

Pakkausseloste: Tie toa potilaalle

Zamisept 1 mg/ml silmätipat, liuos heksamidiini-di-isetionaatti

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, käännny lääkärin tai apteekkienkilökunnan puoleen.
- Tämä lääke on määritetty 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 apteekkienkilökunnalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Ks. kohta 4.

Tässä pakkausselosteessa kerrotaan:

1. Mitä Zamisept on ja mihin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Zamiseptia
3. Miten Zamiseptia käytetään
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Zamiseptin säilyttäminen
6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

1. Mitä Zamisept on ja mihin sitä käytetään

Zamisept sisältää silmän pinnalle annettavaa mikrobeja tuhoavaa ainetta, ja sitä käytetään paikallisena antiseptisena aineena tietyjen silmän ja sitä ympäröivien rakenteiden tulehdusten hoitoon, mm.:

- silmän uloimman limakalvon tulehdukseen (sidekalvontulehdus),
- tietyjen silmän osien, sidekalvon ja sarveiskalvon, tulehdukseen,
- silmäluomien reunojen paikalliseen, usein silmäripien tyvessä olevaan tulehdukseen,
- kynnelpussien krooniseen tulehdukseen.

Tätä lääkettä käytetään myös sidekalvopussien desinfiointiin ennen leikkausta (sidekalvopussi on silmäluomen ja silmän välissä oleva tila).

Zamisept on säilytysaineeton silmätippaliuos.

Heksamidiinille, jota Zamisept-silmätipat sisältävät, voidaan joskus käyttää myös muiden kuin tässä pakkausselosteessa mainittujen sairauksien hoitoon. Kysy neuvoa lääkäristä, apteekkienkilökunnalta tai muulta terveydenhuollon ammattilaiselta tarvittaessa ja noudata aina heiltä saamiasi ohjeita.

2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Zamiseptia

Älä käytä Zamiseptia

- jos olet allerginen heksamidiinille tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle, jotka on lueteltu kohdassa 6.

Varoitukset ja varotoimet

Keskustele lääkärin tai apteekkienkilökunnan kanssa ennen kuin otat tätä lääkettä.

Lopeta hoito ja ota yhteyttä lääkäriin:

jos olosi ei parane sen jälkeen, kun olet käyttänyt tätä lääkettä lääkärin määräyksen mukaisesti

Lopeta hoito ja ota yhteyttä lääkäriin:

- jos olosi ei parane 8 päivän kuluessa,

- jos ilmenee mitä tahansa uusia oireita (punoitus, silmäkipu tai näön sumentuminen).>

Jos sinulla on silmätulehdus, et saa käyttää piilolinssejä hoidon aikana.

Muut lääkevalmis teet ja Zamis ept

Kerro lääkärille tai apteekkikenkilökunnalle, jos parhaillaan käytät, olet äskettäin käytännyt tai saatat käyttää muita lääkkeitä.

Raskaus ja imetys

Zamiseptiä voi käyttää raskauden tai rintaruokinnan aikana.

Ajamineen ja koneiden käyttö

Zamisept ei vaikuta näöntarkkuuteen, mutta se voi aiheuttaa ohimenevää näön sumentumista tai muita näköhäiriöitä, jotka saattavat vaikuttaa ajokykyyn tai koneidenkäyttökykyyn. Jos näön sumentumista ilmenee, älä aja tai käytä koneita ennen kuin näkökykysi on palautunut normaaliksi.

3. Miten Zamis eptia käytetään

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

Suositeltu annos on yksi silmätippa tulehtuneen silmän sidekalvopussiin (alasilmäluomien ja silmän välinen tila) 4–6 kertaa päivässä.

Vältä käyttämästä hoitoa pitkääkaisesti tai usein toistuvasti, sillä bakteeri voi tulla resistentiksi eli vastustuskykyiseksi valmisteelle. Sen vuoksi lääkärin määräämän hoitojakson kestoa ei saa ylittää.

Käyttö lapsille

Silmätippojen turvallisuutta ja tehoa lasten hoidossa ei ole varmistettu. Tietoja ei ole saatavilla.

Käyttöohjeet

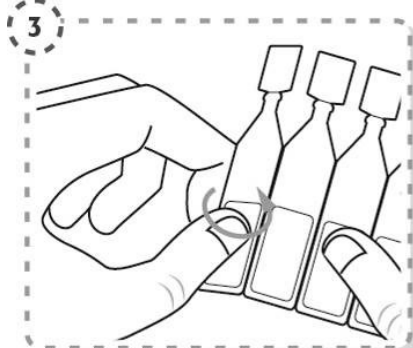
Tämä lääke tulee antaa silmän pinnalle.

