

Pakkauseloste: Tietoa käyttäjälle

Voltaren Ophtha 1mg/ml silmätipat, liuos kerta-annospakkauksessa

diklofenaakkinatrium

Lue tämä pakkauseloste huolellisesti, ennen kuin aloitat lääkkeen ottamisen, sillä se sisältää sinulle tärkeitä tietoja.

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

Tässä pakkauselosteessa kerrotaan:

1. Mitä Voltaren Ophtha on ja mihin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Voltaren Ophthaa
3. Miten Voltaren Ophthaa käytetään
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Voltaren Ophthan säilyttäminen
6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

1. Mitä Voltaren Ophtha on ja mihin sitä käytetään

Voltaren Ophtha on silmään paikallisesti käytettävä tulehduskipulääke.

Voltaren Ophtha -silmätippojen käytetään hoidettaessa silmän sidekalvon tulehduksia, joihin ei liity bakteeri- tai virustartuntaa. Niitä käytetään myös silmäleikkausten yhteydessä sekä silmäleikkausten ja -vammojen jälkeisen tulehduksen hoidossa. Lisäksi niillä voidaan hoitaa laserilla tehtyjen silmään kohdistuneiden toimenpiteiden jälkeistä kipua ja valonarkkuutta.

Diklofenaakkinatrium, jota Voltaren Ophtha sisältää, 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 Voltaren Ophthaa

Älä käytä Voltaren Ophthaa

- jos olet allerginen diklofenaakkinatriumille tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (lueteltu kohdassa 6)
- jos diklofenaakki tai jokin muu tulehduskipulääke (esim. asetyylialisyylihappo, ibuprofeeni) on aiheuttanut sinulle nokkosrokkoa tai voimakkaan allergisen astma- tai nuhakohtauksen.

Varoitukset ja varotoimet

Keskustele lääkärin tai apteekkienkilökunnan kanssa ennen kuin käytät Voltaren Ophthaa.

Ole erityisen varovainen Voltaren Ophthan suhteen

- jos käytät pehmeitä püölinssejä, ota ne pois silmistä lääkkeen tiputtamisen ajaksi. Noin 15 minuutin kuluttua tiputtamisesta voit laittaa ne takaisin silmiin.

Voltaren Ophtha -silmätipat kerta-annospakkaussessa eivät sisällä säilytysainetta, joten myös säilytysaineille yliherkät henkilöt voivat käyttää niitä.

Muut lääkevalmisteet ja Voltaren Ophtha

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

Jos käytät Voltaren Ophtha -silmätippojen kanssa samanaikaisesti muita silmälääkeitä, pidä eri lääkkeiden välillä 5 minuutin tauko.

Varovaisuutta tulee noudattaa käytettäessä samanaikaisesti steroidisilmätippoja, koska yhteiskäyttö voi aiheuttaa sarveiskalvoon kohdistuvia haittavaikutuksia.

Raskaus ja imetyks

On mahdollista, että lääke vaikuttaa sikiöön. Neuvottele lääkärin kanssa aina ennen kuin käytät Voltaren Ophtha -silmätippojen raskauden aikana.

Diklofenaakkia saattaa kulkeutua äidinmaitoon. Neuvottele lääkärin kanssa, ennen kuin käytät Voltaren Ophtha silmätippojen imetyksen aikana.

Kysy lääkäriltä tai apteekkihenkilökunnalta neuvoa ennen minkään lääkkeen käyttöä.

Ajamineen ja koneiden käyttö

Jos Voltaren Ophtha -silmätipat aiheuttavat sinulle näön hämärtymistä, vältä autolla ajoa sekä tarkkuutta vaativaa koneiden ja laitteiden käyttöä heti lääkkeen tipputamisen jälkeen.

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 pakkauselostekirjan opastukseksi. Keskustele lääkärin tai apteekkihenkilökunnan kanssa, jos olet epävarma.

