

Indlægsseddel: Information til patienten
Ultracortenol® øjensalve 5 mg/g
prednisolonpivalat

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 Ultracortenol 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 afsnit 4.

Oversigt over indlægssedlen

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

1. Virkning og anvendelse

Ultracortenol øjensalve indeholder prednisolon, som er et kunstigt fremstillet binyrebarkhormon. Binyrebarkhormoner kaldes også kortikosteroider. Binyrebarkhormoner hæmmer betændelsestilstande, og dæmper symptomer som kløe og irritation. Ultracortenol anvendes derfor ved betændelsestilstande i øjnene, som ikke skyldes bakterier, vira eller svampe samt ved svære tilfælde af allergier og overfølsomhedsreaktioner. Lægen kan have foreskrevet anden dosering eller anvendelse end angivet i denne information. Følg derfor altid lægens anvisning og oplysningerne på doseringsetiketten.

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

Brug ikke Ultracortenol:

- hvis du er allergisk over for prednisolonpivalat eller et af de øvrige indholdsstoffer i Ultracortenol (angivet i afsnit 6).
- Du har virus-, svampe og/eller bakterieinfektioner i øjet, da behandlingen kan give anledning til forværring af infektionen.

Advarsler og forsigtighedsregler

Vær forsigtig med at bruge Ultracortenol hvis

- Du er i behandling mod øjeninfektioner. Kontakt din læge.
- Du er i langtidsbehandling med Ultracortenol. Trykket i øjet bør kontrolleres regelmæssigt af din læge, da der kan forekomme en trykstigning i øjet.
- Du har diabetes (sukkersyge). Ved diabetes kan der være en tendens til øget tryk i øjet og/eller dannelse af grå stær. Kontakt din læge.
- Du anvender kontaktlinser. Du bør ikke bruge kontaktlinser under behandling med Ultracortenol, da lægemidlet indeholder mikrokrystaller, som kan sætte sig på bagsiden af kontaktlinsen og beskadige øjets hornhinde. Hvis du er i langtidsbehandling med Ultracortenol bør du ikke stoppe behandlingen pludseligt. Nedtrapning bør ske gradvist. Binyrebarkhormon nedsætter modstandskraften overfor infektioner. Kontakt derfor din læge, hvis du oplever rødme, smerter og/eller fornemmelse af fremmedlegemer i øjet mens du er i behandling.

Vigtig information om nogle af indholdsstofferne i Ultracortenol

Ultracortenol øjensalve indeholder cetostearylalkohol og lanolin som kan give lokalt

hududslæt (f.eks. kontakteksem).

Graviditet og amning

Få altid vejledning hos din læge eller på apoteket før du tager nogen form for medicin i forbindelse med graviditet.

Graviditet

Du må kun bruge Ultracortenol under graviditet efter lægens anvisning.

Amning

Erfaringerne med Ultracortenol i forbindelse med er begrænsede. Du bør derfor ikke bruge Ultracortenol, hvis du ammer uden at først kontakte din læge.

Brug af anden medicin sammen med Ultracortenol

Fortæl altid din læge eller apoteket, hvis du bruger anden medicin eller har brugt anden medicin for nylig. Det gælder også for håndkøbsmedicin, naturmedicin samt stærke vitaminer og mineraler.

Du kan bruge Ultracortenol sammen med anden medicin, men tal med lægen først, hvis du er i behandling mod grøn stær (glaukom) eller i behandling med andre øjenlægemidler (atropin og øvrige anticholinerge lægemidler).

Hvis du udover Ultracortenol behandles med andre øjenlægemidler, bør der gå mindst 15 minutter mellem behandlingerne.

3. Sådan skal du tage Ultracortenol

Dosering:

Voksne:

En 3-5 mm lang salvestreng lægges i folden indenfor det nedre øjenlåg 2-3 gange daglig. Det er hensigtsmæssigt at bruge øjensalve om natten. Der er forskel på, hvad den enkelte patient har brug for. Ændring eller stop i behandlingen bør kun ske i samråd med lægen.

