

KÄYTTÖOHJE: TIETOA KÄYTTÄJÄLLE

Parosept 1,2 mg/ml suuvesi

Vaikuttava aine: klooriheksidiinidiglukonaatti

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

- Ota tätä lääkettä juuri siten kuin tässä pakkausselosteessa kuvataan tai kuin lääkäri, apteekkihenkilökunta tai sairaanhoitaja on neuvonut sinulle.
- Säilytä tämä pakkausseloste. Voit tarvita sitä uudelleen.
- Kysy tarvittaessa apteekista lisätietoja ja neuvoja.
- Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Ks. kohta 4.
- Käänny lääkärin puoleen, ellei tunne olosi parane 5 päivän jälkeen tai se huononee.

Tässä pakkausselosteessa kerrotaan:

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

1. Mitä Parosept 1,2 mg/ml, suuvesi on ja mihin sitä käytetään

Parosept sisältää klooriheksidiinidiglukonaattia, joka on pieneliöitä tuhoava eli antiseptinen aine.

Se on tarkoitettu aikuisille ja yli 6-vuotiaille lapsille lisähoitona suun limakalvotulehduksissa ja hammaskirurgisten toimenpiteiden jälkeen.

Klooriheksidiinidiglukonaattia, jota Parosept sisältää, voidaan joskus käyttää myös muiden kuin tässä pakkausselosteessa mainittujen sairauksien hoitoon. Kysy neuvoa lääkäriltä, hammaslääkäriltä, apteekkihenkilökunnalta tai muulta terveydenhuollon ammattilaiselta tarvittaessa ja noudata aina heiltä saamiasi ohjeita.

2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Paroseptia

Älä käytä Paroseptia:

- jos olet allerginen klooriheksidiinille tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (lueteltu kohdassa 6).

Varoitukset ja varotoimet

Vain suuontelon huuhteluun – suuvettä ei saa joutua silmiin, korviin eikä muihin kudoksiin kuin suuhun. Jos sitä joutuu silmiin, huuhtelee silmät heti vedellä ja ota heti yhteyttä lääkäriin. Jos sitä joutuu korviin tai muihin kudoksiin, huuhtelee se pois vedellä.

Paroseptia ei saa käyttää, jos suuontelossa on haavoja tai limakalvon hilseilyä.

Jos Parosept-suuvettä käytetään jatkuvasti hampaiden harjaamisen sijasta, se voi pahentaa ikenien verenvuotoa. Älä käytä Parosept-suuvettä pitempään kuin 5 vuorokautta kerrallaan, paitsi jos lääkäri tai hammaslääkäri suosittelee pitempää hoitoa. Jatkuva käyttö voi lisätä bakteeri- tai sieni-infektioiden riskiä.

Paroseptin vaikuttava aine, klooriheksidiinidiglukonaatti, voi aiheuttaa harvoin vaikeita allergisia reaktioita, jotka johtavat verenpaineen laskuun tai jopa tajuttomuuteen. Ihottuma tai hengenahdistus voivat olla vaikean allergisen reaktion varhaisia oireita. Jos havaitset tällaisia oireita, lopeta Paroseptin käyttö ja ota yhteyttä lääkäriin mahdollisimman pian (ks. kohta 4: Mahdolliset haittavaikutukset).

Muut lääkevalmisteet ja Parosept

Kerro lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle, jos parhaillaan käytät, olet äskettäin käyttänyt tai saatat käyttää muita lääkkeitä, myös lääkkeitä, joita lääkäri ei ole määrännyt.

Parosept ei sovi yhteen anionisia aineita sisältävien valmisteiden kanssa. Tavalliset hammastahnat sisältävät yleensä anionisia aineita. Siksi Paroseptia kannattaa käyttää mieluiten hampaiden harjaamisen jälkeen, kun suuontelo on huuhdeltu huolellisesti vedellä.

Parosept ruuan ja juoman kanssa

Älä nauti sokeripitoisia ruokia tai juomia ennen kuin Paroseptin käytöstä on kulunut vähintään tunti.

Raskaus ja imetys

On vain vähän tietoja Paroseptin käytöstä raskaana oleville naisille. Ei tiedetä myöskään, erittyykö klooriheksidiini rintamaitoon. Siksi Paroseptin käytössä on noudatettava varovaisuutta.

