

Indlægsseddel: information til brugeren

Ventoline 5 mg/ml inhalationsvæske til nebulisator, opløsning salbutamol

Læs denne indlægsseddel grundigt, inden du begynder at tage 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 tage Ventoline
3. Sådan skal du tage Ventoline
4. Bivirkninger
5. Opbevaring
6. Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger

1. Virkning og anvendelse

Ventoline indeholder et hurtigtvirkende bronkieudvidende stof, der virker ved at afslappe musklerne i luftvejene inden for få minutter, hvilket ophæver den forsnævring af bronkierne, som optræder i forbindelse med et astmaanfald. Luften kan derved lettere passere, og det bliver nemmere at trække vejret.

Ventoline virker kun i kort tid, og du vil normalt skulle kombinere det med anden forebyggende medicin, afhængig af hvor alvorlig din astma er.

Du kan bruge Ventoline inhalationsvæske til behandling af astma og andre former for vejrtrækningsbesvær.

Ventoline inhalationsvæske kan anvendes af voksne og børn fra 4 år.

2. Det skal du vide, før du begynder at tage Ventoline

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

Tag ikke Ventoline

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

Advarsler og forsigtighedsregler

Kontakt lægen eller apotekspersonalet, før du tager Ventoline

- hvis du har sukkersyge
- hvis du har for højt stofskifte (f.eks. thyreotoksikose)
- hvis du har svær astma, da der er risiko for, at du får lavt kalium i blodet, hvis du samtidig tager vanddrivende medicin, astmamedicin såsom theophyllin eller binyrebarkhormon
- hvis du har eller har haft hjerte-kar-sygdom, uregelmæssig hjerterytme eller hjertekrampe
- hvis du samtidig anvender dit inhalationsapparat (nebulisator) til ipratropium mod din astma
- hvis du har veer, da Ventoline kan hæmme disse.

Du skal jævnligt gå til lægen, så du får Ventoline i den dosis, som passer til sværhedsgraden af din astma.

Hvis du får behov for større eller hyppigere doser end lægen har foreskrevet, hvis virkningstiden reduceres eller hvis du får flere symptomer på astma, såsom åndenød eller hoste, skal du kontakte lægen. Du må ikke selv ændre dosis eller doseringshyppighed.

Høje doser af Ventoline inhalationsvæske til nebulisator kan i sjældne tilfælde medføre en tilstand kendt som laktatacidose (ophobning af mælkesyre i kroppen). Du skal derfor være opmærksom på symptomer på dette mens du tager Ventoline inhalationsvæske til nebulisator, for at nedsætte risikoen for eventuelle problemer. Symptomer på laktatacidose omfatter: hurtig vejtrækning, åndenød (selvom der kan være forbedring af dit åndedrætsbesvær), kuldefølelse, ondt i maven, kvalme og opkastning.

Hvis du oplever trykken for brystet, hoste, hvæsende vejtrækning eller åndenød, umiddelbart efter at du har brugt Ventoline, skal du hurtigst muligt prøve at inhalere en anden astmamedicin med hurtig virkning, hvis du har en sådan til rådighed. Du må ikke bruge din Ventoline igen. Søg omgående lægehjælp, da du kan have en alvorlig tilstand, der kaldes paradoks bronkospasme.

Brug af anden medicin sammen med Ventoline

Fortæl altid lægen eller apotekspersonalet, hvis du tager anden medicin, for nylig har taget anden medicin eller planlægger at tage anden medicin. Dette er især vigtigt, hvis du er i behandling med følgende:

- betablokkere såsom propranolol mod forhøjet blodtryk og hjertesvigt, da det delvist kan ophæve virkningen af Ventoline
- binyrebarkhormon, vanddrivende midler og andre midler mod astma såsom theophyllin, da de nedsætter indholdet af kalium i blodet.

Kontakt lægen. Det kan være nødvendigt at ændre dosis.

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 tager dette lægemiddel.

