

Pakkausseloste: Tie toa käyttäjälle

Nasacort 55 mikrogrammaa/annos ne näsumute, suspensio triamsinoloniasetonidi

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

Käytä tästä lääkettä juuri siten kuin tässä pakkausselosteessa kuvataan tai kuin lääkäri tai apteekkienhenkilökunta on neuvonut sinulle.

- Säilytä tämä pakkausseloste. Voit tarvita sitä uudelleen.
- Kysy tarvittaessa apteekista lisätietoja ja neuvoja.
- Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkäriille tai apteekkienhenkilökunnalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Ks. kohta 4.
- Käännny lääkärin puoleen, ellei olosi parane 7 vuorokauden jälkeen tai se huononee.

Tässä pakkausselosteessa kerrotaan:

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

1. Mitä Nasacort on ja mihin sitä käytetään

Nasacort-valmisten sisältämä vaikuttava aine on triamsinoloniasetonidi, joka on kortikosteroidien ryhmään kuuluva lääkeaine eli eräs steroidi. Sitä annetaan suihkeena nenään allergisen nuhan nenäoireiden hoitoon.

Allergisia nenäoireita ovat muun muassa aivastelu, kutina ja tukkoinen tai vuotava nenä. Tällaista allergiaa, kuten heinänuhaa, voivat aiheuttaa eri siitepölyt eri vuodenaihoina. Sitä kutsutaan ”kausiluonteiseksi allergiseksi nuhaksi”.

Tämä lääke auttaa vain, jos sitä käytetään säännöllisesti, ja se ei vältämättä helpota oireitasi heti. Joillakin potilailla vaikutus alkaa ensimmäisenä hoitopäivänä, mutta toisilla oireiden helpottumiseen voi mennä 3–4 päivää.

Käännny lääkärin puoleen, ellet tunne oloasi paremmaksi tai jos tunnet olosi huonommaksi 7 vuorokauden jälkeen.

2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Nasacort-valmistetta

Älä käytä Nasacort-valmistetta

- jos olet allerginen triamsinoloniasetonidille tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (lueteltu kohdassa 6).
- Oireita allergisesta reaktiosta Nasacort-valmisteelle voivat olla ihottuma (nokkosrokko), kutina, nielemis- tai hengittämisvaikeudet, huulten, kasvojen, nielun tai kielen turvotus.

Varoitukset ja varotoimet

Keskustele lääkärin tai apteekkienhenkilökunnan kanssa ennen Nasacort-valmisten käyttöä

- jos sinulla on nenässä tai nielussa hoitamaton infektio. Jos sinulle ilmaantuu sieni-infektiota Nasacort-valmisten käytön aikana, lopeta suihkeen käyttö, kunnes infektio on hoidettu.
- jos sinulle on äskettäin tehty nenäleikkaus tai sinulla on ollut nenävamma tai haavaumia nenässä.

- jos olet siirtymässä käyttämistäsi steroidi-injektiloista tai -tableteista Nasacort-nenäsumutteen käytöön.
- jos sinulla on ollut glaukooma tai harmaakaihi.

Jos et ole varma, koskeeko jokin edellä mainitusta sinua, keskustele lääkärin tai apteekkienkilökunnan kanssa ennen tämän lääkkeen käytöä.

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

Muut lääkevalmisteet ja Nasacort

Kerro lääkärille tai apteekkienkilökunnalle, jos parhaillaan käytät, olet äskettäin käytänyt tai saatat käyttää muita lääkeitä, myös lääkeitä, joita saa ilman lääkärin määräystä. Nasacort voi vaikuttaa joidenkin toisten lääkkeiden tehoon ja myös jotkin toiset lääkkeet voivat vaikuttaa Nasacort-valmisteen tehoon. Jotkin lääkkeet saattavat voimistaa Nasacort-valmisteen vaikutuksia, ja lääkäri saattaa haluta seurata sinua tarkemmin, jos otat näitä lääkeitä (kuten jotkin HIV-lääkkeet: ritonavüri, kobisistaatti).

Raskaus, imetyks ja he de lmäillis yys

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

Ajamine n ja koneiden käyttö

Nasacort-valmisteella ei ole vaikutusta tai on merkityksetön vaikutus kykyysi ajaa tai käyttää koneita.

