota aina yhteyttä lääkäriin, sairaalaan tai Myrkytystietokeskukseen (puh. 0800 147 111) riskien arvioimiseksi ja lisäohjeiden saamiseksi.

Jos unohdat käyttää Aerobec inhalaatiosumutetta

Mikäli unohdat ottaa tavanomaisen lääkeannoksesi, ota sinulle määrätyt annokset niin pian kuin muistat, ja jatka sitten annosten säännöllistä ottamista.

Älä ota kaksinkertaista annosta korvataksesi unohtamasi kerta-annoksen.

Jos lopetat Aerobec inhalaatiosumutteen käytön

Tätä inhalaatiosumutetta tulee käyttää säännöllisesti, vaikka tuntisitkin itsesi terveeksi. Älä koskaan lopeta lääkkeen ottamista, ellei lääkärisi toisin määrää.

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

4. Mahdolliset haittavaikutukset

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

Vakava yliherkkyysoireyhtymä

Jos sinulle ilmaantuu pian annoksen ottamisen jälkeen kutinaa, ihottumaa, ihon punoitusta tai silmäluomien, kasvojen, huulten, kasvojen tai nielun turvotusta, lopeta Aerobec inhalaatiosumutteen käyttö ja hakeudu välittömästi lääkäriin.

Hengenahdistus välittömästi lääkkeenoton jälkeen

Joskus saattaa esiintyä yskimistä tai hengenahdistusta heti inhalaation ottamisen jälkeen. Lopeta silloin Aerobec inhalaatiosumutteen käyttö, ota nopeavaikutteista keuhkoputkia avaavaa lääkettä ja hakeudu välittömästi lääkäriin.

Yleiset haittavaikutukset (alle yhdelle kymmenestä, mutta useammalle kuin yhdelle sadasta)

- nielutulehdus
- äänen käheys, paha maku.

Äänen käheyttä, suun kuivumista, suun ja nielun sammasta (valkoiset pisteet suussa ja nielussa) tai pahaa makua voidaan estää huuhtelemalla suu ja nielu vedellä aina lääkkeen oton jälkeen. Älä niele huuhteluvettä, sylje se pois.

Harvinaiset haittavaikutukset (alle yhdelle tuhannesta, mutta useammalle kuin yhdelle 10000:sta)

- päänsärky, huimaus
- yskä, astmaoireiden paheneminen
- pahoinvointi
- nokkosihottuma, ihon punoitus, purppura
- vapina.

Ihohon kohdistuvia haittavaikutuksia voivat olla ihon oheneminen ja mustelmataipumus.

Yleisyys ei ole tiedossa, mutta seuraavia oireita saattaa myös esiintyä:

- näön hämärtyminen
- psykomotorinen hyperaktiivisuus, unihäiriöt, ahdistuneisuus tai aggressiivinen käyttäytyminen. Näitä vaikutuksia tulee useimmiten lapsille.

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille, apteekkihenkilökunnalle tai sairaanhoitajalle. 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

5. Aerobec inhalaatiosumutteen säilyttäminen

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Säilytä alle 30 °C. Suojaa auringonpaisteelta sekä suoralta lämmönlähteeltä.

Koska metallinen inhalaatiosumutesäiliö on paineistettu, sitä ei saa puhkaista tai polttaa tyhjänäkään.

Älä käytä tätä lääkettä pakkauksessa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän (EXP) 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 Aerobec sisältää

Vaikuttava aine on beklometasonidipropionaatti. Yhdestä Aerobec inhalaatiosumutteen uloslaukaistusta annoksesta saa 50 tai 100 mikrogrammaa beklometasonidipropionaattia.

Muut aineet ovat ponneaine 134a (norfluraani) liuoksena sekä etanoli.

Tämä lääke sisältää fluorattuja kasvihuonekaasuja.

Yksi Aerobec 50 mikrog/annos inhalaattori sisältää 13,14 g norfluraania, joka vastaa 0,01879 CO₂-ekvivalenttitonnia (lämmityspotentiaali GWP = 1430).

Yksi Aerobec 100 mikrog/annos inhalaattori sisältää 13,13 g norfluraania, joka vastaa 0,01878 CO₂-ekvivalenttitonnia (lämmityspotentiaali GWP = 1430).

Lääkevalmisteen kuvaus ja pakkauskoko

Aerobec sisältää annosteluventtiilillä suljetun paineistetun alumiinisen säiliön ja muovisen sumuttimen.

Inhalaatiosumute sisältää yhteensä 200 annosta.

Myyntiluvan haltija

Teva Sweden AB

Box 1070

SE - 251 10 Helsingborg

Ruotsi

Valmistaja

Norton (Waterford) Limited T/A Teva Pharmaceuticals Ireland

Unit 27/35, IDA Industrial Park, Cork Road, Waterford, Irlanti

Lisätietoja tästä lääkevalmisteesta antaa myyntiluvan haltijan paikallinen edustaja:

Teva Finland Oy

PL 67

02631 Espoo

Puh: 020 180 5900

Tämä pakkausseloste on tarkistettu viimeksi 18.10.2024.