Jos käytät tätä lääkettä ja muita silmiin käytettäviä lääkkeitä, odota vähintään 15 minuuttia ennen kuin lisät silmään uusia silmätippuja.

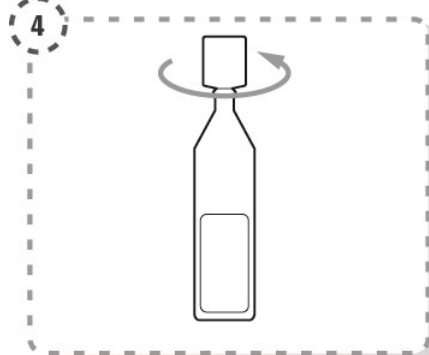
Tämä lääkevalmiste on säilytysaineeton silmätippaliuos. Älä kosketa moniannospakkauskuksen kärjellä silmää tai silmän ympäristöä. Kärki voi kontaminoidua, mikä voi aiheuttaa silmätulehdusten riskin. Pidä moniannospakkauskuksen kärki etäällä kaikista pinnoista kosketuksen aiheuttaman kontaminaation välttämiseksi.

Noudata näitä Zamiseptin käyttöohjeita:

1. Pese kätesi ja istuu alas tai seisoo mukavassa asennossa.
2. Avaa annospussi, joka sisältää 5 moniannospakkausta. Kirjaa ylös päivämäärä, jolloin avasit annospussin ensimmäistä kertaa.
3. Murra liuskasta irti yksi moniannospakkaus.



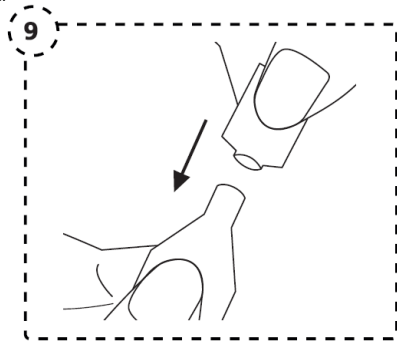
- Väännä moniannospakkausen yläosa auki kuvassa näkyvällä tavalla. Älä kosketa moniannospakkausen kärkeä sormin avattuasi pakkauksen.



- Vedä sormellasi tulehtuneen silmän alaluomea varovasti alasinpäin.
- Aseta moniannospakkausen kärki lähelle silmää, mutta älä kosketa moniannospakkauskella silmää, silmäripisiä, muita pintoja tai sormiasi.
- Purista moniannospakkausta varoen siten, että vain yksi tippa putoaa silmään, ja vapauta sitten alaluomi otteestasi.



- Toista toiseen silmään, jos myös se on tulehtunut.
- Käytön jälkeen sulje moniannospakkaus välittömästi: paina korkki tiiviisti takaisin paikoilleen, ellei koko sisältöä ole käytetty. Jokaista uudelleen suljettavaa moniannospakkausta voi käyttää uudelleen enintään 24 tunnin ajan.



- Hävitä moniannospakkaus 24 tunnin kuluttua tai kun se on tyhjä.

Jos käytät enemmän Zamiseptia kuin sinun pitäisi

Huuhtele silmä fysiologisella keittosuolaliuoksella, jos olet laittanut valmistetta silmään liikaa.

Jos olet ottanut liian suuren lääkeannoksen tai vaikkapa lapsi on ottanut läkettä vahingossa, ota aina yhteyttä lääkäriin, sairaalaan tai Myrkytystietokeskukseen (puh. 0800 147 111 Suomessa, 112 Ruotsissa) riskien arvioimiseksi ja lisäohjeiden saamiseksi.

Jos unohtat käyttää Zamiseptia

Älä ota kaksinkertaista annosta korvataksesi unohtamasi annoksen.

Jos lopetat Zamisepin käytön

Käytä tätä läkettä juuri siten kuin tässä pakkausselosteessa on kuvattu. Käännny lääkärin puoleen, ellei olosi parane tai se huononee.

