

Pakkausseloste: Tietoa käyttäjälle

FML™ LIQUIFILM® 1 mg/ml silmätipat, suspensio fluorometoloni

Lue tämä pakkausseloste huolellisesti, ennen kuin aloitat tämän lääkkeen käyttämisen, sillä se sisältää sinulle tärkeitä tietoja.

- Säilytä tämä pakkausseloste. Voit tarvita sitä myöhemmin.
- Jos sinulla on kysyttävää, käänny lääkärin tai apteekkihenkilökunnan puoleen.
- Tämä lääke on määrätty vain sinulle eikä sitä pidä antaa muiden käyttöön. Se voi aiheuttaa haittaa muille, vaikka heillä olisikin samanlaiset oireet kuin sinulla.
- Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Ks. kohta 4.

Tässä pakkausselosteessa kerrotaan:

1. Mitä FML LIQUIFILM -silmätipat ovat ja mihin niitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät FML LIQUIFILM -silmatippoja
3. Miten FML LIQUIFILM -silmatippoja käytetään
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. FML LIQUIFILM -silmatippojen säilyttäminen
6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

1. Mitä FML LIQUIFILM -silmätipat ovat ja mihin niitä käytetään

FML LIQUIFILM on silmätipa-ainetta. Se sisältää steroidia, jota käytetään silmän tarttumattomien tulehdusten hoitoon ja silmään vaikuttaviin allergioihin.

FML LIQUIFILM -silmatippoja voidaan käyttää silmäleikkauksen jälkeen ja kohonneen silmänpaineen yhteydessä esiintyvän silmätulehduksen hoitoon.

2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät FML LIQUIFILM -silmatippoja

Älä käytä FML LIQUIFILM -silmatippoja

- jos olet allerginen (yliherkkä) fluorometolonille tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (lueteltu kohdassa 6)
- jos sinulla on bakteerin, viruksen tai sienen aiheuttama silmätulehdus.

Varoitukset ja varotoimet

Sinun ei tule käyttää FML LIQUIFILM -silmatippoja yhtä viikkoa kauemmin, ellei lääkärisi määrää sitä.

Pitkittynyt käyttö voi aiheuttaa glaukoomaan johtavaa silmänsisäisen paineen nousua, harvinaisissa tapauksissa näköhermon vahingoittumisen, näöntarkkuuden heikkenemistä, kaihia, haavan paranemisen hidastumista tai silmätulehduksen kehittymisen. Silmän paine tulee mitata säännöllisesti.

Jos sinulla on ohentunut sarveis- tai kovakalvo, topikaalisten kortikosteroidien käyttö voi johtaa perforaatioon.

Jos sinulla on parhaillaan herpes simplex tai sinua on hoidettu aiemmin sen vuoksi, käytä FML LIQUIFILM -silmatippoja ainoastaan lääkärin tarkassa valvonnassa.

Jos pulloa käyttää useampi kuin yksi henkilö, vaarana on infektion leviäminen.

Jos ihosi ohenee ja erityisesti kasvoissasi tulee näkyviin ohuita punaisia viivoja ja laajentuneita verisuonia, kysy neuvoa lääkäriltä tai apteekkihenkilökunnalta.

Ota yhteyttä lääkäriin, jos sinulla esiintyy näön hämärtymistä tai muita näköhäiriöitä.

Muut lääkevalmisteet ja FML LIQUIFILM

Kerro lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle, jos parhaillaan otat, olet äskettäin ottanut tai saatat ottaa muita lääkkeitä, myös lääkkeitä, joita lääkäri ei ole määrännyt.

Jotkin lääkkeet saattavat voimistaa FML LIQUIFILM -silmätippojen vaikutuksia, ja lääkäri saattaa haluta seurata sinua tarkemmin, jos otat näitä lääkkeitä (esim. tietyt HIV-lääkkeet: ritonaviiri, kobisistaatti).

Jos käytät muita silmätippoja, odota ainakin 5 minuuttia ennen FML LIQUIFILM -silmätippojen käyttöä.

Lapset

Turvallisuutta ja vaikutusta alle kahden vuoden ikäisiin lapsiin ei ole osoitettu.