Nasacort sisältää bentsalkoniumkloridia,

Tämä lääke sisältää 15 mikrogrammaa bentsalkoniumkloridia jokaista suihkausta kohden.

Bentsalkoniumkloridi voi aiheuttaa ärsytystä tai nenän vuotamista erityisesti pitkääikaisessa käytössä.

Systeemiset vaikutukset

Kun kortikosteroideja, mukaan lukien triamsinoloniasetonidia, käytetään pitkiä aikoja tai suurina annoksina pitkiä aikoja, haittavaikutuksia saattaa ilmetä, koska lääke imeytyy elimistöön (esim. steroidihormonien normaali tuotanto saattaa vaikuttaa). Näitä haittavaikutuksia esiintyy paljon epätodennäköisemmin käytettäessä kortikosteroidinenäsumutetta kuin suun kautta otettavia kortikosteroideja (esim. tabletteja). Keskustele lääkärisi kanssa, jos havaitset haittavaikutuksia.

3. Miten Nasacort-valmistetta käytetään

Nasacort on tarkoitettu käytettäväksi vain nenään.

Käytä tästä lääkettä juuri siten kuin tässä pakkausselosteessa on kuvattu tai kuin lääkäri tai apteekkienkilökunta on määritellyt. Tarkista ohjeet lääkäriltä tai apteekista, jos olet epävarma. Lääke tehoa vain, jos sitä käytetään säännöllisesti. Voi kestää 3–4 päivää, ennen kuin huomaat, että oireesi ovat helpottaneet.

Kuinka paljon Nasacort-valmistetta käytetään

Aikuiset (18 vuotta täyttäneet)

- Tavanomainen aloitusannos on 2 suihketta kumpaanakin sieraimeen kerran päivässä.
- Kun allergiaoireet ovat hallinnassa, annos voidaan pienentää 1 suihkeeseen kumpaanakin sieraimeen kerran päivässä.

Älä käytä Nasacort-valmistetta yli 3 kuukauden ajan keskustelematta lääkärin kanssa.

Miten sumutinta käytetään

Niistä nenäsi varovasti ennen nenäsumutteen käytöä, jotta sieraimet avautuvat.

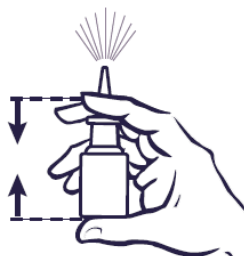
1. Pullon valmistelu

- Poista suojuus vetämällä sitä ylöspäin.
- Ravista pulloa kevyesti ennen käyttöä.



2. Jos käytät ne näsumutinta ensimmäisen kerran

- Pidä pullo pystyasennossa.
- Osoita sumutin poispäin itsestäsi.
- Täytä annossumutin painamalla nenäkappaletta alas päin. Tätä kutsutaan käyttövalmiiksi saattamiseksi.
- Paina ja vapauta nenäkappale 5 kertaa.
- Toista, kunnes pullossa tulee ohut nestesuihku.
- Suihkepullon on nyt käyttövalmis.



3. Ne näsumuttimen käyttö

- Pidä toinen sierain kiinni sormella.
- Pidä pullo pystyasennossa ja vie kärki toiseen sieraimeen mahdollisimman syvälle mutta kuitenkin niin, ettei se tunnu epämiellyttäväältä.
- Hengitä kevyesti sisään nenän kautta suu kiinni.
- Vapauta samalla yksi suihke painamalla nenäkappaletta kerran alas päin.



4. Hengitää sitten suun kautta ulos.

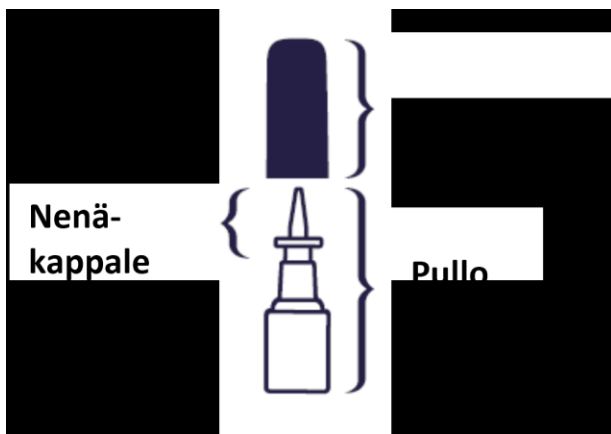
5. Toista vaiheet 3 ja 4, jos sinun tarvitsee suihkuttaa uudelleen samaan sieraimeen ja kun suihkutat toiseen sieraimeen.