Graviditet

Hvis du er gravid, må du kun tage Ventoline efter aftale med lægen.

Amning

Ventoline går over i modermælken. Hvis du ammer, må du kun tage Ventoline efter aftale med lægen.

Trafik- og arbejdssikkerhed

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

Ventoline indeholder benzalkoniumchlorid

Dette lægemiddel indeholder 4 mg benzalkoniumchlorid pr. 20 ml, svarende til 0,5 mg/ml.

Benzalkoniumchlorid kan medføre åndedrætsbesvær (inkl. bronkospasme), især hvis du har astma.

3. Sådan skal du tage Ventoline

Tag altid Ventoline nøjagtigt efter lægens eller apotekspersonalets anvisning. Er du i tvivl, så spørg lægen eller apotekspersonalet.

Ventoline bør anvendes efter behov i stedet for regelmæssigt.

Hvis din astma er aktiv (f.eks. hvis du har hyppige symptomer eller opblussen, såsom åndenød, der gør det svært at tale, spise eller sove, hoste, hvæsende vejrtrækning, tæthed i brystet eller begrænset fysisk formåen), skal du straks fortælle det til din læge, som kan starte eller øge behandling med et lægemiddel til at kontrollere din astma, såsom et inhaleret kortikosteroid.

Fortæl din læge så hurtigt som muligt, hvis din medicin ikke ser ud til at virke så godt som normalt (f.eks. hvis du har brug for højere doser for at lindre dine vejrtrækningsproblemer, eller din inhalator ikke giver lindring i mindst 3 timer), da det kan være at din astma bliver værre, og du kan få brug for en anden medicin.

Hvis du bruger Ventoline mere end to gange om ugen til at behandle dine astmasymptomer, med undtagelse af forebyggende brug før træning, indikerer dette dårligt kontrolleret astma og kan øge risikoen for alvorlige astmaanfald (forværring af astma), der kan have alvorlige komplikationer og kan være livstruende eller endda dødeligt. Du bør kontakte din læge så hurtigt som muligt for at gennemgå din astmabehandling.

Hvis du dagligt bruger medicin mod betændelse i dine lunger, f.eks. "inhalationskortikosteroid", er det vigtigt at fortsætte med at bruge det regelmæssigt, selvom du har det bedre.

Den sædvanlige dosis er:

Voksne og børn fra 4 år:

0,5-2 ml (2,5-10 mg) 4 gange daglig.

Da der kan være bivirkninger forbundet med forhøjet og hyppig dosering, bør dosis eller doseringshyppighed kun øges efter aftale med lægen.

Ventoline inhalationsvæske virker i 4-6 timer.

Klargøring af Ventoline inhalationsvæske:

- Brug pipetten i pakningen til afmåling.
- Fortynd den foreskrevne mængde inhalationsvæske med fysiologisk saltvand til højst 4 ml.
- Inhalér dette via inhalationsapparat (nebulisator) efter lægens anvisning.
- Ubrugt væske i forstøverkammeret skal kasseres.

Inhalationsapparatet bør rengøres og lufttørres efter brug.

Ventoline inhalationsvæske er til inhalation og må ikke gives som en injektion eller synkes.

Hvis du har taget for meget Ventoline

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

Hvis du har taget for meget Ventoline kan du få kvalme, opkastning samt lavt kaliumindhold i blodet, ophobning af mælkesyre og forhøjet blodsukker. Disse symptomer vil sædvanligvis ophøre, når du holder op med at tage Ventoline. Dette ses især hos børn og når overdosis af salbutamol tages oralt.

Lavt kaliumindhold i blodet kan opstå, hvis du har taget for meget Ventoline. Lægen bør derfor kontrollere dit kaliumindhold i blodet.

Ophobning af mælkesyre i kroppen (laktacidose) kan opstå, hvis du har taget for meget Ventoline, eller meget høje doser af Ventoline, specielt hvis du har en alvorlig nyresygdom. Lægen bør derfor kontrollere dit laktatindhold i blodet.

