

Fylgiseðill: Upplýsingar fyrir notanda lyfsins

Ultracortenol 5 mg/g augnsmyrslí

prednisolonpivalat

Lesið allan fylgiseðilinn vandlega áður en byrjað er að nota lyfið. Í honum eru mikilvægar upplýsingar.

- Geymið fylgiseðilinn. Nauðsynlegt getur verið að lesa hann síðar.
- Leitið til læknisins eða lyfjafræðings ef þörf er á frekari upplýsingum.
- Þessu lyfi hefur verið ávísað til persónulegra nota. Ekki má gefa það öðrum. Það getur valdið þeim skaða, jafnvel þótt um sömu sjúkdómseinkenni sé að ræða.
- Látið lækninn eða lyfjafræðing vita um allar aukaverkanir. Þetta gildir einnig um aukaverkanir sem ekki er minnst á í þessum fylgiseðli. Sjá kafla 4.

Í fylgiseðlinum eru eftirfarandi kaflar:

1. Upplýsingar um Ultracortenol og við hverju það er notað
2. Áður en byrjað er að nota Ultracortenol
3. Hvernig nota á Ultracortenol
4. Hugsanlegar aukaverkanir
5. Hvernig geyma á Ultracortenol
6. Pakkningar og aðrar upplýsingar

1. Upplýsingar um Ultracortenol og við hverju það er notað

Ultracortenol augnsmyrslí inniheldur prednisolon sem er samtengt nýrnahettu barkar hormón. Slík efni nefnast barksterar. Þau slá á bólgu og draga úr einkennum á borð við kláða og ertingu.

Ultracortenol er notað við bólgu í auga, sem ekki er af völdum baktería, veira eða sveppa og við alvarlegu ofnæmi.

2. Áður en byrjað er að nota Ultracortenol

Verið getur að læknirinn hafi ávísað lyfinu við öðrum sjúkdómi eða í öðrum skömmtum en tiltekið er í þessum fylgiseðli. Ávallt skal fylgja fyrirmælum læknis og leiðbeiningum á merkimiða frá lyfjabúð.

Ekki má nota Ultracortenol

- ef um er að ræða ofnæmi fyrir prednisolonpivalat eða einhverju öðru innihaldsefni lyfsins (talin upp í kafla 6).
- Ef þú ert með veiru-, sveppa- eða bakteríusýkingu í auganu, því meðferðin getur valdið því að sýkingin versni.

Varnaðarorð og varúðarreglur

Gæta skal sérstakrar varúðar við notkun Ultracortenol ef:

- Þú ert í meðferð við augnsýkingu. Ræðið þetta við lækninn.
- Þú ert í langtímameðferð með Ultracortenol. Fylgjast þarf reglulega með augnþrýstingi, því þrýstingur í auga getur aukist.
- Þú ert með sykursýki. Vera má að þrýstingur í auga geti aukist og/eða að fram komi drer á auga. Ræðið þetta við lækninn.
- Þú notar augnlinsur. Ekki skal nota augnlinsur þann tíma sem meðferð með Ultracortenol varir, því lyfið inniheldur örkrystalla sem geta loðað við bakhlið augnlinsunnar og skemmt glæru augans.

Þeir sem eru í langtímameðferð með Ultracortenol mega ekki hætta meðferðinni skyndilega, heldur skal dregið úr henni smám saman.

Sterar draga úr vörnum líkamans gegn sýkingum. Því skal leita til læknis komi fram augnroði, verkir í auga og eða tilfinning fyrir korni í auga, meðan meðferðin varir.

Notkun annarra lyfja samhliða Ultracortenol

Látið lækninn eða lyfjafræðing vita um öll önnur lyf sem eru notuð, hafa nýlega verið notuð eða kynnu að verða notuð. Þetta á einnig við um lausasölulyf, náttúrulyf, sem og vítamín og steinefni í stórum skömmtum.