Raskaus ja imetys

Jos olet raskaana tai imetat, epäilet olevasi raskaana tai jos suunnittelet lapsen hankkimista, kysy lääkäriltä tai apteekista neuvoa ennen tämän lääkkeen käyttöä.

Ajaminen ja koneiden käyttö

FML LIQUIFILM -silmätipat voivat aiheuttaa tilapäistä näön hämärtymistä. Jos näin käy, odota näön selkeytymistä ennen autolla ajamista tai koneiden käyttöä.

FML LIQUIFILM sisältää bentsalkoniumkloridia

Tämä lääkevalmiste sisältää bentsalkoniumkloridia 0,046 mg per 1 ml.

Bentsalkoniumkloridi saattaa imeytyä pehmeisiin piilolinssihin ja voi muuttaa niiden väriä. Poista piilolinssit ennen tämän lääkevalmisteen käyttöä ja laita piilolinssit takaisin aikaisintaan 15 minuutin kuluttua.

Bentsalkoniumkloridi voi aiheuttaa silmä-ärsytystä erityisesti, jos sinulla on kuivat silmät tai sarveiskalvon sairauksia (silmän etuosan läpinäkyvä kerros). Jos silmäsi tulee poikkeavaa tunnetta, pistelyä tai kipua tämän lääkkeen käytön jälkeen, keskustele asiasta lääkärisi kanssa.

FML LIQUIFILM sisältää fosfaatteja

Tämä lääkevalmiste sisältää 4,86 mg fosfaatteja per 1 ml.

Jos sinulla on vakava vaurio silmän etuosan läpinäkyvässä kerroksessa (sarveiskalvossa), fosfaatit voivat hyvin harvinaisissa tapauksissa aiheuttaa sameita laikkuja sarveiskalvoon johtuen kalsiumin kertymisestä hoidon aikana.

Kysy lääkäriltä tai apteekkihenkilökunnalta neuvoa ennen minkään lääkkeen käyttöä.

3. Miten FML LIQUIFILM -silmätippoja käytetään

Käytä tätä lääkettä juuri siten kuin tässä pakkausselosteessa kuvataan tai kuten lääkäri on määrännyt tai apteekkihenkilökunta on neuvonut. Tarkista ohjeet lääkäriltä tai apteekista, jos olet epävarma.

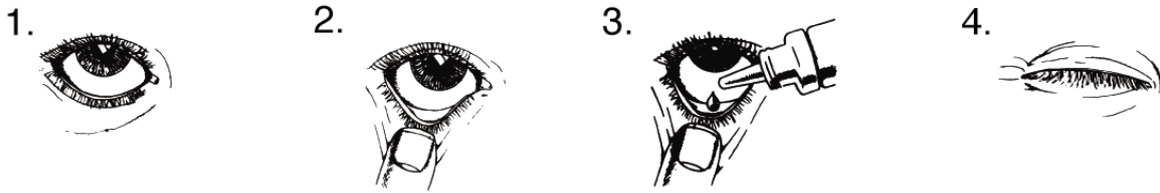
Suosittelun annos on 1–2 tippaa FML LIQUIFILMIÄ kuhunkin hoitoa tarvitsevaan silmään 2–4 kertaa päivässä, tai useammin jos lääkäri niin neuvoo. Ensimmäisten 24–48 hoitotunnin aikana lääkäri voi neuvoa sinua käyttämään 2 tippaa tunnin välein.

Käyttöohje

Pulloa ei saa käyttää, jos pullon kaulan sinetti on rikkoutunut ennen ensimmäistä käyttöä.

Ravista pulloa ennen käyttöä. Pese kätesi ennen pullon avaamista.

Käytä silmätippoja seuraavalla tavalla:



1. Kallista päätä taaksepäin ja katso kattoon.
2. Vedä alaluomea varovaisesti alaspäin kunnes siihen tulee pieni tasku.
3. Pidä pulloa ylösalaisin ja purista varovasti 1–2 tippaa silmään.
4. Päästä alaluomi paikoilleen ja sulje silmäsi 30 sekunniksi.
5. Toista vaiheet 2–4 toiselle silmälle, jos myös sitä täytyy hoitaa.

Jos tippa ei osu silmään, yritä uudelleen.