6. Ne näsumuttimen käytön jälkeen

- Jotta nenäkappale pysyy puhtaana, pyyhi se huolellisesti puhtaalla paperilla tai nenäliinalla jokaisen käyttökerran jälkeen.
- Aseta suojuus takaisin paikalleen.

Jos ne näsumuttimen käytössä on ollut yli 2 viikon tauko:

- Se on saatettava uudelleen käyttövalmiiksi täyttämällä annossumutin.
- Osoita sumutin poispäin itsestäsi.
- Käyttövalmiiksi saattamiseksi suihkuta kerran ilmaan ennen käyttöä.
- Ravista aina pulloa varovasti ennen käyttöä.



Ne näsumtimen puhdistamine

Jos sumutin ei toimi, sumuttimen kärki on mahdollisesti tukkeutunut. Älä **koskaan** yritä poistaa tukkeutumaa tai suurentaa sumutinreikää neulalla tai jollain muulla terävällä esineellä, koska se voi tuhota sumutinmekanismin.



Nenäsumtin pitäisi puhdistaa ainakin kerran viikossa. Sen voi puhdistaa useammin, jos se tukkeutuu.

Ohjeet sumuttimen puhdistamiseksi:

1. Poista suojuksesi.
2. Irrota vain sumuttimen nenäkappale varovasti vetämällä.



3. Upota suojuksesi ja nenäkappale lämpimään veteen muutaman minuutin ajaksi.
4. Huuhtele kylmän, juoksevan hanaveden alla.



5. Ravista tai taputtele liika vesi pois.
6. Anna kuivua ilmassa.

7. Aseta nenäkappale takaisin paikalleen.
8. Saata nenäsumutin käyttökuntoo siten, että muodostuu hienojakoinen suihke.
9. Käytä kuten tavallisesti.

Jos käytät enemmän Nasacort-valmistetta kuin sinun pitäisi

On tärkeää, että käytät valmistetta pakkausseen tai lääkärin ohjeen mukaan. Käytä valmistetta vain niin paljon kuin ohjeistettu; käytettäessä enemmän tai vähemmän oireet voivat pahentua.

Yliannos tuskin aiheuttaa ongelmia, mutta jos olet ottanut koko pullon sisällön suun kautta, sinulle voi tulla maha- tai suolistovaivoja. Jos olet ottanut liian suuren lääkeannoksen tai vaikkapa lapsi on ottanut lääkettä vahingossa, ota aina yhteys lääkäriin, sairaalaan tai Myrkytystietokeskukseen (puh. 0800 147 111) riskien arvioimiseksi ja lisähjeiden saamiseksi.

Jos unohdat käyttää Nasacort-valmistetta

Jos unohdat käyttää Nasacort-valmistetta, ota annos heti muistaessasi. Älä otta kaksinkertaista annosta korvatakseesi unohtamasi kerta-annoksen.

Jos lopetat Nasacort-valmisten käytön

Jos lopetat tämän lääkkeen käytön, oireesi voivat palata muutaman päivän kuluessa.

Jos sinulle tulee haittavaikutuksia (vieroitusoireita) sen jälkeen, kun olet lopettanut tämän lääkkeen pitkääikaisen käytön äkillisesti, keskustele lääkäriksi kanssa. Katso lisätietoja kohdasta 4 "Mahdolliset haittavaikutukset".

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

4. Mahdolliset haittavaikutukset

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

Lopeta Nasacort-valmisten käyttö ja ota välittömästi yhteys lääkäriin tai me ne sairaalaan, jos

- saat allergisen reaktion Nasacort-valmisteesta. Oireita (yleisyys tuntematon) voivat olla ihottuma (nokkosrokko), kutina, nielemis- tai hengittämisvaikeudet, huulten, kasvojen, nielun tai kielen turpoaminen.

