

Pakkausseloste: tietoa käyttäjälle

Salofalk 1 g/painallus rektaalivaaho mesalatsiini

Lue tämä pakkausseloste huolellisesti ennen kuin aloitat 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 tule antaa muiden käyttöön. Se voi aiheuttaa haittaa muille, vaikka heillä olisikin samanlaiset oireet kuin sinulla.
- Jos havaitset haittavaikutuksia, käänny lääkärin tai apteekkihenkilökunnan puoleen. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Ks. kohta 4.

Tässä pakkausselosteessa kerrotaan:

1. Mitä Salofalk-rektaalivaaho on ja mihin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Salofalk-rektaalivaahtoa
3. Miten Salofalk-rektaalivaahtoa käytetään
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Salofalk-rektaalivaahdon säilyttäminen
6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

1. Mitä Salofalk-rektaalivaaho on ja mihin sitä käytetään

Salofalk-rektaalivaahdon vaikuttava aine on mesalatsiini. Se on tulehdusta hillitsevä aine, jota käytetään tulehduksellisten suolistosairauksien hoitoon.

Salofalk-rektaalivaahtoa käytetään seuraavien sairauksien hoitoon:

- Haavainen paksusuoli- ja peräsuolitulehdus (colitis ulcerosa).

2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Salofalk-rektaalivaahtoa

Älä käytä Salofalk-rektaalivaahtoa

- jos olet allerginen salisyylihapolle, salisylaateille (esim. asetyyლისალისილი) tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (lueteltu kohdassa 6).
- jos sinulla on vakava maksa- tai munuaissairaus.

Varoitukset ja varotoimet

Keskustele lääkärin tai apteekkihenkilökunnan kanssa ennen kuin käytät Salofalk-rektaalivaahtoa

- jos sinulla on aiemmin ollut keuhkovaivoja, etenkin, jos sinulla on **astma**.
- jos olet allerginen sulfasalatsiinille, joka on mesalatsiinin sukuinen aine.
- jos sinulla on **maksavaivoja**.
- jos sinulla on **munuaisvaivoja**.

Muita varotoimia

Lääkäri saattaa seurata vointiasi tarkoin hoidon aikana. Tässä tapauksessa sinun on ehkä käytävä säännöllisesti veri- ja virtsakokeissa.

Munuaiskiviä voi muodostua mesalatsiinin käytön yhteydessä. Oireita voivat olla kipu vatsan sivuilla ja veri virtsassa. Muista juoda riittävä määrä nestettä mesalatsiinihoidon aikana.

Muut lääkevalmisteet ja Salofalk-rektaalivahto

Kerro lääkärillesi, jos käytät jotakin seuraavista lääkkeistä, sillä niiden vaikutukset saattavat muuttua (lääkkeiden yhteisvaikutusten vuoksi):

- **Atsatiopriini, 6-merkaptopuriini tai tioguaaniini** (lääkkeet immuunisairauksien hoitoon).
- **Tiettyjä verenohennuslääkkeitä** (veritulppia estäviä tai veren hyytymistä hillitseviä lääkkeitä, kuten varfariini)

Kerro lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle, jos parhaillaan käytät tai olet äskettäin käyttänyt tai saatat käyttää muita lääkkeitä, myös lääkkeitä, joita lääkäri ei ole määrännyt. Voit ehkä silti käyttää Salofalk-rektaalivahtoa. Lääkärisi päättää, mikä hoito sopii sinulle.

Raskaus ja imetys

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

Salofalk-rektaalivahtoa saa käyttää raskauden aikana vain siinä tapauksessa, että lääkärisi kehottaa sinua tekemään niin.

Imetyksen aikana Salofalk-rektaalivahtoa tulee käyttää vain, jos lääkäri niin määrää, sillä lääke saattaa erittyä rintamaitoon.

Ajaminen ja koneiden käyttö

Salofalk-rektaalivahto ei vaikuta ajokykyyn eikä koneiden käyttökykyyn.

Salofalk-rektaalivahto sisältää sulfittia, propyleeniglykolia ja setostearyylialkoholia

Lääkkeen sisältämä sulfitti saattaa harvoin aiheuttaa allergisia reaktioita, jotka voivat ilmetä hengitysvaikeuksina.

