

Pakkaus seloste: Tie toa käyttäjälle

Vicks 0,5 mg/ml ne näsumute, liuos oksimetatsoliinihydrokloridi

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

Käytä tätä lääketä juuri siten kuin tässä pakkausselosteessa kuvataan tai kuten lääkäri on määränyt tai apteekkienkilökunta on neuvonut.

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

Tässä pakkausselosteessa kerrotaan:

1. Mitä Vicks-nenäsumute on ja mihin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Vicks-nenäsumutetta
3. Miten Vicks-nenäsumutetta käytetään
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Vicks-nenäsumutteen säilyttäminen
6. Pakauksen sisältö ja muuta tietoa

1. Mitä Vicks-nenäsumute on ja mihin sitä käytetään

Vicks-nenäsumute on liuos, jota käytetään vilustumiseen tai nuhaan liittyvän nenän tukkoisuuden paikalliseen vähentämiseen.

Vicks-nenäsumute sisältää vaikuttavana aineena oksimetatsoliinihydrokloridia, jolla on verisuonia supistava ja nenän limakalvoturvotusta vähentävä vaiketus.

Sumutteen vaiketus alkaa muutamassa minuutissa ja kestää 6–8 tuntia.

Käännä lääkärin puoleen, ellei tunne oloasi paremmaksi tai jos tunnet olosi huonommaksi kolmen päivän jälkeen.

2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Vicks-nenäsumutetta

Älä käytä Vicks-ne näsumutetta

- jos olet allerginen oksimetatsoliinihydrokloridille tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (lueteltu kohdassa 6)
- jos käytät tai olet kahden edellisen viikon aikana käyttänyt monoamiinioksidaasin estäjiä (MAO:n estäjiä, joita käytetään Parkinsonin taudin ja masennuksen hoitoon)
- jos sairastat akuuttia sydäntautia tai sydänperäistä astmaa
- jos silmänpaineesi on koholla (ahdaskulmaglaukooma)
- jos sinulle on tehty leikkaus aivolisäkkeen poistamiseksi
- jos nenäsi iho tai sierainten limakalvot ovat tulehtuneet tai nenäesi on muodostunut rupia.

Varoitukset ja varotoimet

Keskustele lääkärin tai apteekkienkilökunnan kanssa ennen kuin käytät Vicks-nenäsumutetta, jos sinulla on

- korkea verenpaine

- sydäntauti mukaan lukien *angina pectoris* eli rasitusrintakipu
- diabetes
- kilpirauhasen toimintahäiriötä
- suurentunut eturauhanen (eturauhasen liikakasvu).

Lapset ja nuoret

Älä anna Vicks-ne näsumutetta alle 6-vuotiaalle lapselle.

Muut lääkevalmisteet ja Vicks-nenäsumute

Kerro lääkärille tai apteekkienkilökunnalle, jos parhaillaan käytät, olet äskettäin käyttänyt tai saatat käyttää muita lääkkeitä. Erityisen tärkeää on kertoa näiden lääkkeiden käytöstä:

- monoaminioksidaasin estääjät (MAO:n estääjät), joita käytetään Parkinsonin taudin ja masennuksen hoitoon. Älä käytä Vicks-nenäsumutetta, jos olet käyttänyt MAO:n estääjiä kahden edeltävän viikon aikana.
- trisykliset masennuslääkkeet kuten amitriptyliini ja imipramiini
- beetasalpaajat tai verenpainelääkkeet
- Parkinsonin taudin hoitoon käytettäväät lääkkeet (bromokriptiini).

Raskaus ja imetyks

Lääkärin kanssa tulee neuvotella ennen valmisten käyttöä raskauden tai imetyksen aikana.

Ajamineen ja koneiden käyttö

Ajokykyyn ja koneidenkäyttökykyyn kohdistuvia vaikuttuksia ei ole havaittu.