Yleiset haittavaikutukset (enintään 1 käyttäjällä 10:stä)

- Nenän vuotaminen, päänsärky, kurkkukipu ja/tai yskä
- Nenäverenvuodot
- Hengitystietulehdus/-ärsytyys (bronkiitti)
- Närästys tai ruoansulatusvaivat
- Flunssan kaltaiset oireet (kuume, lihaskipu, voimattomuus ja/tai väsymys)
- Hammasongelmat

Muut haittavaikutukset (tuntematon, koska saatavissa oleva tieto ei riitä yleisyyden arviointiin)

- Nenän limakalvojen kuivuminen ja ärsyty
- Nenän sivuonteloiden täteyden tai tukkoisuuden tunne
- Aivastelu
- Maku- ja hajutuntemusten muutokset
- Pahanolon tunne (pahoinvointi)
- Univaikeudet, huimauksen tai väsymyksen tunne
- Hengenahdistus (dyspnea)
- Veren kortisolitasojen lasku (laboratorioarvo)
- Silmän linssin samentuminen (harmaakaiki), silmänpaineen nousu (glaukooma)
- Näön hämärtyminen

Kortikosteroidien käytön äkillinen lopettaminen pitkääkaisen käytön jälkeen voi aiheuttaa vieroitusoireita, kuten nivelpipua, lihaskipua, vapinaa, painon laskua, ahdistuneisuutta, nenän vuotamista ja nenäverenvuotoa. Nämä oireet ovat kuitenkin erittäin harvinaisia kortikosteroidinenäsumutteita käytettäessä, ja niitä esiintyy paljon harvemmin käytettäessä kortikosteroidinenäsumutetta kuin suun kautta otettavia kortikosteroideja (esim. tabletteja).

Nasacort voi vaurioittaa joidenkin potilaiden nenän väliseinää (keskellä, nenän sisällä). Jos tämä huolestuttaa sinua, keskustele asiasta lääkärin tai apteekkienkilökunnan kanssa.

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkienkilökunnalle. 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 lääkevalmisten turvallisuudesta.

www-sivusto: www.fimea.fi

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea, Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri, PL 55, 00034 FIMEA

5. Nasacort-valmisten säilyttäminen

- Ei lasten ulottuville eikä näkyville.
- Älä käytä tästä lääketä ulkopakkauksessa ja pullossa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärään ("Käyt. viim." tai "Exp") jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.
- Säilytä alle 25 °C.
- Käyttöönnoton jälkeen Nasacort on käytettävä 1 kuukauden kuluessa (30 annoksen pakaus) tai 2 kuukauden kuluessa (120 annoksen pakaus).
- Lääkkeitä ei tule heittää viemäriin eikä hävittää talousjätteiden mukana. Kysy käyttämättömien lääkkeiden hävittämisestä apteekista. Näin menetellen suojelet luontoa.

6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

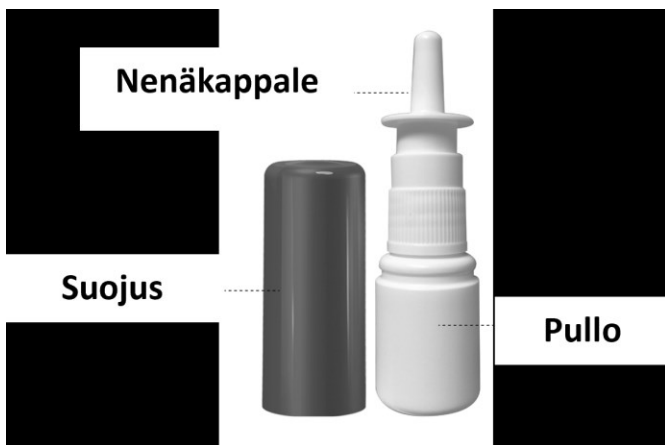
Mitä Nasacort sisältää

Vaikuttava aine on triamsinoloniasetonidi. Jokainen suihke sisältää 55 mikrogrammaa triamsinoloniasetonidia.