Vältäaksesi silmän vahingoittumisen ja estääksesi silmätippojen pilaantuminen, pullon tiputuskärki ei saa koskettaa silmääsi tai mihinkään muuhun. Kierrä korkki tiiviisti kiinni heti käytön jälkeen. Pyyhi ylimääräinen neste pois poskeltasi puhtaalla pyyhkeellä.

Jos käytät enemmän FML LIQUIFILM -tippoja kuin sinun pitäisi

Haittavaikutukset eivät ole todennäköisiä, vaikka tippoja annosteltaisiin liikaa. Jos tiputat liian monta tippaa silmään (silmiin), huuhto silmä (silmit) puhtaalla vedellä. Annostelee seuraava lääkeannos normaaliin aikaan.

Jos FML LIQUIFILM -tippoja juodaan vahingossa

Jos FML LIQUIFILM -tippoja juodaan vahingossa, se ei todennäköisesti aiheuta haittavaikutuksia. Kyseisen henkilön tulee juoda vettä aineen laimentamiseksi.

Jos unohdat käyttää FML LIQUIFILM -silmätippoja

Jos unohdat annoksen, käytä FML LIQUIFILM -tippoja heti kun muistat, ellei ole jo aika seuraavalle annokselle. Annostelee seuraava lääkeannos normaaliin aikaan. Älä ota kaksinkertaista annosta korvataksesi unohtamasi kerta-annoksen.

Jos lopetat FML LIQUIFILM -tippojen käytön

Jotta FML LIQUIFILM -tipat vaikuttaisivat kunnolla, niitä tulee käyttää lääkärin tai apteekin ohjeiden mukaan.

Jos sinulla on kysymyksiä tämän lääkkeen käytöstä, käänny lääkärin tai apteekkihenkilökunnan puoleen.

4. Mahdolliset haittavaikutukset

Kuten kaikki lääkkeet, tämäkin lääke voi aiheuttaa haittavaikutuksia. Kaikki eivät kuitenkaan niitä saa. Seuraavat haittavaikutukset ovat tunnettuja, mutta niiden esiintymistiheys voi vaihdella, kuten alla osoitetaan.

Jos havaitset nielemis- tai hengitysvaikeuksia, huulten, kasvojen, kurkun tai kielen turpoamista, ota heti yhteys lääkäriisi tai mene sairaalaan, koska tämä voi olla merkki vakavasta allergisesta reaktiosta. Allergisen reaktion esiintymistiheys ei ole tiedossa.

Vaikutus silmään

Yleinen (enintään 1 käyttäjällä 10:stä):

Silmänsisäisen paineen kohoaminen

Tuntematon (koska saatavissa oleva tieto ei riitä esiintyvyyden arviointiin):

Kaihi (silmän mykiön sumentuminen, josta seuraa näkökyvyn osittainen tai täydellinen menetys)

Silmä-ärsytys

Sidekalvon/Silmän verekkyyys

Silmien kutina

Silmäkipu

Tunne, että silmässä on jotakin

Näön hämärtyminen

Silmäluomen tai silmän turpoaminen

Silmän rähhiminen

Pupillin liiallinen laajeneminen

Kyynelnesteen erityksen lisääntyminen

Silmän pinnan haavauma(t)

Pienet silmän pinnan rikkoumat

Näkökentän häiriöt

Sekundaari-infektiot

Riippuluomi

Vaikutus elimistöön

Tuntematon (koska saatavissa oleva tieto ei riitä esiintyvyyden arviointiin):

Ihottuma, makuaistin häiriöt, yliherkkyysreaktiot (allergiat)

Muita fosfaattia sisältävien silmätippojen käytön yhteydessä raportoituja haittavaikutuksia:

Erittäin harvoissa tapauksissa potilailla, joilla on vakavia vaurioita silmän etummaisessa, läpinäkyvässä kerroksessa (sarveiskalvo), on ilmennyt sumeita laikkuja sarveiskalvossa hoidon aikaisen kalsiumin kertymisen takia.

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille, apteekkihenkilökunnalle tai sairaanhoitajalle.

Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä

pakkausselosteessa. Voit ilmoittaa haittavaikutuksista myös suoraan (ks. yhteystiedot alla).