Bipacksedel: information till patienten

Aerobec 50 mikrog/dos eller 100 mikrog/dos inhalationsspray, lösning

beklometasondipropionat

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

- Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
- Om du har ytterligare frågor vänd dig till läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska.
- 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, apotekspersonal eller sjuksköterska. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.

I denna bipacksedel finns information om följande:

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

1. Vad Aerobec är och vad det används för

Beklometasondipropionat hör till läkemedelsgruppen kortikosteroider. Inhalationssprayen med beklometasondipropionat med hög deposition inverkar djupt inne i lungorna och förebygger astma. Läkemedlet minskar svullnad och irritation i slemhinnorna i de mindre luftrören och gör det lättare att andas. Läkemedlet minskar antalet astmaattacker eller symtom i anslutning till astma, såsom andnöd, pipande andning samt en tryckande känsla i bröstet.

Kortikosteroidbehandling av den här typen utgör en väsentlig del av behandlingen av astma. Medicinen måste tas regelbundet varje dag, även när det inte finns några tecken på symtom.

Den här medicinen förmår inte lindra symtomen då en attack med akut andnöd eller pipande andning redan pågår. Då behöver du en annan typ av inhalationsspray som utvidgar luftrören under en astmaattack. Du kan lugnt använda Aerobec inhalationssprayen tillsammans med medicin för astmaattacker. Fortsätt använda Aerobec inhalationssprayen också när din andning börjar pipa.

Användningsområde

Läkemedel för regelbundet bruk i förebyggande syfte mot astmaattacker. Läkemedlet förhindrar inflammationstillstånd i luftrören.

2. Vad du behöver veta innan du använder Aerobec

Använd inte Aerobec:

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

Varningar och försiktighet

Tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska innan du använder Aerobec, om du lider av tuberkulos. Vid besök hos annan läkare eller tandläkare uppge alltid att du använder Aerobec inhalationsspray. Kontrollera din hälsa regelbundet vid läkarkontroller.

Kontakta läkare om du upplever dimsyn eller andra synrubbingar.

Andra läkemedel och Aerobec

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du tar, nyligen har tagit eller kan tänkas ta andra läkemedel. Vissa läkemedel kan öka effekterna av Aerobec och din läkare kan vilja övervaka dig noggrant om du tar dessa läkemedel (t.ex. vissa läkemedel mot hiv: ritonavir, kobicistat).

Graviditet och amning

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. Aerobec ska inte användas i samband med graviditet eller amning om inte läkare gett sitt medgivande till behandlingen.

Körförmåga och användning av maskiner

Aerobec har inga kända effekter på förmågan att köra bil eller använda maskiner.

Aerobec inhalationsspray innehåller etanol

Detta läkemedel innehåller 4,74 mg alkohol (etanol) per dos. Mängden i dos av detta läkemedel motsvarar mindre än 1 ml öl eller 1 ml vin.

Den låga mängden alkohol i detta läkemedel ger inga märkbara effekter.

3. Hur du använder Aerobec

Använd alltid detta läkemedel enligt läkarens eller apotekspersonalens anvisningar. Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Aerobec 50 mikrog/dos

Rekommenderad dos för vuxna, åldringar och barn över 12 år:

En vanlig dosering vid lindrig till medelsvår astma är en inhalation två gånger om dagen. Doseringen kan höjas till fyra inhalationer två gånger om dagen.

I svåra fall är den vanliga dosen åtta inhalationer två gånger om dagen.

Rekommenderad dos för barn över 5 år:

Doseringen vid lindrig astma är en inhalation två gånger om dagen. Vid svår astma kan doseringen höjas till två inhalationer två gånger om dagen. Den rekommenderade maximaldosen är fyra inhalationer om dagen.

Aerobec 100 mikrog/dos

Rekommenderad dos för vuxna, åldringar och barn över 12 år:

En vanlig dosering vid lindrig till medelsvår astma är en inhalation två gånger om dagen. Doseringen kan höjas till två inhalationer två gånger om dagen.

I svåra fall är den vanliga dosen 4 inhalationer två gånger om dagen.

Rekommenderad dos för barn över 5 år:

Används vid svår astma till barn. Doseringen är en inhalation två gånger om dagen.

Rådgör med din läkare om du tycker att den sedvanliga dosen inte har tillräcklig effekt, eller om du anser att du behöver en större dos än den högsta dagsdosen.

Bruksanvisning

Före användning:

Första gången du använder din spray eller om sprayen varit oanvänd i två veckor eller längre måste du först trycka ut två spraydoser i luften innan Aerobec kan användas. Håll munstycket så att dosen som kommer ut riktas bort från dig.