Muut aineet ovat:

- mikrokiteinen selluloosa ja karmelloosinatrium (dispergoituva selluloosa)
- polysorbaatti 80
- puhdistettu vesi
- vedetön glukoosi
- bentsalkoniumkloridiliuos (50 % paino/tilavuus)
- dinatriumedetaatti
- kloorivetyhappo tai natriumhydroksidi (pH:n säättämiseksi)

Lääkevalmisten kuvaus ja pakkauskoot



Nasacort on nenäsumute, suspensio. Se on saatavana valkoisessa muovipullossa, jossa on annossumutin Nasacort-valmisteen suihkuttamiseksi sieraimeen sumutinreinän kautta. Pullossa on suojuks, jotta nenäkappale pysyy puhtaana ja jotta suihke ei laukea vahingossa.

Yhdessä sumutinpullossa on vähintään 120 suihketta (16,5 g suspensiota, joka sisältää 9,075 mg triamsinoloniasetonidia) tai vähintään 30 suihketta (6,5 g suspensiota, joka sisältää 3,575 mg triamsinoloniasetonidia).

Kaikkia pakkauskokoja ei välttämättä ole kaupan.

Myyntiluvan haltija

Opella Healthcare France SAS
157 avenue Charles de Gaulle
92200 Neuilly-sur-Seine
Ranska

Paikallinen edustaja

STADA Nordic ApS
PL 1310
00101 Helsinki
Suomi

Valmistaja

Recipharm HC Limited
London road, Holmes Chapel
Cheshire, CW4 8BE
Iso-Britannia

tai

SANOFI WINTHROP INDUSTRIE
30-36, avenue Gustave Eiffel 37100 Tours
Ranska

Tällä lääke valmis teella on myyntilupa Euroopan talousalueeseen kuuluvissa jäsenvaltioissa seuraavalla kauppanimellä:

Nasacort: Itävalta, Belgia, Bulgaria, Tanska, Viro, Suomi, Saksa, Kreikka, Unkari, Irlanti, Italia, Latvia, Luxemburg, Alankomaat, Puola, Portugal, Romania, Slovakia, Slovenia, Espanja, Ruotsi, Iso-Britannia
Triamcinolone sanofi: Tsekki
Triamcinolone acetonide Sanofi: Liettua

Tämä pakkaus seloste on tarkistettu viimeksi 15.07.2023

Bipacksedel: Information till användare

Nasacort 55 mikrogram/dos nässpray, suspension triamicinolonacetonid

Läs noge 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 eller apotekspersonal.

- Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
- Vänd dig till apotekspersonalen om du behöver mer information eller råd.
- Om du får biverkningar, tala med läkare 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 7 dagar.

I den här bipackse del finns information om följande:

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

1. Vad Nasacort är och vad det används för

Nasacort innehåller ett ämne som heter triamicinolonacetonid. Det tillhör en grupp läkemedel som kallas kortikosteroider, vilket innebär att det är en slags steroid. Läkemedlet ges som nässpray för att behandla symptom från näsan vid allergisk rinit.

Symtom på allergi från näsan inkluderar nysningar, klåda, nästäppa eller rinnsnuva. Denna slags allergi, såsom hösnuva, kan orsakas av olika slags pollen under olika delar av året. Den kallas ”säsongsbunden allergisk rinit”.

Detta läkemedel är endast effektivt om det tas regelbundet och det är inte säkert att symptomen försvinner omedelbart. Vissa personer är hjälpta den första behandlingsdagen, medan det kan dröja 3 till 4 dagar för andra innan besvären minskar.

Du måste tala med läkare om du inte mår bättre eller om du mår sämre efter 7 dagar.

2. Vad du behöver veta innan du använder Nasacort

Använd inte Nasacort

- om du är allergisk mot triamicinolonacetonid eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6).
- Tecken på en allergisk reaktion på Nasacort inkluderar: hudutslag (nässelutslag), klåda, svårigheter att svälja eller andas, svullnad av läppar, ansikte, svalg eller tunga.

Varningar och försiktighet

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du tar Nasacort:

- om du har någon infektion i näsan eller svalget som inte behandlas. Om du får en svampinfektion medan du använder Nasacort, sluta använda sprayen tills infektionen har behandlats.
- om du nyligen har genomgått en näsoperation eller har haft en skada eller ett sår i näsan.
- om du har överförts från behandling med steroider som injektion eller tabletter till Nasacort spray.