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

Ajaminen ja koneiden käyttö

Ei ole odotettavissa, että Parosept vaikuttaisi ajokykyysi tai kykyysi käyttää koneita.

Parosept sisältää atsorubiinia (E122), hydrogenoitua risiiniöljyä, propyleeniglykolia

Atsorubiini (E122) saattaa aiheuttaa allergisia reaktioita.

Makrogoliglyserolihydroksistearaatti voi aiheuttaa ihoreaktioita. Suuveden tahaton nieleminen voi aiheuttaa mahavaivoja ja ripulia.

Propyleeniglykoli voi aiheuttaa ihoärsytystä.

3. Miten Paroseptia käytetään

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

Ellei lääkäri toisin määrää, Paroseptia käytetään 1–3 kertaa vuorokaudessa, mieluiten aterioiden jälkeen ja eri aikaan kuin harjaat hampaasi.

Ota suuhun 15 ml (1 mittakorkillinen täytettynä merkkiviivaan asti) Parosept-suuvettä, purskuttele sitä suussa yhden minuutin ajan ja sylje se pois. Älä niele suuvettä äläkä huuhto suuta purskuttelun jälkeen. Ellei pullossa ole mukana mittakorkkia, käytä ruokalusikkaa (15 ml).

Jos käytät klooriheksidiinidiglukonaattisuuvettä hampaiden harjaamisen jälkeen, huuhtelee suu huolellisesti vedellä ennen kuin käytät Paroseptia.

Parosept on käyttövalmista eikä sitä tarvitse laimentaa.

Hoitojakson kesto

Normaalisti Parosept-suuvettä saa käyttää enintään 5 vuorokauden ajan kerrallaan. Sitä saa käyttää pitempiä jaksoja vain, jos lääkäri tai hammaslääkäri kehottaa tekemään niin.

Yli 6-vuotiaat lapset ja iäkkäät

Iäkkäille potilaille tai yli 6-vuotiaille lapsille ei ole erityisiä annostussuosituksia. Aikuisten normaali annostus sopii myös näille ikäryhmille, ellei lääkäri tai hammaslääkäri toisin määrää.

Jos käytät enemmän Paroseptia kuin sinun pitäisi

Jos olet ottanut liian suuren lääkeannoksen tai vaikkapa lapsi on ottanut lääkettä vahingossa, ota aina yhteyttä lääkäriin, sairaalaan tai Myrkytystietokeskukseen (puh. 09 471 977 [Suomessa, 112 Ruotsissa]) riskien arvioimiseksi ja lisäohjeiden saamiseksi.

Jos suuvettä käytetään ohjeiden mukaan, suun limakalvon läpi imeytyvät klooriheksidiinimäärät muuttuvat ihmiselimestössä myrkyttömiksi eivätkä aiheuta myrkytysoireita.

Hoitotoimenpiteet eivät ole tarpeen. Klooriheksidiinidiglukonaattisuuveden paikallinen yliannos voidaan poistaa vedellä huuhtelemalla.

Tämä lääke sisältää myös tiettyä ainetta, joka voi suurina annoksina aiheuttaa lapsille kouristelua ja vanhuksille levottomuutta tai sekavuutta. Noudata annostusohjeita, äläkä ylitä suositeltua hoidon kestoa.

Jos unohdat käyttää Paroseptia

Älä käytä kaksinkertaista annosta korvataksesi unohtamasi kerta-annoksen. Jatka hoitoa tavanomaiseen tapaan käyttöohjeita noudattaen.

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

4. Mahdolliset haittavaikutukset

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

Harvoin (enintään 1 käyttäjällä tuhannesta) voi esiintyä välittömiä allergisia reaktioita, kosketusallergiaa ja nokkosihottumaa. Yksittäisissä tapauksissa klooriheksidiinin paikallisen käytön jälkeen on todettu myös vaikeita allergisia reaktioita, joiden oireita ovat olleet hengitysvaikeudet, turvotus silmien ympärillä, matala verenpaine ja sokki.

Jos sinulle ilmaantuu anafylaktisia tai allergisia reaktioita, ota heti yhteys lääkäriin.