Nota má Ultracortenol samhliða öðrum lyfjum, en þeir sem eru í meðferð við gláku eða nota önnur augnlyf (atropin og önnur andkolinvirk lyf) eiga þó fyrst að ræða það við lækninn.

Ef notuð eru önnur augnlyf samhliða Ultracortenol eiga að líða minnst 15 mínútur milli þess sem lyfin eru notuð.

Meðganga og brjóstgjöf

Við meðgöngu, brjóstgjöf, grun um þungun eða ef þungun er fyrirhuguð skal leita ráða hjá læknum eða lyfjafræðingi áður en lyfið er notað.

Meðganga

Þungaðar konur mega ekki nota Ultracortenol nema að fyrirmælum læknis.

Brjóstgjöf

Takmörkuð reynsla er af notkun Ultracortenol. Konur sem hafa barn á brjósti ættu ekki að nota Ultracortenol. Leitið ráða hjá lækni.

Akstur og notkun véla

Hver og einn verður að leggja mat á getu sína til aksturs og starfa sem krefjast óskertrar árvekni. Eitt af því sem getur haft áhrif á slíkt er lyf, vegna verkunar sinnar eða aukaverkana. Lýsing á verkun og aukaverkunum er í öðrum köflum fylgiseðilsins. Lesið því allan fylgiseðilinn. Ef þörf er á skal ræða þetta við lækni eða lyfjafræðing.

Ultracortenol inniheldur cetosterýlalkóhól og lanólín

Ultracortenol augnsmyrslí inniheldur cetosterýlalkóhól og lanólín sem getur valdið staðbundnum viðbrögðum í húð (t.d. snertihúðbólgu).

3. Hvernig nota á Ultracortenol

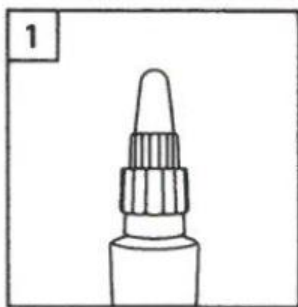
Ráðlagður skammtur fyrir fullorðna er, 3-5 mm smyrslisræma sem er borin undir neðra augnlokið 2-3 sinnum á dag.

Gott getur verið að nota augnsmyrslíð yfir nóttina.

Fylgið ávallt fyrirmælum læknisins. Mismunandi er hve mikið hver og einn þarf af lyfinu. Hvorki skal breyta meðferðinni né hætta henni nema að höfðu samráði við lækni.

Hvernig á að opna túpuna:

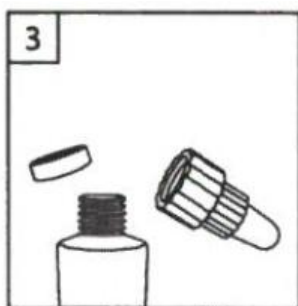
1. Túpan lítur svona út



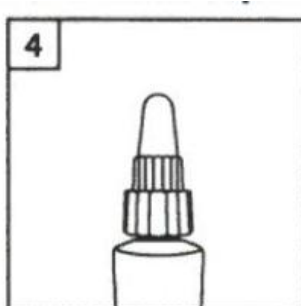
2. Skrúfaðu lokið af



**3. Fjarlægðu öryggis-
hringinn**



**4. Skrúfaðu lokið
á eftir notkun**



Gakktu alltaf úr skugga um að túpan sé með hringinn (mynd 3).
Ekki nota lyfið ef það er ekki með hringinn og ráðfærðu þig við lyfjafræðing.

Notkunarleiðbeiningar

Hallið höfðinu aftur (mynd 1). Notið finger til að draga neðra augnlokið niður. Haldið túpunni í annarri hendinni þannig að sprotinn vísi niður. Klemmið túpuna saman þannig að ein smyrslisræma berist í augað (mynd 2). Gætið þess að sproti túpunnar komist ekki í snertingu við neitt, því þá getur innihaldið mengast.

Blikkið nokkrum sinnum til að augnsmyrslíð dreifst um augað.