Ilmoittamalla haittavaikutuksista voit auttaa saamaan enemmän tietoa tämän lääkevalmisteen turvallisuudesta.

www-sivusto: www.fimea.fi

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea, Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri, PL 55, 00034 FIMEA

5. FML LIQUIFILM -silmätippoje n säilyttäminen

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Älä käytä tätä lääkettä kotelossa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän (EXP) jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

Säilytä pulloa huoneenlämmössä (15–25 °C) pakkauksessaan (herkkä valolle). Ei saa jäättyä.

Pullo täytyy hävittää 28 päivän kuluttua ensimmäisestä avaamisesta, vaikka pullossa olisi jotakin jäljellä. Kirjoita avauspäivämäärä pakkaukseen sille tarkoitettuun kohtaan muistamisen helpottamiseksi.

Pidä pullo tiiviisti suljettuna kontaminaation estämiseksi.

Lääkkeitä ei pidä heittää viemäriin eikä hävittää talousjätteiden mukana. Kysy käyttämättömien lääkkeiden hävittämisestä apteekista. Näin menetellen suojelet luontoa.

6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

Mitä FML LIQUIFILM -silmatipat sisältävät

Vaikuttava aine on fluorometoloni 1 mg/ml.

Muut aineet ovat polyvinyylialkoholi, bentsalkoniumkloridi, natriumedetaatti, natriumkloridi, dinatriumfosfaattiheptahydraatti, natriumdivetyfosfaattimonohydraatti, polysorbaatti 80, natriumhydroksidi (pH:n säätämiseen) ja puhdistettu vesi.

Lääkevalmisteen kuvaus ja pakkauskoko

FML LIQUIFILM on valkeaa suspensiota kierrekorkkisessa muovisessa tiputinpullossa.

Pullo sisältää 5 ml suspensiota.

Myyntiluvan haltija

AbbVie Oy
Veturitie 11 T 132
00520 Helsinki
Suomi

Valmistaja

Allergan Pharmaceuticals Ireland
Castlebar Road
Westport
County Mayo
Irlanti

Tämä pakkausseloste on tarkistettu viimeksi: 26.6.2023

Bipacksedel: Information till användaren

FML™ LIQUIFILM® 1 mg/ml ögondroppar, suspension fluorometolon

Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar använda detta läkemedel. Den innehåller information som är viktig för dig.

- Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
- Om du har ytterligare frågor vänd dig till läkare eller apotekspersonal.
- Detta läkemedel har ordinerats enbart åt dig. Ge det inte till andra. Det kan skada dem, även om de uppvisar sjukdomstecken som liknar dina.
- Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.

I denna bipacksedel finns information om följande :

1. Vad FML LIQUIFILM är och vad det används för
2. Vad du behöver veta innan du använder FML LIQUIFILM
3. Hur du använder FML LIQUIFILM
4. Eventuella biverkningar
5. Hur FML LIQUIFILM ska förvaras
6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

1. Vad FML LIQUIFILM är och vad det används för

FML LIQUIFILM är ögondroppar. De innehåller en steroid som används för att behandla ögoninflammation som inte beror på infektion, och för allergier som påverkar ögat.

FML LIQUIFILM kan användas efter en ögonoperation och för behandling av ögoninflammation som förekommer i samband med ett förhöjt ögontryck.

2. Vad du behöver veta innan du använder FML LIQUIFILM

Använd inte FML LIQUIFILM

- om du är allergisk (överkänslig) mot fluorometolon eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6).
- om du har en ögoninfektion orsakad av bakterie, virus eller svamp.

Varningar och försiktighet

Du ska inte använda FML LIQUIFILM i mer än en vecka, om inte din läkare rekommenderar det.

Långvarig användning kan resultera i förhöjt tryck i ögat som kan leda till glaukom och i sällsynta fall skador på synnerven, nedsatt synskärpa, katarakt (grå starr), fördröjd sårhäkning eller till att du får en ögoninfektion. Ögontrycket bör mätas regelbundet.

Användning av kortikosteroider topiskt när man har tunn hornhinna eller senhinna kan leda till perforering.

Om du har eller tidigare har behandlats för herpes simplex ska du endast använda FML LIQUIFILM under noggrann uppsikt av din läkare.

Om flaskan används av mer än en person kan detta leda till infektionsspridning.

