

Pakkausseloste: Tietoa potilaalle

Xyzal 5 mg/ml tipat, liuos levosetiritsiinidihydrokloridi

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

Ota tästä lääketä juuri siten kuin tässä pakkausselosteessa kuvataan tai kuten apteekkienkilökunta on neuvonut.

- Säilytä tämä pakkausseloste. Voit tarvita sitä myöhemmin.
- Kysy tarvittaessa apteekista lisätietoja ja neuvooja.
- Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkienkilökunnalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Ks. kohta 4.
- Käännny lääkärin puoleen, ellei olosi parane viiden (5) päivän jälkeen tai se huononee.

Tässä pakkausselosteessa kerrotaan:

1. Mitä Xyzal-tipat ovat ja mihin niitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin otat Xyzal-tippoja
3. Miten Xyzal-tippojaa otetaan
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Xyzal-tippojen säilyttäminen
6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

1. Mitä Xyzal-tipat ovat ja mihin niitä käytetään

Xyzal-tippojen vaikuttava aine on levosetiritsiini. Xyzal on allergialääke.

Xyzal-tipat on tarkoitettu seuraaviin sairauksiin viittaavien oireiden hoitoon:

- allerginen nuha (myös pitkääikäinen allerginen nuha)
- nokkosihottuma (urtikaria).

Käännny lääkärin puoleen, ellei olosi parane viiden (5) päivän jälkeen tai se huononee.

2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin otat Xyzal-tippoja

Älä ota Xyzal-tippoja

- jos olet allerginen levosetiritsiinidihydrokloridille, setiritsiinille, hydroksitsiinille tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (lueteltu kohdassa 6).
- jos sinulla on vaikea dialyysihoitoa vaativaa munuaissairaus.

Varoitukset ja varotoimet

Keskustele lääkärin tai apteekkienkilökunnan kanssa ennen kuin otat Xyzal-tippoja.

Jos sinulla on vaikeuksia tyhjentää virtsarakko (selkäydinvamman tai eturauhasen liikakasvun takia), kysy neuvooa lääkäriltä.

Jos sinulla on epilepsia tai kouristusten riski, kysy neuvoa lääkäriltä, sillä Xyzal-tippojen käyttö voi vaikuttaa kouristuskohtauksia.

Jos olet menossa allergiatesteihin, kysy lääkäriltäsi, pitäisikö sinun lopettaa Xyzal-tippojen käyttämisen useita päiviä ennen testejä. Tämä lääke saattaa vaikuttaa allergiatestiesi tuloksiin.

Lapset

Ei alle 6-vuotiaille lapsille ilman lääkärin määräystä.

Muut lääkevalmisteet ja Xyzal-tipat

Kerro lääkärlle tai apteekkikenkilökunnalle, jos parhaillaan käytät, olet äskettäin käyttänyt tai saatat käyttää muita lääkkeitä.

Xyzal-tipat ruuan, juoman ja alkoholin kanssa

Varovaisuus on tarpeen, jos Xyzal-tippoja otetaan samanaikaisesti alkoholin tai muiden aivoihin vaikuttavien aineiden kanssa. Herkillä henkilöillä Xyzal-tippojen ottaminen alkoholin tai muiden aivoihin vaikuttavien aineiden kanssa saattaa heikentää tarkkaavaisuutta ja suorituskykyä entisestään.

Xyzal-tipat voi ottaa aterian yhteydessä tai tyhjään mahaan.

Raskaus, imetys ja he de lmällisyys

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

Ajamineen ja koneiden käyttö

Jotkut potilaat voivat kokea uneliaisuutta, väsymystä ja uupumusta Xyzal-hoidon aikana. Jos sinulla on aikomus ajaa, suorittaa mahdollisesti vaarallisia tehtäviä tai käyttää koneita, sinun on ensin odotettava ja seurattava omaa yksilöllistä tapaasi reagoida lääkkeen vaikutukseen. Kuitenkin erityiset kokeet eivät antaneet näyttöä siitä, että lääke heikentäisi psykkistä valppautta, reaktiokykyä eikä ajamiskykyä terveissä koehenkilöissä, kun käytettiin levosetiritsiinin suositusannosta.