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

4. Mahdolliset haittavaikutukset

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

Seuraavat haittavaikutukset ovat mahdollisia:

Seuraavia haittavaikutuksia on ilmoitettu (esiintyy tuntemattomalla määrellä käyttäjiä):

- Paikallinen allerginen reaktio (silmän punoitus, silmälouomien turvotus ja punoitus, kutina).

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille 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 lääkevalmisten turvallisuudesta.

www-sivusto: www.fimea.fi

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea

Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri

PL 55

00034 FIMEA

5. Zamisepin säilyttäminen

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Älä käytä tätä läkettä kotelossa, annospussissa ja moniannospakkauksessa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän (EXP) jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

Säilytä alle 25 °C.

Ensimmäistä kertaa avattu annospussi: käytä avaamattomat moniannospakkaukset

30 vuorokauden kuluessa. Kirjaa ylös päivämäärä, jolloin avasit annospussin ensimmäistä kertaa.

Ensimmäistä kertaa avattu moniannospakkaus: käytä uudelleen suljeettava moniannospakkaus

24 tunnin kuluessa ensimmäisen avaamisen jälkeen.

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

6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

Mitä Zamisepi sisältää

- Vaikuttava aine on heksamidiini-di-isetionaatti. 1 ml sisältää 1 mg heksamidiini-di-isetionaattia.
- Muut aineet ovat boorihappo, booraksi, natriumkloridi ja injektionesteisiin käytettävä vesi.

Lääkevalmisten kuvaus ja pakauskoko

Tämä lääkevalmiste toimitetaan silmätippoina, liuoksena. Kirkas ja väritön liuos on pakattuna moniannospakkauksiin, jotka on pakattu 5 moniannospakkausta sisältävään annospussiin. Jokainen moniannospakkaus sisältää 0,6 ml valmistetta.

Yksi 0,6 ml:n moniannospakkaus sisältää vähintään 12 säilytsaineeton silmätippaa.

Pakkauksissa on 5 tai 10 (2 x 5) moniannospakkausta.

Kaikkia pakkauksia ei välittämättä ole myynnissä.

Myyntiluvan haltija ja valmistaja

Myyntiluvan haltija

Laboratoires THEA

12 rue Louis Blériot

63017 Clermont-Ferrand Cedex 2

Ranska

Valmistaja

LABORATOIRE UNITHER

1 rue de l'Arquerie

50200 Coutances

Ranska

tai

Laboratoires THEA

12 rue Louis Blériot

63017 Clermont-Ferrand Cedex 2

Ranska

Paikallinen edustaja:

Théa Nordic AB, Storgatan 55, 70363 Örebro, Ruotsi. Puh. 040 3513 114.

Tämä pakkausseleoste on tarkistettu viimeksi 03.08.2022

Lisätietoa tästä lääkevalmisteesta on saatavilla www.fimea.fi verkkosivuilla.

Terveysneuvonta silmätulehdukseen

Käännny lääkärin puoleen, ellei olosi parane tai se huononee.

Koska silmätuleduksesi on tarttuva, noudata seuraavia yksinkertaisia toimia välttääksesi sen levitämisen toiseen silmään tai perheenjäsenen silmään:

- Pese kätesi säännöllisesti lämpimällä saippuavedellä
- Älä hiero silmiäsi
- Pese tyynyt ja kasvopyyhkeet/-liinat kuumalla vedellä ja pesuaineella
- Älä jaa pyyhkeitä ja tyynyjä muiden kanssa

Bipacksedel: Information till patienten

Zamisept 1 mg/ml ögondroppar, lösning hexamidindisertonat

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 den här bipackselet finns information om följande:

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

1. Vad Zamisept är och vad det används för

Zamisept används i ögonen och innehåller ett antiseptikum mot bakterier (ett bakteriedödande och bakteriehemmende läkemedel). Zamisept används som ett lokalt antiseptikum för att behandla särskilda infektioner i ögat och i områden runt ögat såsom:

- inflammation i ögats yttre hinna (konjunktivit),
- inflammation i vissa delar av ögat: bindhinnan och hornhinnan (keratokonjunktivit),
- lokaliserad inflammation i kanten av ögonlocken, ofta vid rotens av ögonfransarna (blefarit),
- kronisk tärsäcksinflammation (dakryocystit).

Detta läkemedel används även för att desinficera konjunktivalsäcken (utrymmet mellan ögonlocket och ögat) före en operation.

Zamisept är en ögondroppslösning utan konserveringsmedel.