- om du har haft glaukom (grön starr) eller katarakt (grå starr).
Om du är osäker på om något av ovanstående stämmer in på dig, rådfråga läkare eller apotekspersonal innan du tar detta läkemedel.

Kontakta läkare om du upplever dimsyn eller andra synrubbningar.

Andra läkemedel och Nasacort

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du tar, nyligen har tagit eller kan tänkas ta andra läkemedel, även receptfria sådana. Nasacort kan nämligen påverka effekten av andra läkemedel. Likaså kan andra läkemedel påverka effekten av Nasacort. Vissa läkemedel kan öka effekterna av Nasacort och din läkare kan vilja övervaka dig nog om du tar dessa läkemedel (t.ex. vissa läkemedel mot hiv: ritonavir, kobicistat).

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 använder detta läkemedel.

Körförmåga och användning av maskiner

Nasacort har ingen eller försumbar effekt på förmågan att framföra fordon eller använda maskiner.

Nasacort innehåller bensalkoniumklorid

Detta läkemedel innehåller 15 mikrogram bensalkoniumklorid i varje sprayning. Bensalkoniumklorid kan orsaka irritation och svullnad inuti näsan, särskilt vid längre tids användning av läkemedlet.

Systemiska effekter

När kortikosteroider, inklusive triamcinolonacetid, används under långa perioder eller i höga doser under långa perioder, kan biverkningar uppstå på grund av att läkemedlet absorberas i kroppen (t.ex. kan den normala produktionen av steroidhormoner påverkas). Dessa biverkningar är mycket mindre sannolikt att uppstå med kortikosteroidnässpray än med kortikosteroider som tas via munnen (t.ex. tablett). Tala med din läkare om du upplever några biverkningar.

3. Hur du använder Nasacort

Nasacort är endast avsedd för användning i näsan.

Använd alltid detta läkemedel exakt enligt beskrivning i denna bipacksedel eller enligt anvisningar från läkare eller apotekspersonal. Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du är osäker. Läkemedlet har endast effekt om det tas regelbundet. Det kan dröja 3 till 4 dagar innan du märker att symtomen lindras.

Hur mycket Nasacort ska ta

Vuxna (18 år eller äldre)

- Den vanliga startdosen är 2 sprayningar i vardera näsborre 1 gång dagligen.
- När allergibesvären är under kontroll kan dosen minskas till 1 sprayning i vardera näsborre 1 gång dagligen.

Använd inte Nasacort under längre tid än 3 månader utan att rådgöra med läkaren.

Hur sprayen ska användas

Innan du använder din nässpray, snyt dig försiktigt för att rensa näsborrarna.

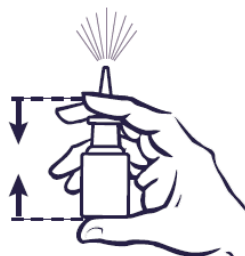
1. Färdigställ flaskan

- Avlägsna skyddslocket genom att dra det uppåt.
- Skaka flaskan lätt före användning.



2. Om du använder sprayflaskan för första gången

- Håll flaskan upprätt.
- Rikta sprayen bort från dig medan du gör detta.
- Fyll dospumpen med spray genom att trycka ner munstycket. Detta kallas aktivering.
- Tryck ner och släpp upp munstycket 5 gånger.
- Gör detta tills du får en fin spraydusch.
- Sprayflaskan är nu färdig att användas.



3. Användning av sprayen

- Håll för ena näsborren med fingret.
- Håll flaskan upprätt och för in munstycket så långt upp i den andra näsborren som möjligt, utan att det känns obehagligt.
- Andas in lätt genom näsan med munnen stängd.
- När du gör detta, tryck ner munstycket för att få ut en spraydos.