Xyzal-tipat sisältävät metylyparahydroksibentsoattia ja propyyliparahydroksibentsoattia

Metyyliparahydroksibentsoatti (E 218) ja propyyliparahydroksibentsoatti (E 216) saattavat aiheuttaa allergisia reaktioita (mahdollisesti viivästyneitä).

Xyzal-tipat sisältävät natriumia

Tämä lääkevalmiste sisältää alle 1 mmol natriumia (23 mg) per ml eli sen voidaan sanoa olevan "natriumiton".

Xyzal-tipat sisältävät propyleeniglykolia

Tämä lääkevalmiste sisältää 350 mg propyleeniglykolia per ml (tai 20 tippaa), joka vastaa 6,03 mg/kg/vrk aikuisilla ja 19,44 mg/kg/vrk alle 6-vuotiailla lapsilla.

3. Miten Xyzal-tippoja otetaan

Ota tästä lääkettä juuri siten kuin tässä pakkausselosteessa kuvataan tai kuten lääkäri on määritellyt tai apteekkikenkilökunta on neuvonut. Tarkista ohjeet lääkäriltä tai apteekista, jos olet epävarma.

Suositeltu annos aikuisille ja vähintään 6-vuotiaille lapsille on 20 tippaa kerran päivässä.

Itsehoitovalmisteista yli 10 millilitran pakkauskoot on tarkoitettu lääkärin aiemmin toteamien allergisten oireiden hoitoon. Ilman lääkärin tekemiä tutkimuksia ja diagnoosia valmistetta ei tule käyttää pitkiä jaksoja. On tärkeää, että lääkäri varmistaa oikean diagnoosin ja pitkääikaisen antihistamiinilääkityksen tarpeen. Näin vältetään muiden kuin allergisten oireiden turha hoito antihistamiinilääkkeellä.

Annostus ohjeet erityisryhmille :

Munuaisten ja maksan vajaatoiminta

Potilaalle, joiden munuaisten toiminta on heikentynyt, voidaan antaa pienempi annos munuaissairauden vakavuuden mukaan. Lapsille annos valitaan myös kehonpainon perusteella. Tällöin lääkäri määräe annoksen.

Potilaiden, joilla on vaikea dialyysihoitoa vaativia munuaissaariaus, ei tule käyttää Xyzal-tippoa.

Potilaiden, joiden maksan toiminta on heikentynyt, tulee käyttää tavallista suositusannosta.

Potilaalle, joiden sekä maksan että munuaisten toiminta on heikentynyt, voidaan antaa pienempi annos munuaissaariauden vakavuuden mukaan. Lapsille annos valitaan myös kehonpainon perusteella. Tällöin lääkäri määräe annoksen.

Iäkkääät potilaat (vähintään 65-vuotiaat)

Annosta ei tarvitse muuttaa iäkkäille potilaalle, jos heidän munuaistensa toiminta on normaalista.

Käyttö lapsille

Ei alle 6-vuotiaalle lapsille ilman lääkärin määräystä.

Miten ja milloin sinun tulee ottaa Xyzal-tippoja?

Ainoastaan suun kautta.

Xyzal-tipat voi ottaa aterian yhteydessä tai tyhjään mahaan.

Tipat annostellaan lusikkaan tai sekoitetaan veteen ja otetaan suun kautta. Sekoitettaessa tipat veteen on huomioitava, että erityisesti lapsille annettaessa tulee vesimäären olla sopiva potilaan nieltäväksi. Veteen sekoitetut tipat on otettava välittömästi.

Tippoja laskettaessa pulloa pidetään pystysuorassa ylösalaisin. Jos pullosta ei tule tippoja tai jos oikeaa määriä tippoja ei saada annostellaksi, pullo käännetään takaisin pystyasentoon ja jälleen ylösalaisin, ja tippojen laskemista jatketaan.

Kuinka kauan sinun tulee ottaa Xyzal-tippoja?

Hoidon kesto riippuu oireiden laadusta, kestosta ja etenemisestä. Ota yhteyttä lääkäriin, jos oireesi pahenevat tai ne eivät lievity viiden (5) päivän jälkeen.

