

Indlægsseddel: Information til brugeren

Olopatadin Orifarm 1 mg/ml øjendråber, opløsning

olopatadin

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, apotekspersonalet eller sygeplejersken, hvis der er mere, du vil vide.
- Lægen har ordineret dette lægemiddel til dig personligt. Lad derfor være med at give lægemidlet til andre. Det kan være skadeligt for andre, selvom de har de samme symptomer, som du har.
- Kontakt lægen, apotekspersonalet eller sygeplejersken, 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 Olopatadin Orifarm
3. Sådan skal du bruge Olopatadin Orifarm
4. Bivirkninger
5. Opbevaring
6. Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger

1. Virkning og anvendelse

Olopatadin Orifarm bruges til behandling af tegn og symptomer ved sæsonbetinget øjenallergi.

Øjenallergi. Visse bestanddele (allergener) som pollen, husstøv, eller dyrehår kan være årsag til allergiske reaktioner, som medfører kløe, rødme og hævelse af øjet.

Olopatadin Orifarm er et lægemiddel til behandling af allergiske tilstande i øjet. Det virker ved at nedsætte intensiteten af den allergiske reaktion.

2. Det skal du vide, før du begynder at bruge Olopatadin Orifarm

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

Brug ikke Olopatadin Orifarm

- hvis du er allergisk over for olopatadin eller et af de øvrige indholdsstoffer i dette lægemiddel (angivet i punkt 6).
- brug ikke Olopatadin Orifarm, hvis du ammer.

Advarsler og forsigtighedsregler

Kontakt lægen, apotekspersonalet eller sygeplejersken, før du bruger Olopatadin Orifarm.

Du skal tage dine kontaktlinser ud, før du bruger Olopatadin Orifarm.

Børn

Dette lægemiddel må ikke bruges til børn under 3 år, da der ikke er dokumentation for, at det er sikkert og effektivt til børn under 3 år.

Brug af andre lægemidler sammen med Olopatadin Orifarm

Fortæl det altid til lægen eller apotekspersonalet, hvis du tager andre lægemidler, for nylig har taget andre lægemidler eller planlægger at tage andre lægemidler.

Hvis du bruger andre øjendråber eller øjensalver, skal der gå mindst 5 minutter mellem brug af hvert lægemiddel. Øjensalve skal gives til sidst.

Graviditet, amning og frugtbarhed

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.

Du må ikke bruge Olopatadin Orifarm, hvis du ammer. Spørg din læge til råds, inden du bruger dette lægemiddel.

Trafik- og arbejdssikkerhed

Dit syn kan blive sløret en tid efter, at du har dryppet med Olopatadin Orifarm. Du må ikke køre bil eller betjene maskiner, før dit syn er klart igen.

Olopatadin Orifarm indeholder benzalkoniumchlorid og phosphatbuffer

Dette lægemiddel indeholder 0,5 mg benzalkoniumchlorid pr. 5 ml svarende til 0,1 mg/ml.

Benzalkoniumchlorid kan absorberes af bløde kontaktlinser og kan ændre farven af kontaktlinserne. Du skal tage kontaktlinserne ud, inden lægemidlet bruges, og vente mindst 15 minutter, før du sætter kontaktlinserne i igen.

Benzalkoniumchlorid kan også give øjenirritation, især hvis du har tørre øjne eller problemer med hornhinderne (det klare lag forrest i øjet). Hvis du har unormale fornemmelser i øjet såsom svie eller smerte, når du bruger dette lægemiddel, skal du tale med din læge.

Dette lægemiddel indeholder 3,3 mg phosphat i hver ml svarende til 0,11 mg pr. dråbe.

Hvis du har alvorlige skader på det forreste, klare lag i øjet (hornhinden), kan phosphater i meget sjældne tilfælde forårsage, at der dannes uklare pletter på hornhinden. Pletterne skyldes kalkophobning under behandling.

3. Sådan skal du bruge Olopatadin Orifarm

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

Den sædvanlige dosis er 1 dråbe i de(t) angrebne øje (øjne), 2 gange dagligt, morgen og aften.

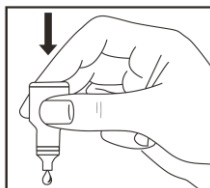
Brug denne dosis, medmindre du har aftalt noget andet med din læge. Du må kun bruge Olopatadin Orifarm i begge øjne, hvis du har aftalt det med din læge. Brug øjendråberne så længe, din læge har sagt.

Olopatadin Orifarm må kun anvendes som øjendråber.