Vicks-ne näsumute sisältää bentsalkoniumkloridia ja bentsyylialkoholia

Tämä lääkevalmiste sisältää 0,01 mg bentsalkoniumkloridia per annos (1 sruukki), joka vastaa 0,2 mg/ml. Bentsalkoniumkloridi voi aiheuttaa ärsytystä tai nenän limakalvon turvotusta erityisesti pitkääikaisessa käytössä.

Tämä lääkevalmiste sisältää 0,1 mg bentsyylialkoholia per annos (1 sruukki), joka vastaa 2 mg/ml.

Bentsyylialkoholi saattaa aiheuttaa allergisia reaktioita ja/tai lievää paikallisärsytystä.

3. Miten Vicks-nenäsumutetta käytetään

Käytä tästä lääkettä juuri siten kuin tässä pakkausselosteessa on kuvattu tai kuten lääkäri on määritellyt tai apteekkienkilökunta on neuvonut. Tarkista ohjeet lääkäriltä tai apteekista, jos olet epävarma.

Suositu tu annos on

- *aikuisille ja yli 10-vuotiaalle lapsille*: 1–2 sruuketta kumpaankin sieraimeen enintään 2–3 kertaa vuorokaudessa.
- *6–10-vuotiaalle lapsille*: 1 sruukke kumpaankin sieraimeen enintään 2–3 kertaa vuorokaudessa.

Älä ylitä suositeltua annosta.

Käyttö lapsille ja nuorille

Älä käytä Vicks-ne näsumutetta alle 6-vuotiaalle lapsille.

Ei saa käyttää pide mpään kuin 5–7 peräkkäisen vuorokauden ajan. Jos Vicks-nenäsumutetta käytetään pidempään, se saattaa aiheuttaa nenän tukkoisuutta.

Ota yhteyttä lääkäriin, jos oireet pahenevat tai ne eivät lievity kolmen vuorokauden hoidon jälkeen.

Antotapa

1. Poista suojakorkki. Pidä pullo pystyasennossa ja aseta sumutin aivan sieraimen sisäpuolelle. Pidä toinen sierain suljettuna.
2. Sumuta ja hengitä samaan aikaan syvään nenän kautta. Toista toiseen sieraimseen.
3. Aikuiset ja yli 10-vuotiaat lapset voivat tarvittaessa toistaa kohdat 1 ja 2 vielä yhden kerran.
4. Pyyhi sumutin puhtaalla, kostealla pyyhkeellä ja kiinnitä korkki takaisin paikalleen heti käytön jälkeen.

Jos käytät enemmän Vicks-nenäsumutetta 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 lisähjeiden saamiseksi.

Jos unohtdat käyttää Vicks-nenäs umutetta

Älä ota kaksinkertaista annosta korvatakseesi unohtamasi kerta-annoksen, vaan jatka käyttöä annostusohjeiden mukaisesti.

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.

Melko harvinaiset (esiintyvät harvemmassa kuin yhdellä potilaalla sadasta):

- aivastelu, nenän, suun ja kurkun kuivuminen ja ärsytys.

Harvinaiset (esiintyvät harvemmassa kuin yhdellä potilaalla tuhannesta):

- ahdistuneisuus, väsymys, ärtyisyys, unihäiriöt lapsilla
- nopea sydämensyke, sydämentykytys, kohonnut verenpaine
- nenän tukkisuus, nenän limakalvon turpoaminen
- pääänsärky, pahoinvoindi, punastelu, ihottuma ja näköhäiriöt.

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkäriille tai apteekkikenkilökunnalle. 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. Vicks-ne näsumutteen säilyttäminen

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Säilytä alle 25 °C.

Älä säilytä kylmässä. Ei saa jäätä.

