

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

- Gem indlægssedlen. Du kan få brug for at læse den igen.
- Spørg lægen eller apotekspersonalet, hvis der er mere, du vil vide.
- Lægen har ordineret dette lægemiddel til dig personligt. Lad derfor være med at give medicinen til andre. Det kan være skadeligt for andre, selvom de har de samme symptomer, som du har.
- Kontakt lægen eller apotekspersonalet, hvis du får bivirkninger, herunder bivirkninger, som ikke er nævnt i denne indlægsseddel. Se punkt 4.

Se den nyeste indlægsseddel på www.indlaegsseddel.dk.

Oversigt over indlægssedlen

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

1. Virkning og anvendelse

Monoprost hører til en gruppe medicin, der kaldes prostaglandiner. Det nedsætter trykket i dit øje ved at øge den naturlige udstrømning af væske inde fra øjet til blodet.

Monoprost bruges til at behandle lidelser, der er kendt som **åbenvinklet glaukom** og **okulær hypertension**. Begge disse tilstande er forbundet med et forhøjet tryk i øjet, der i sidste ende kan påvirke dit syn.

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

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

Brug ikke Monoprost:

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

Advarsler og forsigtighedsregler

Kontakt lægen eller apotekspersonalet, før du bruger Monoprost, hvis du mener noget af følgende gælder for dig:

- Hvis du skal have foretaget eller har fået foretaget en øjenoperation (herunder operation for grå stær).
- Hvis du har problemer med øjnene (f.eks. øjensmerter, øjenirritation eller -betændelse eller uklart syn).
- Hvis du har alvorlig astma eller astma, som ikke er velbehandlet.
- Hvis du bruger kontaktlinser. Du kan stadig bruge Monoprost, men du skal følge vejledningen for kontaktlinsebrugere i afsnit 3.
- Hvis du har haft eller har en virusinfektion i øjet forårsaget af herpes simplex-virus (HSV).

Børn

Monoprost er ikke undersøgt hos børn (under 18 år).

Brug af andre lægemidler sammen med Monoprost

Monoprost kan påvirke virkningen af andre lægemidler og andre lægemidler kan påvirke virkningen af Monoprost. Fortæl altid lægen eller apotekspersonalet, hvis du bruger andre lægemidler, for nylig har brugt andre lægemidler eller planlægger at bruge andre lægemidler.

Graviditet og amning

Du må ikke anvende Monoprost, hvis du er gravid eller ammer. 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 dette lægemiddel.

Trafik- og arbejdssikkerhed

Du kan få uklart syn i en kort periode, når du bruger Monoprost. Hvis det sker, **må du ikke** køre bil eller motorcykel, og du må ikke arbejde med værktøj eller maskiner, før dit syn er klart igen.

Monoprost indeholder ricinusolie, polyoxylet, hydrogenet

Monoprost indeholder ricinusolie, polyoxylet, hydrogenet, som kan medføre hudreaktioner.

3. Sådan skal du bruge Monoprost

Sædvanlig dosis

- Brug altid Monoprost nøjagtigt efter lægens anvisning. Er du i tvivl, så spørg lægen eller apotekspersonalet.
- Den sædvanlige dosis til voksne (herunder ældre) er 1 dråbe én gang dagligt i det/de angrebne øje/øjne. Det er bedst at dryppe øjnene om aftenen.
- Brug ikke Monoprost mere end 1 gang dagligt, da hyppigere drypning kan nedsætte virkningen af behandlingen.
- Brug altid Monoprost nøjagtigt som beskrevet i denne indlægsseddel, eller som din læge har anvist, indtil du får besked

på at ophøre med behandlingen. Er du i tvivl, så spørg lægen eller på apoteket.

Kontaktlinsebrugere

Hvis du bruger kontaktlinser, skal disse tages ud, inden du drypper øjnene med Monoprost. Efter drypning med Monoprost skal du vente 15 minutter, inden du sætter kontaktlinserne i igen.

