

## Pakkauseloste: Tie toa käyttäjälle

### Monoprost 50 mikrogrammaa/ml silmätipat, liuos, kerta-annospakkaus

latanoprosti

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

- Säilytä tämä pakkauseloste. Voit tarvita sitä myöhemmin.
- Jos sinulla on kysyttävää, käännä lääkärin, apteekkienkilökunnan tai sairaanhoitajan puoleen.
- Tämä lääke on määritetty vain sinulle eikä sitä pidä antaa muiden käyttöön. Se voi aiheuttaa haittaa muille, vaikka heillä olisikin samanlaiset oireet kuin sinulla.
- Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille, apteekkienkilökunnalle tai sairaanhoitajalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkauselosteessa. Ks. kohta 4.

**Tässä pakkauselosteessa kerrotaan:**

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

#### 1. Mitä Monoprost on ja mihin sitä käytetään

Monoprost kuuluu lääkeaineryhmään nimeltä prostaglandiinit. Se alentaa silmänpainetta lisäämällä silmän sisällä olevan nesteen luonnollista siirtymistä verenkiertoon.

Monoprost-silmätipoilla hoidetaan **avokulmaglaukoomaa ja kohonnutta silmänpainetta**. Näissä molemmissa sairauksissa silmänpaine kohoaa, mikä voi vähitellen vaikuttaa näkökykyyn.

Latanoprostia, jota Monoprost-silmätipat sisältävät, voidaan joskus käyttää myös muiden kuin tässä pakkauselosteessa mainittujen sairauksien hoitoon. Kysy neuvoa lääkäristä, apteekkienkilökunnalta tai muulta terveydenhuollon ammattilaiselta tarvittaessa ja noudata aina heiltä saamiasi ohjeita.

#### 2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Monoprost-silmätippoa

##### Älä käytä Monoprost-silmätippoa

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

##### Varoitukset ja varotoimet

Keskustele lääkärin, apteekkienkilökunnan tai sairaanhoitajan kanssa ennen kuin käytät Monoprost-silmätippoa, jos epäilet jonkin seuraavista koskevan sinua:

- jos olet menossa silmäleikkaukseen tai olet ollut silmäleikkauksessa (kaihileikkaus mukaan lukien)
- jos sinulla on silmävaivoja (esim. silmäkipua, silmä-ärsytystä tai -tulehdus, näön hämärtymistä)
- jos sinulla on vaikea astma tai astma ei ole hyvin hallinnassa
- jos käytät piilolinssejä. Voit silti käyttää Monoprost-silmätippoa, mutta noudata kohdassa 3 annettuja ohjeita piilolinssien käytöstä

- jos sinulla on ollut tai on parhaillaan *herpes simplex* –virusen (HSV) aiheuttama silmän virusinfekti.

## Lapset

Monoprost-silmätippojen ei ole tutkittu (alle 18-vuotiailla) lapsilla.

## Muut lääkevalmisteet ja Monoprost

Monoprost-silmätipoilla saattaa olla yhteisvaikutuksia muiden lääkkeiden kanssa. Kerro lääkärille tai apteekkienhenkilökunnalle, jos parhaillaan käytät, olet äskettäin käyttänyt tai saatat käyttää muita lääkeitä.

## Raskaus ja imetyys

**Älä käytä** Monoprost-silmätippojen, jos olet raskaana tai imetät.

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

## Ajamineen ja koneiden käyttö

Monoprost-silmätipojen käytön aikana saattaa esiintyä näön sumenemista. Jos tällaista esiintyy, **älä** aja autoa äläkä käytä työkaluja tai koneita ennen kuin näkökyky palautuu ennalleen.

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

## Monoprost-silmätipat sisältävät hydrattua makrogoliglyserolirisiinioleattia

Monoprost-silmätipat sisältävät hydrattua makrogoliglyserolirisiinioleattia, (hydrattua polyoksietyloitua risiiniöljyä), joka voi aiheuttaa ihoreaktioita.