Brugsvejledning

Bøj hovedet bagover (fig. 1). Træk det nederste øjenlåg nedad med en finger.

Hold tuben i den anden hånd med spidsen nedad - et tryk på tuben får en salvestreng til at lægge sig i øjet (fig. 2). Lad ikke tubens spids berøre noget, da indholdet så kan blive forurenset.

Blink med øjet et par gange, og salven vil fordele sig på øjets overflade.



fig. 1

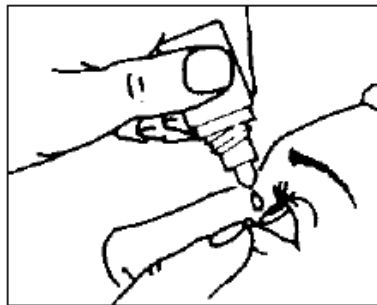


fig. 2

Hvis du brugt for meget Ultracortenol?

Kontakt lægen, skadestuen eller apoteket, hvis du har taget mere af Ultracortenol øjensalve, end der står her, eller mere end det lægen har foreskrevet, eller om du føler dig utilpas.

Hvis har du glemt at bruge Ultracortenol?

Du må ikke tage en dobbeltdosis som erstatning for en glemt dosis. Hvis du skulle glemme en dosis, så anvend øjensalven med det samme og fortsæt derefter med den anbefalede doseringshyppighed.

4. Bivirkninger

Dette lægemiddel kan som alle andre lægemidler give bivirkninger, men ikke alle får bivirkninger. Følgende bivirkninger er blevet indberettet.

Alvorlige bivirkninger

Sjældne bivirkninger (det forekommer hos mellem 1 og 10 ud af 10.000 patienter): Forhøjet tryk i øjet, som kan resultere i skade på synsnerven. Synsfeltdefekter forårsaget af forhøjet tryk i øjet (glaukom). Uklarhed i øjets linse. Langtidsbehandling kan medføre fortynding og/eller skade på hornhinden, specielt ved sygdomme som fører til tyndere hornhinde eller bindehinde. Langtidsbrug kan resultere i sekundære øjeninfektioner på grund af hæmning af immunforsvaret.

Ikke alvorlige bivirkninger

Almindelige bivirkninger (det forekommer hos mellem 1 og 10 ud af 100 patienter): Sløret syn i forbindelse med anvendelse. Svie, brændende fornemmelse, rødme samt følelse af fremmelegeme på øjet.

Sjældne bivirkninger (det forekommer hos mellem 1 og 10 ud af 10.000): Nedsænkning af øjenlåget (ptosis) og udvidelse af pupillen (mydriasis).

Der kan i sjældne tilfælde ses bivirkninger andre steder i kroppen end i øjnene ved lokalt brug af binyrebarkhormon.

Indberetning af bivirkninger

Hvis du oplever bivirkninger, bør du tale med din læge, sygeplejerske eller apoteket. 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 Ultracortenol utilgængeligt for børn.
- Opbevar ikke Ultracortenol ved over 25°C.
- Anvend ikke Ultracortenol efter den udløbsdato, der er anført på tuben og forpakningen.
- Efter åbning af tuben må øjensalven kun bruges i 1 måned.

6. Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger

Ultracortenol øjensalve indeholder:

- Aktivt stof/aktive stoffer: prednisolonpivalat (e).
- Øvrige indholdsstoffer: cetostearylalkohol, vandfrit lanolin, hvid vaselin, paraffinolie og vand, rensat.

Indehaver af markedsføringstilladelsen og fremstiller:

AGEPHA Pharma s.r.o.,
Diaľničná cesta 5, 903 01 Senec, Slovakiet

Aflever altid eventuelle medicinrester på apoteket.

Denne indlægsseddel blev senest ændret oktober 2022