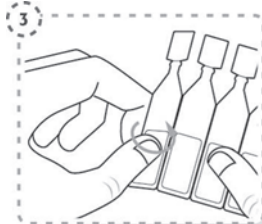
Brugsanvisning

Dråberne findes i enkelt dosisbeholdere. Opløsningen fra en enkelt dosisbeholder Monoprost skal anvendes straks efter anbrud til inddrypning i det/de berørte øje/øjne. Da sterilitet ikke kan opretholdes, efter at enkelt dosisbeholderen er åbnet, skal der anvendes en ny enkelt dosisbeholder for hver anvendelse og enkelt dosisbeholderen skal bortskaffes straks efter brug.

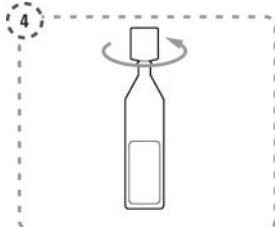
Etiketter er vedlagt i æsken til påsætning på enkelt dosisbeholderen, når brevet åbnes.

Følg brugsanvisningen for øjendråberne:

1. Vask hænderne og sid ned eller stå behageligt.
2. Åbn brevet. Skriv ned, på hvilken dag, du åbnede brevet.
3. Bræk en enkelt dosisbeholder af rækken med enkelt dosisbeholdere.



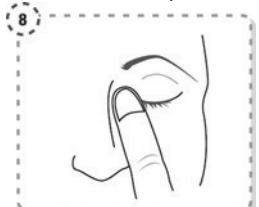
4. Vrid toppen af enkelt dosisbeholderen som vist nedenfor. Rør ikke ved enkelt dosisbeholderens spids.



5. Brug din finger til forsigtigt at trække ned i det nederste øjenlåg på det berørte øje.
6. Før spidsen af enkelt dosisbeholderen tæt til øjet uden at berøre øjet.
7. Tryk let på enkelt dosisbeholderen, så der kun dryppes én dråbe i øjet. Slip det nedre øjenlåg.



8. Tryk en finger mod øjenkrogen af det berørte øje ind mod næsen. Hold i 1 minut, mens du holder øjet lukket.



9. Gentag for det andet øje, hvis din læge har sagt det. En enkelt dosisbeholder indeholder nok øjendråber til begge øjne.

10. Bortskaf enkelt dosisbeholderen efter brug. Må ikke opbevares til senere brug. Da sterilitet ikke kan opretholdes, efter at enkelt dosisbeholderen er åbnet, skal der anvendes en ny enkelt dosisbeholder hver gang du skal bruge Monoprost.

Hvis du bruger Monoprost sammen med andre øjendråber

Vent mindst 5 minutter, efter at du har brugt Monoprost, inden du bruger andre øjendråber.

Hvis du har brugt for meget Monoprost

Kontakt lægen, skadestuen eller apoteket, hvis du har brugt mere Monoprost, end der står her, eller mere end lægen har foreskrevet, og du af den grund føler dig utilpas.

Tag emballagen med.

Hvis du drypper for mange dråber Monoprost i øjet, kan der opstå let irritation i øjet, og øjnene kan løbe i vand og blive røde. Hvis du er bekymret for dette, skal du kontakte din læge for at få vejledning.

Kontakt lægen hurtigst muligt, hvis du ved et uheld har slugt Monoprost.

Hvis du har glemt at bruge Monoprost

Fortsæt med den sædvanlige dosis til det sædvanlige tidspunkt. Du må ikke bruge en dobbeltdosis som erstatning for den glemte dosis. Tal med din læge eller apotekspersonalet hvis du er i tvivl.

Hvis du holder op med at bruge Monoprost

Tal med din læge, hvis du vil holde op med at bruge Monoprost.

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.

Der er set følgende bivirkninger ved brug af Monoprost.

Meget almindelige bivirkninger: kan forekomme hos flere end 1 ud af 10 personer

- En gradvis ændring i din øjenfarve på grund af øget mængde brunt pigment i den farvede del af øjet, også kaldet regnbuehinden.
 - Hvis du har blandet øjenfarve (blå-brun, grå-brun, gul-brun eller grøn-brun), er det mere sandsynligt, at denne farveændring forekommer end hvis du har enkelt-farvede øjne (blå, grå, grønne eller brune).
 - Ændringen i din øjenfarve kan tage flere år, men det ses typisk inden for de første 8 måneder af behandlingen.
 - Farveændringen kan være permanent og kan være mere tydelig, hvis du kun anvender Monoprost i det ene øje.
 - Der er intet der tyder på, at den ændrede øjenfarve giver problemer.
 - Når behandling med Monoprost er stoppet, stopper ændringen i øjenfarve også.
- Røde øjne.
- Øjenirritation (brændende fornemmelse, følelse af sandkorn i øjet, kløe, sviende fornemmelse eller følelsen af et fremmedlegeme i øjet).
- Gradvis ændring af øjenvipper og de fine hår omkring det behandlede øje, hvilket oftest ses hos personer af japansk oprindelse. Disse ændringer indebærer en forøgelse af farven (mørkere), længden, tykkelsen og antallet af dine øjenvipper.