## 3. Miten Monoprost-silmätippoja käytetään

### Tavanomainen annos

- Käytä Monoprost-silmätippojen juuri siten kuin lääkäri on määränyt. Tarkista ohjeet lääkäriltä tai apteekista, jos olet epävarma
- Tavanomainen annos aikuisille (jäkkäät mukaan lukien) on yksi tippa hoidettavaan silmään kerran päivässä. Paras ajankohta tiputtaa tipat silmiin on iltaisin
- Älä käytä Monoprost-silmätippojen useammin kuin kerran päivässä, sillä hoidon teho saattaa heikentyä, jos tiputat niitä silmiin tiheämmin
- Käytä Monoprost-silmätippojen juuri siten kuin tässä pakkausselosteessa on kuvattu tai kuin lääkäri on määränyt, kunnes lääkäri kehottaa sinua lopettamaan hoidon. Tarkista ohjeet lääkäriltä, apteekista tai sairaanhoitajalta, jos olet epävarma.

### Piilolinssien käyttäjät

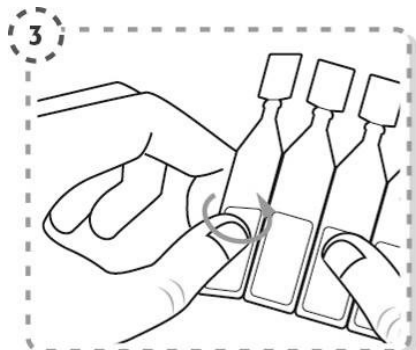
Jos käytät piilolinssejä, poista ne silmistä ennen Monoprost-silmätipojen tipputamista. Voit laittaa piilolinssit takaisin silmiin 15 minuutin kuluttua Monoprost-silmätipojen tipputamisesta.

### Käyttöohjeet

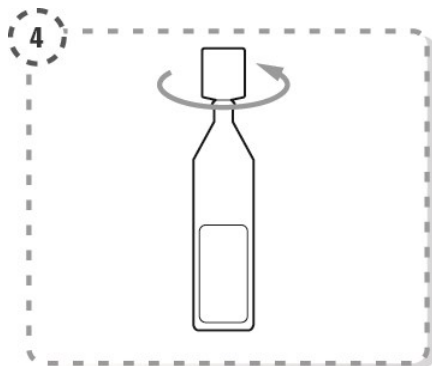
Silmätipat on pakattu kerta-annospakkaukseen. Monoprost-kerta-annospakkauksen sisältämä liuos on käytettävä heti sen jälkeen, kun pakaus on avattu tippojen tipputamiseksi hoidettavaan silmään. Koska kerta-annospakkaus ei enää ole avaamisen jälkeen steriili, jokaista käyttökertaa varten on avattava uusi pakaus, joka hävitetään heti käytön jälkeen.

Käytä silmätippoja seuraavasti:

1. Pese kädet ja ota mukava istuma- tai seisoma-asento.
2. Avaa suojaruppi. Kirjoita pussin päälle sen avaamispäivämäärä.
3. Irrota yksi kerta-annospakkaus liuskasta.



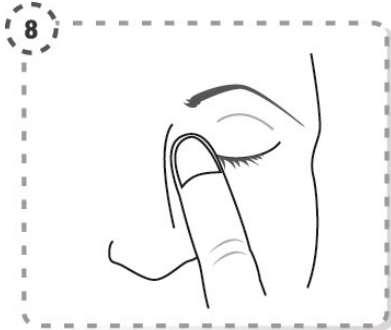
4. Kierrä kerta-annospakkauksen kärki auki kuvan osoittamalla tavalla. Älä kosketa kerta-annospakkauksen kärkeä avaamisen jälkeen.



5. Vedä hoidettavan silmän alaluomea varovasti sormella alaspin.
6. Vie kerta-annospakkauksen tippakärki lähelle silmää, mutta älä kosketa sillä silmää.
7. Purista kerta-annospakkauksesta varovasti yksi tippa silmään ja irrota ote alaluomesta.



8. Sulje silmä ja paina sormella nenänpuoleista silmänurkkaa yhden minuutin ajan.



9. Toista sama toiseen silmään, jos lääkäri on niihin määritellyt. Yksi kerta-annospakkaus sisältää riittävästi liuosta kumpaakin silmää varten.