Lääkkeen sisältämä propyleeniglykoli voi aiheuttaa tiettyjä verenkuvan muutoksia sekä vähäistä tai lievää ihoärsytystä.

Lääkkeen sisältämä setostearyylialkoholi voi aiheuttaa paikallisia ihoreaktioita (esim. kosketus-ihottumaa).

3. Miten Salofalk-rektaalivahtoa käytetään

Käytä tätä lääkettä juuri siten kuin lääkäri on määrännyt. Tarkista ohjeet lääkäriltä tai apteekista, jos olet epävarma.

Antotapa

Lääke tulee aina laittaa peräaukon kautta peräsuoleen. Sitä *ei saa ottaa suun kautta*. Ei saa niellä.

Annostus

Annos aikuisilla

Tavanomainen annos on 2 painallusta vaahtoa kerran vuorokaudessa nukkumaanmenon yhteydessä. Jos tätä vaahtomäärää on vaikea pitää suolella, lääke voidaan myös jakaa kahteen annokseen. Toinen otetaan nukkumaanmenon yhteydessä ja toinen yön aikana tai varhain aamulla (kun ensimmäinen annos on poistunut suolesta).

Parhaat tulokset saadaan, kun suoli tyhjenetään ennen Salofalk-rektaalivaahdon käyttöä.

Käyttö lapsille

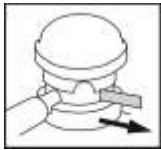
Salofalk-rektaalivaahtoa ei tule antaa lapsille, sillä sen käytöstä ja tehosta lasten lääkityksessä on vain vähän tietoa.

Valmistautuminen vaahdon käyttöön

Säilytä ja käytä Salofalk –rektaalivaahtoa huoneenlämmössä (20 – 30°C). Älä säilytä kylmässä. Ei saa jäätyä. Ks. myös kohta 5.



Paina asetin tiukasti kiinni pakkauksen suutinosaan.
Ravistele pakkausta noin 20 sekunnin ajan, jotta sen sisältö sekoittuu.



Poista pumpun kupoliosan alla oleva turvasuljin (muoviliuska) ennen ensimmäistä käyttökertaa.

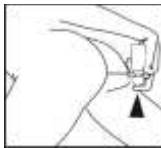


Kierrä pakkauksen yläosassa olevaa kupoliosaa, kunnes sen alareunassa oleva puolipyöreä aukko on asetimen kohdalla. Pakkaus on nyt valmis käytettäväksi.

Vaahdon käyttö

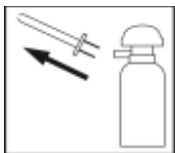


Aseta etusormi pumpun kupoliosan päälle ja käännä pakkaus ylösalaisin. Huomaa, että lääkkeen anto onnistuu vain, kun pumpun kupoliosa on alaspäin.



Seiso siten, että toinen jalka on jakkaralla tai tuolilla tai asetu kylkimakuulle niin, että alla oleva jalka on suorana ja päällä oleva jalka on taivutettuna tasapainon ylläpitämiseksi.

Vie asetin mahdollisimman pitkälle peräsuoleen. Paina pumpun kupoliosa kerran täysin pohjaan saakka ja päästä se sitten **hitaasti** vapaaksi – vaahdot purkautuu ulos pakkauksesta, kun kupoliosa vapautetaan. Toinen annos ruiskutetaan painamalla kupolia uudelleen ja päästämällä se jälleen hitaasti vapaaksi. Pidä asetin paikallaan 10–15 sekunnin ajan, ennen kuin vedät sen ulos. Näin varmistetaan, että peräsuoleen annostellaan täysi annos eikä vaahdot valu muualle.



Vaahdon ruiskuttamisen jälkeen asetin poistetaan, laitetaan pakkauksessa olevaan muovipussiin ja hävitetään talousjätteen mukana. Seuraavalla antokerralla tulee käyttää uutta asetinta.

- Pese kädet ja yritä olla ulostamatta ennen seuraavaa aamua.
- Jos joudut sairaalahoitoon tai käytät toisen lääkärin vastaanotolla, kerro heille, että käytät tätä lääkettä.

Käytä Salofalk-rektaalivaahtoa säännöllisesti ja aina samaan tapaan, jotta hoidon tulokset olisivat mahdollisimman hyvät.