4. Andas därefter ut genom munnen.

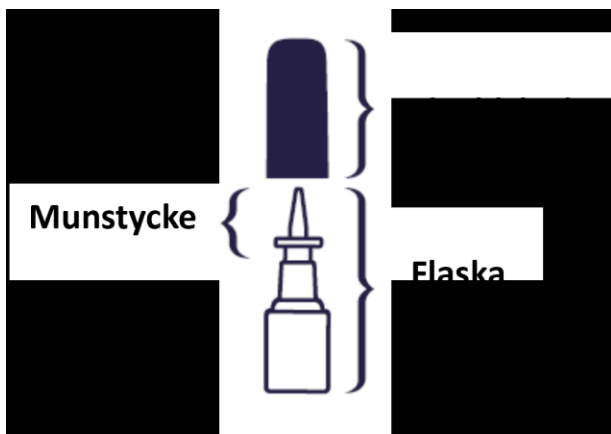
5. Upprepa steg 3 och 4 om du måste spraya igen i samma näsborre och i den andra näsborren.

6. Efter användning av sprayen

- För att hålla munstycket rent, torka av det noggrant med en ren servett eller näsduk efter varje användning.
- Sätt tillbaka skyddslocket på munstycket.

Om nässpryten inte har använts på minst två veckor:

- För att fylla munstycket med spray behöver dospumpen aktiveras igen.
- Rikta munstycket bort från dig medan du gör detta.
- För att aktivera, spraya i luften en gång före användning.
- Skaka alltid flaskan lätt före användning.



Rengöring av sprayflaskan

Om sprayen inte fungerar, kan munstycket vara tilltäppt. Försök **aldrig** rensa det eller förstora det lilla sprayhålet med en nål eller något annat vasst föremål. Det kan förstöra spraymekanismen.



Nässpryten bör rengöras minst en gång i veckan. Om den sätter igen kan den rengöras oftare.

Bruksanvisning för rengöring av sprayflaskan:

1. Ta bort skyddslocket.
2. Dra försiktigt av enbart munstycket.



3. Blötlägg skyddslocket och munstycket i varmt vatten under några minuter.
4. Skölj under rinnande kallt kranvatten.



5. Skaka av överflödigt vatten.
6. Lufttorka.

7. Sätt tillbaka munstycket.
8. Aktivera sprayen så att en fin spraydusch bildas.
9. Använd som vanligt.

Om du har använt för stor mängd av Nasacort

Det är viktigt att du tar dosen som det anges på förpackningen eller som din läkare har sagt. Använd endast den mängd som har ordinerats. Att använda för lite eller för mycket kan förvärra dina symtom.

En överdos orsakar troligen inga problem. Om du ändå har intagit hela flaskans innehåll genom munnen, kan du få mag- eller tarmbesvär. 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 Nasacort

Om du har glömt att ta Nasacort, ta det så snart du kommer ihåg det. Ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd dos.

Om du slutar att ta Nasacort

Om du slutar att ta detta läkemedel, kan symtomen återkomma inom några dagar.

Om du upplever några biverkningar (utsättningssymtom) efter att du plötsligt slutat med detta läkemedel efter långvarig användning, tala med din läkare. Se avsnitt 4 "Eventuella biverkningar" för mer information.

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.

Avbryt behandlingen och uppsök omedelbart läkare eller sjukhus om

- du har en allergisk reaktion på Nasacort. Symtomen (ingen känd frekvens) inkluderar: hudutslag (nässelutslag), klåda, svårigheter att svälja eller andas, svullnad av läppar, ansikte, svalg eller tunga.

Vanliga biverkningar (kan förekomma hos upp till 1 av 10 personer)

- Rinnande näsa, huvudvärk, halsont och/eller hosta
- Näsblödningar
- Inflammation/irritation i andningsvägarna (bronkit)
- Halsbränna eller dålig matsmältnings
- Influensaliknande symtom (feber, muskelvärk, kraftlöshet och/eller trötthet)
- Problem med tänderna

Andra biverkningar (har rapporterats: förekommer hos ett okänt antal användare)

- Irriterade och torra nässlemhinnor
- Bihålor kan vara svullna eller tilläpta
- Nysningar
- Förändring av smak och lukt
- Illamående
- Sömnproblem, yrsel eller trötthet
- Andnöd (dyspné)

- Sänkning av kortisolnivån i blodet (laboratorievärde)
- Grumling av linsen i ögat (katarrakt), förhöjt tryck inuti ögat (glaukom)
- Dimsyn

Plötsligt utsättande av kortikosteroider efter långvarig användning kan resultera i utsättningssymtom som ledvärk, muskelsmärtor, skakningar, viktminskning, ångest, rinnande näsa och blödning från näsan. Dessa symtom är dock extremt sällsynta för kortikosteroidnässprayer och mycket mindre sannolikt att uppstå med kortikosteroidnässprayer än med kortikosteroider som tas via munnen (t.ex. tabletter).