10. Hävitä kerta-annospakkaus käytön jälkeen. Älä säilytä sitä toista käyttökertaa varten. Jokaista käyttökertaa varten on avattava uusi kerta-annospakkaus, koska sen sisältämä liuos ei enää avaamisen jälkeen säily steriilinä.

#### **Jos käytät Monoprost-silmätippojen toisen silmätippavalmisteen kanssa**

Odota vähintään 5 minuuttia Monoprost-silmätippojen ja muiden silmätippojen käytön välillä.

#### **Jos käytät ensimmäisiä Monoprost-silmätippojen kuin sinun pitäisi**

Jos tiputat silmään liian monta tippaa, silmä voi ärtymään lievästi, vetistää ja punoittaa. Näiden oireiden pitäisi hävitä, mutta jos olet huolissasi, ota yhteyttä lääkäriin saadaksesi neuvoja.

Jos vahingossa nielet Monoprost-silmätippuja, ota mahdollisimman pian yhteyttä lääkäriin.

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

#### **Jos unohtat käyttää Monoprost-silmätippuja**

Jatka silmätippojen käyttämistä tavanomaisella annostuksella tavanomaiseen aikaan. Älä otta kaksinkertaista annosta korvataksesi unohtamasi annoksen. Jos olet jostakin epävarma, käännny lääkärin tai apteekkikenkilökunnan puoleen.

#### **Jos lopetat Monoprost-silmätippojen käytön**

Keskustele lääkärin kanssa, jos haluat lopettaa Monoprost-silmätippojen käyttämisen.

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

## **4. Mahdolliset haittavaikutukset**

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

Seuraavat haittavaikutukset ovat Monoprost-lääkkeen tiedossa olevia haittavaikutuksia:

#### **Hyvin yleiset (esiintyvät useammalla kuin 1 henkilöllä 10:stä):**

- vähittäinen silmän värimuutos, joka johtuu ruskean pigmentin lisääntymisestä silmän värikalvossa (iirisessä)
  - silmien väri muuttuu todennäköisemmin monivärisissä silmissä (siniruskeissa, harmaarusruskeissa, keltaruskeissa tai vihreäruskeissa) kuin yksivärisissä (sinisissä, harmaissa, vihreissä tai ruskeissa) silmissä

- mahdollisiin värimuutoksiin voi kulua vuosia, tosin tavallisesti värimuutos todetaan ensimmäisten 8 hoitokuukauden kuluessa
- silmän värimuutos voi olla pysyvä ja näkyä selvemmin, jos käytät Monoprost-silmätippoa vain toiseen silmään
- silmän värimuutokseen ei näyttäisi liittyvän mitään ongelmia
- silmän värimuutos ei etene enää Monoprost-hoidon lopettamisen jälkeen
- silmän punoitus
- silmä-ärsytys (polttelu, hiekantunne, kutina, pistely tai vierasesinetuntemus)
- hoidettavan silmän ripsien ja silmää ympäröivän hennon karvoituksen vähittäinen muutos, jota todetaan enimäkseen japanilaispotilailla. Silmäripset voivat tummentua, pidentyä, paksuuntua ja tuuhentua.

#### **Yleiset (esiintyvät enintään 1 henkilöllä 10:stä):**

- silmän pinnan ärsytys tai vaurioituminen, silmäluomitulehdus (blefariitti), silmäkipu ja valonarkkuus (fotofobia) ja silmän sidekalvotulehdus (konjunktiviitti).

#### **Melko harvinaiset (esiintyvät enintään 1 henkilöllä 100:sta):**

- silmäluomien turvotus, silmien kuivus, silmän pinnan tulehdus tai ärsytys (keratiitti), näön hämärtyminen, silmän pigmenttikalvon tulehdus (uveiitti), verkkokalvon turvotus (makulaturvotus)
- ihottuma
- rasitusrintakipu (angina pectoris) ja tietoisuus sydämen lyönneistä (sydämentykytys)
- astma ja hengenahdistus (dyspnea)
- rintakipu
- pääänsärky ja heitehuimaus
- lihas- ja nivelsärky
- pahoinvointi, oksentelu.