Hoidon kesto

Hoidon kesto riippuu sairaudestasi. Lääkärisi päättää, kuinka kauan hoitoa tulee jatkaa.

Haavaisen paksusuolitulehduksen lievät akuuttivaiheet menevät yleensä ohi 4–6 viikossa. Jos pitkäaikainen hoito on tarpeen, lääkäri määrää sinulle suun kautta otettavaa mesalatsiinivalmistetta, esimerkiksi Salofalk-rakeita.

Jos sinusta tuntuu, että Salofalk-rektaalivaahdon vaikutus on liian voimakas tai liian heikko, kerro asiasta lääkärille.

Jos käytät enemmän Salofalk-rektaalivaahtoa kuin sinun pitäisi

Ota yhteys lääkäriin, jos olet epävarma. Lääkäri päättää, miten tilanteessa toimitaan.

Jos otat kerralla liian paljon Salofalk-rektaalivaahtoa, ota yksinkertaisesti seuraava annos määräyksen mukaan. Älä ota pienempää annosta.

Jos olet ottanut liian suuren lääkannoksen tai vaikkapa lapsi on ottanut lääkettä vahingossa, ota aina yhteyttä lääkäriin, sairaalaan tai Myrkytystietokeskukseen (puh. 0800 147 111) riskien arvioimiseksi ja lisäohjeiden saamiseksi.

Jos unohdat käyttää Salofalk-rektaalivaahtoa

Älä ota seuraavalla kerralla tavanomaista suurempaa annosta Salofalk-rektaalivaahtoa, vaan jatka hoitoa lääkärin määräämää annostusta noudattaen.

Jos lopetat Salofalk-rektaalivaahdon käytön

Keskustele lääkärin kanssa ennen kuin lopetat valmisteen käytön.

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.

Kaikki lääkkeet voivat aiheuttaa allergisia reaktioita, vaikka vakavat allergiset reaktiot ovatkin hyvin harvinaisia. Jos sinulle kehittyy lääkkeen käytön jälkeen jokin seuraavista oireista, ota välittömästi yhteys lääkäriin:

- Allerginen ihottuma
- Kuume
- Hengitysvaikeudet.

Jos yleisvointisi heikkenee huomattavasti ja etenkin jos sinulla on kuumetta ja/tai nielun ja suun kipua, lopeta rektaalivaahdon käyttö ja ilmoita asiasta heti lääkärille. Nämä oireet voivat hyvin harvoin johtua veren valkosolumäärän vähenemisestä (agranulosytoosi), joka voi altistaa sinut vakaville infektioille. Verikokeen avulla voidaan selvittää, onko syynä lääkkeen aiheuttama veriarvojen muutos.

Myös seuraavia haittavaikutuksia on ilmoitettu mesalatsiinin käytön yhteydessä:

Yleiset haittavaikutukset (alle 1 potilaalla 10:stä)

- Epämukava tunne vatsassa.

Melko harvinaiset haittavaikutukset (alle 1 potilaalla 100:sta)

- Epämukava tunne peräaukon alueella, peräaukon ärsytys ja kivulias tarve päästä nopeasti ulostamaan.

Harvinaiset haittavaikutukset (alle 1 potilaalla 1 000:sta)

- Vatsakipu, ripuli, ilmavaivat, pahoinvointi ja oksentelu
- Päänsärky, huimaus
- Rintakipu, sydämeen kohdistuvasta vaikutuksesta johtuva hengästyneisyys tai raajojen turvotus.

- Ihon epänormaalin herkkä reagointi auringonvaloon ja ultravioletivaloon (valoherkkyys).

Hyvin harvinaiset häiritsevät vaikutukset (alle 1 potilaalla 10 000:sta)

- Munuaistoiminnan muutokset, jotka voivat joskus aiheuttaa raajojen turvotusta tai kipua kyljessä (munuaistoiminnan häiriöiden vuoksi)
- Vaikea vatsakipu äkillisen haimatulehduksen vuoksi
- Kuume, kurkkukipu tai huonovointisuus (verenkuvaan muutosten vuoksi)
- Keuhkojen allergisesta ja/tai tulehduksellisesta tilasta johtuva hengenahdistus, yskä, hengityksen vinkuminen, varjostuma keuhkojen röntgenkuvassa
- Vaikea ripuli ja vatsakipu (allergisen suolistoreaktion vuoksi)
- Ihottuma tai ihotulehdus
- Lihas- ja nivelkipu
- Keltaisuus tai vatsakipu (maksan- ja sappitievaivojen vuoksi)
- Hiustenlähtö ja kaljuuntuminen
- Käsien tai jalkaterien tunnottomuus tai kihelmöinti (ääreishermoston vaurio)
- Korjautuva siittiötuotannon heikkeneminen.

