

Pakkausseloste: Tietoa käyttäjälle

Lastin 0,13 mg/annos nenäsumute, liuos

atselastiini

Lue tämä seloste 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 tai apteekkihenkilökunnan 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 tai apteekkihenkilökunnan puoleen. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Ks. kohta 4.

Tässä pakkausselosteessa kerrotaan:

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

1. Mitä Lastin on ja mihin sitä käytetään

Lastinia käytetään allergisen nuhan (esimerkiksi kausiluonteinen ja ympärivuotinen allerginen nuha) hoitoon.

Lastin on allergialääke, joka lievittää oireita estämällä allergisissa reaktioissa vaikuttavien aineiden, etenkin histamiinin, vapautumista.

Lastin on tarkoitettu helpottamaan allergisen nuhan oireita, kuten vuotavaa tai tukkoista nenää ja aivastelua. Allergia on kehon yliherkkyysoire reaktio tavallisille aineille ja sen voi aiheuttaa esimerkiksi siitepöly (nk. heinänuha), huonepöly tai kissojen ja koirien karvat.

2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Lastinia

Älä käytä Lastinia

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

Varoitukset ja varotoimet

Keskustele lääkärin tai apteekkihenkilökunnan kanssa ennen kuin käytät Lastinia.

Lapset

Lastin on tarkoitettu vain yli 6-vuotiaille.

Vanhukset

Lastinia voidaan käyttää vanhuksille.

Muut lääkevalmisteet ja Lastin

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

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.

Lääkkeen raskaudenaikaisesta käytöstä on vain vähän tietoja. Lastinia ei pidä käyttää raskauden aikana.

Lääkeaine kulkeutuu äidinmaitoon, mutta sillä ei todennäköisesti ole vaikutusta imevään lapseen. Lastinia ei pidä käyttää imetyksen aikana.

Ajaminen ja koneiden käyttö

Yksittäistapauksissa atselastiininenäsumutteen käytön aikana voi esiintyä väsymystä, uupuneisuutta, uupumusta, huimausta tai heikotusta, jotka saattavat johtua myös hoidettavasta sairaudesta. Tällöin ajokyky ja koneiden käyttökyky voivat heikentyä. Alkoholi saattaa voimistaa tätä vaikutusta.

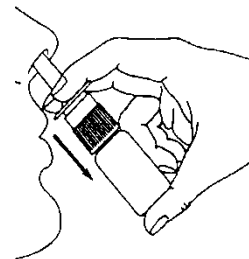
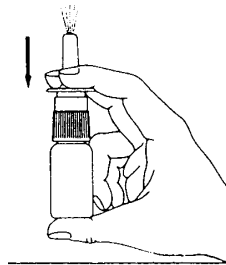
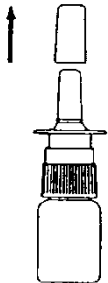
On omalla vastuullasi arvioida, pystytkö näihin tehtäviin lääkehoidon aikana. Lääkkeen vaikutuksia ja haittavaikutuksia on kuvattu muissa kappaleissa. Lue koko pakkausseloste opastukseksi. Keskustele lääkärin tai apteekkihenkilökunnan kanssa, jos olet epävarma.

3. Miten Lastinia käytetään

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

Lääkäri määrää annoksen ja sovittaa sen yksilöllisesti.

Käyttöohje:



1. Irrota suojahylsy.

2. Käyttäessäsi sumutetta ensimmäisen kerran tulee sinun ladata pumppu. Pidä säiliötä pystyssä ja suihkuta muutaman kerran ilmaan, kunnes suihke on tasainen.

3. Niistä nenäsi, pidä sen jälkeen päätäsi pystyssä ja suihkuta yhden kerran kumpaankin sieraimen. Jos päätä taivutetaan taaksepäin voi liuos valua kurkkuun.

4. Laita suojahylsy takaisin paikoilleen.

Jos käytät enemmän Lastinia kuin sinun pitäisi

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 Lastinia

Jos unohdat käyttää Lastinia, jatka lääkkeen käyttämistä tavanomaiseen aikaan ja käytä tarvittaessa Lastinia kahden tavanomaisen ajankohdan välillä.

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

4. Mahdolliset haittavaikutukset

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

Seuraavia haittavaikutuksia on raportoitu:

- Yleiset (yli 1 potilaalla sadasta): makuhäiriöt (kitkerä maku).
- Melko harvinaiset (alle 1 potilaalla sadasta): nenän ärsytys (pistely, kutina), aivastelu, nenäverenvuoto.
- Harvinaiset (alle 1 potilaalla tuhannesta): pahoinvointi.
- Hyvin harvinaiset (alle 1 potilaalla 10 000:sta): yliherkkyys, anafylaktistyyppiset reaktiot, huimaus, väsymys (uupumus, uupuneisuus), heikotus, ihottuma, kutina, nokkosihottuma.

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. Lastinin säilyttäminen

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Säilytä alle 30°C lämpötilassa, älä säilytä jääkaapissa.

Avattu pakkaus käytettävä 6 kuukauden kuluessa avaamisesta.