Om din hud blir tunnare och tunna röda linjer och förstörade blodkärl dyker upp, speciellt i ansiktet, tala med din läkare eller apotekspersonal.

Kontakta läkare om du upplever dimsyn eller andra synrubbingar.

Andra läkemedel och FML LIQUIFILM

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du tar, nyligen har tagit eller kan tänkas ta andra läkemedel, även receptfria sådana.

Vissa läkemedel kan öka effekterna av FML LIQUIFILM och din läkare kan vilja övervaka dig noga om du tar dessa läkemedel (t.ex. vissa läkemedel mot hiv: ritonavir, kobicistat).

Om du använder andra ögondroppar ska du låta det gå minst 5 minuter innan du droppar i FML LIQUIFILM.

Barn

Man har inte visat att läkemedlet är säkert och effektivt när det används till barn som är 2 år eller yngre.

Graviditet och amning

Om du är gravid eller ammar, tror att du kan vara gravid eller planerar att skaffa barn, rådfråga läkare eller apotekspersonal innan du använder detta läkemedel.

Körförmåga och användning av maskiner

FML LIQUIFILM kan orsaka tillfällig dimsyn. Om detta inträffar måste du vänta tills synen klarnar innan du kör bil eller använder maskiner.

FML LIQUIFILM innehåller bensalkoniumklorid

Detta läkemedel innehåller 0,046 mg bensalkoniumklorid per 1 ml.

Bensalkoniumklorid kan tas upp av mjuka kontaktlinser och kan missfärga kontaktlinserna. Ta ut kontaktlinser innan du använder läkemedlet och vänta minst 15 minuter innan kontaktlinserna sätts in igen.

Bensalkoniumklorid kan vara irriterande för ögon, särskilt om du har torra ögon eller problem med hornhinnan (den klara hinnan längst fram i ögat). Om du känner irritation, stickningar eller smärta i ögat efter att ha använt läkemedlet, kontakta läkare.

FML LIQUIFILM innehåller fosfat

Detta läkemedel innehåller 4,86 mg fosfat per 1 ml.

Om du har allvarligt skadad hornhinna, kan fosfat i mycket sällsynta fall orsaka grumliga fläckar på hornhinnan p.g.a. ansamling av kalcium under behandlingen.

Rådfråga läkare eller apotekspersonal innan du tar något läkemedel.

3. Hur du använder FML LIQUIFILM

Använd alltid detta läkemedel exakt enligt beskrivning i denna bipacksedel eller enligt anvisningar från läkare eller apotekspersonal. Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Rekommenderad dos är 1 eller 2 droppar FML LIQUIFILM i varje öga som behöver behandling, 2–4 gånger dagligen, eller oftare om din läkare rekommenderar det. Under behandlingens första 24–48 timmar är det möjligt att din läkare rekommenderar att du tar 2 droppar en gång i timmen.

Bruksanvisning

Använd inte flaskan om förseglingen på flaskhalsen är bruten innan du använder den första gången.

Skaka flaskan före användning. Tvätta händerna innan du öppnar flaskan.

Använd ögondropparna så här:



1. Luta huvudet bakåt och titta upp i taket.
2. Dra försiktigt ner det undre ögonlocket så att det bildas en liten ficka.
3. Vänd flaskan upp och ner och tryck försiktigt ut 1 eller 2 droppar i ögat.
4. Släpp det undre ögonlocket och blunda i 30 sekunder.
5. Upprepa steg 2–4 för det andra ögat, om det också behöver behandling.

Om en droppe hamnar utanför ögat, försök på nytt.

För att undvika ögonskada och hålla ögondropparna fria från kontamineringar ska du se till att spetsen på flaskan inte vidrör ögat eller något annat. Skruva åt locket ordentligt omedelbart efter användning. Torka bort vätska som runnit ner på kinden med en ren näsduk.

Om du har använt för stor mängd av FML LIQUIFILM

Om du har använt mer FML LIQUIFILM än vad du borde är det inte troligt att det kommer orsaka biverkningar. Om du har fått för många droppar i något av ögonen ska du skölja ögonen med rent vatten. Ta nästa dos vid vanlig tid.