Sådan skal du bruge Olopatadin Orifarm



1



2

- Hent flasken med Olopatadin Orifarm og et spejl.
- Vask dine hænder.
- Tag flasken og skru låget af.
- Når du har fjernet flaskens hætte, og inden du bruger præparatet, skal du fjerne forseglingsringen, hvis den sidder løst.
- Hold flasken med bunden i vejret mellem tommel- og langefinger.
- Læn hovedet tilbage. Træk dit øjenlåg ned med en finger, indtil der dannes en lomme mellem øjenlåg og dit øje. Dråben skal placeres her (billede 1).
- Placer flaskens spids tæt på øjet. Brug et spejl, hvis det hjælper.
- Flaskens spids bør ikke berøre øjenlåg, omgivende område eller andre overflader. Det kan forurene øjendråberne.
- Tryk med pegefingeren forsigtigt i bunden af flasken, så én (1) dråbe Olopatadin Orifarm frigøres ad gangen.
- Lad være med at trykke på siden af flasken, den er konstrueret således, at man kun behøver at trykke let i bunden (billede 2).
- Hvis begge øjne skal behandles, gentages trinene for det andet øje.
- Skru låget grundigt på umiddelbart efter brug.

Hvis en dråbe ikke rammer øjet, må du prøve igen.

Hvis du har brugt for meget Olopatadin Orifarm

Skyl det ud med varmt vand. Dryp ikke flere dråber i øjet før næste planlagte dosis.

Hvis du har glemt at bruge Olopatadin Orifarm

Tag den ordinerede dosis så hurtigt som muligt og fortsæt herefter med den sædvanlige dosis. Hvis du snart skal tage den næste dosis, så spring den glemte dosis over. Du må ikke tage en dobbeltdosis som erstatning for den glemte dosis.

Hvis du holder op med at bruge Olopatadin Orifarm

Du må ikke holde op med at bruge Olopatadin Orifarm, uden at du har talt med din læge.

Spørg lægen, apotekspersonalet eller sygeplejersken, 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 (kan forekomme hos op til 1 ud af 10 patienter)

Bivirkninger i øjet

Øjensmerter, øjenirritation, tørre øjne, abnorm følelse i øjnene, ubehag i øjnene.

Generelle bivirkninger

Hovedpine træthed, næsetørhed, dårlig smag i munden.

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

Bivirkninger i øjet

Sløret, nedsat eller unormalt syn, hornhindelidelse, betændelseslignende tilstand (inflammation) på øjets overflade med eller uden beskadigelse af overflade, inflammation eller infektion i bindehinden, udflåd fra øjet, lysfølsomhed, øjet tåredannelse, kløe i øjet, rødme i øjet, unormalt øjenlåg, kløe, rødme, hævelse eller skorpedannelse i øjenlåget, følelse af fremmedlegeme i øjet.

Generelle bivirkninger

Unormal eller nedsat følesans, svimmelhed, løbende næse, tør hud, betændelseslignende tilstand i huden, brændende fornemmelse i huden.

Ukendt (hyppigheden kan ikke vurderes ud fra tilgængelige data)

Bivirkninger i øjet:

Hævelse i øjet, hævet hornhinde, ændring i pupilstørrelse.

Generelle bivirkninger:

Kortåndethed, forøgelse af allergiske symptomer, hævelse i ansigtet, døsighed, generel svækkelse, kvalme, opkastninger, bihulebetændelse, rødme eller kløe i huden.

Hvis du har alvorlige skader på det forreste, klare lag i øjet (hornhinden), kan phosphater i meget sjældne tilfælde forårsage, at der dannes uklare pletter på hornhinden. Pletterne skyldes kalkophobning under behandling.

Indberetning af bivirkninger

Hvis du oplever bivirkninger, bør du tale med din læge, apotekspersonalet 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 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 lægemidlet utilgængeligt for børn.

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

Dette lægemiddel kræver ingen særlige forholdsregler vedrørende opbevaringen.

Flasken skal smides ud 4 uger efter åbning, selv hvis der er mere opløsning i, for at undgå infektioner. Skriv dato for, hvornår du har åbnet flasken på pladsen til det på hver flaskeetiket og æsken.

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

Olopatadin Orifarm indeholder:

- Aktivt stof: olopatadin. Hver ml opløsning indeholder olopatadinhydrochlorid svarende til 1 mg olopatadin.
- Øvrige indholdsstoffer: benzalkoniumchlorid, natriumchlorid, dinatriumphosphatdodecahydrat (E339), saltsyre (E507) (til pH-justering), natriumhydroxid (E524) (til pH-justering) og vand til injektionsvæsker.

Udseende og pakningsstørrelser

Olopatadin Orifarm er en farveløs væske (en opløsning), som fås i en pakning enten med en 5 ml plastflaske med skruelåg eller i en pakning med tre 5 ml plastflasker med skruelåg.

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

Indehaver af markedsføringstilladelsen og fremstiller

Indehaver af markedsføringstilladelsen

Orifarm Generics A/S

Energivej 15

5260 Odense S

info@orifarm.com

Fremstiller

actrevo GmbH

Grosser Burstah 25

20457 Hamburg

Tyskland

Dette lægemiddel er godkendt i EEAs medlemslande under følgende navne:

Danmark, Sverige: Olopatadin Orifarm

Denne indlægsseddel blev senest ændret 01/2022.