3. Miten Voltaren Ophthaa käytetään

Käytä tästä läkettä juuri siten kuin lääkäri on määrännyt. Tarkista annostusohjeet lääkäriltä tai apteekrista, jos olet epävarma.

Aikuiset

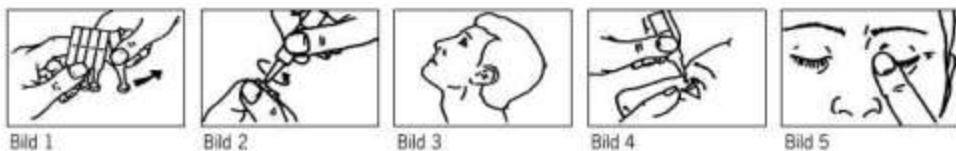
Suositeltu annos on 1 tippa 3-5 kertaa vuorokaudessa silmään. Annostus ja käytön pituus ovat kuitenkin yksilöllisiä ja riippuvat käyttöaiheesta. Silmälääkäri määrää kullekin potilaalle sopivan annoksen ja käyttöajan.

Käyttö lapsille

Voltaren Ophtha -silmätippojen käyttöä lapsille ei ole tutkittu.

Käyttöohje

Pese kädet. Avaa suojakuori ja vedä repäispakkausta esiin sen verran, että voit irrottaa yhden kerta-annospakkaus. Irrota yksi kerta-annospakkaus (kuva 1). Sulje suojakuori taittamalla huolellisesti. Varmista, että liuos on kerta-annospakkausen alaosassa. Avaa kerta-annospakkaus kiertämällä siivekkeestä (kuva 2). Taivuta päättä taakse (kuva 3). Vedä alaluomea sormella alaspin ja ota kerta-annospakkaus toiseen käteen (kuva 4). Purista kerta-annospakkausta niin, että tippa liuosta putoaa silmään. Paina sen jälkeen silmän ja nenän välistä kulmaa sormenpäällä 5 minuutin ajan (kuva 5) tai pidä silmät suljettuina. Tällä tavalla voidaan parantaa paikallista vaikutusta ja estää silmätippojen valuminen kyynelkanavaa pitkin nieluun. Yhden kerta-annospakkausen sisältö riittää molempien silmiin. Heität kerta-annospakkaus pois, myös jäljellä oleva sisältö.



Jos käytät enemmän Voltaren Ophtha kuin sinun pitäisi

Jos olet ottanut liian suuren lääkeannoksen tai vaikkapa lapsi on ottanut läkettä vahingossa, ota aina yhteyttä lääkäriin, sairaalaan tai Myrkytystietokeskukseen (puh. 09 471 977) riskien arvioimiseksi ja lisähohjeiden saamiseksi.

4. Mahdolliset haittavaikutukset

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

Silmäkipu on hyvin yleinen haittavaikutus. Yleinen haittavaikutus on lievä tai kohtalainen ohimenevä silmien ärsytyys silmätippojen tiputtamisen jälkeen. Melko harvinaisia haittavaikutuksia ovat silmien kutina, verekkyyss tai näön hämärtyminen silmätippojen tiputtamisen jälkeen. Harvinaisena on todettu sarveiskalvon ulkopinnan vaurioita, haavaumia tai ohenemista sekä hengenahdistusta ja astman pahenemista. Myös allergisia oireita on havaittu.

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 lääkevalmisteen turvallisuudesta.

www-sivusto: www.fimea.fi

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea

Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri

PL 55

FI-00034 Fimea

5. Voltaren Ophthan säilyttäminen

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Säilytä alle 25 °C.

Älä käytä tästä läkettä kotelossa ja suojauduessa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän (EXP/Käyt. viim.) jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

Kerta-annospakkaukset on käytettävä 1 kuukauden sisällä sujakuoren avaamisesta.

Avatun kerta-annospakkauksen sisältö on käytettävä välittömästi ja mahdollisesti yli jäändyt sisältö tulee hävittää.

