

## **Pakkausseloste: Tietoa käyttäjälle**

### **Lastin 0,13 mg/annos nenäsumute, liuos**

atselastiini

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

Käytä tätä lääkettä juuri siten kuin tässä pakkausselosteessa kuvataan tai kuin lääkäri tai apteekkihenkilökunta on neuvonut sinulle.

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

**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 kausiluonteisen allergisen nuhan (esimerkiksi heinänuha) tai ympärivuotisen allergisen nuhan hoitoon yli 6-vuotiaille. Lastin on tarkoitettu enintään 6 kuukauden käyttöön.

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 ja nuoret**

Lastin on tarkoitettu vain yli 6-vuotiaille.

**Vanhukset**

Lastinia voidaan käyttää vanhuksille.

**Muut lääkevalmisteet ja Lastin**

Kerro lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle, jos parhaillaan käytät tai 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 atselastiininäsumutteen 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.

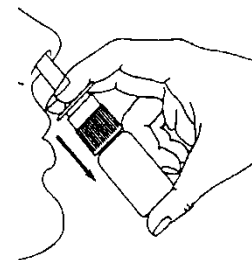
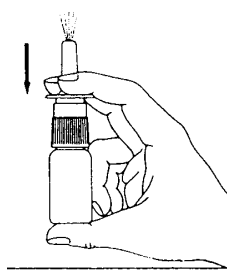
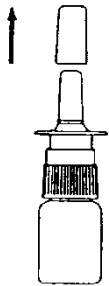
On omalla vastuullasi arvioida, pystytkö näihin tehtäviin läikehoidon aikana. Lääkkeen vaikutuksia ja haittavaikutuksia on kuvattu muissa kappaleissa. Lue koko pakkausseloste opastukseksi. Keskustele lääkärin tai apteekkihenkilökunnan kanssa, jos olet epävarma.

### 3. Miten Lastinia käytetään

Käytä tätä lääkettä juuri siten kuin tässä pakkausselosteessa on kuvattu tai kuin lääkäri tai apteekkihenkilökunta on määrännyt. Tarkista ohjeet lääkäriltä tai apteekista, jos olet epävarma.

Suosittelun annos aikuisille ja yli 6-vuotiaille lapsille on 1 suihke kumpaankin sieraimeseen kaksi kertaa päivässä.

#### 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 sieraimeseen. Jos päätä taivutetaan taaksepäin, voi liuos valua kurkkuun.

4. Laita suojahylsy takaisin paikoilleen.

Lastinia voidaan käyttää oireiden loppumiseen asti. Lastin nenäsuihke sopii pitkäaikaiseen käyttöön.

Jos Lastinin vaikutus tuntuu liian voimakkaalta tai liian heikolta, ota yhteyttä lääkäriisi tai apteekkiin.

#### 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](http://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 pakkaus koko**

Kirkas ja väritön liuos.

10 ml (70 annosta)

##### **Myyntiluvan haltija**

Viatris Oy

Vaisalantie 2-8

02130 Espoo

puh. 020-720 9555

[infofi@viatris.com](mailto:infofi@viatris.com)

**Valmistaja**  
Madaus GmbH  
51101 Köln  
Saksa

**Tämä pakkauseloste 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.**

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.

**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 säsongbunden allergisk snuva (t.ex. hösnuva) eller året runt förekommande allergisk snuva hos över 6-åringar. Lastin är avsedd för användning som varar högst 6 månader.

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. av 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 och ungdomar**

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 eller 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 inträffat vid användning av azelastinnäspray, men detta kan också bero på själva sjukdomen. Vid dessa tillfällen kan förmågan att köra och använda maskiner försämrats. Alkohol kan förstärka denna effekt.

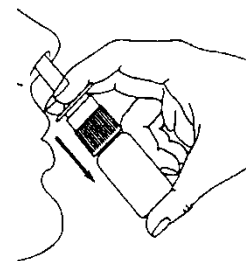
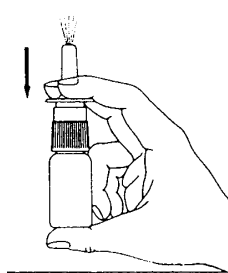
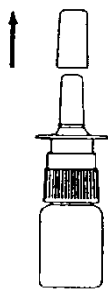
Du är själv ansvarig för att bedöma om du är i kondition att framföra motorfordon eller utföra arbeten som kräver skärpt uppmärksamhet. En av faktorerna som kan påverka din förmåga i dessa avseenden är användning av läkemedel på grund av deras effekter och/eller biverkningar. Beskrivning av dessa effekter 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 exakt enligt beskrivning i denna bipacksedel eller enligt anvisningar från läkare eller apotekspersonal. Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Rekommenderad dos för vuxna och över 6-åringar är 1 sprayning i vardera näsborren två gånger per dag.

#### 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. Snyt dig. Håll huvudet upprätt och spraya en gång i vardera näsborren. Om huvudet lutar bakåt kan lösningen rinna ner i halsen.

4. Sätt på skyddshylsan.

Lastin kan användas tills symtomen upphör. Lastin nässpray lämpar sig även för långvarig användning.

Kontakta läkare eller apotekspersonal om du tycker att effekten av Lastin verkar vara för kraftig eller för svag.

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

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea

Biverkningsregistret

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 natriumedetat, hypromellos, citronsyra, dinatriumfosfatdodekahydrat, natriumklorid och renat vatten.

##### **Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar**

Klar och färglös lösning.

10 ml (70 doser)

##### **Innehavare av godkännande för försäljning:**

Viatris Oy

Vaisalavägen 2-8

02130 Esbo

Tel. 020 720 9555

[infofi@viatris.com](mailto:infofi@viatris.com)

##### **Tillverkare:**

Madaus GmbH

51101 Köln

Tyskland

**Denna bipacksedel ändrades senast 1.2.2022.**