Suunontelossa liuos saattaa aiheuttaa korjautuvaa hampaiden kovakudoksen, hammaspaikkojen ja kielinystyjen värjäytymistä (karvakieli). Hampaiden värjäytymistä ruskeiksi saattaa esiintyä.

Nämä oireet voidaan välttää vähentämällä teen, kahvin ja punaviinin nauttimista.

Haavojen paraneminen saattaa hidastua.

Kielen kirvelyä saattaa esiintyä hoidon alkuvaiheessa. Myös korjautuvaa makuaistin heikkenemistä ja korjautuvaa kielen puutumista voi esiintyä.

Nämä oireet lievittyvät yleensä, kun Parosept-suuveden käyttöä jatketaan. Jos oireet jatkuvat vielä hoidon lopettamisen jälkeen, ota yhteyttä lääkäriin tai apteekkiin.

Harvoin (enintään 1 käyttäjällä tuhannesta) säännöllinen käyttö voi aiheuttaa verenvuotoa ikenistä hampaiden harjaamisen jälkeen.

Harvoin (enintään 1 käyttäjällä tuhannesta) hammaskiven muodostuminen voi lisääntyä.

Hyvin harvoin (enintään 1 käyttäjällä 10 000:sta) voi esiintyä suun limakalvon ärsytystä, suun limakalvon hilseilyä.

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

FI- 00034 Fimea

5. Paroseptin säilyttäminen

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Älä käytä tätä lääkettä pakkauksessa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän (Käyt viim.) jälkeen.

Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

Tämä lääkevalmiste ei vaadi erityisiä säilytysolosuhteita.

Valmiste on hävitettävä 1 kuukauden kuluttua pullon avaamisesta (50, 100, 300 ja 500 ml:n pullot) tai 3 kuukauden kuluttua pullon avaamisesta (5 litran pullo).

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

6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

Mitä Parosept sisältää

- Vaikuttava aine on klooriheksidiinidiglukonaatti. 1 ml sisältää 6,36 mg 20-prosenttista (w/v) klooriheksidiinidiglukonaattiliuosta. Yksi ml sisältää 1,2 mg klooriheksidiinidiglukonaattia.
- Muut aineet ovat glyseroli, asesulfaamikalium, makrogoliglyserolihydroksistearaatti, propyleeniglykoli, atsorubiini, Optamint-aromi, puhdistettu vesi.

Lääkevalmisteen kuvaus ja pakkauskooko (-koot)

Parosept-liuos suuonteloon on kirkas, punainen liuos.

Pakkauskoort: 50, 100, 300, 500 ja 5000 ml:n pullot.

Myyntiluvan haltija

SUNSTAR FRANCE

55/63 rue Anatole France
92300 LEVALLOIS PERRET
RANSKA

Valmistaja

LICHTENHELDT GmbH PHARMAZEUTISCHE FABRIK

Industriestrasse 7-9
23812 WAHLSTEDT
SAKSA

tai

LABORATOIRES CHEMINEAU

93 ROUTE DE MONNAIE - BP 16
37210 VOUVRAY
RANSKA

Pyydettyessä tämä pakkausseloste on saatavana sokeille ja heikönäköisille soveltuvassa muodossa.

Tämä pakkausseloste on tarkistettu viimeksi 15.11.2017

Bipacksedel: information till användaren

Parosept 1,2 mg/ml munsköljvätska klorhexidindiglukonat

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, tandläkare, eller apotekspersonal eller sjuksköterska.
- 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, tandläkare eller apotekspersonal eller sjuksköterska. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.

I denna bipacksedel finns information om följande:

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

1. Vad Parosept är och vad det används för

Parosept 1,2 mg / ml, lösningen i munhålan innehåller klorhexidindiglukonat, ett destruktivt eller antiseptiskt medel för mikroorganismer.

Den är avsedd för vuxna och barn över 6 år som ett tillägg till oral mucositis och tandkirurgi.

Klorhexidindiglukonat som finns i Parosept kan också vara godkänd för att behandla andra sjukdomar som inte nämns i denna bipacksedel. Fråga läkare, tandläkare, apotekspersonal eller annan hälso- och sjukvårdspersonal om du har ytterligare frågor och följ alltid deras instruktion.