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

- Irritation eller ødelæggelse af øjets overflade, betændelse i øjenlågstranden (blepharitis), øjensmerter, øget følsomhed over for lys (fotofobi), bindehindebetændelse (konjunktivitis).

Ikke almindelige bivirkninger: kan forekomme hos op til 1 ud af 100 personer

- Hævelse af øjenlåg, øjentørhed, betændelse eller irritation i øjets overflade (keratitis), uklart syn, betændelse i den farvede del af øjet (uveitis), hævelse af nethinden (maculaødem).
- Hududslæt.
- Smerter i brystet (angina), hjertebanken (palpitationer).
- Astma, åndenød (dyspnø).
- Brystsmerter.
- Hovedpine, svimmelhed.
- Muskelsmerter, ledsmerter.
- Kvalme, opkastning.

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

- Betændelse i regnbuehinden (iritis), symptomer på hævelse eller ridser/skade i øjets overflade, hævelse omkring øjet (periorbitalt ødem), øjenvipper der vender i forkert retning eller en ekstra

række af øjenvipper, væskefyldt område i den farvede del af øjet (iriscyste).

- Hudreaktioner på øjenlågene, mørkfarvning af huden på øjenlågene.
- Forværring af astma.
- Kraftig hudkløe.
- Udvikling af virusinfektion i øjet forårsaget af herpes simplex-virus (HSV).

Meget sjældne bivirkninger: kan forekomme hos op til 1 ud af 10.000 personer

- Forværring af angina pectoris hos patienter med hjertesygdom, indsinkne øjne.

Indberetning af bivirkninger

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

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 lægemidlet utilgængeligt for børn.

Brug ikke lægemidlet efter den udløbsdato, der står på pakningen, brevet og enkelt dosisbeholderen efter Exp. Udløbsdatoen er den sidste dag i den nævnte måned.

Opbevares ved temperaturer under 25°C.

Efter åbning af brevet: anvend enkelt dosisbeholderen inden for 10 dage.

Efter åbning af enkelt dosisbeholderen: anvendes straks og bortskaf enkelt dosisbeholderen efter brug.

Spørg på apoteket, hvordan du skal bortskaffe medicinrester. Af hensyn til miljøet må du ikke smide medicinrester i afløbet, toilettet eller skraldespanden.

6. Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger

Monoprost indeholder:

Aktivt stof: latanoprost.
1 ml øjendråber indeholder 50 mikrogram latanoprost.

Øvrige indholdsstoffer: Ricinusolie, polyoxylet, hydrogenet, sorbitol, carbomer 974P, macrogol 4000, dinatriumedetat, natriumhydroxid (pH-justering), vand til injektionsvæsker.

Udseende og pakningsstørrelser

Dette lægemiddel fås som øjendråber, opløsning i enkelt dosisbeholder. Opløsningen er en svagt gul og opalescerende opløsning uden konserveringsmiddel i enkelt dosisbeholdere i brev med 10 enheder: Hver enkelt dosisbeholder indeholder 0,2 ml af produktet.

En pakningsstørrelse indeholder 30 (3x10), 90 (9x10) enkelt dosisbeholdere.

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

Indehaver af markedsføringstilladelsen og fremstiller

Indehaver af markedsføringstilladelsen
Orifarm A/S, Energivej 15, 5260 Odense S
Mail: info@orifarm.com
Tlf.: +45 6395 2700

Fremstiller

Orifarm Supply s.r.o., Palouky 1366, 253 01 Hostivice, CZ.

For yderligere oplysninger om dette lægemiddel og ved reklamationer kan du henvende dig til Orifarm A/S.

Denne indlægsseddel blev senest ændret 11/2024.