

Indlægsseddel: Information til brugeren**Beconase 50 mikrogram/dosis næsespray, suspension**

beclometasonpropionat

Læs denne indlægsseddel grundigt, inden du begynder at bruge dette lægemiddel, da den indeholder vigtige oplysninger.

Brug altid Beconase nøjagtigt som beskrevet i denne indlægsseddel eller efter de anvisninger, lægen eller apotekspersonalet, har givet dig.

- Gem indlægssedlen. Du kan få brug for at læse den igen.
- Spørg apotekspersonalet, hvis der er mere, du vil vide.
- Kontakt lægen eller apotekspersonalet, hvis du får bivirkninger, herunder bivirkninger, som ikke er nævnt i denne indlægsseddel. Se punkt 4.
- Kontakt lægen, hvis du får det værre, eller hvis du ikke får det bedre inden 3-4 dage.

Se den nyeste indlægsseddel på www.indlægsseddel.dk.**Oversigt over indlægssedlen:**

1. Virkning og anvendelse
2. Det skal du vide, før du begynder at bruge Beconase
3. Sådan skal du bruge Beconase
4. Bivirkninger
5. Opbevaring
6. Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger

1. Virkning og anvendelse

Beconase næsespray indeholder et hormon, som forhindrer hævelse og irritation i næsen på grund af allergi med kløe, tilstoppet og/eller løbende næse.

Beconase næsespray kan bruges til forebyggelse af høfeber og allergisk helårssnue.

Hvis din læge har sagt, at du skal bruge Beconase for noget andet, skal du altid følge lægens anvisning.

Kontakt lægen, hvis du får det værre, eller hvis du ikke får det bedre inden 3-4 dage.

2. Det skal du vide, før du begynder at bruge Beconase

Lægen kan have foreskrevet anden anvendelse eller dosering end angivet i denne information. Følg altid lægens anvisning og oplysningerne på doseringsetiketten.

Beconase næsespray virker mod de fleste tilfælde af høfeber, men hvis du er meget udsat (f.eks. i pollensæsonen), kan du have brug for yderligere behandling. Tal med lægen.

Brug ikke Beconase:

- hvis du er allergisk over for beclometasonpropionat eller et af de øvrige indholdsstoffer i Beconase (angivet i punkt 6).

Advarsler og forsigtighedsregler

Kontakt lægen eller apotekspersonalet, før du bruger Beconase, hvis du:

- har betændelse i næsen eller bihulerne. Betændelse i næsen eller bihulerne kan behandles samtidig med, at du bruger Beconase næsespray.
- har sår, en nylig skade eller er blevet opereret i næsen.
- hvis du får tabletbehandling med binyrebarkhormon. Du må ikke skifte til Beconase næsespray uden at tale med lægen først.

Sig det til lægen, hvis du oplever sløret syn eller andre synsforstyrrelser.

Brug af andre lægemidler sammen med Beconase

Fortæl altid lægen eller apotekspersonalet, hvis du bruger andre lægemidler, for nylig har brugt andre lægemidler eller planlægger at bruge andre lægemidler. Det gælder også lægemidler købt i udlandet.

Nogle lægemidler kan øge virkningen af Beconase, og din læge vil overvåge dig omhyggeligt, hvis du tager sådanne lægemidler (inklusive visse former for HIV-lægemidler, herunder ritonavir og cobicistat).

Der kan forekomme systemiske bivirkninger (bivirkninger der påvirker hele kroppen) ved brug af næsespray, der indeholder binyrebarkhormon, specielt ved brug af høje doser gennem længere perioder. Det er langt mindre sandsynligt, at disse bivirkninger forekommer ved brug af næsespray indeholdende binyrebarkhormon, end ved oral (taget gennem munden) behandling med binyrebarkhormon. Disse bivirkninger kan variere fra patient til patient og mellem forskellige lægemidler med binyrebarkhormon.

Graviditet og amning

Hvis du er gravid eller ammer, har mistanke om, at du er gravid, eller planlægger at blive gravid, skal du spørge din læge eller apotekspersonalet til råds, før du bruger Beconase.

Graviditet

Hvis du er gravid, må du kun bruge Beconase næsespray efter aftale med lægen.

Amning

Hvis du ammer, må du kun bruge Beconase næsespray efter aftale med lægen.

Trafik- og arbejdssikkerhed

Beconase næsespray påvirker ikke arbejdssikkerheden eller evnen til at færdes sikkert i trafikken.

Beconase indeholder benzalkoniumchlorid

Dette lægemiddel indeholder 0,02 mg benzalkoniumchlorid pr pust, svarende til 0,2 mg/g.

Benzalkoniumchlorid kan medføre irritation eller hævelse i næsen, især under langvarig anvendelse.

3. Sådan skal du bruge Beconase

Brug altid Beconase nøjagtigt som beskrevet i denne indlægsseddel eller efter lægens eller apotekspersonalets anvisning. Er du i tvivl, så spørg lægen eller apotekspersonalet.

Beconase må kun anvendes i næsen.

Den anbefalede dosis er

Voksne over 18 år:

Den anbefalede dosis er 2 pust i hvert næsebor 2 gange daglig.

Du må ikke bruge mere end 8 pust daglig.

Beconase næsespray skal bruges hver dag for at opnå den bedste virkning.

Virkningen indtræder efter 12-24 timer (efter nogle ganges anvendelse) og der er fuld virkning efter 3-4 dage.

Beconase næsespray må højst anvendes i 3 måneder uden lægens anvisning.

Brug til børn

Bør ikke anvendes til børn under 18 år uden lægens anvisning.