2. Vad du behöver veta innan du använder Parosept

Använd inte Parosept:

Om du är allergisk mot klorhexidin eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6).

Varningar och försiktighet

Endast avsett för att skölja munnen – ska inte komma i kontakt med ögon eller öron eller andra vävnader än munhålan. Vid kontakt med ögonen, spola genast med mycket vatten och kontakta genast läkare. Vid kontakt med öron eller andra vävnader, skölj med vatten.

Du ska inte använda Parosept om du har sår eller om slemhinnan flagnar i munhålan.

Vid kontinuerlig sköljning i munnen med Parosept i stället för att borsta tänderna kan blödningar i tandköttet förvärras.

Använd inte Parosept mer än 5 dagar i taget om inte din läkare eller tandläkare har ordinerat längre behandling. Kontinuerlig användning kan öka risken för bakterie- eller svampinfektioner.

Klorhexidindiglukonat är den aktiva substansen i Parosept och kan i sällsynta fall orsaka allvarliga allergiska reaktioner, som leder till blodtrycksfall och ibland även medvetslöshet. Tidiga symtom på en allvarlig allergisk reaktion kan vara hudutslag eller astma. Om du märker sådana symtom ska du sluta använda Parosept och genast kontakta läkare eller tandläkare (se avsnitt 4: "Eventuella biverkningar").

Andra läkemedel och Parosept

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

Parosept fungerar dåligt tillsammans med anjoniska ämnen. Sådana ämnen finns ofta i vanlig tandkräm. Därför ska du helst använda Parosept efter att du har borstat tänderna och sköljt munhålan noggrant med vatten.

Parosept med mat och dryck

Ät inte sockerhaltiga livsmedel och drick inte sockerhaltiga drycker inom en timme efter att du har använt Parosept.

Graviditet och amning

Det finns endast begränsad klinisk erfarenhet av att gravida kvinnor har använt Parosept. Man vet inte heller om klorhexidin går över i bröstmjölk. Därför ska du använda Parosept med försiktighet.

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

Körförmåga och användning av maskiner

Det är inte troligt att användning av Parosept påverkar förmågan att köra bil och använda maskiner.

Parosept innehåller azorubin (E122), makroglycerohydroxistearat, propylenglykol

Azorubin (E122) kan orsaka allergiska reaktioner.

Makroglycerohydroxistearat kan orsaka hudreaktioner. Oavsiktlig sväljning kan orsaka magbesvär och diarré.

Propylenglykol kan orsaka hudirritation.

3. Hur du använder Parosept

Använd alltid detta läkemedel enligt anvisningar från läkare eller apotekspersonal. Rådfråga läkare, tandläkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Om inte läkaren eller tandläkare har ordinerat något annat ska du använda Parosept 1–3 gånger om dagen, helst efter måltiderna och vid en annan tidpunkt än när du borstar tänderna.

Skölj munnen med 15 ml Parosept (doseringskoppen fylld upp till markeringsringen) i en minut och spotta ut. Svälj inte munsköljvätskan och skölj inte munnen efteråt. Om förpackningen saknar doseringskopp, ska du använda ett matskedsmått (15 ml).

Om du använder Parosept precis efter tandborstning, ska du skölja munnen noggrant med vatten innan du sköljer med Parosept.

Parosept är färdig att använda och ska inte spädas.

Behandlingens längd

Parosept ska normalt inte användas mer än 5 dagar i taget. Får endast användas under längre tid om läkare eller tandläkare har ordinerat det.

Äldre samt barn över 6 år

Det finns inga särskilda doseringsrekommendationer för vare sig äldre patienter eller barn över 6 år. Den normala dosen för vuxna är lämplig, om inte läkare eller tandläkare har rekommenderat något annat.

Om du har använt för stor mängd av Parosept

Om du fått i dig för stor mängd läkemedel eller omt.ex. ett barn fått i sig läkemedlet av misstag kontakta läkare, sjukhus eller Giftinformationscen tralen (tel. [112 i Sverige,]* 09 471 977 [i Finland]*) för bedömning av risken samt rådgivning.