Hexamidin som finns i Zamisept kan också vara godkänd för att behandla andra sjukdomar som inte nämns i denna produktinformation. Fråga läkare, apoteks- eller annan hälso- och sjukvårdspersonal om du har ytterligare frågor och följd alltid deras instruktion.

2. Vad du behöver veta innan du använder Zamisept

Använd inte Zamisept

- om du är allergisk mot hexamidin eller något annat innehållsämne i detta läkemedel som anges i avsnitt 6.

Varningar och försiktighet

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du använder Zamisept.

Avbryt behandlingen och kontakta din läkare om:

- ditt tillstånd inte förbättras efter användning av detta läkemedel enligt din läkares ordination ,
- nya symptom uppkommer (rodnad, ögonsmärta eller dimsyn).

Om du har en pågående ögoninfektion skall du inte använda kontaktlinser under behandlingens gång.

Andra läkemedel och Zamisept

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du använder, nyligen har använt eller kan tänkas använda andra läkemedel.

Graviditet och amning

Zamisept kan användas under graviditet eller amning.

Körförmåga och användning av maskiner

Zamisept påverkar inte synskärpan men kan framkalla tillfällig dimsyn eller andra synstörningar, som potentiellt kan påverka förmågan att framföra fordon eller använda maskiner. Om dimsyn uppstår måste du vänta med att framföra fordon eller använda maskiner tills normal syn har återfåtts.

Du är själv ansvarig för att bedöma om du är i kondition att framföra motorfordon eller utföra arbeten som kräver skärpt uppmärksamhet. 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 din läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

3. Hur du använder Zamisept

Använd alltid detta läkemedel enligt läkarens eller apotekspersonalens anvisningar. Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Rekommenderad dos är en droppe i konjunktivalsäcken (utrymmet mellan det nedre ögonlocket och ögat) i det påverkade ögat (ögonen) 4 till 6 gånger dagligen.

Undvik långvariga eller ofta upprepade behandlingar, då det finns en risk att bakterien kan bli resistent mot läkemedlet. Överstig därför inte den behandlingstid som du fått av din läkare.

Användning för barn

Säkerhet och effekt av ögondropparna för barn har inte fastställts. Inga data finns tillgängliga.

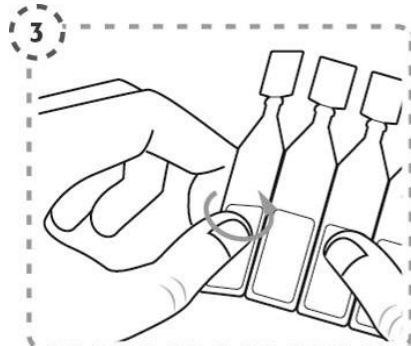
Instruktioner för användning

Detta läkemedel ska användas i ögat.

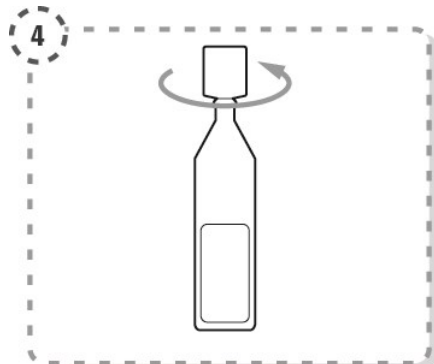
Om du även använder andra ögonläkemedel ska du vänta minst 15 minuter mellan varje läkemedel. Detta läkemedel är en ögondroppslösning utan konserveringsmedel. Låt inte spetsen på flerdosbehållaren vidröra ögat eller området runt ögat. Spetsen kan förorenas och kan utgöra en risk för ögoninfektion. För att undvika möjlig förorening av flerdosbehållaren ska spetsen inte komma i kontakt med någon typ av yta.

Följ dessa instruktioner för att använda Zamisept:

1. Tvätta händerna och sitt eller stå bekvämt.
2. Öppna påsen som innehåller 5 flerdosbehållare. Anteckna datumet för öppnandet på påsen.
3. Bryt av en flerdosbehållare från remsan.



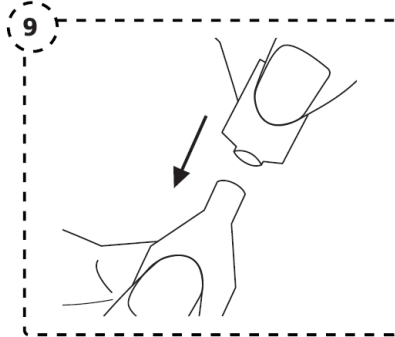
4. Vrid av flerdosbehållarens spets, så som bilden visar. Rör inte spetsen med dina fingrar efter att du öppnat behållaren.