Älä käytä tätä lääkettä pakkauksessa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän 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 Lastin sisältää

- Vaikuttava aine on atselastiini.
- Muut aineet ovat natriumedetaatti, hypromelloosi, sitruunahappo, dinatriumfosfaattidodekahydraatti, natriumkloridi ja puhdistettu vesi.

Lääkevalmisteen kuvaus ja pakkauskoko

Kirkas ja väritön liuos.

20 ml (140 annosta)

Myyntiluvan haltija
Viatri Oy
Vaisalantie 2-8
02130 Espoo

puh. 020-720 9555
infofi@viatri.com

Valmistaja
Madaus GmbH
51101 Köln
Saksa

Tämä pakkausseloste on tarkistettu viimeksi 1.2.2022.

Bipacksedel: Information till användaren

Lastin 0,13 mg/dos nässpray, lösning

azelastin

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 eller apotekspersonal.
- 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 bipacksedel finns information om följande :

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

1. Vad Lastin är och vad det används för

Lastin används för behandling av allergisk snuva (t.ex. säsongbunden och året runt förekommande allergisk snuva).

Lastin är ett antiallergiskt preparat. Det lindrar symtom genom att blockera ämnen som framkallar allergiska reaktioner, främst histamin.

Lastin är avsedd för att lindra symtom på allergisk snuva, t.ex. rinnande näsa eller nästäppa och nysningar. Med allergi avses kroppens överkänslighetsreaktion på vanliga ämnen som kan orsakas t.ex. pollen (sk hösnuva), damm eller katt- och hundhår.

2. Vad du behöver veta innan du använder Lastin

Använd inte Lastin

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

Varningar och försiktighet

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du använder Lastin.

Barn

Lastin är endast avsedd för över 6-åringar.

Äldre personer

Lastin kan användas hos äldre personer.

Andra läkemedel och Lastin

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

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.

Det finns endast begränsad erfarenhet av användning under graviditet. Lastin bör inte användas under graviditet.

Läkemedlet går över i modersmjölk men påverkar troligen inte barn som ammas. Lastin bör inte användas under amning.

Körförmåga och användning av maskiner

I sällsynta fall har utmattningskänsla, trötthet, utmattning, yrsel eller svaghet inträffa vid användning av azelastinnspray, men detta kan också bero på själva sjukdomen. Vid dessa tillfällen kan förmågan att köra och använda maskiner försämrats. Alkohol kan förstärka denna effekt.

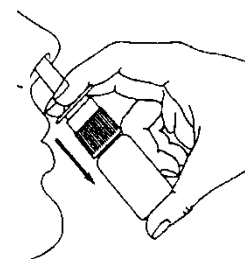
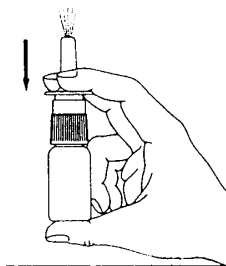
Du är själv ansvarig för att bedöma om du är i kondition att framföra motorfordon eller utföra arbeten som kräver skärpt uppmärksamhet. En av faktorerna som kan påverka din förmåga i dessa avseenden är användning av läkemedel på grund av deras effekter och/eller biverkningar. Beskrivning av dessa effekter 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 Lastin

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

Dosen bestäms av läkaren, som avpassar den individuellt.

Bruksanvisning:



1. Ta av skyddshylsan.

2. Första gången du använder sprayen måste du ladda pumpen. Håll flaskan rakt upp och spraya några gånger i luften tills duschstrålen blir jämn.

3. Snytt dig. Håll huvudet upprätt och spraya en gång i vardera näsborren. Om huvudet lutas bakåt kan lösningen rinna ner i halsen.

4. Sätt på skyddshylsan.

Om du använt för stor mängd av Lastin

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 använda Lastin

Om du har glömt att använda Lastin ska du fortsätta att ta läkemedlet vid vanlig tidpunkt och vid behov ta Lastin mellan de vanliga tidpunkterna för två doser.

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.

Följande biverkningar har rapporterats:

- Vanliga (hos fler än 1 av 100 patienter): smakrubbing (bitter smak).
- Mindre vanliga (hos färre än 1 av 100 patienter): irritation i näsan (stickningar, klåda), nysning, näsblödning.
- Sällsynta (hos färre än 1 av 1 000 patienter): illamående.
- Mycket sällsynta (hos färre än 1 av 10 000 patienter): överkänslighet, anafylaktoid reaktion, yrsel, trötthet (matthet, utmattning), svaghet, utslag, klåda, nässelutslag.

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.

www-sidan: www.fimea.fi

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea

Register över läkemedelsbiverkningar

PB 55

00034 FIMEA

5. Hur Lastin ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Förvaras vid högst 30°C. Får ej förvaras i kylskåp.

Öppnad flaska ska användas inom 6 månader.

Används före utgångsdatum 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 azelastin.
- Övriga innehållsämnen är natriummedetat, hypromellos, citronsyra, dinatriumfosfatdodekahydrat, natriumklorid och renat vatten.

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Klar och färglös lösning.

20 ml (140 doser)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Viatri Oy
Vaisalavägen 2-8
02130 Esbo

tel. 020-720 9555
infofi@viatri.com

Tillverkare:
Madaus GmbH
51101 Köln
Tyskland

Denna bipacksedel ändrades senast 1.2.2022.