Älä käytä tätä läkettä pakkausessa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärään jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

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

6. Pakkausen sisältö ja muuta tietoa

Mitä Vicks-nenäsumute sisältää

- Vaikuttava aine on oksimetatsoliinihydrokloridi 0,5 mg/ml (25 mikrog/annos).
- Muut aineet ovat natriumsitraattidihydraatti, vedetön sitruunahappo, dinatriumedetaatti, polysorbaatti 80, bentsalkoniumkloridiliuos, bentsyylialkoholi, sorbitoli 70 % (kiteytymätön), sineoli (eukalyptoli), levomentoli, raseeminen kamferi ja puhdistettu vesi. Ks. lisätietoja bentsalkoniumkloridista ja bentsyylialkoholista kohdasta 2.

Lääkevalmisten kuvaus ja pakkauskoko

Vicks-nenäsumute on kirkas, hiukan kellertävä liuos, jolla on ominainen aromaattinen tuoksu.

Pakkaus sisältää ruskean lasipallon, johon on kiinnitetty annospumppu. Pullo sisältää 15 ml nenäsumuteliosta. Yksi pullo sisältää vähintään 265 sumukertaa.

Myyntiluvan haltija

Wick Pharma Zweigniederlassung der Procter & Gamble GmbH

Sulzbacher Strasse 40

65824 Schwalbach am Taunus

Saksa

Valmistaja

Procter & Gamble Manufacturing GmbH

Procter & Gamble Straße 1

64521 Groß-Gerau, Hessen

Saksa

Tämä pakkausseloste on tarkistettu viimeksi 28.3.2022

Bipacksedel: Information till användaren

Vicks 0,5 mg/ml nässpray, lösning oximetazolinhydroklorid

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

Använd alltid detta läkemedel exakt enligt beskrivning i denna bipacksedel eller anligt 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 3 dagar.

I denna bipacksedel finns information om följande:

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

1. Vad Vicks nässpray är och vad det används för

Vicks nässpray används för lokal symptomatisk lindring av nästäppa i samband med förkylning eller snuva. Vicks nässpray innehåller det aktiva ämnet oximetazolinhydroklorid, vilket har en kärlsammandragande och avsvällande effekt på nässlemhinnan.

Effekten sätter in inom några minuter och varar under 6–8 timmar.

Du måste tala med läkare om du inte mår bättre eller om du mår sämre efter 3 dagar.

2. Vad du behöver veta innan du använder Vicks nässpray

Använd inte Vicks nässpray

- om du är allergisk mot oximetazolinhydroklorid eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6)
- om du under de senaste två veckorna behandlats med monoaminoxidashämmare (MAO-hämmare som används vid bland annat Parkinsons sjukdom och depression)
- om du har någon akut hjärtsjukdom eller ”hjärtastma” (andningsproblem p.g.a. hjärtsvikt)
- om du har förhöjt ögontryck (kammarvinkerlglaukom)
- om du fått hypofysen bortopererad
- om huden och slemhinnan vid näsborrarna är infammerade eller täckta av sårskorpor.

Varningar och försiktighet

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du använder Vicks nässpray om du har

- högt blodtryck
- någon hjärtsjukdom inklusive kärlkramp (*angina pectoris*)
- diabetes

- störningar i sköldkörtelns funktion
- förstorad prostata (prostatahypertrofi).

Barn och ungdomar

Vicks nässpray ska inte användas av barn under 6 år.

Andra läkemedel och Vicks nässpray

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du använder, nyligen har använt eller kan tänkas använda andra läkemedel. Det är särskilt viktigt om du tar något av följande:

- monoaminoxidashämmare (MAO-hämmare) som används vid bland annat Parkinsons sjukdom och depression. Använd inte Vicks nässpray om du behandlats med MAO-hämmare under de senaste två veckorna.
- tricykliska antidepressiva läkemedel såsom amitriptylin och imipramin.
- betablockerare eller läkemedel vid behandling av högt blodtryck.
- läkemedel vid Parkinsons sjukdom (bromokriptin).

Graviditet och amning

Rådgör med läkare före användning av detta preparat under graviditet eller amning.

Körförmåga och användning av maskiner

Inga effekter på förmågan att framföra fordon och använda maskiner har observerats.