När läkemedlet används enligt anvisningarna kan de mängder av klorhexidin som tas upp av munslemhinnan oskadliggöras av människokroppen utan tecken på skadliga effekter. Det krävs ingen speciell behandling för att oskadliggöra läkemedlet. Vid lokal överdosering kan Parosept avlägsnas genom att skölja med vatten. Läkemedlet innehåller också en ingrediens som i höga doser kan utlösa kramper hos barn och oro/förvirring hos äldre personer. Följ anvisningarna för dosering och rekommenderad behandlingstid.

Om du har glömt att använda Parosept

Ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd dos. Fortsätt behandlingen som vanligt enligt anvisningarna.

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

4. Eventuella biverkningar

Liksom alla läkemedel kan detta läkemedel orsaka biverkningar, men alla användare behöver inte få dem.

I sällsynta fall (hos färre än 1 av 1 000 patienter): omedelbara allergiska reaktioner, kontaktallergi och urtikaria (nässelutslag). I enstaka fall har även allvarliga allergiska reaktioner rapporterats, med symtom som andningssvårigheter, svullnad runt ögonen, lågt blodtryck och chock efter lokal användning av klorhexidin.

Om du får anafylaktiska eller allergiska reaktioner ska du genast kontakta läkare.

Vid tillförsel genom munnen kan det förekomma övergående missfärgning av hårda tandvävnader, fyllningar och tungpapiller (glossotriki). Brunaktig missfärgning av tänderna kan förekomma.

Dessa symtom kan förebyggas genom att man minskar konsumtionen av te, kaffe och rödvin. Fördröjd sårhäkning kan förekomma.

I början av behandlingen kan en brännande känsla på tungan uppstå.

Följande kan också förekomma: Övergående försämring av smaksinnet, övergående domning i tungan.

Dessa symtom minskar i allmänhet vid fortsatt användning av Parosept. Om symtomen finns kvar efter avslutad behandling, kontakta läkare, tandläkare eller apotekspersonal.

I sällsynta fall (hos färre än 1 av 1 000 patienter) kan regelbunden användning leda till blödningar i tandköttet efter tandborstning.

I sällsynta fall (hos färre än 1 av 1 000 patienter) kan det bildas mer tandsten.

I mycket sällsynta fall (hos färre än 1 av 10 000 patienter) kan munslemhinnan bli irriterad och flagna.

Rapportering av biverkningar:

Om du får biverkningar, tala med läkare, tandläkare eller apotekspersonal. Detta gäller även biverkningar som inte nämns i denna information. Du kan också rapportera biverkningar direkt via det nationella rapporteringssystemet. Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet.

www- sivusto: www.fimea.fi

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea

Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri

PL 55

FI- 00034 Fimea

5. Hur Parosept ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Inga särskilda förvaringsanvisningar.

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

Hållbarhet i öppnad förpackning (för flaskor med 500 ml): 1 månad

Hållbarhet i öppnad förpackning (för behållare med 5 liter): 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 innehåll och övriga upplysningar

Innehållsdeklaration

- Den aktiva substansen är klorhexidindigluconat. 1 ml innehåller 6,36 mg klorhexidindigluconatlösning 20 % (vikt/volym). En ml innehåller 1,2 mg klorhexidindigluconat.

- Övriga innehållsämnen är glycerol, kaliumacesulfam, makrogolglycerolhydroxistearat, propylenglykol, azorubin, optamint arom, renat vatten.

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Klar röd lösning.

Förpackningsstorlek: flaskor innehållande 500 ml och 5 liter.

Följande förpackningsstorlekar är receptfria: 50 ml, 100 ml och 300 ml

Innehavare av godkännande för försäljning

Sunstar France
55/63, rue Anatole France
92300 Levallois-Perret
Frankrike

Tillverkare

Lichtenheldt GmbH Pharmazeutische Fabrik
Industristrasse 7-9
23812 Wahlstedt
Tyskland
eller
Laboratoires Chemineau
93 Route de Monnaie - BP 16
37210 Vouvray
Frankrike

Denna bipacksedel kan på begäran erhållas i format som är lämpliga för blinda och synskadade.

Denna bipacksedel ändrades senast 15.11.2017