Mynd 1



Mynd 2

Ef tekinn er stærri skammtur en mælt er fyrir um

Ef of stór skammtur af lyfinu hefur verið notaður, eða ef barn hefur í ógáti tekið inn lyfið skal hafa samband við lækni, sjúkrahús eða eitrunarmiðstöð (sími 543 2222).

Ef gleymist að nota Ultracortenol

Ekki á að tvöfalda skammt til að bæta upp skammt sem gleymst hefur að nota. Ef skammtur gleymist skal nota augnsmyrslíð strax og eftir því er munað og halda svo notkuninni áfram eins og mælt var fyrir um.

4. Hugsanlegar aukaverkanir

Eins og við á um öll lyf getur þetta lyf valdið aukaverkunum en það gerist þó ekki hjá öllum. Greint hefur verið frá eftirtöldum aukaverkunum:

Alvarlegar aukaverkanir

Mjög sjaldgæfar aukaverkanir (koma fyrir hjá 1 til 10 af hverjum 10.000 sjúklingum):

Hækkaður augnþrýstingur sem getur skemmt sjóntaugina og skert sjónsvið af völdum hækkaðs augnþrýstings (gláku), drer á auga. Langtímameðferð getur valdið því að glæra augans þynnist og/eða að á hana komi gat, einkum hjá þeim sem eru með sjúkdóma sem valda þynningu á glæru og tárur augans. Vegna hömlunar á ónæmissvörun líkamans getur langtímanotkun leitt til sýkinga í auga.

Aukaverkanir sem ekki eru alvarlegar

Algengar aukaverkanir (koma fyrir hjá 1 til 10 af hverjum 100 sjúklingum):

Þokusýn í kjölfar þess að smyrslíð er borið í auga. Sársauki, sviði, roði og tilfinning fyrir korni í auga.

Mjög sjaldgæfar aukaverkanir (koma fyrir hjá 1 til 10 af hverjum 10.000 sjúklingum):

Sigið augn lok og útvíkkað sjáaldur.

Í mjög sjaldgæfum tilvikum geta komið fram aukaverkanir annarstaðar í líkamanum en í augum, þegar sterar eru notaðir í auga.

Tilkynning aukaverkana

Látið lækninn eða lyfjafræðing vita um allar aukaverkanir. Þetta gildir einnig um aukaverkanir sem ekki er minnst á í þessum fylgiseðli. Einnig er hægt að tilkynna aukaverkanir beint til Lyfjastofnunar, www.lyfjastofnun.is. Með því að tilkynna aukaverkanir er hægt að hjálpa til við að auka upplýsingar um öryggi lyfsins.

5. Hvernig geyma á Ultracortenol

- Geymið Ultracortenol þar sem börn hvorki ná til né sjá.
- Geymið Ultracortenol við lægri hita en 25°C.
- Ekki skal nota lyfið eftir fyrningardagsetningu sem tilgreind er á túpunni og á öskjunni.
- Eftir að túpan hefur verið opnuð má ekki nota augnsmyrslíð lengur en í 1 mánuð.

Ekki má skola lyfjum niður í frárennislagnir eða fleygja þeim með heimilissorpi. Leitið ráða í apóteki hvernig heppilegast er að farga lyfjum sem hætt er að nota. Markmiðið er að vernda umhverfið.

6. Pakkningar og aðrar upplýsingar

Ultracortenol inniheldur

- Virka innihaldsefnið í Ultracortenol augnsmyrslí er prednisolonpivalat 5 mg/g.
- Önnur innihaldsefni eru cetosterýlalkóhól, vatnsfrítt lanolin, hvítt vaselín, paraffínolía og hreinsað vatn.

Lýsing á útliti Ultracortenol og pakkningastærðir

Hvítt til örlítið gulleitt, augnsmyrslí í 5 g túbu með skrúfloki.

Markaðsleyfishafi og framleiðandi

AGEPHA Pharma s.r.o.,
Diaľničná cesta 5,

Senec 903 01,
Slóvakíu

Þessi fylgiseðill var síðast uppfærður júní 2026.