Hos vissa personer kan Nasacort skada den mittersta delen av insidan i näsan (nässkiljeväggen). Diskutera detta med läkare eller apotekspersonal om du är orolig.

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 Nasacort ska förvaras

- Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.
- Används före utgångsdatum som anges på kartongen och flaskan efter ”Utg.dat./Exp”. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.
- Förvaras vid högst 25°C.
- Efter att Nasacort öppnats första gången ska förpackningen med 30 doser användas inom 1 månad och förpackningen med 120 doser inom 2 månader.
- 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

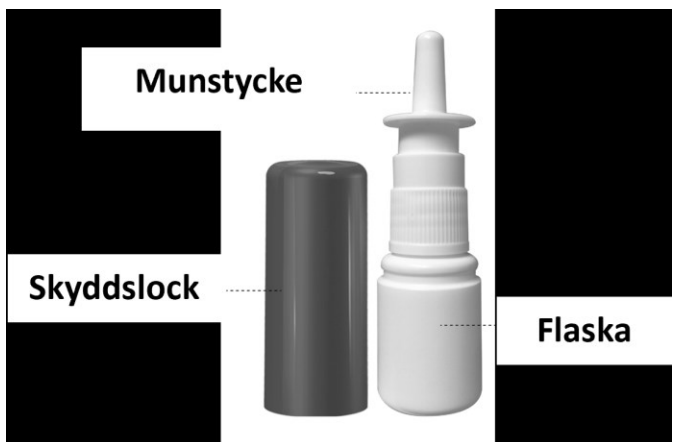
Innehållsdeklaration

Den aktiva substansen är triamcinolonacetonid. En spraydos innehåller 55 mikrogram triamcinolonacetonid.

Övriga innehållsämnen är:

- mikrokristallin cellulosa och karmellosnatrium (dispersibel cellulosa)
- polysorbat 80
- renat vatten
- vattenfri glukos
- bensalkoniumklorid 50 % (vikt/volym) lösning
- dinatriumedetat
- saltsyra eller natriumhydroxid (för pH-justering)

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar



Nasacort är en suspension för nässpray. Den levereras i en vit plastflaska med en dospump, för att Nasacort ska kunna sprayas i dina näsborrar genom munstycket. Flaskan har ett skyddslock för att hålla munstycket rent och för att inte sprayen ska utlösas av misstag.

Sprayflaskan innehåller minst 120 spraydoser (16,5 g suspension med 9,075 mg triamcinolonacetonid) eller minst 30 spraydoser (6,5 g suspension med 3,575 mg triamcinolonacetonid).

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Innehavare av godkännande för försäljning

Opella Healthcare France SAS
157 avenue Charles de Gaulle
92000 Neuilly-sur-Seine
Frankrike

Lokal företrädare

STADA Nordic ApS
PL 1310
00101 Helsingfors
Finland

Tillverkare

Recipharm HC Limited
London road, Holmes Chapel
Cheshire, CW4 8BE
Storbritannien

eller

SANOFI WINTHROP INDUSTRIE
30-36, avenue Gustave Eiffel 37100 Tours
Frankrike

Detta läke medel är godkänt inom Europeiska ekonomiska samarbe tsområdet under namne t:

Nasacort: Österrike, Belgien, Bulgarien, Danmark, Estland, Finland, Tyskland, Grekland, Ungern, Irland, Italien, Lettland, Luxemburg, Nederländerna, Polen, Portugal, Rumänien, Slovakien, Slovenien, Spanien, Sverige, Storbritannien

Triamcinolone sanofi: Tjeckien

Triamcinolone acetonide Sanofi: Litauen

De nna bipack s edel ändrade s senast 15.07.2023