Jos otat enemmän Xyzal-tippoja kuin sinun pitäisi

Jos Xyzal-tipat otetaan enemmän kuin pitäisi, saattaa aikuisilla esiintyä uneliaisuutta. Lapsilla saattaa esiintyä aluksi kiihtymystä ja levottomuutta, sen jälkeen uneliaisuutta.

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

Jos unohdat ottaa Xyzal-tippoja

Jos unohdat ottaa Xyzal-tipat tai jos otat pienemmän annoksen kuin lääkärin määräämä, älä ota kaksinkertaista annosta korvataksesi unohtamasi kerta-annoksen. Ota seuraava annos normaaliin aikaan.

Jos lopetat Xyzal-tippojen oton

Hoidon lopettamisella ei pitäisi olla haitallisia vaikutuksia. Joissakin harvinaisissa tapauksissa voi kuitenkin ilmetä (voimakasta) kutinaa Xyzal-hoidon lopettamisen jälkeen, vaikka tällaista oireetta ei olisi ollutkaan ennen hoidon aloittamista. Oireet saattavat hävitää itsestään. Oireet voivat olla joissakin tapauksissa voimakkaita ja vaatia hoidon uudelleenaloittamisen. Oireiden pitäisi hävitää, kun hoito aloitetaan uudelleen.

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

4. Mahdolliset haittavaikutukset

Kuten kaikki lääkeet, tämäkin lääke voi aiheuttaa haittavaikutuksia. Kaikki eivät kuitenkaan niitä saa.

Yleiset: saattaa ilmetä enintään yhdellä henkilöllä kymmenestä:

Suun kuivuminen, päänsärky, väsymys ja uneliaisuus/tokkuraisuus.

Melko harvinaiset: saattaa ilmetä enintään yhdellä henkilöllä sadasta:

Voimattomuus ja vatsakipu.

Haittavaikutukset, joiden esiintymistihennetä ei tunneta (koska saatavissa oleva tieto ei riitä esiintyyden arvioointiin):

Sydämentykytys, nopeutunut sydämensyke, kouristukset, kihelmöinti, heitehuimaus, pyörtyminen, vapina, makuhäiriö (dysgeusia), pyörityämisen ja liikkumisen tunne, näköhäiriöt, hämärtyntä näkö, okulogyraatio (silmien hallitsemattomat kiertoliikkeet), kipu virtsatessa tai virtsaamisvaikeudet, vaikeus tyhjentää virtsarakko, turvotus, kutina, ihottuma, urtikaria (ihon turvotus, punoitus ja kutina), äkilliset iho-oireet, hengenahdistus, painonuousu, lihaskipu, nivelkipu, vihamielinen tai kiihtynyt käytös, aistiharhat, masennus, unettomuus, toistuvat tai vakavat itsemurha-ajatukset, painajaisunet, maksatulehdus, poikkeava maksan toiminta, oksentelu, lisääntynyt ruokahalu, pahoinvoindi ja ripuli. Hoidon lopettamisen jälkeen ilmenevä (voimakas) kutina.

Jos sinulle ilmaantuu oireita yliherkkyyssreaktiosta, lopeta Xyzal-tippojen käyttö ja ota yhteyttä lääkäriin. Yliherkkyyssreaktion oireita voivat olla suun, kielen, kasvojen ja/tai nien turvotus, hengitys- tai nielemisvaikeudet (puristava tunne rinnassa tai hengityksen vinkuminen) sekä nokkosihottuma, odottamaton verenpaineen lasku, mikä voi johtaa pyörtymiseen tai sokkiin, joka voi olla kuolemaan johtava.

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkäriille tai apteekkienhenkilökunnalle. 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. Xyzal-tipojen säilyttäminen

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Älä käytä tätä läkettä etiketissä ja pakkaussessa mainitun viimeisen käyttöpäivämääärän (Käyt. viim.) jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

Säilytä alkuperäispakkauksessa. Herkkä valolle.

Avattu pullo on käytettävä 3 kuukauden kuluessa.