#### **Harvinaiset (esiintyvät enintään 1 henkilöllä 1 000:sta):**

- värikalvotulehdus (iriitti), silmän pinnan turvotukseen tai naarmuuntumiseen/vaurioitumiseen viittaavat oireet, turvotus silmän ympäällä, silmäripset kääntyminen väärään suuntaan tai ylimääräinen ripsirivi, nesteen täyttämä rakkula silmän värikalvossa (iirkystä)
- reaktiot silmäluomien ihossa, silmäluomien ihmisen tummeneminen
- astman pahaneminen
- vaikea ihmisen kutina
- *herpes simplex* -viroksen aiheuttaman silmätulehduksen kehittyminen.

#### **Hyvin harvinaiset (esiintyvät enintään 1 henkilöllä 10 000:sta):**

- rasitusrintakivun (angina pectoriksen) pahaneminen potilailla, joilla on myös sydänsairaus, kuopalla olevat silmat (luomivaon syveneminen).

#### **Haittavaikutuksista ilmoittamineen**

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](http://www.fimea.fi)

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea

Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri

PL 55

FI-00034 Fimea

## **5. Monoprost-silmätippojen säilyttäminen**

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Älä käytä tästä lääkettää ulkopakkauksessa, suojauspussissa ja kerta-annospakkauksessa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän (EXP) jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

Säilytä alle 25 °C.

Pussin ensimmäisen avaamisen jälkeen: käytä kerta-annospakkaukset 10 päivän kuluessa.

Hävitä avattu kerta-annospakkaus ja jäljelle mahdollisesti jäävä liuos heti ensimmäisen käyttökerran jälkeen.

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

## **6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa**

### **Mitä Monoprost sisältää**

- Vaikuttava aine on latanoprosti
- Yksi ml silmätippaliuosta sisältää 50 mikrogrammaa latanoprostia
- Muut aineet ovat makrogoliglyserolirisiiroleaatti, hydrattu, sorbitoli, karbomeeri 974P, makrogoli 4000, dinatriumedetaatti, natriumhydroksidi (pH:n säättöön), injektionesteisiin käytettävä vesi.

### **Lääkevalmisteen kuvaus ja pakkauskoko (-koot)**

Tämä lääkevalmiste on silmätipat, liuos, kerta-annospakkauksessa. Liuos on hieman keltainen ja opaalinhohtoinen säilytysaineeton liuos, joka on pakattu kerta-annospakkauksiin 5 tai 10 yksikön suojapusseihin.

Yksi kerta-annospakkaus sisältää 0,2 ml valmistetta.

Pakkauskoot: Kotelo sisältää 5 (1 x 5), 10 (2 x 5), 10 (1 x 10), 30 (6 x 5), 30 (3 x 10), 90 (18 x 5) tai 90 (9 x 10) kerta-annospakkausta.

Kaikkia pakkauskokoja ei välttämättä ole myynnissä.

### **Myyntiluvan haltija ja valmistaja**

#### **Myyntiluvan haltija**

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

#### **Valmistaja**

Excelvision  
27, Rue de la Lombardière  
ZI la Lombardière  
07100 Annonay  
Ranska

tai

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

tai

Laboratoire Unither  
1 rue de l'Arquerie  
50200 Coutances  
Ranska

**Paikallinen edustaja:**

Théa Nordic AB, Storgatan 55, 70363 Örebro, Ruotsi. Puh. 040 3513 114

**Tämä pakkausseleoste on tarkistettu viimeksi 12.12.2023**

Lisätietoa tästä lääkevalmisteesta on saatavilla Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus (Fimean) kotisivulta [www.fimea.fi](http://www.fimea.fi).

**Bipackse del: Information till användaren**

**Monoprost 50 mikrogram/ml, ögondroppar, lösning i endosbehållare**

latanoprost

**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.
- 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 bipackse del finns information om följande:**

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

**1. Vad Monoprost är och vad det används för**

Monoprost tillhör en grupp läkemedel som kallas prostaglandiner. Det sänker trycket i ditt öga genom att öka det naturliga utflödet av vätska från ögats insida ut i blodet.