Hvis du har glemt at tage Ventoline

Hvis du har glemt en dosis, så tag den kun, hvis din astma bliver værre.

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

Hvis du holder op med at tage Ventoline

Kontakt lægen, hvis du ønsker at holde pause eller stoppe behandlingen med Ventoline.

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):

- hurtig puls (kan blive alvorligt. Hvis du får meget hurtig og uregelmæssig puls eller bliver utilpas og besvimer, skal du kontakte læge eller skadestue. Ring evt. 112)
- rysten
- hovedpine.

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

- hjertebanken
- irritation i mund og svælg
- muskelkramper
- rastløs uro
- svimmelhed.

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

- svaghed og nedsat kraft i musklerne pga. for lavt kaliumindhold i blodet (for lavt kalium i blodet kan i meget sjældne tilfælde blive alvorlig med lammelser og forstyrrelser i hjertets rytme (risiko for hjertestop). Tal med lægen
- forhøjet blodsukker (hyperglykæmi)
- svimmelhed pga. lavt blodtryk.

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

- overfølsomhedsreaktioner såsom udslæt (nældefeber), hævelse af ansigt, læber og tunge, åndenød, svimmelhed og besvimelse (kan være alvorligt. Hvis der er hævelse af ansigt, læber og tunge, kan det være livsfarligt. Kontakt straks læge eller skadestue. Ring evt. 112)
- hurtig og meget uregelmæssig puls samt ekstra hjerteslag (kontakt straks læge eller skadestue. Ring evt. 112)
- kortåndethed eller astmalignende anfald umiddelbart efter brug af Ventoline (kontakt straks læge eller skadestue. Ring evt. 112). Prøv hurtigst muligt at inhalere en anden astmamedicin med hurtig virkning, hvis du har en sådan til rådighed
- uro og rastløshed
- ophobning af mælkesyre i kroppen (laktacidose). Denne bivirkning rammer ofte personer, som har en alvorlig nyresygdom. Symptomer på laktacidose omfatter:

hurtig vejrtrækning, åndenød (selvom der kan være forbedring af dit åndedrætsbesvær), kuldefølelse, ondt i maven, kvalme og opkastning.

Bivirkninger hvor hyppigheden ikke er kendt:

- åndenød, angst, brystmerter med udstråling til hals eller arme pga. blodprop i hjertet (ring 112).

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:

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.

Inhalationsvæsken skal senest anvendes 1 måned efter åbning af flasken.

Brug ikke lægemidlet efter den udløbsdato, der står på æsken efter EXP. Udløbsdatoen er den sidste dag i den nævnte måned.

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

6. Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger

Ventoline indeholder

Aktivt stof: Salbutamol som salbutamolsulfat.

Øvrige indholdsstoffer: Renset vand, benzalkoniumchlorid, svovlsyreopløsning.

Udseende og pakningsstørrelser

Udseende

Klar, farveløs til svagt gullig væske.

Pakningsstørrelser

Flaske med 20 ml, som skal fortyndes før brug i inhalationsapparat (nebulisator).

Ventoline inhalationsvæske findes også i styrken 1 mg/ml i ampuller med 2,5 ml inhalationsvæske klar til brug i inhalationsapparatet (nebulisator). Ventoline inhalationsvæske 1 mg/ml findes i pakningsstørrelserne 20 ampuller og 60 ampuller.

Indehaver af markedsføringstilladelsen og fremstiller

Indehaver af markedsføringstilladelsen

GlaxoSmithKline Pharma A/S
Delta Park 37
2665 Vallensbæk Strand
Danmark

Telefon: 36 35 91 00
E-mail: dk-info@gsk.com

Fremstiller

Glaxo Wellcome S.A., Avenida de Extremadura 3, 09400 Aranda de Duero Burgos, Spanien.

Denne indlægsseddel blev senest ændret januar 2024.