Tuntematon (koska saatavissa oleva tieto ei riitä arviointiin)

- Munuaiskivet ja niihin liittyvä munuaiskipu (ks. myös kohta 2).

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle. 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. Salofalk-rektaalivaahdon säilyttäminen

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Älä käytä Salofalk-rektaalivaahtoa pakkauksessa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

Pakkauksen sisältö on käytettävä 12 viikon kuluessa pakkauksen avaamisesta ensimmäisen kerran.

Säilytä alle 30 °C.

Älä säilytä kylmässä. Ei saa jäättyä. Vaahdo voi tahrata.

Painepakkaus sisältää 3,75 painoprosenttia syttyvää polttoainetta. Ei saa säilyttää auringonpaisteessa eikä yli +50 °C lämpötilassa. Ei saa avata, puhkaista eikä polttaa tyhjänäkään. Ei saa suihkuttaa avotuleen eikä hehkuaan aineeseen.

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

6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

Mitä Salofalk-rektaalivaaho sisältää

- Vaikuttava aine on mesalatsiini. Yksi painallus sisältää 1 g mesalatsiinia.
- Muut aineet ovat natriummetabisulfiitti (E223), dinatriumedetaatti, setostearyylialkoholi, polysorbaatti 60 ja propyleeniglykoli sekä ponneaineina propaani, n-butaani ja isobutaani.

Lääkevalmisteen kuvaus ja pakkauskoot

Salofalk-rektaalivaaho on valkeanharmaa tai hieman punertavanvioletti, pehmeä, kiinteä vaahto.

Salofalk-rektaalivaaho on pakattu pakkauksiin, joissa on 1 painepakkaus ja 14 asetinta, sekä monipakkauksiin. Monipakkaukset sisältävät 4 pakkausta, joista jokainen sisältää 1 painepakkauksen ja 14 asetinta.

Yksi painepakkaus Salofalk-rektaalivaahtoa sisältää 80 g vaahtoa, mikä riittää 14 painallukseen (vastaa 7 annosta).

Kaikkia pakkauskokoja ei välttämättä ole myynnissä.

Myyntiluvan haltija ja valmistaja

Dr. Falk Pharma GmbH
Leinenweberstr. 5
79108 Freiburg
Saksa

Puh.: +49 (0) 761/1514-0
Faksi: +49(0) 761/1514-321
Sähköposti: zentrale@drfalkpharma.de

Lisätietoja antaa:

Vifor Pharma Nordiska AB
Torshamnsgatan 30 A
SE-164 40 Kista
Ruotsi
Puh.: +46 8 5580 6600
e-mail: info.nordic@viforpharma.com

Tällä lääkevalmisteella on myyntilupa Euroopan talousalueeseen kuuluvissa jäsenvaltioissa seuraavilla kauppanimillä:

Itävalta, Tanska, Suomi, Saksa, Iso-Britannia, Kreikka, Irlanti, Luxemburg, Alankomaat, Norja, Portugali, Espanja ja Ruotsi: Salofalk

Tämä seloste on tarkistettu viimeksi 15.08.2019.

Bipacksedel: Information till användaren

Salofalk 1g/puff Rektalskum mesalazin

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

1. Vad Salofalk rektalskum är och vad det används för

Salofalk rektalskum innehåller den aktiva substansen mesalazin, en antiinflammatorisk substans som används för behandling av inflammatorisk tarmsjukdom.

Salofalk rektalskum används för behandling av:

- Inflammation i tjocktarm och ändtarm (ulcerös kolit).

2. Vad du behöver veta innan du använder Salofalk rektalskum

Använd inte Salofalk rektalskum

- Om du är eller har fått berättat att du är allergisk (överkänslig) mot salicylsyra, salicylater såsom Aspirin eller mot något av övriga innehållsämnen i Salofalk rektalskum (anges i avsnitt 6).
- Om du har allvarlig lever- och/eller njursjukdom.