Monoprost används för att behandla tillstånd som kallas **öppenvinkelglaukom** och **okulär hypertension**. Båda dessa tillstånd är förknippade med en ökning av trycket i ögat, som så småningom kan påverka synen.

Latanoprost som finns i Monoprost kan också vara godkänd för att behandla andra sjukdomar som inte nämns i denna produktinformation. Fråga läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska om du har ytterligare frågor och följ alltid deras instruktion.

## 2. Vad du behöver veta innan du använder Monoprost

### Använd inte Monoprost

- Om du är allergisk (överkänslig) mot latanoprost eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6).

### Varningar och försiktighet

Tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska innan du använder Monoprost om du tror att något av det följande gäller dig:

- Om du ska genomgå eller har genomgått en ögonoperation (inklusive starroperation).
- Om du lider av ögonproblem (som ögonvärk, irritation eller inflammation, dimsyn).
- Om du har svår astma eller om din astma inte är välkontrollerad.
- Om du bär kontaktlinser. Du kan fortfarande använda Monoprost, men följ instruktionerna för kontaktlinsbärare i avsnitt 3.
- Om du har haft eller har en virusinfektion i ögat orsakad av *herpes simplex*-virus (HSV).

### Barn

Monoprost har inte studerats hos barn (under 18 år).

### Andra läkemedel och Monoprost

Monoprost kan interagera med andra läkemedel. Tala om för läkare eller apotekspersonal om du tar, nyligen har tagit eller kan tänkas ta andra läkemedel.

### Graviditet och amning

Använd inte Monoprost om du är gravid eller ammar.

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.

### Körförmåga och användning av maskiner

När du använder Monoprost kan du få dimsyn. Om detta händer dig, kör inte eller använd inte verktyg eller maskiner förrän din syn blir klar igen.

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.

### Monoprost innehåller makrogolglycerolhydroxistearat

Monoprost innehåller makrogolglycerolhydroxistearat (från ricinolja) som kan orsaka hudreaktioner.

## 3. Hur du använder Monoprost

## **Vanlig dosering**

- Använd alltid Monoprost enligt läkarens anvisningar. Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du är osäker.
- Vanlig dos till vuxna (inklusive äldre) är en droppe dagligen i det påverkade ögat (ögonen). Den bästa tiden att göra detta är på kvällen.
- Använd inte Monoprost mer än en gång om dagen eftersom behandlingseffekten kan minskas om det används för ofta.
- Använd alltid Monoprost exakt enligt beskrivning i denna bipacksedel eller enligt anvisningar från läkare tills läkaren säger åt dig att sluta. Rådfråga läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska om du är osäker.

## **Om du bär kontaktlinser**

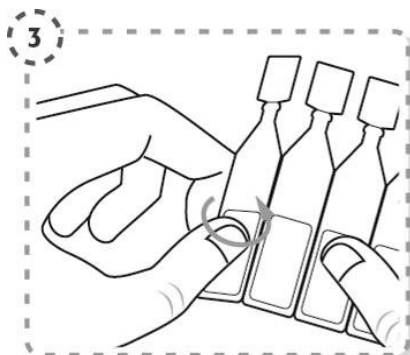
Om du använder kontaktlinser bör du ta bort dem innan du använder Monoprost. Efter att ha använt Monoprost ska du vänta 15 minuter innan du sätter tillbaka kontaktlinserna.

## **Instruktioner för användning**

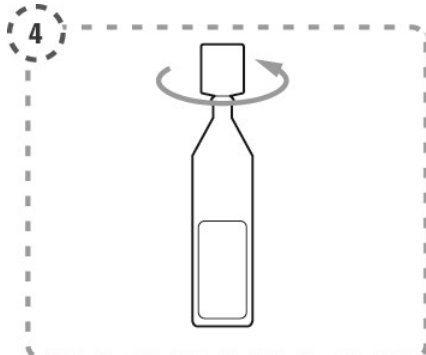
Ögondropparna tillhandahålls i endosbehållare. Påbörjade endosbehållare ska slängas genast efter användning. Eftersom sterilitet inte kan bibehållas efter öppnandet av endosbehållaren, måste en ny behållare öppnas före varje användning och slängas omedelbart efter administreringen.