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

6. Pakkausen sisältö ja muuta tietoa

Mitä Xyzal-tipat sisältävät

- Vaikuttava aine on levosetiritsiiniidihydrokloridi.
1 ml (= 20 tippaa) sisältää 5 mg levosetiritsiiniidihydrokloridia.
- Muut aineet ovat natriumasettaattitrihydroraatti, etikkahappo, propyleeniglykoli, metyyliparahydroksibentsoaatti (E 218), propyyliparahydroksibentsoaatti (E 216), glyseroli 85 %, sakkariininatrium ja puhdistettu vesi.

Lääkevalmisteen kuvaus ja pakauskoko (-koot)

Tipat, liuos on kirkas, väritön tai hieman ruskehtavan kellertävä liuos, joka on pakattu kullanruskeaan lasipulloon, jossa on pieni heyspolyteenistä valmistettu tippapipetti ja valkoinen polypropeeninen turvakorkki.

Pakauskoot: 10 ml, 15 ml ja 20 ml.

Kaikkia pakauskokoja ei välttämättä ole myynnissä.

Myyntiluvan haltija ja valmistaja

Myyntiluvan haltija

UCB Pharma Oy Finland, Bertel Jungin aukio 5, 02600 Espoo.

Valmistaja

Aesica Pharmaceuticals S.r.l., Via Praglia 15, I-10044 Pianezza (TO), Italia.

Tällä lääkevalmisteella on myyntilupa Euroopan talousalueeseen kuuluvissa jäsenvaltioissa seuraavilla kauppanimillä:

Belgia: Xyzall

Espanja: Xazal

Irlanti: Xyzal

Italia: Xyzal

Kreikka: Xozal

Luxemburg: Xyzall

Norja: Xyzal

Portugali: Xyzal

Saksa: Xuzal

Suomi: Xyzal

Ranska: Xyzall

Tanska: Xyzal

Tämä pakkausseloste on tarkistettu viimeksi 14.7.2022

Bipacksedel: Information till användare

Xyzal 5 mg/ml orala droppar, lösning levocetirizindihydroklorid

Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar ta detta läke medel. Den inne håller information som är viktig för dig.

Ta alltid detta läkemedel exakt enligt beskrivning i denna bipacksedel eller enligt anvisningar från apotekspersonal.

- Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
- Vänd dig till apotekspersonalen om du behöver mer information eller råd.
- Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.
- Du måste tala med läkare om du inte mår bättre eller du mår sämre efter fem (5) dagar.

I den här bipackselet finns information om följande:

1. Vad Xyzal orala droppar är och vad de används för
2. Vad du behöver veta innan du tar Xyzal orala droppar
3. Hur du tar Xyzal orala droppar
4. Eventuella biverkningar
5. Hur Xyzal orala droppar ska förvaras
6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

1. Vad Xyzal orala droppar är och vad de används för

Den aktiva substansen i Xyzal orala droppar är levocetirizindihydroklorid. Xyzal är ett läkemedel mot allergi.

Xyzal orala droppar är avsedda för behandling av symptom vid följande sjukdomar:

- allergisk snuva (även kontinuerlig allergisk snuva)
- nässelfeber (urtikaria).

Du måste tala med läkare om du inte mår bättre eller du mår sämre efter fem (5) dagar.

2. Vad du behöver veta innan du tar Xyzal orala droppar

Ta inte Xyzal orala droppar

- om du är allergisk mot levocetirizindihydroklorid, cetirizin, hydroxizin eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6).
- om du har en svår njursjukdom som kräver dialysbehandling.

Varningar och försiktighet

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du tar Xyzal orala droppar.

Om du har problem att tömma urinblåsan (på grund av ryggmärgsskada eller prostataförstoring) fråga råd från läkare.

Om du har epilepsi eller risk för kramper, rådfråga läkare eftersom användning av Xyzal orala droppar kan förvärra krampanfall.

Om du ska genomgå allergitest ska du fråga läkaren om du ska sluta att använda Xyzal orala droppar flera dagar före testet. Detta läkemedel kan påverka resultatet av allergitestet.

Barn

Ej för barn under 6 år utan läkarens ordination.

Andra läkemedel och Xyzal orala droppar

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

Xyzal orala droppar med mat, dryck och alkohol

Försiktighet bör iakttas om Xyzal orala droppar används samtidigt med alkohol eller andra medel som påverkar hjärnan. Hos känsliga personer kan samtidigt intag av Xyzal och alkohol eller andra hjärnpåverkande medel försämra uppmärksamheten och prestationsförmågan ytterligare.