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 Voltaren Ophtha sisältää

- Vaikuttava aine on diklofenaakkinatrium 1 mg/ml.
- Muut aineet ovat boorihappo, makrogolglyserolirisiiinoleaatti (Cremophor EL), trometamoli ja injektionesteisiin käytettävä vesi.

Voltaren Ophtha -silmätipat kerta-annospakkauksessa eivät sisällä säilytysainetta.

Lääkevalmisten kuvaus ja pakkauskoot

Valmisteen kuvaus: Kirkas tai hieman samea, kellertävä liuos

Pakkauskoot: Kerta-annospakkaukset (LDPE-muovi) 10 x 0,3 ml ja 40 x 0,3 ml.

Kaikkia pakkauskokoja ei vältämättä ole myynnissä.

Myyntiluvan haltija ja valmistaja

Myyntiluvan haltija

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

Valmistaja

Excelvision – Rue de la Lombardière – 07100 Annonay – Ranska

Paikallinen edustaja

Thea Nordic AB, Storgatan 55, 703 63 Örebro, Ruotsi

Tämä pakkausseloste on tarkistettu viimeksi 14.09.2018

Bipacksedel: Information till användaren

Voltaren Ophtha 1 mg/ml ögondroppar, lösning i endosbehållare

diklofenaknatrium

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 den här bipacksedelen finns information om följande:

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

1. Vad Voltaren Ophtha är och vad det används för

Voltaren Ophtha är ett inflammationsdämpande läkemedel för lokalt bruk i ögat.

Voltaren Ophtha ögondroppar används för behandling av inflammationer i ögats bindhinna som inte förorsakats av bakterier eller virus. Ögondropparna används även i samband med ögonoperationer samt vid behandling av inflammationer efter ögonoperationer och ögonskador. Ögondropparna kan dessutom användas för behandling av ögonsmärta och ljuskänslighet efter ingrepp med laser.

Diklofenaknatrium som finns i Voltaren Ophtha kan också vara godkänd för att behandla andra sjukdomar som inte nämns i denna produktinformation. Fråga läkare, apotek eller annan hälsovårdspersonal om du har ytterligare frågor och följ alltid deras instruktion.

2. Vad du behöver veta innan du använder Voltaren Ophtha

Använd inte Voltaren Ophtha

- om du är allergisk mot diklofenaknatrium eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6)
- om du har fått nässelutslag eller kraftiga, allergiska astma- eller snuvanfall vid användning av diklofenak eller något annat inflammationsdämpande medel (t.ex. acetylsalicylsyra, ibuprofen).

Varningar och försiktighet

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du använder Voltaren Ophtha.

Var särskilt försiktig med Voltaren Ophtha

- om du använder mjuka kontaktlinser. Avlägsna kontaktlinserna innan du droppar Voltaren Ophtha i ögat, och vänta sedan i minst 15 minuters tid innan du sätter in dem igen.

Voltaren Ophtha ögondroppar i endosbehållare innehåller inte konserveringsmedel och kan därför användas även av personer som är överkänsliga för konserveringsmedel.

Andra läkemedel och Voltaren Ophtha

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du använder, nyligen har använt eller kan tänkas använda andra läkemedel.

Om du även använder andra ögondroppar samtidigt med Voltaren Ophtha, ska du ha en paus på minst 5 minuter mellan de olika ögondropparna.

Samtidig behandling med steroidögondroppar kräver särskild försiktighet eftersom denna typ av kombinationsbehandling kan leda till biverkningar i hornhinnan.

Graviditet och amning

Risk finns att fostret påverkas. Rådgör därför alltid med läkare före användning av Voltaren Ophtha ögondroppar under graviditet.

Diklofenak kan gå över i modersmjölk. Rådgör därför med läkare före eventuellt bruk av Voltaren Ophtha ögondroppar under amning.

Rådfråga läkare eller apotekspersonal innan du tar något läkemedel.

Körförmåga och användning av maskiner

Får du dimsyn i samband med användning av Voltaren Ophtha ögondroppar, bör du undvika att köra bil eller att använda maskiner omedelbart efter att du droppat läkemedlet i ögat.