Brugsanvisning:

Beconase næsespray skal omrystes før brug, da det er en vandig opslæmning (suspension).



1. Tag den klare beskyttelseshætte af og **ryst flasken**.

Hold flasken lodret som vist på tegningen.

Første gang du skal bruge sprayen, eller hvis den har stået ubrugt i nogen tid: Pres pumpen ned et par gange ved tryk på den hvide krave, indtil der kommer forstøvet væske ud.



2. Puds næsen forsigtigt. Bøj hovedet let forover. Hold flasken lodret og før studsens ind i det ene næsebor. Luk det andet med et let tryk med en finger. Tryk pumpen ned én gang og træk **samtidig** vejret igennem næsen – ikke så kraftigt, at lægemidlet en kan smages. Ånd ud gennem munden. Tag 1 pust i hver indånding. Gentag behandlingen i det andet næsebor. Tør næsestudsens af og sæt **altid** beskyttelseshætten på igen.

Rengøring:

Fjern beskyttelseshætten og træk den hvide krave forsigtigt af. Vask begge dele under den kolde vandhane. Lad dem tørre og sæt dem sammen igen.

Hvis næsestudsens er tilstoppet, skal du fjerne beskyttelseshætten, skrue pumpedelen af og lægge den i blød i lunkent vand. Lad den derefter tørre og skru den på flasken igen.

Brug aldrig en nål eller noget skarpt til at få hul eller gøre det lille hul i næsestudsens større. Det ødelægger spraymekanismen.

Hvis du har brugt for meget Beconase

Kontakt lægen, skadestuen eller apoteket, hvis du har brugt mere af Beconase næsespray, end der står i denne information, eller mere end lægen har foreskrevet (og du føler dig utilpas).

Hvis du har glemt at bruge Beconase

Du må ikke tage en dobbeltdosis som erstatning for den glemte dosis. Fortsæt blot med den sædvanlige dosis.

Det er vigtigt, at du tager den dosis, der står på etiketten fra apoteket, eller som aftalt med lægen. Du bør kun tage så meget, som lægen har anbefalet; tager du mere eller mindre, kan dine symptomer blive værre.

Hvis du holder op med at bruge Beconase

Spørg lægen eller apotekspersonalet, hvis der er noget, du er i tvivl om.

4. Bivirkninger

Dette lægemiddel kan som alle andre lægemidler give bivirkninger, men ikke alle får bivirkninger.

Almindelige bivirkninger (kan forekomme hos op til 1 ud af 10 personer):

- Ubehagelig lugt og smag.
- Tørhed og irritation i næse og svælg.
- Næseblod.

Sjældne bivirkninger (kan forekomme hos op til 1 ud af 1.000 personer):

- Sløret syn.

Meget sjældne bivirkninger (kan forekomme hos færre end 1 ud af 10.000 personer):

- Overfølsomhedsreaktioner med pludseligt udslæt, kløe, nældefeber, rødme, hævelser (øjne, ansigt, læber, hals) og vejrtrækningsbesvær. Kan være livsfarligt - ring 112.
- Hovedpine, kvalme, synsnedsættelse og regnbuesyn pga. forhøjet tryk i øjet (grøn stær). Kontakt straks læge eller skadestue.
- Grå stær (uklart syn). Kontakt lægen.
- Gennem boring af næseskillevæggen.
- Forhøjet tryk i øjet.
- Uro og rastløshed.
- Rødt, rundt fuldmåneansigt, kropsfedme (Cushingoide træk).
- Nedsat vækst hos børn og unge.

Indberetning af bivirkninger

Hvis du oplever bivirkninger, bør du tale med din læge eller apotekspersonalet. Dette gælder også mulige bivirkninger, som ikke er medtaget i denne indlægsseddel. Du eller dine pårørende kan også indberette bivirkninger direkte til Lægemiddelstyrelsen via de oplysninger, der fremgår herunder.

Lægemiddelstyrelsen

Axel Heides Gade 1

DK-2300 København S

Websted: www.meldenbivirkning.dk

Ved at indrapportere bivirkninger kan du hjælpe med at fremskaffe mere information om sikkerheden af dette lægemiddel.

5. Opbevaring

- Opbevar Beconase utilgængeligt for børn.
- Må ikke opbevares ved temperaturer over 25 °C.
- Efter åbning kan Beconase anvendes i 3 måneder. Skriv åbningsdatoen, hvor der er gjort plads til det på etiket og æske.
- Brug ikke Beconase efter den udløbsdato, der står på pakningen (efter EXP). Udløbsdatoen er den sidste dag i den nævnte måned.
- Spørg apotekspersonalet, hvordan du skal bortskaffe lægemiddelrester. Af hensyn til miljøet må du ikke smide lægemiddelrester i afløbet, toilettet eller skraldespanden.

6. Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger

Beconase indeholder:

- Aktivt stof: Beclometasondipropionatmonohdrat svarende til 50 mikrogram beclometasondipropionat.
- Øvrige indholdsstoffer: Renset vand, saltsyre, vandfri glucose, mikrokrySTALLINSK cellulose, carmellosenatrium, phenylethylalkohol, benzalkoniumklorid og polysorbat 80.

Udseende og pakningsstørrelser

Udseende

Beconase er en suspension (opslæmning), som skal omrystes før brug.

Pakningsstørrelser

Beconase næsespray indeholder 200 doser (pust) i plastflaske.

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Paranova Danmark A/S

Stationsalleen 42, 1. sal

2730 Herlev

Frigivet af:

Paranova Pack A/S

Stationsalleen 42, 1. sal

DK-2730 Herlev

Denne indlægsseddel blev senest ændret 04/2023.