Xyzal orala droppar kan tas i samband med en måltid eller på tom mage.

Graviditet, amning och fertilitet

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.

Körförstånd och användning av maskiner

En del patienter kan uppleva dåsighet, trötthet och utmattning under behandlingen med Xyzal orala droppar. Om du har för avsikt att köra bil, utföra uppgifter som eventuellt kan vara farliga eller använda maskiner, ska du först vänta och observera hur just du reagerar på detta läkemedels verkan. Speciella tester har emellertid inte påvisat någon försämring av den mentala uppmärksamheten, reaktionsförmågan eller körförståndet hos friska försökspersoner sedan de tagit levocetirizin i rekommenderad dos.

Xyzal orala droppar innehåller metylparahydroxibensoat och propylparahydroxibensoat

Metylparahydroxibensoat (E 218) och propylparahydroxibensoat (E 216) kan ge allergisk reaktion (eventuellt fördröjd).

Xyzal orala droppar innehåller natrium

Detta läkemedel innehåller mindre än 1 mmol (23 mg) natrium per ml, d.v.s. är näst intill ”natriumfritt”.

Xyzal orala droppar innehåller propylenglykol

Detta läkemedel innehåller 350 mg propylenglykol per ml (eller 20 droppar) motsvarande 6,03 mg/kg/dag per vuxen och 19,44 mg/kg/dag för barn under 6 år.

3. Hur du tar Xyzal orala droppar

Ta 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 för vuxna och barn minst 6 år är 20 droppar en gång per dag.

Av de receptfria preparaten är förpackningsstorlekarna över 10 milliliter avsedda för behandling av allergisymtom som tidigare diagnostiseras av läkare. Utan läkarundersökning och diagnos bör preparatet

inte användas under längre perioder. Det är viktigt att läkaren säkerställer rätt diagnos och behovet av långvarig antihistaminmedicinering. På så sätt undviker man onödig behandling av andra än allergiska symptom med antihistaminer.

Doseringasanvisningar för specialgrupper:

Njursvikt och leversvikt

Patienter med njursvikt kan föreskrivas en lägre dos beroende på njursjukdomens svårighetsgrad. Dosen för barn bestäms också på basen av barnets kroppsvekt. I dessa fall är det läkaren som bestämmer dosen.

Patienter med en svår njursjukdom som kräver dialysbehandling ska inte använda Xyzal orala droppar.

Patienter med leversvikt ska använda den vanliga rekommenderade dosen.

Patienter med både lever- och njursvikt kan föreskrivas en lägre dos beroende på njursjukdomens svårighetsgrad. Dosen för barn bestäms också på basen av barnets kroppsvekt. I dessa fall är det läkaren som bestämmer dosen.

Äldre patienter (minst 65 år)

Dosen behöver inte justeras för äldre patienter om deras njurfunktion är normal.

Användning för barn

Ej för barn under 6 år utan läkarens ordination.

Hur och när ska du ta Xyzal orala droppar?

Endast via munnen.

Xyzal orala droppar kan tas i samband med en måltid eller på tom mage.

Dropparna doseras i en sked eller blandas med vatten och tas via munnen. Då dropparna blandas med vatten måste man beakta, speciellt vid administrering till barn, att vattenmängden är lämplig så att patienten ska kunna svälja den. Dropparna som har blandats med vatten måste tas omedelbart. När man räknar dropparna ska flaskan hållas upp och ned lodrätt. Om det inte kommer droppar från flaskan eller om man inte kan dosera den rätta mängden av droppar, ska flaskan svängas tillbaka i upprätt ställning och sedan upp och ned igen för att sedan fortsätta räkna dropparna.

Hur länge ska du använda Xyzal orala droppar?

Behandlingstids längd beror på symptomens art, varaktighet och förlopp.

Du måste uppsöka läkare om symtomen inte förbättras inom fem (5) dagar.

Om du har tagit för stor mängd av Xyzal orala droppar

En betydande överdos kan orsaka sömnighet hos vuxna. Barn kan initialt uppvisa upphetsning och rastlöshet följt av sömnighet.

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. 0800 147 111) för bedömning av risken samt rådgivning.