Om du av misstag råkar dricka FML LIQUIFILM

Om någon av misstag råkar dricka FML LIQUIFILM är det inte troligt att det orsakar några biverkningar. Personen i fråga bör i så fall dricka vatten för att späda ut läkemedlet.

Om du har glömt att använda FML LIQUIFILM

Om du glömmet en dos ska du ta FML LIQUIFILM så fort du kommer ihåg det, såvida det inte nästan är dags för nästa dos. Ta nästa dos vid vanlig tid. Ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd dos.

Om du slutar att använda FML LIQUIFILM

För att FML LIQUIFILM ska fungera på rätt sätt ska du använda det enligt anvisningarna från läkare eller apotekspersonal.

Om du har ytterligare frågor om detta läkemedel, kontakta läkare eller apotekspersonal.

4. Eventuella biverkningar

Liksom alla läkemedel kan detta läkemedel orsaka biverkningar, men alla användare behöver inte få dem. Följande biverkningar kan förekomma, men frekvensen kan variera, vilket påvisas nedan.

Om du märker sväljnings- eller andningssvårigheter, svullnad i läppar, ansikte, svalg eller tunga, ska du genast kontakta din läkare eller åka till sjukhus, eftersom detta kan vara ett tecken på en allvarlig allergisk reaktion. Frekvensen av allergiska reaktioner är okänd.

Biverkningar i ögat

Vanlig (kan förekomma hos upp till 1 av 10 användare):

Förhöjt tryck inuti ögat

Ingen känd frekvens (kan inte beräknas från tillgängliga data):

Katarakt (grumling av ögats lins, vilket leder till total eller delvis synförlust)

Ögonirritation

Rodnad i bindhinnan/ögat (hyperemi)

Klåda i ögat

Ögonsmärta

En känsla av att du har fått något i ögat

Dimsyn

Svullnad i ögonlock eller öga

Variga ögon

Alltför stor pupill

Ökad tårbildning

Ögonskada/ögonskador på ögats yta

Små sår på ögats yta

Synfältsrubbningsar

Sekundära infektioner

Hängande ögonlock

Biverkningar i kroppen

Ingen känd frekvens (kan inte beräknas från tillgängliga data):

Hudutslag, smakstörningar, överkänslighetsreaktioner (allergiska reaktioner)

Andra biverkningar som rapporterats med ögondroppar innehållande fosfat:

I mycket sällsynta fall har patienter med svåra skador på den genomskinliga ytan på ögats framsida (hornhinnan) utvecklat grumliga fläckar på hornhinnan på grund av kalkavlagringar under behandlingen.

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska. Detta gäller även biverkningar som inte nämns i denna information. Du kan också rapportera biverkningar direkt (se detaljer nedan). Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet.

webbplats: www.fimea.fi, Säkerhet- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea, Biverkningsregistret, PB 55, 00034 FIMEA

5. Hur FML LIQUIFILM ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Används före utgångsdatum som anges på kartongen efter ”Utg.dat”. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Förvaras vid rumstemperatur (15–25 °C) i originalförpackningen. Ljuskänsligt. Får ej frysas.

Du måste kasta bort flaskan 28 dagar efter att du öppnat den för första gången, även om det fortfarande finns droppar kvar. För att hjälpa dig att komma ihåg detta, skriv upp det datum då du öppnade flaskan på kartongen.

Tillslut förpackningen väl, för att undvika kontaminering.

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall. Fråga apotekspersonalen hur man kastar mediciner som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

Innehållsdeklaration

Den aktiva substansen är fluorometolon 1 mg/ml.

Övriga innehållsämnen är polyvinylalkohol, bensalkoniumklorid, natriumedetat, natriumklorid, dinatriumfosfatheptahydrat, natriumdivätefosfatmonohydrat, polysorbat 80, natriumhydroxid (för pH-justering) och renat vatten.

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlek

FML LIQUIFILM är en vit suspension i en droppflaska av plast med skruvlock.

Flaskan innehåller 5 ml suspension.

Innehavare av godkännande för försäljning

AbbVie Oy
Lokvägen 11 T 132
00520 Helsingfors
Finland

Tillverkare

Allergan Pharmaceuticals Ireland
Castlebar Road
Westport
County Mayo
Irland

Denna bipacksedel ändrades senast: 26.6.2023