5. Använd ditt finger för att försiktigt dra ned det nedre ögonlocket på det påverkade ögat.
6. Placera flerdosbehållarens spets nära, men undvik att vidröra ditt öga, ögonfransar, andra ytor eller dina fingrar med spetsen.
7. Kläm försiktigt på flerdosbehållaren så att endast en droppe hamnar i ditt öga, och släpp sedan ditt nedre ögonlock.



8. Upprepa i ditt andra öga om även det är påverkat.
9. Förslut flerdosbehållaren direkt efter användning: tryck tillbaka locket ordentligt på flerdosbehållaren om inte allt innehåll använts. Varje återförsluten flerdosbehållare kan återanvändas i upp till 24 timmar.



10. Kassera flerdosbehållaren efter 24 timmar eller när den är tom.

Om du använt för stor mängd av Zamisept

Skölj ögat med fysiologisk saltlösning om du applicerat för mycket läkemedel i ditt öga.

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 och 0800 147 111 i Finland) för bedömning av risken samt rådgivning.

Om du har glömt att använda Zamisept

Ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd dos.

Om du slutar att använda Zamisept

Använd detta läkemedel exakt som det beskrivs i bipacksedeln. Du måste tala med läkare om du inte mår bättre eller om du mår sämre.

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 uppkomma:

- Har rapporterats (förekommer hos ett okänt antal användare) Lokal allergisk reaktion (rodnad i ögat, svullnad och rodnad på ögonlocket, kåda).

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.

Sverige:

Läkemedelsverket
Box 26
751 03 Uppsala
www.lakemedelsverket.se

Finland:

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

5. Hur Zamisept ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Används före utgångsdatum som anges på kartongen, påsen och flerdosbehållaren. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Förvaras vid högst 25 °C.

Efter att påsen öppnats första gången: använd upp flerdosbehållarna inom 30 dagar. Anteckna datumet för öppnandet av påsen.

Efter att flerdosbehållaren öppnats första gången: använd den återförslutna flerdosbehållaren inom 24 timmar efter det första öppnandet.

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 innehåll och övriga upplysningar

Innehållsdeklaration

- Den aktiva substansen är hexamidindiisetionat. 1 ml innehåller 1 mg hexamidindiisetionat.
- Övriga innehållsämnen (hjälpmännen) är: borsyra, borax, natriumklorid och vatten för injektionsvätskor.

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Detta läkemedel tillhandahålls som ögondroppar, lösning. Lösningen är klar och färglös och finns i flerdosbehållare förpackade i påsar med 5 enheter i varje påse. Varje flerdosbehållare innehåller 0,6 ml läkemedel.

En flerdosbehållare å 0,6 ml innehåller minst 12 droppar lösning, utan konserveringsmedel.

En förpackningsstorlek innehåller 5 eller 10 (2x5) flerdosbehållare.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare

Innehavare av godkännande av försäljning

Laboratoires THEA
12 rue Louis Blériot
63017 Clermont-Ferrand Cedex 2
Frankrike

Tillverkare

LABORATOIRE UNITHER
1 rue de l'Arquerie
50200 Coutances
Frankrike

eller

Laboratoires THEA
12 rue Louis Blériot
63017 Clermont-Ferrand Cedex 2
Frankrike

Lokal företrädare:

Théa Nordic AB, Storgatan 55, 70363 Örebro, Sverige. Tel. 019-333780 (Sverige) / tel. 040 3513 114 (Finland)

Denna bipacks edel ändrade senast 03.08.2022

Ytterligare information om detta läkemedel finns på Fimeas webbplats www.fimea.fi.

Råd vid ögoninfektion

Du måste tala med läkare om du inte mår bättre eller om du mår sämre.

Då din ögoninfektion är smittsam, skall du vidta följande enkla åtgärder för att undvika spridning till det andra ögat eller till någon i din familj:

- Tvätta händerna regelbundet med tvål och varmt vatten
- Gnugga dig inte i ögonen
- Tvätta kuddfodral och ansiktsdukar/tvättlappar i varmt vatten med tvättmedel
- Dela inte handdukar eller kuddar med andra