Vicks nässpray innehåller bensalkoniumklorid och bensylalkohol

Detta läkemedel innehåller 0,01 mg bensalkoniumklorid per dos (1 sprayning) motsvarande 0,2 mg/ml. Bensalkoniumklorid kan orsaka irritation och svullnad inuti näsan, särskilt vid längre tids användning av läkemedlet.

Detta läkemedel innehåller 0,1 mg bensylalkohol per dos (1 sprayning) motsvarande 2 mg/ml. Bensylalkohol kan orsaka allergiska reaktioner och/eller mild lokal irritation.

3. Hur du använder Vicks nässpray

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.

Den rekommenderade dosen är

- *vuxna och barn över 10 år:* 1–2 sprayningar i vardera näsborren högst 2–3 gånger per dygn.
- *barn 6–10 år:* 1 sprayning i vardera näsborren högst 2–3 gånger per dygn.

Överskrid inte rekommenderad dos.

Användning för barn och ungdomar

Barn under 6 år ska inte använda Vicks nässpray.

Preparatet bör användas högst 5–7 dagar i följd. Vid användning under längre tid kan Vicks nässpray ge nästäppa.

Kontakta läkare om symtomen förvärras eller inte förbättrats efter 3 dagar.

Administrering

1. Ta av plasthattan. Håll flaskan upprätt med sprayspetsen strax innanför näsborrens öppning. Täpp till den andra näsborren.
2. Spraya och andas samtidigt djupt inåt genom näsborren. Upprepa i andra näsborren.

3. Vuxna och barn över 10 år kan upprepa steg 1 och 2 ytterligare en gång vid behov.
4. Torka av sprayspetsen med en våt och ren servett och sätt plasthatten tillbaka omedelbart efter användning.

Om du använt för stor mängd av Vicks nässpray

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 Vicks nässpray

Ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd dos utan fortsätt istället att använda sprayen enligt doseringsanvisningarna.

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.

Mindre vanliga (förekommer hos färre än 1 av 100 användare):

- nysningar och torrhet eller irritation i näsa, mun och hals.

Sällsynta (förekommer hos färre än 1 av 1000 användare):

- ångest, trötthet, irritabilitet, sömnstörningar hos barn
- snabb puls, hjärtklappning, förhöjt blodtryck
- nästäppa, svullnad i nässlemhinnan
- huvudvärk, illamående, hudrodnad, hudutslag och synstörningar.

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 Vicks nässpray ska förvaras

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Förvaras vid högst 25 °C.

Förvaras i skydd mot kyla. Får ej frysas.

Används före utgångsdatum som anges på kartongen. 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 oximetazolinhydroklorid 0,5 mg/ml (25 mikrog/dos).
- Övriga innehållsstoffen är natriumcitratdihydrat, vattenfri citronsyra, dinatriummedetat, polysorbat 80, bensalkoniumkloridlösning, bensylalkohol, sorbitol 70 % (icke-kristalliserande), cineol (eukalyptol), levomentol, racemisk kamfer och renat vatten. För närmare uppgifter om bensalkoniumklorid och bensylalkohol, se avsnitt 2.

Läke medlets utseende och förpackningsstorlekar

Vicks nässpray är en klar, lätt gulskiftande lösning, som har en kännetecknande aromatisk doft. Förpackningen innehåller en brun glasflaska med en dospump. Flaskan är fylld med 15 ml nässpray, lösning. En flaska innehåller minst 265 sprayningar.

Innehavare av försäljnings tillstånd

Wick Pharma Zweigniederlassung der Procter & Gamble GmbH
Sulzbacher Strasse 40
65824 Schwalbach am Taunus
Tyskland

Tillverkare

Procter & Gamble Manufacturing GmbH
Procter & Gamble Straße 1
64521 Groß-Gerau, Hessen
Tyskland

Denna bipacksedel ändrades senast 28.3.2022