Varningar och försiktighet

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du använder Salofalk rektalskum

- Om du sedan tidigare har problem med lungorna, speciellt om du lider av bronkialastma.
- Om du tidigare har varit överkänslig mot sulfasalazin, en substans som är relaterad till mesalazin.
- om du har problem med levern.
- om du har problem med njurarna.

Ytterligare försiktighetsåtgärder

Under behandlingen kan din läkare vilja ha dig under noggrann medicinsk övervakning och du kan behöva ta regelbundna blod- och urinprover.

Njurstenar kan bildas vid användning av mesalazin. Symtomen kan bland annat vara smärta i sidorna av buken och blod i urinen. Se till att dricka tillräckligt med vätska under behandlingen med mesalazin.

Andra läkemedel och Salofalk rektalskum

Tala om för din läkare om du använder något av de läkemedel som nämns nedan eftersom effekten av dessa läkemedel kan förändras (interaktioner).

- **Vissa medel som påverkar blodets förmåga att le vra sig** (mediciner mot trombos eller blodförtunnande medel, t.ex. warfarin).
- **Azathioprin, 6-merkaptopurin eller tioguanin** (läkemedel som används för behandling av sjukdomar i immunsystemet).

Tala om för din läkare eller apotekspersonal om du tar, nyligen har tagit eller kan tänkas ta andra läkemedel, även receptfria läkemedel. Det kan trots allt gå bra att använda Salofalk rektalskum och din läkare kan bedöma vad som passar dig.

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.

Du ska endast använda Salofalk rektalskum under din graviditet om din läkare säger åt dig att göra det.

Du ska endast använda Salofalk rektalskum under amning om din läkare säger åt dig att göra det eftersom läkemedlet troligen passerar över i modersmjölken.

Körförmåga och användning av maskiner

Salofalk rektalskum ger inga effekter på förmågan att framföra fordon.

Du är själv ansvarig för att bedöma om du är i kondition att framföra motorfordon eller utföra arbete som kräver skärpt vaksamhet. En av faktorerna som kan påverka din förmåga i dessa avseenden är användning av läkemedel på grund av deras effekter och/eller biverkningar. Beskrivning av dessa effekter och biverkningar finns i andra avsnitt. Läs därför all information i denna bipacksedel för vägledning. Diskutera med läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Salofalk rektalskum innehåller sulfit, propylenglykol och cetostearylalkohol

Den här medicinen innehåller sulfit som i sällsynta fall kan orsaka allergiska reaktioner, vilket kan ge upphov till andningsproblem.

Den här medicinen innehåller propylenglykol, vilket kan orsaka vissa förändringar i blodbilden och lätt till mild hudirritation.

Den här medicinen innehåller cetostearylalkohol vilket kan orsaka lokal hudirritation (t.ex. kontaktdermatit).

3. Hur du använder Salofalk rektalskum

Använd alltid Salofalk rektalskum enligt läkarens anvisningar. Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Administreringsmetod

Denna medicin är avsedd för rektal användning, den ska föras in i ändtarmsöppningen. Den är inte avsedd att intas genom munnen. Sväljes ej.

Dosering

Dos för vuxna

Normal dos är 2 puffar en gång dagligen vid sänggående. Om du har svårigheter att behålla den mängden skum, är det också möjligt att administrera i två separata doser: en vid sänggående och den andra under natten eller tidigt på morgonen (efter tömning av den första dosen).

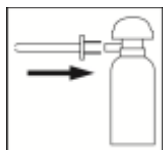
Tömning av tarmen innan användning av Salofalk rektalskum ger det bästa resultatet.

Användning för barn

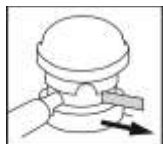
Salofalk rektalskum skall ej användas till barn, eftersom det bara finns ringa erfarenhet och begränsad dokumentation beträffande effekt hos barn.

Förberedelser innan användning av skummet

Förvara och använd Salofalk rektalskum vid rumstemperatur (20-30°C). Förvaras i skydd mot kyla. Får ej frysas. Se även avsnitt 5.



Tryck stadigt på applikatorn på pipen på behållaren. Skaka behållaren i cirka 20 sekunder för att blanda innehållet.