Om du har glömt att ta Xyzal orala droppar

Om du har glömt att ta av Xyzal orala droppar eller om du tar en mindre dos än din läkare ordinerat, ska du inte ta dubbel dos för att kompensera för den glömda dosen. Ta nästa dos vid den normala tidpunkten.

Om du slutar att ta Xyzal orala droppar

Avslutandet av behandlingen med Xyzal orala droppar borde inte orsaka några skadliga effekter. I sällsynta fall kan det dock uppstå (stark) klåda efter avslutad behandling med Xyzal, även om denna inte skulle ha förekommit före behandlingsstart. Symtomen kan försvinna av sig själv. Ibland kan symtomen vara kraftiga och kräva återbehandling. Symtomen borde avta när behandlingen påbörjas på nytt.

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.

Vanliga (kan förekomma hos upp till 1 av 10 personer):

Muntorrhet, huvudvärk, utmattning och dåsighet/förvirring.

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

Kraftlöshet och magont.

Biverkningar med ingen känd frekvens (kan inte beräknas från tillgängliga data):

Hjärtklappning, ökad hjärtfrekvens, kramper, stickningar, svindel, svimning, darrning, smakrubbning (dysgeusi), vertigo, synstörningar, dimsyn, okulogyration (ögonen har okontrollerade cirkulerande rörelser), svullnad, klåda, eksem, urticaria (svullnad av huden, rodnad och klåda), plötsliga hudsymtom, andnöd, viktökning, muskelsmärta, ledsmärta, aggressivt eller upphetsat beteende, hallucinationer, depression, sömnlöshet, upprepade eller allvarliga självmordstankar, mardrömmar, leverinflammation, avvikande leverfunktion, kräkningar, ökad aptit, illamående och diarré. (Stark) klåda efter avslutad behandling.

Om du får symptom på överkänslighetsreaktioner, ska du sluta använda Xyzal orala droppar och omedelbart kontakta din läkare. Symtom på överkänslighetsreaktioner kan vara svullnad av mun, tunga, ansikte och/eller svalg, andnings- eller sväljningssvårigheter (tryckande känsla i bröstet eller pipande andning), nässelutslag, oväntat blodtrycksfall, som kan leda till svimning eller chock och som kan leda till döden.

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella 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

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea

Biverkningsregistret

PB 55

00034 FIMEA

5. Hur Xyzal orala droppar ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Används före utgångsdatum som anges på pappförpackningen efter (Utg.dat.). Utgångsdatumet är den

sista dagen i angiven månad.

Förvaras i originalförpackningen. Ljuskänsligt.
Öppnad flaska ska användas inom 3 månader.

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

6. Förpackningens inne håll och övriga upplysningar

Innehållsdeklaration

- Den aktiva substansen är levocetirizindihydroklorid.
1 ml (= 20 droppar) innehåller 5 mg levocetirizindihydroklorid.
- Övriga innehållsämnen är natriumacetattrihydrat, isättika, propylenglykol, methylparahydroxibensoat (E 218), propylparahydroxibensoat (E 216), glycerol 85 %, sackarinnatrium och renat vatten.

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Orala droppar, lösning är en klar, färglös till svagt brunaktig/gulaktig lösning som är förpackad i en guldbrun glasflaska med en droppipett av lågtäthetspolyeten och en vit barnskyddande polypropenförslutning.

Förpackningsstorlekar: 10 ml, 15 ml och 20 ml.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare

Innehavare av godkännande för försäljning

UCB Pharma Oy Finland, Bertel Jungs plats 5, 02600 Esbo.

Tillverkare

Aesica Pharmaceuticals S.r.l., Via Praglia 15, I-10044 Pianezza (TO), Italien.

Detta läkemedel är godkänt inom Europeiska ekonomiska samarbetsområdet under namnen:

Belgien: Xyzall

Danmark: Xyzal

Finland: Xyzal

Frankrike: Xyzall

Grekland: Xozal

Irland: Xyzal

Italien: Xyzal

Luxemburg: Xyzall

Norge: Xyzal

Portugal: Xyzal

Spanien: Xazal

Tyskland: Xuzal

Denna bipacksedel ändrades senast 14.7.2022