Du är själv ansvarig för att bedöma om du är i kondition att framföra motorfordon eller utföra arbete 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 Voltaren Ophtha

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

Vuxna

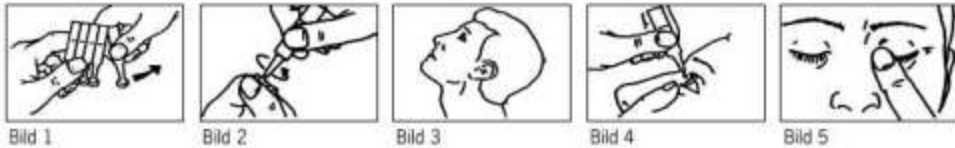
Rekommenderad dos är 1 droppe 3-5 gånger dagligen i ögat. Dosen och behandlingstiden är individuella och beror på användningsområdet. Ögonläkaren förskriver en lämplig dos och behandlingstid för varje enskild patient.

Användning för barn

Effekten av Voltaren Ophtha ögondroppar vid behandling av barn har inte klarlagts.

Bruksanvisning

Tväta händerna. Öppna innerkuvertet och drag fram stripförpackningen med endosbehållare så långt, att en endosbehållare kan rivas loss. Riv loss en endosbehållare (bild 1). Stäng innerkuvertet noggrant genom att vika kanten. Kontrollera att lösningen är i den nedre delen av endosbehållaren. Öppna endosbehållaren genom att vrida av vingen (bild 2). Böj huvudet bakåt (bild 3). Dra ner det nedre ögonlocket med ett finger och tag endosbehållaren i den andra handen (bild 4). Tryck på endosbehållaren så att 1 droppe av lösningen faller ner i ögat. Tryck sedan med en fingerspets mot ögats inre vrå i 5 minuters tid (bild 5) eller håll ögonen slutna. På detta sätt kan du förbättra den lokala effekten och förhindra att droppen rinner ner i svalget genom tårkanalen. Innehållet i en endosbehållare räcker till båda ögonen. Kasta därefter bort endosbehållaren med eventuellt kvarvarande innehåll.



Om du har använt för stor mängd av Voltaren Ophtha

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. 09 471 977) för bedömning av risken samt rådgivning.

4. Eventuella biverkningar

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

Ögonsmärta är en mycket vanlig biverkning. En vanlig biverkning är lindrig eller måttlig ögonirritation av övergående natur efter doseringen. Mindre vanliga biverkningar är ögonklåda, blodsprängda ögon eller dimsyn (oklart synfält) direkt efter applikation av dropparna. I sällsynta fall har skador på hornhinnans ytterre cellskikt, hornhinnesår och förtunnad hornhinna samt andnöd och förvärrad astma rapporterats. Även allergiska symtom har observerats.

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

FI-00034 Fimea

5. Hur Voltaren Ophtha ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Förvaras vid högst 25 °C.

Används före utgångsdatum som anges på kartongen och innerkuvertet efter EXP/Utg. dat. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Endosbehållarna ska användas inom en månad efter att innerkuvertet öppnats.

Innehållet i en öppnad endosbehållare bör användas omedelbart, och eventuellt överblivet innehåll ska kastas.

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 diklofenaknatrium 1 mg/ml.
- Övriga innehållsämnen är borsyra, polyoxyricinolja (Cremophor EL), trometamol och vatten för injektionsvätskor.

Voltaren Ophtha ögondroppar i endosbehållare innehåller inte konserveringsmedel.

Läke medlets utseende och förpackningsstorlekar

Utseende: Klar eller litet grumlig, gulskiftande lösning.

Förpackningsstorlekar: Endosbehållare av LDPE (plast): 10 x 0,3 ml samt 40 x 0,3 ml.

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 – Rue de la Lombardière – 07100 Annonay – Frankrike

Lokal företrädare

Thea Nordic AB, Storgatan 55, 703 63 Örebro, Sverige.

Denna bipacksedel ändrades senast 14.09.2018