Innan första användningen, avlägsna säkerhetsfliken (plastflik) från undersidan av den kupolformade kåpan.



Snurra den kupolformade kåpan på ovansidan av behållaren tills skåran på undersidan är i linje med applikatorn. Sprayen är nu färdig att användas.

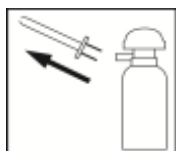
Användning av skummet



Placera pekfingeret på den kupolformade kåpan och vänd behållaren upp och ner. Notera att behållaren bara fungerar ordentligt när den hålls med kåpan pekandes nedåt.



Stå med ena foten på en pall eller stol eller ligg på sidan med det undre benet utsträckt och det övre benet böjt för att hålla balansen. För in applikatorn i ändtarmen så långt in som möjligt. Tryck ner kåpan helt en gång och släpp den sedan **långsamt** - skummet kommer ut ur behållaren när du släpper kåpan. För att administrera en andra puff, tryck ner kåpan igen och släpp långsamt. Håll applikatorn på plats i 10-15 sekunder innan du tar ut den. På så vis kan man se till att hela dosen administreras i ändtarmen och att inget skum spills ut.



Efter administrering av skummet, tag ur applikatorn och släng den i soporna i den medföljande plastpåsen. Använd en ny applikator vid nästa administrering.

- Tvätta händerna och försök att inte tömma tarmen förrän nästa morgon.
- Om du åker till sjukhus eller besöker en läkare berätta att du använder den här medicinen.

Använd Salofalk rektalskum regelbundet och konsekvent för att uppnå önskad effekt.

Behandlingslängd

Hur länge du bör använda medicinen beror på ditt sjukdomstillstånd. Din läkare bestämmer hur länge du ska fortsätta med behandlingen. Milda akuta episoder av inflammatorisk tarmsjukdom (ulcerös kolit) avtar vanligtvis efter 4-6 veckor. Om långvarig behandling krävs kommer din läkare att förskriva en oral form av mesalazin, t.ex. Salofalk granulat.

Tala med din läkare om du tycker att effekten av Salofalk rektalskum är för stark eller för svag.

Om du använt för stor mängd av Salofalk rektalskum

Kontakta din läkare om du är tveksam så kan han eller hon bestämma vad du ska göra. Om du använder för mycket Salofalk rektalskum, ta din nästa dos enligt förskrivning, använd inte en mindre mängd.

Om du fått i dig för stor mängd läkemedel eller om t.ex. ett barn fått i sig läkemedlet av misstag kontakta läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tel. 112 i Sverige, tel. 0800 147 111 i Finland) för bedömning av risken samt rådgivning.

Om du har glömt att använda Salofalk rektalskum

Ta inte en större än normal dos vid nästa doseringstillfälle. Fortsätt behandlingen med den förskrivna dosen.

Om du slutar att använda Salofalk rektalskum

Sluta inte att använda detta läkemedel innan du talat med din läkare. Om du har ytterligare frågor om detta läkemedel kontakta läkare eller apotekspersonal.

4. Eventuella biverkningar

Liksom alla läkemedel kan Salofalk rektalskum orsaka biverkningar men alla användare behöver inte få dem.

Alla läkemedel kan ge upphov till allergiska reaktioner men allvarliga allergiska reaktioner är mycket sällsynta. Om du får något av följande symtom efter att ha använt detta läkemedel bör du omedelbart kontakta läkare:

- **Allergiska hudutslag**
- **Feber**
- **Andningssvårigheter**

Om du upplever en markant försämring av ditt allmänna hälsotillstånd, speciellt följt av feber och/eller ömhet i svalg och mun, bör du avbryta behandlingen omedelbart och ta kontakt med läkare. Symtomen kan i mycket sällsynta fall bero på en minskning i antalet vita blodkroppar i ditt blod (ett tillstånd kallad för agranulocytos), vilket kan göra dig mer benägen att utveckla en allvarlig infektion. Ett blodprov kan bekräfta om symtomen beror på läkemedlets effekt på ditt blod.

Följande biverkningar har också rapporterats av patienter som använder mesalazin:

Vanliga (kan förekomma hos upp till 1 av 10 användare)

- Obehagskänsla i magen.