Följ dessa instruktioner vid användning av ögondropparna:

1. Tvätta händerna och sitt eller stå bekvämt.
2. Öppna påsen. Skriv datumet för första öppnandet på påsen.
3. Bryt av en endosbehållare från remsan.



4. Vrid av toppen på endosbehållaren enligt bilden. Vidrör inte spetsen efter att endosbehållaren har öppnats.

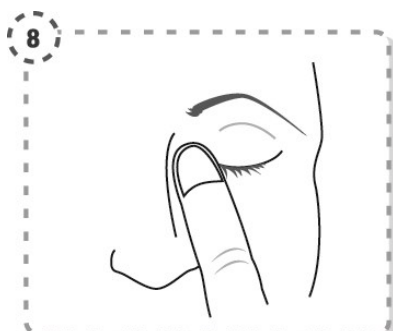


5. Använd ditt finger för att försiktigt dra ner det undre ögonlocket på det påverkade ögat.
6. Placera spetsen av endosbehållaren nära, men utan att vidröra ditt öga.

7. Kläm försiktigt på endosbehållaren så att endast en droppe kommer in i ögat, släpp sedan det undre ögonlocket.



8. Tryck ett finger mot den inre ögonvrån, håll i 1 minut samtidigt som du blundar.



9. Upprepa i det andra ögat om din läkare har sagt till dig att göra detta. Varje endosbehållare innehåller tillräckligt med lösning för båda ögonen.
10. Släng endosbehållaren efter användning. Spar den inte för senare användning. En ny endosbehållare måste öppnas vid varje tillfälle då ögonen ska droppas, eftersom lösningen inte förblir steril efter att endosbehållaren öppnats.

#### **Om du använder Monoprost med andra ögondroppar**

Vänta minst 5 minuter mellan användning av Monoprost och användning av andra ögondroppar.

#### **Om du har använt för stor mängd av Monoprost**

Om du tillsätter för många droppar i ögat kan du känna viss lättare irritation i ögat och dina ögon kan tåras och bli röda, detta borde gå över, men om du är orolig, kontakta läkare för rådgivning.

Om Monoprost sväljs av misstag, bör du kontakta din läkare så snart som möjligt.

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 i Finland, tel. 112 i Sverige) för bedömning av risken samt rådgivning.

#### **Om du har glömt att ta Monoprost**

Fortsätt med den vanliga doseringen när det är dags för nästa dos. Ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd dos. Om du är osäker, kontakta läkare eller apotekspersonal för rådgivning.

#### **Om du slutar att använda Monoprost**

Du ska prata med din läkare om du vill sluta använda Monoprost.

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.

Följande biverkningar är kända vid användning av Monoprost:

##### **Mycket vanliga (förekommer hos fler än 1 av 10 användare):**

- Gradvis förändring av ögonfärgen genom en ökning av mängden brunt pigment i den färgade delen av ögat (iris).
  - Om du har melerad ögonfärg (blåbruna, gråbruna, gulbruna eller grönbruna) är det mer sannolikt att du ser denna förändring än om du har enfärgade ögon (blåa, gråa, gröna eller bruna ögon).
  - Förändringar av din ögonfärg kan ta åratal att utvecklas även om det normalt uppträder inom de åtta första behandlingsmånaderna.
  - Färgförändringen kan vara permanent och kan vara mer märkbar om du använder Monoprost i endast ett öga.
  - Det verkar inte finnas några andra problem förknippade med förändringen av ögonfärg.
  - Förändringen i ögonfärg fortsätter inte efter avslutad behandling med Monoprost.
- Röda ögon.
- Ögonirritation (en bränrande känsla, känsla av gryning, klåda, sveda eller en känsla av att ha något främmande föremål i ögat).
- Gradvis förändring av ögonfransar vid det behandlade ögat och de fina hårstråna runt det behandlade ögat, mestadels sett hos individer av japansk ursprung. Dessa förändringar omfattar ökning av färgen (förmörkning), längd, tjocklek och antal ögonfransar.