- 1 Tag av locket från munstycket.
- 2 Håll inhalationssprayen enligt bilden. Andas ut lugnt (inte fullt ut), placera genast därefter munstycket i munnen och slut läpparna runt det.
- 3 Andas in sakta och djupt genom munnen och tryck sedan ned behållaren enligt bilden. Då avger du en medicindos. Det är viktigt att du fortsätter att andas in efter att du avgivit medicindosen.
- 4 Håll andan i ungefär 10 sekunder och andas ut sakta. Om din läkare har ordinerat mer än en dos, upprepa steg 2-4. Efter användning, sätt locket tillbaka.



Hur vet du när Aerobec är tom?

Tag bort läkemedelsbehållaren från höljet av plast. Skaka behållaren. Du skall höra och känna att lösningen rör sig inne i behållaren. Lägg behållaren tillbaka i höljet.

Rengöring och underhåll av Aerobec

Av hygieniska orsaker ska du rengöra inhalatorn en gång i veckan med en ren och torr tyg- eller pappersduk. INGEN DEL AV INHALATORN FÅR TVÄTTAS ELLER KOMMA I KONTAKT MED VATTEN.

Om du har tagit för stor mängd av Aerobec

Det är viktigt att du alltid tar din dos enligt läkarens ordination. Öka eller minska inte på din dosering utan att först rådgöra med läkare.

Om du fått i dig för stor mängd läkemedel 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 ta Aerobec

Om du råkar glömma att ta din normala dos ska du ta de ordinerade doserna genast när du kommer ihåg. Fortsätt sedan behandlingen på sedvanligt sätt.

Ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd dos.

Om du slutar att använda Aerobec

Du ska använda den här inhalationssprayen regelbundet även om du känner dig frisk. Upphör aldrig med behandlingen om inte din läkare ordinerar detta.

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

4. Eventuella biverkningar

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

Allvarliga överkänslighetsreaktioner

Ifall du upplever klåda, utslag, hudrodnad, svullna ögonlock, läppar, ansikte eller hals, strax efter att du har tagit en dos, ska du sluta ta Aerobec och omedelbart söka dig till läkare.

Andfåddhet omedelbart efter dosering

Ibland kan det förekomma hostattacker eller andnöd omedelbart efter inhalering. Avbryt då behandlingen med Aerobec, ta ett snabbverkande luftrörsvidgande lindrande preparat och sök dig omedelbart till läkare.

Vanliga biverkningar (drabbar färre än 1 av 10 men fler än 1 av 100)

- halsfluss
- heshet, en dålig smak i munnen.

Risken för heshet, torr mun, svampinfektion ("torsk") i munhåla och svalg (vita prickar i munhålan och svalget) eller en dålig smak i munnen minskar genom att du sköljer munhålan och svalget med vatten efter varje inhalationstillfälle. Svälj inte sköljvattnet, utan spotta ut det.

Sällsynta biverkningar (drabbar färre än 1 av 1000 men fler än 1 av 10 000)

- huvudvärk, svindel
- hosta, förvärrade astmasymtom
- illamående
- urtikaria, hudrodnad, purpura
- tremor.

Biverkningar i huden kan vara att huden blir tunnare och benägenhet att få blåmärken.

Frekvensen är okänd men följande symtom kan också förekomma:

- dimsyn
- psykomotorisk hyperaktivitet, sömnstörningar, ångest eller aggressivt beteende. Dessa biverkningar förekommer oftast hos barn.

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska. Detta gäller även eventuella 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 Aerobec ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Förvara vid högst 30 °C. Undvik förvaring i direkt solljus eller nära värmekälla.

Innehållet i spraybehållaren av metall förvaras under tryck och därför får den inte punkteras eller brännas. Detta gäller även tom förpackning.

Används före utgångsdatum (EXP) som anges på förpackningen. 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 beklometasondipropionat. En dos av Aerobec inhalationsspray innehåller 50 eller 100 mikrogram beklometasondipropionat.

Övriga innehållsämnen är drivmedlet 134a (norfluran) som lösning samt etanol.

Detta läkemedel innehåller fluorerade växthusgaser.

Varje Aerobec 50 mikrog/dos inhalator innehåller 13,14 g norfluran, motsvarande 0,01879 ton CO₂ (global warming potential GWP = 1430).

Varje Aerobec 100 mikrog/dos inhalator innehåller 13,13 g norfluran, motsvarande 0,01878 ton CO₂ (global warming potential GWP = 1430).

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Aerobec innehåller en tryckbehållare av aluminium med en manuell doseringsventil och en adapter av plast. Inhalationssprayen innehåller 200 doser.

Innehavare av godkännande för försäljning

Teva Sweden AB
Box 1070
SE - 251 10 Helsingborg
Sverige

Tillverkare

Norton (Waterford) Limited T/A Teva Pharmaceuticals Ireland
Unit 27/35, IDA Industrial Park, Cork Road, Waterford, Irland

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

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

Denna bipacksedel ändrades senast 18.10.2024.