Mindre vanliga (kan förekomma hos upp till 1 av 100 användare)

- Obehag i ändtarmen, ändtarmsirritation och smärtsamt akut behov av att tömma tarmarna.

Sällsynta (kan förekomma hos upp till 1 av 1000 användare)

- Buksmärtor, diarré, gasbesvär (flatulens), illamående, kräkningar.
- Huvudvärk, yrsel.
- Bröstmärta, andfåddhet eller svullna armar och ben på grund av att ditt hjärta påverkas.
- Ökad hudkänslighet för solljus och ultraviolett ljus (fotosensitivitet).

Mycket sällsynta (kan förekomma hos upp till 1 av 10 000 användare)

- Försämrad njurfunktion, ibland med svullna armar och ben eller ryggsmärta.
- Allvarlig magsmärta på grund av akut bukspottkörtelinflammation.
- Andnöd, hosta, väsande andning, lunginfiltrat på röntgen p.g.a. ett allergiskt och/eller inflammatoriskt lungtillstånd.
- Allvarlig diarré och magsmärtor p.g.a. allergisk reaktion till detta läkemedel i tjocktarmen.
- Hudrodnad eller inflammation.
- Muskel- och ledvärk.
- Feber, halsont eller sjukdomskänsla p.g.a. förändrad blodbild.
- Gulsot eller magsmärtor p.g.a. leversjukdom eller försämrat gallflöde.
- Håravfall och utveckling av skallighet.
- Domningar och stickningar i händer och fötter (perifer neuropati).
- Övergående minskning i produktion av sädesvätska.

Har rapporterats (förekommer hos ett okänt antal användare)

- Njurstenar och smärta från njurarna (se även avsnitt 2).

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. 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.

Finland

webbplats: www.fimea.fi

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea

Biverkningsregistret

PB 55

00034 FIMEA

Sverige

Läkemedelsverket

Box 26

751 03 Uppsala

www.lakemedelsverket.se

5. Hur Salofalk rektalskum ska förvaras

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Salofalk rektalskum skall användas före det utgångsdatum som anges på kartongen och behållaren. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Innehållet i behållaren skall användas inom 12 veckor efter första öppnande.

Förvaras vid högst 30°C.

Förvaras i skydd mot kyla. Får ej frysas. Obs: skummet kan orsaka fläckar.

Behållaren står under tryck och innehåller 3,75 viktsprocent lättantändligt drivmedel. Skydda mot direkt solljus och temperaturer över 50°C. Tvinga inte upp, punktera eller bränn tomma behållare, även efter användning. Spraya inte nära öppen eld eller glödande material.

Medicinen skall inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall. Fråga apotekspersonalen hur man gör med mediciner som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

Innehållsdeklaration

- Den aktiva substansen i Salofalk rektalskum är mesalazin. Varje puff innehåller 1g mesalazin.
- Övriga innehållsämnen är natriummetabisulfid (E223), dinatriumedetat, cetostearylalkohol, polysorbit 60, propylenglykol och propan, n-butan, isobutan som drivmedel.

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Salofalk rektalskum är ett vit-gråaktigt till lätt rödaktig-violet krämigt fast skum.

Salofalk rektalskum finns i förpackningar med 1 spraybehållare och 14 applikatorer och som en buntad förpackning. En buntad förpackning består av fyra förpackningar innehållande 1 spraybehållare och 14 applikatorer vardera.

Varje behållare av Salofalk rektalskum innehåller 80 gram skum, vilket räcker till 14 puffar (likvärdigt med 7 doser).

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare

Dr. Falk Pharma GmbH
Leinenweberstr. 5
79108 Freiburg
Tyskland

Tel.: +49 (0) 761/1514-0
Fax: +49 (0) 761/1514-321
E-mail: zentrale@drfalkpharma.de

Information lämnas av

Vifor Pharma Nordiska AB
Torshamnsgatan 30 A
SE-164 40 Kista
Sverige
Tel.: +46 8 5580 6600
E-mail: info.nordic@viforpharma.com

Detta läkemedel är godkänt inom Europeiska ekonomiska samarbetsområdet under namnet Salofalk i följande länder: Österrike, Danmark, Finland, Tyskland, Storbritannien, Grekland, Irland, Luxemburg, Nederländerna, Norge, Portugal, Spanien och Sverige.

Denna bipacksedel godkändes senast: 15.08.2019