##### **Vanliga (förekommer hos upp till 1 av 10 användare):**

- Irritation eller skada på ytan av ögat, ögonlocksinfektion (blefarit), ögonsmärta, ljuskänslighet (fotofobi), inflammation i ögats bindhinna (konjunktivit).

##### **Mindre vanliga (förekommer hos upp till 1 av 100 användare):**

- Svullna ögonlock, torra ögon, inflammation eller irritation på ytan av ögat (keratit), dimsyn, inflammation i den färgade hinnan av ögat (uveit), svullnad av näthinnan (makulärt ödem).
- Hudutslag.
- Kärlkramp (angina pectoris) och medvetenhet om hjärtrytmfel (hjärtklappning).
- Astma, andnöd (dyspné).
- Bröstsmärta.
- Huvudvärk, yrsel.
- Muskel- och ledvärk.
- Illamående, kräkning.

##### **Sällsynta (förekommer hos upp till 1 av 1000 användare):**

- Inflammation i iris (irit), symptom på svullnad eller skada på ögats yta, svullnad runt ögonen (periorbitalt ödem) inåtväxande ögonfransar eller en extra rad av ögonfransar, vätskefyllt område inom det färgade området av ögat (iriscysta).
- Hudutslag på ögonlock, mörkfärgning av huden på ögonlocken.
- Förvärrade astmasymtom.
- Svår klåda i huden.
- Utveckling av en ögoninfektion orsakad av *herpes simplex*-virus (HSV).

**Mycket sällsynta (förekommer hos upp till 1 av 10000 användare):**

- Förvärrad kärlkramp (angina pectoris) hos patienter som även har hjärtsjukdom, insjunkna ögon (fördjupning av ögonfåran).

**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.

I Finland

Webbplats: [www.fimea.fi](http://www.fimea.fi)

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea

Biverkningsregistret

PB 55

FI-00034 Fimea

I Sverige

Läkemedelsverket

Box 26

751 03 Uppsala

Webbplats: [www.lakemedelsverket.se](http://www.lakemedelsverket.se)

**5. Hur Monoprost ska förvaras**

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Används före utgångsdatum som anges på ytterkartongen, påsen och endosbehållaren efter EXP. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Förvaras vid högst 25 °C.

Efter att påsen öppnats: Använd endosbehållarna inom 10 dagar.

Kassera öppnad endosbehållare och eventuellt kvarbliven lösning omedelbart efter första användning.

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 latanoprost.
- En ml lösning innehåller 50 mikrogram latanoprost.
- Övriga innehållsämnen är makrogolglycerolhydroxistearat 40, sorbitol, karbomer 974P, makrogol 4000, dinatriummedetat, natriumhydroxid (för pH-justering), vatten för injektionsvätskor.

**Läkemedlets utsseende och förpackningsstorlekar**

Monoprost ögondroppar, lösning i endosbehållare är en svagt gul, pärlemorskimrande lösning, utan konserveringsmedel, förpackad i påsar om 5 eller 10 endosbehållare.

Varje endosbehållare innehåller 0,2 ml.

Förpackningsstorlekar: Kartonger med påsar om 5 (1 x 5), 10 (2 x 5), 10 (1 x 10), 30 (6 x 5), 30 (3 x 10), 90 (18 x 5) eller 90 (9 x 10) endosbehållare.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar 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

##### **Tillverkare**

Excelvision

27, Rue de la Lombardière

Zi la Lombardière

07100 Annonay

Frankrike

*Eller*

Laboratoires THEA

12 rue Louis Blériot

63017 Clermont-Ferrand Cedex 2

Frankrike

*Eller*

Laboratoire Unither

1 rue de l'Arquerie

50200 Coutances

Frankrike

#### **I Finland:**

##### **Lokal företrädare:**

Théa Nordic AB, Storgatan 55, 70363 Örebro, Sverige. Tel. 040 3513 114

#### **Denna bipackse del ändrades senast 12.12.2023**

Ytterligare information om detta läkemedel finns på Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdets (Fimeas) hemsida ([www.fimea.fi](http://www.fimea.fi)) och på Läkemedelsverkets webbplats [www.lakemedelsverket.se](http://www.lakemedelsverket.se).